

NAVODILO ZA UPORABO

Levact 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.
- Zdravilo je bilo predpisano vam osebno in ga ne smete dajati drugim. Njim bi lahko celo škodovalo, čeprav imajo znake bolezni, podobne vašim.
- 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 Levact in za kaj ga uporabljamo
2. Kaj morate vedeti, preden boste uporabili zdravilo Levact
3. Kako uporabljati zdravilo Levact
4. Možni neželeni učinki
5. Shranjevanje zdravila Levact
6. Vsebina pakiranja in dodatne informacije

1. Kaj je zdravilo Levact in za kaj ga uporabljamo

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

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

- kronična limfatična 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 zdravljenje s talidomidom ali bortezomibom ni primerno za vas.

2. Kaj morate vedeti, preden boste uporabili zdravilo Levact

Ne uporabljajte zdravila Levact:

- če ste alergični na bendamustinijev klorid ali katero koli sestavino tega zdravila (navedeno v poglavju 6);
- med dojenjem; če je zdravljenje z zdravilom Levact med dojenjem potrebno, morate z dojenjem prekiniti (glejte poglavje opozorila in previdnostni ukrepi pri dojenju);
- če imate hudo oslABLJENO delovanje jeter (poškodbo funkcionalnih jetrnih celic);
- če imate porumenelo kožo ali beločnici, ki ju povzročajo težave z jetri ali krvjo (zlatenica);
- če imate hudo oslABLJENO delovanje kostnega mozga (depresijo kostnega mozga) in 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 Levact se posvetujte z zdravnikom, farmacevtom ali medicinsko sestro:

- Če je sposobnost kostnega mozga za nadomeščanje krvnih celic zmanjšana. Pred začetkom zdravljenja z zdravilom Levact, 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.
- Takoj obvestite zdravnika, če kadar koli med zdravljenjem ali po njem opazite oziroma nekdo drug pri vas opazi: izgubo spomina, težave pri razmišljanju, težave pri hoji ali izgubo vida – to so lahko znaki zelo redke, vendar hude možganske okužbe, ki je lahko smrtno nevarna (progresivna multifokalna levkoencefalopatija - PML).
- Če so se vam med zdravljenjem z zdravilom Levact pojavile reakcije na koži. Resnost kožnih reakcij se lahko poveča.
- Če opazite kakršne koli sumljive spremembe na koži, se obrnite na zdravnika, ker pri uporabi tega zdravila lahko obstaja povečano tveganje za določene vrste raka kože (nemelanomski rak kože).
- 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 srčno bolezen (npr. srčni napad, bolečine v prsnem košu, hudo moten srčni ritem).
- Če opazite kakršno koli bolečino v ledvenem predelu, kri v urinu ali zmanjšano količino urina. Ko 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 od prvega odmerka zdravila Levact. Zdravnik bo poskrbel, da boste zadostno hidrirani, ter vam bo dal druga zdravila za preprečevanje tega učinka.
- Če imate hude alergijske ali preobčutljivostne reakcije. Po prvem ciklu zdravljenja bodite pozorni na reakcije ob in po infundiranju zdravila.

Druga zdravila in zdravilo Levact

Obvestite zdravnika ali farmacevta, če jemljete, ste pred kratkim jemali ali pa boste morda začeli jemati katero koli drugo zdravilo.

Če se zdravilo Levact uporablja v kombinaciji z zdravili, ki zavirajo tvorbo krvnih celic v kostnem mozgu, se lahko učinek na kostni mozeg okrepi.

Če se zdravilo Levact uporablja v kombinaciji z zdravili, ki spremenijo vaš imunski odziv, se lahko učinek okrepi.

Citostatiki lahko zmanjšajo učinkovitost cepiva z živim virusom. Poleg tega citostatiki povečajo tveganje za okužbe po cepljenju z živimi cepivi (npr. virusnimi cepivi).

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 Levact lahko povzroči genetsko poškodbo, pri študijah na živalih pa je povzročilo nepravilen razvoj ploda (malformacije). Zdravila Levact ne smete uporabljati med nosečnostjo, razen če vam to izrecno predpiše zdravnik. Če pa 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. Če ste ženska v rodni dobi, morate uporabljati učinkovito kontracepcijo tako pred zdravljenjem z zdravilom Levact kot tudi med njim. Če med zdravljenjem z zdravilom Levact zanosite, morate o tem takoj obvestiti zdravnika in se prijaviti na genetsko svetovanje.

Dojenje

Zdravila Levact ne smete uporabljati med dojenjem. Če je zdravljenje z zdravilom Levact med dojenjem nujno, morate dojenje prekiniti.

Posvetujte se z zdravnikom ali farmacevtom, preden vzamete katero koli zdravilo.

Plodnost

Moškim, ki se zdravijo z zdravilom Levact, se priporoča, da med zdravljenjem in do šest mesecev po njem ne zaplodijo otroka. Pred začetkom zdravljenja se posvetujte o shranjevanju sperme zaradi možnosti trajne neplodnosti.

Če ste moški, se morate izogibati spočetju otroka med zdravljenjem z zdravilom Levact in do šest mesecev po končanem zdravljenju. Obstaja tveganje, da bo zdravljenje z zdravilom Levact povzročilo neplodnost, zato se pred začetkom zdravljenja posvetujte o shranjevanju sperme.

Vpliv na sposobnost upravljanja vozil in strojev

Zdravilo Levact ima velik vpliv na sposobnost vožnje in upravljanja s stroji. Ne vozite ali upravljajte s stroji, če imate neželene učinke, kot sta omotica ali pomanjkanje koordinacije.

3. Kako uporabljati zdravilo Levact

Pri uporabi tega zdravila natančno upoštevajte navodila zdravnika ali farmacevta. Če ste negotovi, se posvetujte z zdravnikom ali farmacevtom.

Različni odmerki zdravila Levact 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 število krvnih ploščic zmanjšalo pod določeno raven.

Zdravnik bo te vrednosti preverjal v rednih presledkih.

Kronična limfatična levkemija

100 mg zdravila Levact na kvadratni meter površine telesa (na osnovi telesne višine in mase)	na 1. in 2. dan
Cikel se ponovi po štirih tednih, do šestkrat	

Ne-Hodgkinovi limfomi

120 mg zdravila Levact na kvadratni meter površine telesa (na osnovi telesne višine in mase)	na 1. in 2. dan
Cikel se ponovi po treh tednih, vsaj šestkrat	

Multipli mielom

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

Zdravljenje je treba prekiniti, če se vrednosti belih krvničk (levkocitov) in/ali krvnih ploščic zmanjšajo na 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 (do 30 % pri zmerni oslABLjeni jetrni funkciji). Če imate okvarjeno delovanje ledvic, odmerka ni treba prilagajati. Lečeči zdravnik se bo odločil, ali je treba odmerek prilagoditi.

Način uporabe

Zdravljenje z zdravilom Levact lahko izvajajo samo zdravniki z izkušnjami zdravljenja tumorjev. Zdravnik vam bo dal natančen odmerek zdravila Levact 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 kratkotrajno, 30- do 60-minutno, infundiranje.

Trajanje uporabe

Za zdravljenje z zdravilom Levact 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 Levact, se posvetujte z zdravnikom ali medicinsko sestro.

Če ste pozabili uporabiti zdravilo Levact

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

Če ste prenehali uporabljati zdravilo Levact

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

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. Nekateri spodaj naštetih učinki se lahko ugotovijo po preskušanjih, ki jih izvede vaš zdravnik.

Pri ocenjevanju neželenih učinkov se uporabljajo naslednje pogostnosti:

Zelo pogosti	pojavi se lahko pri več kot 1 od 10 bolnikov
Pogosti	pojavi se lahko pri največ 1 od 10 bolnikov
Občasni	pojavi se lahko pri največ 1 od 100 bolnikov
Redki	pojavi se lahko pri največ 1 od 1.000 bolnikov
Zelo redki	pojavi se lahko pri največ 1 od 10.000 bolnikov
Neznana pogostnost	pogostnosti iz razpoložljivih podatkov ni mogoče oceniti

Po uhajanju zdravila Levact v tkivo zunaj krvnih žil (ekstravaskularnem injiciranju) so zelo redko opazili razpad tkiva (nekrozo). Pekoč občutek na mestu, kjer se vstavi infuzijska igla, je lahko znak uhajanja zdravila zunaj krvnih žil. Posledice so lahko bolečina in poškodbe kožnih struktur s slabim celjenjem.

Neželeni učinek, odvisen od odmerka zdravila Levact, je okvarjeno delovanje kostnega mozga, ki se po končanem zdravljenju navadno vrne na normalno raven. Zavirno delovanje kostnega mozga (supresija) lahko povzroči nizko število krvnih celic in posledično povečano tveganje za okužbe, slabokrvnost ali povečano tveganje za krvavitve.

Zelo pogosti:

- nizko število belih krvničk (celice v krvi, ki se borijo proti bolezni)
- zmanjšanje rdečega pigmenta v krvi (hemoglobina: beljakovina v rdečih krvničkah, ki po telesu prenašajo kisik)
- okužbe
- slabost (navzea)
- bruhanje
- vnetje sluznice
- glavobol
- povečana vrednost kreatinina v krvi (kemični odpadek, ki ga proizvajajo mišice)
- povečana vrednost sečnine v krvi (kemični odpadek)

- nizko število krvnih ploščic (brezbarvne krvne celice, ki pomagajo pri strjevanju krvi)
- povišana telesna temperatura
- utrujenost

Pogosti:

- krvavitev (hemoragija)
- motena presnova, ki jo povzročajo odmirajoče rakave celice, ko sproščajo svojo vsebino v krvni obtok
- zmanjšano število rdečih krvničk, kar lahko povzroči bledico in šibkost ali zasoplost (anemija)
- nizko število nevtrofilcev (običajen tip belih krvničk, ki so pomembni v boju proti okužbi)
- preobčutljivostne reakcije, kot je alergijsko vnetje kože (dermatitis), koprivnica (urtikarija)
- povečanje vrednosti jetrnih encimov AST/ALT (kar lahko nakazuje na vnetje ali poškodbo celic v jetrih)
- povečanje vrednosti encima alkalne fosfataze (encim, ki se tvori pretežno v jetrih in kosteh)
- povečanje vrednosti žolčnega pigmenta (snov, ki se tvori med običajno razgradnjo rdečih krvničk)
- majhne vrednosti kalija v krvi (hranilo, ki je potrebno za delovanje živčnih in mišičnih celic, vključno s tistimi v srcu)
- moteno delovanje (disfunkcija) srca
- moten srčni ritem (aritmija)
- nizek ali visok krvni tlak (hipotenzija ali hipertenzija)
- moteno delovanje pljuč
- driska
- zaprtje
- vnetje ustne sluznice (stomatitis)
- izguba apetita
- izguba las
- kožne spremembe
- izostanek menstruacije (amenoreja)
- bolečina
- nespečnost
- mrzlica
- dehidracija
- omotica
- srbeči izpuščaji (koprivnica)

Občasni:

- kopičenje tekočine v osrčniku (uhajanje tekočine v perikardij)
- neučinkovita tvorba vseh vrst krvnih celic v kostnem mozgu (gobasta snov v kosteh, kjer se tvorijo krvne celice)
- akutna levkemija
- srčni napad, bolečina v prsih (miokardni infarkt)
- srčno popuščanje

Redki:

- okužba krvi (sepsa)
- hude alergijske preobčutljivostne reakcije (anafilaktične reakcije)
- zmanjšano delovanje kostnega mozga, kar lahko povzroči slabo počutje ali se pokaže na krvnih preiskavah
- znaki, podobni anafilaktičnim reakcijam (anafilaktoidne reakcije)
- zaspanost
- izguba glasu (afonija)
- akutna odpoved obtočil (odpoved kroženja krvi, ki izvira predvsem iz srca, z odpovedjo vzdrževanja
- kožna rdečica (eritem)
- vnetje kože (dermatitis)
- srbenje (pruritus)
- kožni izpuščaji (makulozni eksantem)
- prekomerno potenje (hiperhidroza)

oskrbe kisika in drugih hranil
v tkiva in odstranjevanja
toksinov)

Zelo redki:

- primarna netipična pljučnica
- razgradnja rdečih krvničk
- hitro znižanje krvnega tlaka, včasih s kožnimi reakcijami ali izpuščajem (anafilaktični šok)
- moten okus
- mravljinčenje in spremenjeno občutenje v okončinah (parestezija)
- nemoč in bolečine v udih (periferna nevropatija)
- resno stanje, ki izhaja zaradi blokade specifičnih receptorjev v živčevju
- bolezni živčevja
- pomanjkanje koordinacije (ataksija)
- vnetje možganov (encefalitis)
- pospešen srčni utrip (tahikardija)
- vnetje ven (flebitis)
- tvorba vezivnega tkiva v pljučih (pljučna fibroza)
- krvaveče vnetje požiralnika (hemoragični ezofagitis)
- krvavitev v želodcu ali črevesju
- neplodnost
- odpoved več organov

Neznana pogostnost:

- 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 zaradi kombiniranega zdravljenja z rituksimabom
- pnevmonitis
- krvavitev iz pljuč

Po zdravljenju z zdravilom Levact so poročali o tumorjih (mielodisplastični sindrom, akutna mieloidna levkemija (AML), bronhialni karcinom). Povezanosti z zdravilom Levact ni bilo mogoče določiti.

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 prizadetost drugih telesnih organov (reakcija na zdravilo z eozinofilijo in sistemskimi simptomi, imenovana tudi DRESS ali preobčutljivostni sindrom zaradi zdravila).

Če kateri koli neželeni učinek postane resen ali če opazite kateri koli neželeni učinek, ki ni omenjen v tem navodilu, obvestite svojega zdravnika.

Poročanje o neželenih učinkih

Če opazite katerega koli izmed neželenih učinkov, se posvetujte z zdravnikom, farmacevtom 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 Levact

Zdravilo shranjujte nedosegljivo otrokom!

Tega zdravila ne smete uporabljati po datumu izteka roka uporabnosti, ki je naveden na nalepki in škatli. 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

Raztopine za infundiranje, pripravljene skladno z navodili, navedenimi na koncu tega navodila, so v polietilenskih vrečah pri sobni temperaturi in 60-odstotni relativni vlažnosti stabilne 3,5 ur, v hladilniku pa dva dni. Zdravilo Levact ne vsebuje konzervansov, zato se raztopine ne smejo uporabljati po izteku navedenega časa.

Za vzdrževanje aseptičnih pogojev je odgovoren uporabnik.

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

6. Vsebina pakiranja in dodatne informacije

Kaj vsebuje zdravilo Levact

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 (E421).

Izgled zdravila Levact in vsebina pakiranja

Viale iz rjavega stekla z gumijastim zamaškom in aluminijsko zaporko.

Prašek je bel in kristalen.

Zdravilo Levact je na voljo v pakiranjih po 5, 10 in 20 vial s 25 mg bendamustinijevega klorida ter po 5 vial s 100 mg bendamustinijevega klorida.

Na trgu morda ni vseh navedenih pakiranj.

Način in režim predpisovanja in izdaje zdravila Levact

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

Imetnik dovoljenja za promet z zdravilom

Astellas Pharma GmbH
Ridlerstraße 57
80339 München
Nemčija

Proizvajalec

Haupt Pharma Wolfratshausen GmbH
Pfaffenrieder Strasse 5
D-82515 Wolfratshausen
Nemčija

Navodilo je bilo nazadnje revidirano dne 21.12.2020.

Naslednje informacije so namenjene samo zdravstvenemu osebju:

Kot pri vseh podobnih citotoksičnih učinkovinah veljajo za medicinske sestre in zdravnike strožji varnostni ukrepi zaradi morebitnega učinka zdravila, ki je lahko škodljiv za genom in povzroči raka. Pri ravnanju z zdravilom Levact se izogibajte inhalaciji (vdihovanju) in stiku s kožo ter sluznicami (nosite rokavice, zaščitna oblačila in, če je mogoče, obrazno masko!). Če se katerikoli del telesa kontaminira, ga temeljito izperite z milom in vodo, oči pa sperite z 0,9-odstotno (9 mg/ml) (izotonično) fiziološko raztopino. Če je mogoče, se priporoča, da zdravilo pripravite 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 ravnati s citostatiki.

Raztopino, pripravljeno za uporabo, je treba pripraviti tako, da vsebino vialo z zdravilom Levact raztopite v vodi za injekcije po naslednjem postopku:

1. Priprava koncentrata

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

2. Priprava raztopine za infundiranje

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

3. Uporaba

Raztopina se daje s 30- do 60-minutnim intravenskim infundiranjem.

Viale so namenjene samo enkratni uporabi.

Neuporabljeni zdravilo ali odpadni material zavržite v skladu z lokalnimi predpisi.

Nenamerno injiciranje v tkivo zunaj krvnih žil (ekstravaskularno injiciranje) je treba takoj prekiniti. Iglo moramo odstraniti po kratki aspiraciji. Nato moramo prizadeto tkivo ohladiti in roko dvigniti. Dodatne oblike zdravljenja, kot je uporaba kortikosteroidov, nimajo jasnih koristi (glejte poglavje 4).