

Příbalová informace: informace pro pacienta

CAMPTO 20 mg/ml koncentrát pro infuzní roztok irinotecani hydrochloridum trihydricum

Přečtěte si pozorně celou příbalovou informaci dříve, než začnete tento přípravek používat, protože obsahuje pro Vás důležité údaje.

- Ponechte si příbalovou informaci pro případ, že si ji budete potřebovat přečíst znovu.
- Máte-li jakékoli další otázky, zeptejte se svého lékaře, lékárníka nebo zdravotní sestry.
- Pokud se u Vás vyskytne kterýkoli z nežádoucích účinků, sdělte to svému lékaři, lékárníkovi nebo zdravotní sestře. Stejně postupujte v případě jakýchkoli nežádoucích účinků, které nejsou uvedeny v této příbalové informaci. Viz bod 4.

Co naleznete v této příbalové informaci

1. Co je přípravek CAMPTO a k čemu se používá
2. Čemu musíte věnovat pozornost, než začnete přípravek CAMPTO používat
3. Jak se přípravek CAMPTO používá
4. Možné nežádoucí účinky
5. Jak přípravek CAMPTO uchovávat
6. Obsah balení a další informace

1. Co je přípravek CAMPTO a k čemu se používá

Přípravek CAMPTO je lék k léčbě karcinomu (zhoubného nádoru) a obsahuje léčivou látku trihydrát irinotekan-hydrochloridu.

Trihydrát irinotekan-hydrochloridu narušuje růst a rozšiřování nádorových buněk v těle.

Přípravek CAMPTO se používá k léčbě karcinomu tlustého střeva a konečníku v kombinaci s jinými přípravky.

Přípravek CAMPTO lze používat samostatně u pacientů s metastazujícím karcinomem tlustého střeva nebo konečníku, u nichž došlo k opětovnému výskytu nemoci nebo jejímu rozšíření po předchozí léčbě fluoruracilem.

2. Čemu musíte věnovat pozornost, než začnete přípravek CAMPTO používat

Nepoužívejte přípravek CAMPTO

- jestliže jste alergický(á) na trihydrát irinotekan-hydrochloridu nebo na kteroukoli další složku tohoto přípravku (uvedenou v bodě 6)
- jestliže máte jakékoli chronické zánětlivé onemocnění střev nebo se u Vás někdy dříve vyskytla neprůchodnost střev
- jestliže kojíte (viz bod 2)
- jestliže máte vysoké hladiny bilirubinu v krvi (více než trojnásobek normálních horních hladin)
- jestliže máte těžké poškození kostní dřeně
- jestliže je Váš stav tělesné výkonnosti špatný (hodnoceno pomocí mezinárodního standardu)
- jestliže užíváte nebo jste v nedávné době užíval(a) rostlinný přípravek obsahující třezalku tečkovanou (*Hypericum perforatum*).
- jestliže máte být nebo jste byl(a) očkován(a) živou oslabenou vakcínou (vakcíny proti žluté zimnici, planým neštovicím a pásovému oparu, spalničkám, příušnicím, zarděnkám, tuberkulóze, rotavirům, chřipce) a také po dobu šesti měsíců po ukončení chemoterapie.

Jestliže dostáváte přípravek CAMPTO v kombinaci s jinými přípravky, přečtěte si také příbalové informace k těmto přípravkům ohledně dalších kontraindikací.

Upozornění a opatření

Před použitím přípravku CAMPTO se poraďte se svým lékařem, lékárníkem nebo zdravotní sestrou.

Při používání přípravku CAMPTO buďte obzvláště opatrní

Přípravek CAMPTO patří mezi protinádorové léky používané při protinádorové léčbě, a proto Vám bude podáván na specializovaném oddělení a pod dohledem lékaře s kvalifikací pro používání léků k léčbě rakoviny.

Průjem

Přípravek CAMPTO může způsobit průjem, v některých případech i s těžkým průběhem. Může se projevit několik hodin nebo dní po podání přípravku. Pokud nebude léčen(a), může způsobit nedostatek tekutin ve Vašem těle a těžkou nerovnováhu solí a iontů, které mohou ohrožovat život. Lékař Vám předepíše přípravek k prevenci nebo potlačení tohoto nežádoucího účinku. Zajistěte, že přípravek dostanete ihned, abyste ho měl(a) doma, až ho budete potřebovat.

- Přípravek užíjte dle předpisu po prvních známkách tekuté stolice či častého vyprazdňování střev.
- Pijte velké množství vody a/nebo slaných nápojů (perlivou vodu, sodu nebo polévku).
- Pokud průjem stále přetrvává, obzvláště pokud trvá déle než 24 hodin nebo pokud je Vám na omdlení, trpíte závratí nebo omdlíváte, zavolejte svému lékaři nebo zdravotní sestře.

Snížení počtu bílých krvinek (neutropenie)

Tento přípravek může snížit počet bílých krvinek, a to zejména v týdnech po jeho podání. Proto můžete být více ohrožen(a) vznikem infekce. Okamžitě informujte svého lékaře nebo zdravotní sestru, pokud se u Vás projeví známky infekce, jako jsou například horečka (38 °C nebo vyšší), třesavka, bolest při močení, nový kašel nebo vykašlávání hlenů. Vyhybejte se nemocným osobám nebo osobám trpícím infekcí. Okamžitě informujte svého lékaře, pokud se u Vás objeví známky infekce.

Sledování krve

Lékař Vám pravděpodobně před a během léčby provede krevní testy, aby zkontroloval účinky léku na bílé a červené krvinky a chemické složení krve. V závislosti na výsledcích testů budete možná potřebovat další léčivé přípravky. Lékař také může snížit nebo odložit podání další dávky léku, nebo ji zcela zrušit. Dodržujte veškeré termíny návštěv lékaře a laboratorních testů.

V týdnech po podání přípravku může dojít ke snížení počtu krevních destiček, což může zvýšit riziko krvácení. Poradte se se svým lékařem, než začnete užívat jakékoli léky nebo doplňky stravy, které mohou ovlivnit srážlivost krve, jako například kyselinu acetylsalicylovou (aspirin) nebo přípravky s jejím obsahem, warfarin nebo vitamin E. Ihned informujte svého lékaře, pokud máte neobvyklé podlitiny, krvácení, jako například krvácení z nosu, krvácející dásně při čištění zubů nebo černou, dehtovitou stolicí.

Pocit na zvracení a zvracení

Pocit na zvracení a zvracení se u Vás může projevit v den podání přípravku nebo v prvních dnech po jeho podání. Lékař Vám může před léčbou podat přípravek k prevenci nevolnosti a zvracení. Mějte tyto přípravky připravené, kdybyste je potřeboval(a). Zavolejte svému lékaři, pokud nemůžete kvůli pocitu na zvracení a zvracení přijímat tekutiny ústy.

Akutní cholinergní syndrom

Tento přípravek může ovlivnit část nervového systému, který ovládá tělesnou sekreci a vede k takzvanému cholinergnímu syndromu. Mezi příznaky mohou patřit slinění, slzení, pocení, zúžení zornic, křeče v břiše a průjem. Okamžitě informujte svého lékaře nebo zdravotní sestru, pokud pozorujete jakýkoli z těchto příznaků, protože existují přípravky, které je pomáhají zmírnit.

Plicní poruchy

Ve vzácných případech se u osob užívajících tento přípravek mohou vyskytnout těžké plicní problémy. Ihned informujte svého lékaře, pokud se u Vás nově objeví kašel nebo se stávající kašel zhoršuje, pokud máte potíže s dýcháním nebo horečku. Lékař může zastavit Vaši léčbu, aby problém odstranil.

Cévní poruchy

Tento přípravek může zvýšit riziko výskytu závažných krevních sraženin v žilách nohou nebo plic, které mohou cestovat do dalších částí těla, jako například do plic nebo mozku. Ihned informujte svého lékaře, pokud zaznamenáte bolest na hrudi, dušnost nebo otok, bolest, zarudnutí kůže nebo pocit tepla v ruce či noze.

Chronický střevní zánět a/nebo neprůchodnost střev

Informujte svého lékaře, pokud máte bolest břicha nebo se nemůžete vyprázdnit, obzvláště pokud trpíte také nadýmáním nebo ztrátou chuti k jídlu.

Radiační terapie (léčba ozařováním)

Pokud jste v nedávné době podstoupil(a) radioterapii pánve či břicha, může u Vás hrozit vyšší riziko útlumu funkce kostní dřene. Informujte o tom svého lékaře, než Vám bude přípravek Campto podán.

Porucha funkce ledvin

V souvislosti s léčbou, infekcí, průjmem a zvracením nebo syndromem nádorového rozpadu (může vzniknout po zahájení léčby) může dojít k poruše funkce ledvin (hromadění dusíku močoviny v krvi nebo selhání ledvin). Lékař bude funkci ledvin pravidelně kontrolovat.

Porucha funkce jater

Před zahájením léčby a dále před každým cyklem léčby bude lékař kontrolovat funkci jater a podle jejich výsledků Vám upraví dávku přípravku.

Srdeční poruchy

Informujte svého lékaře, pokud máte nebo jste měl(a) onemocnění srdce nebo pokud jste dříve užíval(a) přípravky k léčbě nádorového onemocnění. Lékař Vás bude pečlivě sledovat a probere s Vámi možnosti omezení rizikových faktorů (například kouření, vysoký krevní tlak a příliš velký obsah tuku ve stravě).

Další

Tento přípravek může vyvolat bolestivé projevy v ústech nebo na rtech, často během prvních týdnů po zahájení léčby. Může způsobit bolest úst, krvácení, či dokonce potíže s příjmem potravy. Lékař nebo zdravotní sestra mohou navrhnout způsob, jak tyto potíže zmírnit, jako například změnu způsobu příjmu potravy nebo čištění zubů. V případě potřeby Vám lékař také může předepsat přípravek proti bolesti.

Během léčby a nejméně tři měsíce po jejím ukončení je nutná účinná antikoncepce.

Pokud plánujete podstoupit chirurgický zákrok nebo jakoukoli léčbu, informujte svého lékaře nebo zubaře, že používáte tento přípravek.

Děti a dospívající

Tento léčivý přípravek není určen k léčbě dětí a dospívajících.

Další léčivé přípravky a přípravek CAMPTO

Informujte svého lékaře nebo lékárníka o všech lécích, které užíváte, které jste v nedávné době užíval(a) nebo které možná budete užívat.

Pokud užíváte jakékoli z následujících léků, musíte o tom informovat svého lékaře, protože se mohou s irinotekanem vzájemně ovlivňovat:

- přípravky k léčbě epileptických záchvatu (karbamazepin, fenobarbital, fenytoin nebo fosfenytoin)
- přípravky k léčbě plísňových infekcí (ketokonazol a itrakonazol)
- přípravky k léčbě tuberkulózy (rifampicin a rifabutin)
- třezalka tečkovaná (rostlinný přípravek)
- přípravky k léčbě HIV (atazanavir)
- přípravky k potlačení imunitního systému užívané po transplantaci orgánů jako prevence odmítnutí transplantátu (cyklosporin a takrolimus).

V průběhu používání přípravu CAMPTO nezačínajte nebo nepřestávejte užívat jakékoli léky bez předchozí konzultace s lékařem.

Přípravek CAMPTO s jídlem, pitím a alkoholem

Během léčby není vhodné požívat alkoholické nápoje.

Těhotenství, kojení a plodnost

Těhotenství

Pokud jste těhotná, domníváte se, že můžete být těhotná, nebo plánujete otěhotnět, poraďte se se svým lékařem nebo lékárníkem dříve, než začnete tento přípravek používat.

Tento lék může způsobit problémy s plodem, pokud je používán v době početí nebo v průběhu těhotenství. Muži a ženy používající tento přípravek musí během léčby a až 3 měsíce po jejím ukončení používat spolehlivé způsoby prevence početí. O způsobu vhodné antikoncepce se poraďte se svým lékařem. Přípravek se nesmí podávat v těhotenství. Těhotné ženy mohou tento přípravek používat pouze v případě, že možný přínos pro matku převažuje riziko pro plod.

Kojení

Pokud kojíte, poraďte se se svým lékařem nebo lékárníkem dříve, než začnete tento přípravek používat.

Není známo, zda se přípravek CAMPTO vylučuje do mateřského mléka, ale vzhledem k možným nežádoucím účinkům na dítě musí být kojení po dobu léčby přerušeno.

Plodnost

Nebyly provedeny žádné studie u člověka, ale u zvířat tento přípravek ovlivňuje plodnost.

Řízení dopravních prostředků a obsluha strojů

Přípravek CAMPTO může navodit nežádoucí účinky, které ovlivňují schopnost řídit a obsluhovat stroje. Pokud si nejste jistý(á), zeptejte se svého lékaře nebo lékárníka.

Během prvních 24 hodin po podání přípravku CAMPTO se Vám může točit hlava nebo můžete mít poruchy vidění. Pokud se tak stane, neřid'te ani nepoužívejte náradí ani neobsluhujte stroje.

Přípravek CAMPTO obsahuje sodík a sorbitol.

Tento léčivý přípravek obsahuje méně než 1 mmol (23 mg) sodíku v jedné injekční lahvičce, to znamená, že je v podstatě „bez sodíku“.

Tento léčivý přípravek obsahuje 45 mg sorbitolu v jednom mililitru, což odpovídá 90 mg v 2ml injekční lahvičce, 225 mg v 5 ml lahvičce a 675 mg v 15 ml lahvičce.

Sorbitol je zdrojem fruktózy. Pokud máte vrozenou nesnášenlivost fruktózy, což je vzácné genetické onemocnění, nesmí Vám být tento přípravek podán, pokud to není nezbytně nutné. Pacienti s vrozenou nesnášenlivostí fruktózy nejsou schopni rozložit fruktózu, což může způsobit závažné nežádoucí účinky. Informujte lékaře před zahájením léčby tímto přípravkem, pokud máte vrozenou nesnášenlivost fruktózy.

3. Jak se přípravek CAMPTO používá

Přípravek CAMPTO Vám bude podán zdravotnickým pracovníkem.

Množství přípravku CAMPTO, který Vám bude podán, závisí na mnoha faktorech, včetně Vaší výšky a tělesné hmotnosti, celkového zdravotního stavu nebo jiných zdravotních problémů a typu nádorového onemocnění nebo způsobu jeho léčby. Lékař stanoví dávku a plán podávání.

Přípravek CAMPTO Vám bude podán infuzí do žíly (kapačka). Přípravek CAMPTO Vám bude podáván pomalu a infuze může trvat 30 až 90 minut.

V průběhu podávání přípravku CAMPTO Vám mohou být podány další léky k prevenci nevolnosti, zvracení, průjmů a dalších nežádoucích účinků.

Pokud během podávání přípravku CAMPTO pocítíte pálení, bolest, zarudnutí nebo otok kolem injekční jehly, informujte lékaře nebo zdravotní sestru. Pokud lék unikne mimo žílu, může způsobit poškození tkáně.

V současnosti existuje pro přípravek CAMPTO několik plánů léčby. Obvykle je podáván jednou za 3 týdny.

Pouze lékař může zhodnotit délku Vaší léčby.

Jestliže Vám bylo podáno více přípravku CAMPTO, nebo Vám přípravek nebyl podán

Tento přípravek Vám bude podáván v nemocnici pod dohledem zdravotnického pracovníka. Je velmi nepravděpodobné, že Vám bude podáno více nebo méně přípravku, avšak pokud budete mít jakékoli pochybnosti, řekněte to svému lékaři nebo zdravotní sestře.

Máte-li jakékoli další otázky týkající se užívání tohoto přípravku, zeptejte se svého lékaře, lékárníka nebo sestry.

4. Možné nežádoucí účinky

Podobně jako všechny léky, může mít i přípravek CAMPTO nežádoucí účinky, které se ale nemusí vyskytnout u každého.

Některé nežádoucí účinky mohou být závažné. Pokud pocítíte kterýkoli z následujících závažných nežádoucích účinků, musíte ihned kontaktovat svého lékaře (viz bod 2).

Pokud máte některou z těchto známek alergické reakce, vyhledejte okamžitě lékaře nebo lékařskou pohotovost: kopřivka, ztížené dýchání, otok obličeje, rtů, jazyka nebo krku.

- Časný průjem (viz bod 2): Objevuje se do 24 hodin od podání léku a je doprovázen příznaky rýmy, zvýšeným sliněním, slzením, pocením, zrudnutím a křečemi v břiše. (Tyto příznaky se mohou objevit během podávání léku. V takovém případě urychleně upozorněte zdravotnického pracovníka. Mohou Vám být podány léky, které zastaví a/nebo zmírní tento časný nežádoucí účinek).
- Pozdní průjem (viz bod 2): Objevuje se po více než 24 hodinách od podání léku. Průjem může způsobit ztrátu tekutin (dehydrataci) a okyselení organismu a proto je důležité, abyste byl(a) v kontaktu se zdravotnickými pracovníky, kteří Vás budou sledovat a pomohou Vám s úpravou léků a stravy.

Pokud pocítíte kterýkoli z následujících nežádoucích účinků, poraďte se se svým lékařem nebo zdravotní sestrou. Jejich četnost výskytu se může lišit podle toho, zda jste léčen(a) pouze přípravkem CAMPTO, nebo jej dostáváte v kombinaci s dalšími léky.

Velmi časté nežádoucí účinky (postihují více než 1 pacienta z 10):

- snížená chuť k jídlu,
- cholinergní syndrom (viz bod 2),
- zvracení,
- pocit na zvracení,
- vypadávání vlasů,
- zánět sliznic,
- pocit slabosti a nedostatek energie,
- bolest břicha,
- horečka,
- nízký počet krevních destiček, který může způsobit podlitiny nebo krvácení,
- nízký počet bílých krvinek, při kterém může docházet ke zvýšenému riziku infekce,
- nízký počet červených krvinek způsobující únavu a dušnost,
- abnormální laboratorní výsledky při vyšetření funkce jater pomocí krevních testů.

Časté nežádoucí účinky (postihují až 1 z 10 pacientů):

- infekce,
- nízký počet bílých krvinek s horečkou,
- zácpa,
- nízký počet krevních destiček, který může způsobit podlitiny nebo krvácení,
- abnormální laboratorní výsledky při vyšetření funkce ledvin pomocí krevních testů.

Po uvedení přípravku na trh se navíc objevily tyto nežádoucí účinky. Četnost jejich výskytu není známa (četnost nelze z dostupných údajů určit):

- plísňové infekce,
- virové infekce,
- těžký, trvalý nebo krvácivý průjem (může být spojen s bolestí břicha nebo horečkou),
- infekce v krvi (sepsy),
- ztráta tekutin (způsobená průjmem a zvracením),
- závrať, rychlý tlukot srdce a bledá kůže (stav spojený s nedostatkem tekutin)
- dočasná porucha řeči během léčby nebo krátce po ní,
- pocit mravenčení a brnění,
- vysoký krevní tlak (během infuze nebo po ní)
- potíže se srdcem,
- plicní onemocnění způsobující sípot a dušnost (viz bod 2),
- škytavka,
- neprůchodnost střev,
- výrazné rozšíření tlustého střeva,
- krvácení ze střev,
- zánět tlustého střeva,
- proděravění střeva,
- steatóza jater (nahromadění tuku v játrech), steatóza jater spojená se zánětem,
- kožní reakce,
- reakce v místě podání léku,
- nízká hladina draslíku v krvi,
- nízká hladina soli v krvi většinou spojená s průjmem a zvracením,
- svalové křeče,
- problémy s ledvinami,
- nízký krevní tlak.

Hlášení nežádoucích účinků

Pokud se u Vás vyskytne kterýkoli z nežádoucích účinků, sdělte to svému lékaři nebo lékárníkovi nebo zdravotní sestře. Stejně postupujte v případě jakýchkoli nežádoucích účinků, které nejsou uvedeny v této příbalové informaci. Nežádoucí účinky můžete hlásit také přímo na adresu:

Státní ústav pro kontrolu léčiv

Šrobárova 48

100 41 Praha 10

webové stránky: www.sukl.cz/nahlasit-nezadouci-ucinek.

Nahlášením nežádoucích účinků můžete přispět k získání více informací o bezpečnosti tohoto přípravku.

5. Jak přípravek CAMPTO uchovávat

Uchovávejte tento přípravek mimo dohled a dosah dětí.

Uchovávejte při teplotě do 25 °C v původním obalu, aby byl přípravek chráněn před světlem.

Roztok přípravku CAMPTO je nutno použít ihned po naředění neboť neobsahuje antibakteriální konzervační látku. Je-li naředění provedeno za přísných aseptických podmínek (např. v laminárním boxu) je nutno roztok přípravku CAMPTO použít (ukončení infuze) do 12 hodin při pokojové teplotě či do 24 hodin při uložení za teploty 2 °C - 8 °C po prvním otevření.

Následující podmínky se uplatňují pro přípravek v polypropylénových lahvičkách. Roztok přípravku CAMPTO je kompatibilní s 0,9% fyziologickým roztokem a s 5% roztokem glukózy po dobu nejvýše 28 dní, pokud je uchováván v LDPE nebo PVC obalech při teplotě 5 °C nebo při 30 °C/pokojové vlhkosti a chráněn před světlem. Pokud je vystaven světlu, kompatibilita je stanovena nejvýše na 3 dny.

Avšak doporučuje se z důvodů snížení mikrobiologického rizika, aby byl roztok připraven těsně před použitím a podání infuze by mělo být zahájeno ihned po přípravě. Pokud není použit okamžitě po naředění, podmínky a doba uchování před použitím jsou v zodpovědnosti uživatele a za normálních okolností by neměly překročit 24 hodin při teplotě 2 °C – 8 °C, pokud nebylo rozpuštění/naředění (atd.) prováděno za kontrolovaných a validovaných aseptických podmínek.

Nevyhazujte žádné léčivé přípravky do odpadních vod nebo domácího odpadu. Zeptejte se svého lékárníka, jak naložit s přípravky, které již nepoužíváte. Tato opatření pomáhají chránit životní prostředí.

6. Obsah balení a další informace

Co přípravek CAMPTO obsahuje

- Léčivou látkou je irinotecan hydrochloridum trihydricum.

Jeden ml koncentrátu obsahuje irinotecan hydrochloridum trihydricum 20 mg, což odpovídá 17,33 mg irinotekanu.

- Dalšími složkami jsou sorbitol (E 420), kyselina mléčná, roztok hydroxidu sodného 1 mol/l, kyselina chlorovodíková (k úpravě pH) a voda pro injekci.

Jak přípravek CAMPTO vypadá a co obsahuje toto balení

Popis přípravku:

Čirý, bezbarvý až slabě žlutý roztok

Přípravek je dodáván v injekční lahvičce z hnědého polypropylenu s pryžovou zátkou, hliníkovým uzávěrem, plastovým diskem „flip-off“, v krabičce.

40 mg/2ml

100 mg/5ml

300 mg/15ml

Velikost balení: 1 lahvička

Na trhu nemusí být všechny velikosti balení

Držitel rozhodnutí o registraci a výrobce

Držitel rozhodnutí o registraci

Pfizer, spol. s r.o., Stroupežnického 17, 150 00 Praha 5, Česká republika

Výrobce

Pfizer Service Company BVBA, Hoge Wei 10, 1930 Zaventem, Belgie

Tato příbalová informace byla naposledy revidována: 25. 9. 2018

<-----

Následující informace jsou určeny pouze pro zdravotnické pracovníky:

Návod k použití přípravku, zacházení s ním a k jeho likvidaci

Jako u jiných cytostatik je třeba při přípravě i zacházení s přípravkem CAMPTO zvýšené opatrnosti. Je třeba používat brýle, masku a rukavice.

Pokud dojde ke kontaktu pokožky s roztokem přípravku CAMPTO nebo infuzním roztokem, omyjte ji okamžitě pečlivě vodou a mýdlem. Dojde-li ke kontaktu roztoku přípravku CAMPTO nebo infuzního roztoku se sliznicemi, opláchněte je ihned vodou.

Příprava intravenózní infuze

Jako u jiných intravenózních látek JE NUTNO ROZTOK PŘÍPRAVKU CAMPTO PŘIPRAVIT ASEPTICKY.

Roztok přípravku CAMPTO je nutno použít ihned po naředění neboť neobsahuje antibakteriální konzervační látku. Je-li naředění provedeno za přísných aseptických podmínek (např. v laminárním boxu) je nutno roztok přípravku CAMPTO použít (ukončení infuze) do 12 hodin při pokojové teplotě či do 24 hodin při uložení za teploty 2 °C - 8°C po prvním otevření.

Následující podmínky se uplatňují pro přípravek v polypropylenových lahvičkách. Roztok přípravku CAMPTO je kompatibilní s 0,9% fyziologickým roztokem a s 5% roztokem glukózy po dobu nejvýše 28 dní, pokud je uchováván v LDPE nebo PVC obalech při teplotě 5 °C nebo při 30 °C/pokojové vlhkosti a chráněn před světlem. Pokud je vystaven světlu, kompatibilita je stanovena nejvýše na 3 dny.

Avšak doporučuje se z důvodů snížení mikrobiologického rizika, aby byl roztok připraven těsně před použitím a podání infuze má být zahájeno ihned po přípravě. Pokud není použit okamžitě po naředění, podmínky a doba uchovávání před použitím jsou v zodpovědnosti uživatele a za normálních okolností by neměly překročit 24 hodin při teplotě 2°C až 8°C, pokud nebylo naředění (atd.) prováděno za kontrolovaných a validovaných aseptických podmínek.

Pokud je pozorován v lahvičce nebo po naředění precipitát, je nutno léčivo vyřadit podle standardních procedur pro cytotoxické látky.

Za aseptických podmínek aspirujte požadovaný objem roztoku přípravku CAMPTO z lahvičky

kalibrovanou injekční stříkačkou a vstříkněte do 250ml infuzního vaku nebo lahve s obsahem buď 0,9% fyziologického roztoku nebo 5% roztoku glukózy. Roztok opatrně promíchejte otáčením v ruce.

Likvidace materiálu

Veškerý materiál použitý pro ředění a podávání je třeba zlikvidovat podle standardních nemocničních postupů vyžadovaných u cytostatik.