

SPORZĄDZANIE ROZTWORU DOWSTRZYKIWAŃ LEKU BORTEZOMIB ZENTIVA 3,5 MG

DO PODAWANIA PODSKÓRNEGO LUB DOŻYLNIEGO

PODANIE
PODSKÓRNE



PODANIE
DOŻYLNIE

W celu sporządzenia roztworu do wstrzykiwań należy dodać **1,4 ml** jałowego 0,9% roztworu chlorku sodu do fiolki leku Bortezomib Zentiva w celu utrzymania **końcowego stężenia 2,5 mg/ml**

W celu sporządzenia roztworu do wstrzykiwań należy dodać **3,5 ml** jałowego 0,9% roztworu chlorku sodu do fiolki leku Bortezomib Zentiva w celu utrzymania **końcowego stężenia 1,0 mg/ml**

- Objętość rozcieńczalnika stosowana do sporządzenia roztworu do wstrzykiwań leku Bortezomib Zentiva do podania podskórnego jest różna od objętości do podawania dożylnego. W związku z dodawaniem różnej objętości, roztwory po rekonstytucji różnią się stężeniem leku.
- Ponieważ Bortezomib Zentiva nie zawiera środka konserwującego, musi być rekonstruowany przez fachowy personel medyczny, z zachowaniem ścisłych zasad aseptyki.
- Bortezomib Zentiva po sporządzeniu roztworu do wstrzykiwań powinien zostać użyty bezpośrednio po przygotowaniu. Jednakże wykazano, że trwałość chemiczna i fizyczna sporządzonego roztworu wynosi 8 godzin w temperaturze 25°C, o ile jest przechowywany w oryginalnej fiolce i/lub strzykawce. Nie ma konieczności chronienia produktu leczniczego przed światłem po sporządzeniu roztworu do wstrzykiwań.
- Aby uniknąć błędów podawania, strzykawki do podawania podskórnego i dożylnego powinny być różnie oznakowane.
- PRODUKT WYŁĄCZNIE DO STOSOWANIA PODSKÓRNEGO LUB DOŻYLNIEGO. NIE PODAWAĆ INNYMI DROGAMI.
- Bortezomib Zentiva 1 mg jest przeznaczony tylko do podania dożylnego.
- Prosimy o natychmiastowe zgłaszanie wszystkich zdarzeń niepożądanych występujących po podaniu leku Bortezomib Zentiva.