
Kezelési útmutató
Portrazza 800 mg
koncentrátum oldatos infúzióhoz
necitumumab

Az alábbi információk kizárólag egészségügyi szakembereknek szólnak:

Az infúziós oldatot aseptikus módon készítse el, ezzel biztosítva a kész oldat sterilitását.

Minden injekciós üveg kizárólag egyszeri alkalmazásra való. Vizsgálja meg az injekciós üveg tartalmát, tartalmaz-e szilárd részecskéket, vagy elszíneződött-e az oldat. A koncentrátum oldatos infúzióhoz a készítménynek a hígítás előtt tisztának-kismértékben opaleszkálónak és színtelennek-halványsárgának kell lennie. Ha szilárd részecskék vagy az oldat elszíneződése észlelhető, az injekciós üveget ki kell dobni.

Az injekciós üvegek 800 mg necitumumabot tartalmaznak 16 mg/ml oldatként. Egy 50 ml-es injekciós üveg egy teljes adagot tartalmaz. Kizárólag 9 mg/ml (0,9%) nátrium-klorid oldatos injekció használható a hígításhoz.

Előretöltött intravénás infúziós tartály alkalmazása esetén

Aszeptikus módon távolítson el 50 ml 9 mg/ml (0,9%) nátrium-klorid oldatos injekciót az előretöltött 250 ml-es intravénás infúziós tartályból, és juttasson be 50 ml necitumumab gyógyszert, hogy a tartály tartalma végül újra 250 ml legyen. Az infúziós tartályt óvatosan meg kell fordítani, hogy az oldat összekeveredjen. Az infúziós oldat NEM FAGYASZTHATÓ és NEM SZABAD FELRÁZNI azt. NEM SZABAD más oldattal hígítani, illetve más elektrolit oldattal vagy gyógyszerrel egyidejűleg infúzióként beadni.

Üres intravénás infúziós tartály alkalmazása esetén

Aszeptikus módon juttasson be 50 ml necitumumab gyógyszert egy üres intravénás infúziós tartályba, és adjon hozzá 200 ml 9 mg/ml (0,9%) nátrium-klorid oldatos injekciót a tartályba, hogy az össztérfogat 250 ml legyen. Az infúziós tartályt óvatosan meg kell fordítani, hogy az oldat összekeveredjen. Az infúziós oldat NEM FAGYASZTHATÓ és NEM SZABAD FELRÁZNI azt. NEM SZABAD más oldattal hígítani, illetve más elektrolit oldattal vagy gyógyszerrel egyidejűleg infúzióként beadni.

Infúziós pumpával kell beadni. Az infúziót külön infúziós szereléssel kell használni, és az infúzió beadásának végén a szerelést át kell öblíteni 9 mg/ml (0,9%) nátrium-klorid oldatos injekcióval.

A parenterális gyógyszereket alkalmazás előtt meg kell vizsgálni, hogy tartalmaznak-e szilárd részecskéket. Ha szilárd részecskék láthatóak, az infúziós oldatot ki kell dobni.

Semmisítse meg a necitumumab fel nem használt részét, ami az injekciós üvegben maradt, mivel a gyógyszer nem tartalmaz antimikrobiális hatású tartósítószeret.

Bármilyen fel nem használt gyógyszer, illetve hulladékanyag megsemmisítését a gyógyszerekre vonatkozó előírások szerint kell végrehajtani.