

Navodilo za uporabo

Bendamustin medac 2,5 mg/ml prašek za koncentrat za raztopino za infundiranje bendamustinijev klorid

Pred začetkom uporabe zdravila natančno preberite navodilo, ker vsebuje za vas pomembne podatke!

- Navodilo shranite. Morda ga boste želeli ponovno prebrati.
- Če imate dodatna vprašanja, se posvetujte z zdravnikom ali farmacevtom.
- Če opazite kateri koli neželeni učinek, se posvetujte z zdravnikom ali farmacevtom. Posvetujte se tudi, če opazite katere koli neželene učinke, ki niso navedeni v tem navodilu. Glejte poglavje 4.

Kaj vsebuje navodilo

1. Kaj je zdravilo Bendamustin medac in za kaj ga uporabljamo
2. Kaj morate vedeti, preden boste uporabili zdravilo Bendamustin medac
3. Kako uporabljati zdravilo Bendamustin medac
4. Možni neželeni učinki
5. Shranjevanje zdravila Bendamustin medac
6. Vsebina pakiranja in dodatne informacije

1. Kaj je zdravilo Bendamustin medac in za kaj ga uporabljamo

Bendamustin medac je zdravilo, ki vsebuje učinkovino bendamustinijev klorid (v nadaljevanju bendamustin).

Bendamustin je zdravilo, ki se uporablja za zdravljenje določenih vrst raka (citotoksično zdravilo).

Bendamustin se uporablja samostojno (kot monoterapija) ali v kombinaciji z drugimi zdravili za zdravljenje naslednjih oblik raka:

- kronična limfocitna levkemija, kadar kombinirana kemoterapija s fludarabinom ni primerna za vas;
- ne-Hodgkinovi limfomi, ki se niso ali so se samo za kratek čas odzivali na predhodno zdravljenje z rituksimabom;
- multipli mielom, kadar kemoterapija v velikih odmerkih z avtogeno presaditvijo izvornih celic, zdravljenje s talidomidom ali bortezomibom niso primerni za vas.

2. Kaj morate vedeti, preden boste uporabili zdravilo Bendamustin medac

Ne uporabljajte zdravila Bendamustin medac:

- če ste alergični na bendamustinijev klorid ali katero koli sestavino tega zdravila (navedeno v poglavju 6);
- v obdobju dojenja; če je zdravljenje z bendamustinom med dojenjem potrebno, morate dojenje prekiniti (glejte poglavje Nosečnost, dojenje in plodnost);
- če imate hudo oslABLJENO delovanje jeter (poškodbo funkcionalnih jetrnih celic);
- če imate porumenelo kožo ali beločnice kot posledico težav z jetri ali krvjo (zlatenica);
- če imate hudo oslABLJENO delovanje kostnega mozga (depresijo kostnega mozga) ter resne spremembe v številu belih krvničk in krvnih ploščic v krvi; če ste imeli velik kirurški poseg manj kot 30 dni pred začetkom zdravljenja;

- če imate okužbo, predvsem tako, ki jo spremlja zmanjšanje števila belih krvničk (levkocitopenija);
- v kombinaciji s cepivi proti rumeni mrzlici.

Opozorila in previdnostni ukrepi

Pred začetkom uporabe zdravila Bendamustin medac se posvetujte z zdravnikom ali medicinsko sestro:

- če je pri vas **sposobnost kostnega mozga za nadomeščanje krvnih celic zmanjšana**. Pred začetkom zdravljenja z zdravilom Bendamustin medac, pred vsakim zaporednim ciklom zdravljenja in v presledkih med cikli zdravljenja vam bodo preverili število belih krvničk in krvnih ploščic v krvi;
- če imate **okužbo**. Če imate znake okužbe, vključno s povišano telesno temperaturo in pljučnimi simptomi, se posvetujte z zdravnikom;
- če imate **bolezen srca** (npr. srčni infarkt, bolečine v prsnem košu, hudo moten srčni ritem).

V obdobju uporabe zdravila Bendamustin medac se posvetujte s svojim zdravnikom ali medicinsko sestro:

- če vam je **slabo in bruha**. Zdravnik vam bo morda predpisal zdravilo za zmanjšanje slabosti (antiemetik);
- če opazite kakršno koli **ledveno bolečino, kri v urinu ali zmanjšano količino urina**. Če je bolezen zelo huda, telo morda ne bo sposobno odstraniti vseh odpadnih produktov odmirajočih rakavih celic. To se imenuje sindrom tumorske lize in lahko povzroči ledvično odpoved ter težave s srcem, ki se pojavijo v 48 urah po prvem odmerku zdravila Bendamustin medac. Vaš zdravnik bo poskrbel, da boste zadostno hidrirani, ter vam bo dal druga zdravila za preprečevanje tega učinka;
- če imate med zdravljenjem z zdravilom Bendamustin medac **kožne reakcije**. Morda bodo vedno hujše;
- v primeru pojava bolečega rdečega ali škrlatnega izpuščaja, ki se širi, in mehurjev in/ali drugih sprememb na sluznici (npr. v ustih in na ustnicah), zlasti, če ste v preteklosti že bili občutljivi na svetlobo ali imeli okužbe dihal (npr. bronhitis) in/ali povišano telesno temperaturo;
- če imate **hude alergijske ali preobčutljivostne reakcije**. Po prvem ciklu zdravljenja bodite pozorni na reakcije, ki se pojavijo zaradi infundiranja zdravila.

Moškim, ki se zdravijo z zdravilom Bendamustin medac, se priporoča, da med zdravljenjem in do šest mesecev po njem ne zaplodijo otroka. Pred začetkom zdravljenja se posvetujte o shranitvi sperme zaradi možnosti trajne neplodnosti (glejte poglavje Nosečnost, dojenje in plodnost);

Otroci in mladostniki

Z bendamustinijevim kloridom ni izkušenj pri otrocih in mladostnikih.

Druga zdravila in zdravilo Bendamustin medac

Obvestite zdravnika ali farmacevta, če uporabljate, ste pred kratkim uporabljali ali pa boste morda začeli uporabljati katero koli drugo zdravilo.

Bendamustinijev klorid lahko vpliva na delovanje drugih zdravil in tudi druga zdravila lahko vplivajo na delovanje bendamustinijevega klorida. Bendamustinijev klorid lahko medsebojno deluje z drugimi zdravili:

če se zdravilo Bendamustin medac uporablja v kombinaciji z zdravili, ki zavirajo nastajanje krvi v kostnem mozgu, se lahko učinek na kostni mozeg poveča;

če se zdravilo Bendamustin medac uporablja v kombinaciji z zdravili, ki vplivajo na odzivanje imunskega sistema, se lahko ta učinek poveča;

citostatična zdravila lahko zmanjšajo učinkovitost cepljenja z živimi virusi. Poleg tega lahko citostatična zdravila povečajo tveganje za okužbo po cepljenju z živimi cepivi (npr. cepljenje proti virusnim okužbam).

Nosečnost, dojenje in plodnost

Če ste noseči ali dojite, menite, da bi lahko bili noseči ali načrtujete zanositev, se posvetujte z zdravnikom ali farmacevtom, preden vzamete to zdravilo.

Nosečnost

Zdravilo Bendamustin medac lahko povzroči genetsko poškodbo, v študijah na živalih pa je povzročilo nepravilen razvoj ploda (malformacije). Zdravila Bendamustin medac ne smete uporabljati med nosečnostjo, razen če vam to izrecno predpiše zdravnik. Če se z njim zdravite, se morate posvetovati z zdravnikom o tveganju za morebitne neželene učinke zdravljenja na nerojenega otroka, priporoča pa se tudi genetsko svetovanje.

Plodnost

Če ste ženska v rodni dobi, morate uporabljati učinkovito kontracepcijo pred zdravljenjem z zdravilom Bendamustin medac in med njim. Če med zdravljenjem z zdravilom Bendamustin medac zanosite, morate o tem takoj obvestiti zdravnika in se prijaviti na genetsko svetovanje.

Če ste moški, ne smete zaploditi otroka med zdravljenjem z zdravilom Bendamustin medac in do šest mesecev po končanem zdravljenju. Obstaja tveganje, da bo zdravljenje z zdravilom Bendamustin medac povzročilo neplodnost, zato se pred začetkom zdravljenja posvetujte o shranitvi sperme.

Dojenje

Zdravila Bendamustin medac ne smete uporabljati, če dojite. Če je zdravljenje z zdravilom Bendamustin medac med dojenjem nujno, morate dojenje prekiniti.

Posvetujte se z zdravnikom ali s farmacevtom, preden vzamete katerokoli zdravilo.

Vpliv na sposobnost upravljanja vozil in strojev

Bendamustinijev klorid ima pomemben vpliv na sposobnost vožnje in upravljanja s stroji. Ne vozite ali upravljajte strojev, če imate neželene učinke, kot sta omotica ali pomanjkanje koordinacije.

3. Kako uporabljati zdravilo Bendamustin medac

Različni odmerki zdravila Bendamustin medac se od 30 do 60 minut dajejo v veno, kot samostojno zdravilo (monoterapija) ali v kombinaciji z drugimi zdravili.

Zdravljenje se ne sme začeti, če se je število belih krvničk (levkocitov) in/ali krvnih ploščic zmanjšalo pod določeno raven.

Zdravnik bo te vrednosti redno preverjal.

Kronična limfocitna levkemija

- 100 mg zdravila Bendamustin medac na kvadratni meter površine telesa (na podlagi telesne višine in mase) na 1. in 2. dan
- Cikel se ponovi po štirih tednih do 6-krat.

Ne-Hodgkinovi limfomi

- 120 mg zdravila Bendamustin medac na kvadratni meter površine telesa (na podlagi telesne višine in mase) na 1. in 2. dan
- Cikel se ponovi po treh tednih vsaj 6-krat.

Multipli mielom

- 120–150 mg zdravila Bendamustin medac na kvadratni meter površine telesa (na podlagi telesne višine in mase) na 1. in 2. dan
- 60 mg prednizona na kvadratni meter površine telesa (na podlagi telesne višine in mase), intravensko ali peroralno od 1. do 4. dne
- Cikel se ponovi po štirih tednih vsaj 3-krat.

Zdravljenje je treba prekiniti, če se vrednosti belih krvničk (levkocitov) in/ali krvnih ploščic zmanjšajo pod določeno raven. Zdravljenje se lahko nadaljuje, ko se vrednosti belih krvničk in krvnih ploščic povečajo.

Okvarjeno delovanje jeter ali ledvic

Odvisno od stopnje okvare delovanja jeter bo morda treba prilagoditi vaš odmerek (za 30 % pri zmerno oslajbljeni jetrni funkciji). Zdravila Bendamustin medac ne smete uporabljati, če imate hudo okvaro jeter. Če imate okvarjeno delovanje ledvic, odmerka ni treba prilagajati. Lečeči zdravnik se bo odločil, ali je treba odmerek prilagoditi.

Kako se zdravilo daje

Zdravljenje z zdravilom Bendamustin medac smejo izvajati samo zdravniki z izkušnjami v zdravljenju tumorjev. Zdravnik vam bo dal natančen odmerek zdravila Bendamustin medac in uporabil potrebne previdnostne ukrepe.

Lečeči zdravnik vam bo dal raztopino za infundiranje, ki jo bo pripravil po navodilih. Raztopina se daje v veno kot kratkotrajna, 30- do 60-minutna infuzija.

Trajanje zdravljenja

Za zdravljenje z zdravilom Bendamustin medac ni splošnega pravila, ki omejuje trajanje zdravljenja.

Trajanje zdravljenja je odvisno od bolezni in odziva na zdravljenje.

Če ste zaskrbljeni ali imate vprašanja glede zdravljenja z zdravilom Bendamustin medac, se posvetujte z zdravnikom ali medicinsko sestro.

Če ste pozabili uporabiti zdravilo Bendamustin medac

Če ste izpustili odmerek zdravila Bendamustin medac, se bo zdravnik navadno držal normalnega časovnega razporeda odmerjanja.

Če ste prenehali uporabljati zdravilo Bendamustin medac

Lečeči zdravnik se bo odločil, ali je treba zdravljenje prekiniti ali zdravilo zamenjati z drugim.

Če imate dodatna vprašanja o uporabi zdravila, se posvetujte z zdravnikom ali farmacevtom.

4. Možni neželeni učinki

Kot vsa zdravila ima lahko tudi to zdravilo neželene učinke, ki pa se ne pojavijo pri vseh bolnikih. Obvestite svojega zdravnika ali poiščite zdravniško pomoč takoj, ko opazite katerega koli od sledečih neželenih učinkov (pogostnost neznana):

Resne kožne reakcije, vključno s Stevens-Johnsonovim sindromom in toksično epidermalno nekrolizo. Kažejo se lahko kot rdečkaste pege v obliki tarče ali okrogli izpuščaji, pogosto z mehurčki na sredini, ki se pojavijo na trupu, luščenje kože, razjede v ustih, žrelu, nosu, spolovilih in očeh. Pred tem pa lahko pride do vročine in gripi podobnih simptomov.

Razširjen izpuščaj, visoka telesna temperatura, povečane bezgavke in priza

detost drugih telesnih organov (reakcijana zdravilo z eozinofilijo in sistemskimi simptomi, imenovanimi tudi DRESS ali preobčutljivostni sindrom).

Po nenamernem injiciranju v tkivo zunaj krvnih žil (ekstravaskularnem injiciranju) so zelo redko opazili spremembe tkiva (nekrozo). Pekoč občutek na mestu, kamor se vstavi infuzijska igla, je lahko znak dajanja zunaj krvnih žil. Tako dajanje lahko povzroči bolečino in poškodbe kožnih struktur, ki se slabo celijo.

Neželeni učinek, ki omejuje odmerek zdravila Bendamustin medac, je okvarjeno delovanje kostnega mozga, ki se po končanem zdravljenju navadno vrne na normalno raven. Zavrto delovanje kostnega mozga lahko povzroči majhno število belih krvničk, kar lahko poveča tveganje za okužbo, anemijo ali krvavitev.

Zelo pogosti neželeni učinki (lahko se pojavijo pri več kot 1 od 10 bolnikov):

- majhno število belih krvničk (levkocitopenija)
- zmanjšanje rdečega krvnega pigmenta (hemoglobina)
- majhno število krvnih ploščic (trombocitopenija)
- okužbe
- slabost (navzea)
- bruhanje
- vnetje sluznice
- povečana količina kreatinina v krvi
- povečana količina sečnine v krvi
- zvišana telesna temperatura
- utrujenost
- glavobol

Pogosti neželeni učinki (lahko se pojavijo pri manj kot 1 bolniku od 10):

- krvavitev
- motena presnova, ki jo povzročajo odmirajoče rakave celice s sproščanjem svoje vsebine v krvni obtok (sindrom tumorske lize)
- zmanjšano število rdečih krvničk, ki lahko povzroči bledico in šibkost ali zasoplost (anemija)
- nizko število nevtrofilcev (nevtropenija)
- preobčutljivostne reakcije, kot sta alergijsko vnetje kože (dermatitis) in koprivnica (urtikarija)
- povečanje vrednosti jetrnih encimov AST/ALT
- povečanje vrednosti encima alkalne fosfataze
- povečanje vrednosti žolčnega pigmenta
- majhne vrednosti kalija v krvi
- moteno delovanje (disfunkcija) srca (palpitacije, angina pectoris)
- moten srčni ritem (aritmija)
- nizek ali visok krvni tlak (hipotenzija ali hipertenzija)
- moteno delovanje pljuč
- driska
- zaprtost
- vnetje ustne sluznice (stomatitis)
- izguba apetita
- izpadanje las
- kožne spremembe
- izostanek menstruacije (amenoreja)
- bolečine
- nespečnost
- mrzlica
- dehidracija
- omotica

- srbeč izpuščaj (koprivnica)

Občasni neželeni učinki (lahko se pojavijo pri manj kot 1 bolniku od 100):

- kopičenje tekočine v osrčniku (uhajanje tekočine v perikardij)
- neučinkovita tvorba vseh vrst krvnih celic (mielodisplastični sindrom)
- akutna levkemija
- srčni infarkt, bolečina v prsnem košu (miokardni infarkt)
- popuščanje srca

Redki neželeni učinki (lahko se pojavijo pri največ 1 od 1.000 bolnikov):

- okužba krvi (sepsa)
- hude alergijske preobčutljivostne reakcije (anafilačne reakcije)
- znaki, podobni anafilaktičnim reakcijam (anafilačne reakcije)
- zaspanost
- izguba glasu (afonija)
- akutna odpoved obtočil
- pordelost kože (eritem)
- vnetje kože (dermatitis)
- srbenje (pruritus)
- kožni izpuščaj (makulozni eksantem)
- čezmerno potenje (hiperhidroza)
- zmanjšano delovanje kostnega mozga, kar lahko povzroči slabo počutje ali se pokaže na krvnih preiskavah

Zelo redki neželeni učinki (lahko se pojavijo pri največ 1 od 10.000 bolnikov):

- primarna atipična pljučnica
- razgradnja rdečih krvničk
- hitro znižanje krvnega tlaka, včasih s kožnimi reakcijami ali izpuščajem (anafilačni šok)
- motnje okušanja
- spremenjeno občutenje (parestezija)
- neprijeten občutek in bolečine v okončinah (periferna nevropatija)
- bolezen živčevja (antiholinergični sindrom)
- nevrološke motnje
- pomanjkanje koordinacije (ataksija)
- vnetje možganov (encefalitis)
- pospešen srčni utrip (tahikardija)
- vnetje ven (flebitis)
- tvorba vezivnega tkiva v pljučih (pljučna fibroza)
- vnetje požiralnika s krvavitvijo (hemoragični ezofagitis)
- krvavitev v želodcu ali črevesju
- neplodnost
- odpoved več organov

Neželeni učinki, katerih pogostost **ni znana** (ni je mogoče oceniti iz razpoložljivih podatkov)

- odpoved jeter
- ledvična odpoved
- neenakomeren in pogosto pospešen srčni utrip (atrijska fibrilacija)
- boleč rdeč ali škrlaten izpuščaj, ki se širi, in mehurji in/ali druge spremembe na sluznici (npr. v ustih in na ustnicah), zlasti, če ste v preteklosti že bili občutljivi na svetlobo ali imeli okužbe dihal (npr. bronhitis) in/ali povišano telesno temperaturo
- izpuščaj zdravilo (kombinirano terapijo z rituksimabom)
- pnevmonitis

- krvavitev iz pljuč

Poročanje o neželenih učinkih

Če opazite katerega koli izmed neželenih učinkov, se posvetujte z zdravnikom ali medicinsko sestro. Posvetujte se tudi, če opazite neželene učinke, ki niso navedeni v tem navodilu. O neželenih učinkih lahko poročate tudi neposredno na:

Javna agencija Republike Slovenije za zdravila in medicinske pripomočke
Sektor za farmakovigilanco
Nacionalni center za farmakovigilanco
Slovenčeva ulica 22
SI-1000 Ljubljana
Tel: +386 (0)8 2000 500
Faks: +386 (0)8 2000 510
e-pošta: h-farmakovigilanca@jazmp.si
spletna stran: www.jazmp.si

S tem, ko poročate o neželenih učinkih, lahko prispevate k zagotovitvi več informacij o varnosti tega zdravila.

5. Shranjevanje zdravila Bendamustin medac

Zdravilo shranjujte nedosegljivo otrokom!

Tega zdravila ne smete uporabljati po datumu izteka roka uporabnosti, ki je naveden na nalepki in škatli poleg oznake »Uporabno do«. Prvi dve številki označujeta mesec in zadnje štiri številke označujejo leto. Rok uporabnosti zdravila se izteče na zadnji dan navedenega meseca.

Vsebnik shranjujte v zunanji ovojnini za zagotovitev zaščite pred svetlobo.

Opomba glede roka uporabnosti po odprtju ali pripravi raztopine

Po rekonstituciji in redčenju se je kemijska in fizikalna stabilnost dokazala za 3,5 ure pri 25 °C in 60-odstotni relativni vlažnosti ter za dva dni pri 2 °C do 8 °C v polietilenskih vrečah. Z mikrobiološkega vidika je treba raztopino porabiti takoj. Če se ne porabi takoj, je za čas in pogoje shranjevanja pred uporabo odgovoren uporabnik. Vendar se je navadno ne sme shranjevati dlje od 24 ur pri temperaturi od 2 °C do 8 °C, razen če je bila raztopina rekonstituirana/razredčena v nadzorovanih in preverjeno aseptičnih pogojih.

Zdravila ne smete odvreči v odpadne vode ali med gospodinjske odpadke. O načinu odstranjevanja zdravila, ki ga ne uporabljate več, se posvetujte s farmacevtom. Taki ukrepi pomagajo varovati okolje.

6. Vsebina pakiranja in dodatne informacije

Kaj vsebuje zdravilo Bendamustin medac

- Učinkovina je bendamustinijev klorid.
Ena viala vsebuje 25 mg bendamustinijevega klorida.
Ena viala vsebuje 100 mg bendamustinijevega klorida.
Po rekonstituciji 1 ml koncentrata vsebuje 2,5 mg bendamustinijevega klorida.
- Druga sestavina zdravila je manitol.

Izgled zdravila Bendamustin medac in vsebina pakiranja

Bel do belkast prašek, posušen z zamrznitvijo, v viali iz rumenorjavega stekla z zamaškom in aluminijasto snemljivo zaporko.

25 ml vial iz stekla tipa I.

50 ml vial iz stekla tipa I.

Zdravilo Bendamustin medac je na voljo v pakiranjih po 1, 5 in 10 vial s 25 mg bendamustinijevega klorida ter po 1 in 5 vial s 100 mg bendamustinijevega klorida.

Na trgu morda ni vseh navedenih pakiranj.

Način in režim predpisovanja in izdaje zdravila Bendamustin medac

H – Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v bolnišnicah.

Imetnik dovoljenja za promet z zdravilom in proizvajalec

medac Gesellschaft für
klinische Spezialpräparate mbH
Theaterstr. 6
22880 Wedel
Nemčija

Zdravilo je v državah članicah EGP pridobilo dovoljenje za promet z naslednjimi imeni:

Češka	Bendamustin medac 2,5 mg/ml prášek pro koncentrát pro infuzní roztok
Danska	Bendamustinhydrochlorid medac 2,5 mg/ml
Estonija	Bendamustine medac
Finska	Bendamustine medac 2,5 mg/ml
Latvija	Bendamustine medac 2,5 mg/ml pulveris infūziju šķīduma koncentrāta pagatavošanai
Poljska	Bendamustyna medac
Portugalska	Bendamustina medac
Slovaška	Bendamustín medac 2,5 mg/ml
Slovenija	Bendamustin medac 2,5 mg/ml prašek za koncentrat za raztopino za infundiranje
Španija	Bendamustina medac 2,5 mg/ml polvo para concentrado para solución para perfusión EFG

Navodilo je bilo nazadnje revidirano dne 15. 03. 2020.

Naslednje informacije so namenjene samo zdravstvenemu osebju:

Kot pri vseh podobnih citotoksičnih učinkovinah veljajo za medicinske sestre in zdravnike strogi varnostni ukrepi zaradi morebitnega učinka zdravila, ki je lahko škodljiv za genom in povzroči raka. Pri ravnanju z bendamustinom preprečite inhalacijo (vdihovanje) ter stik s kožo in sluznicami (nosite rokavice, zaščitna oblačila in, če je mogoče, obrazno masko). Če se kateri koli del telesa kontaminira, ga temeljito izperite z milom in vodo, oči pa sperite z 0,9-odstotno (izotonično) fiziološko raztopino. Če je mogoče, se priporoča priprava zdravila na posebni varnostni delovni mizi (z laminarnim tokom), pokriti z vpojno prevleko za enkratno uporabo, ki je neprepustna za tekočine. Kontaminirani predmeti so citostatični odpadki. Pri odstranjevanju citostatičnega materiala upoštevajte nacionalne smernice. Nosečnice ne smejo delati s citostatiki.

Raztopino za uporabo je treba pripraviti tako, da vsebino vialo z zdravilom Bendamustin medac raztopite v vodi za injekcije (in nobenem drugem vehiklu) po naslednjem postopku:

1. Priprava koncentrata

- Eno vialo z zdravilom Bendamustin medac, ki vsebuje 25 mg bendamustinijevega klorida, najprej s stresanjem raztopite v 10 ml.
- Eno vialo z zdravilom Bendamustin medac, ki vsebuje 100 mg bendamustinijevega klorida, najprej s stresanjem raztopite v 40 ml.

2. Priprava raztopine za infundiranje

Ko nastane bistra raztopina (navadno po 5–10 minutah), skupni priporočeni odmerek zdravila Bendamustin medac takoj razredčite z 0,9-odstotno (izotonično) fiziološko raztopino, da dobite končno prostornino približno 500 ml. Zdravila Bendamustin medac ne smete redčiti z drugimi raztopinami za infundiranje ali injiciranje. Zdravila Bendamustin medac ne smete mešati v infuzijo skupaj z drugimi snovmi.