

Листовка: информация за потребителя

Изпълнителна агенция 2

Към Рег. №

20110771

Разрешение №

- 67965

10 -01- 2025

Одобрение №

ЦИСПЛАТИН АКОРД 1 mg/ml концентрат за инфузионен разтвор
CISPLATIN ACCORD 1 mg/ml concentrate for solution for infusionЦисплатин
Cisplatin

Името на Вашето лекарство е „Цисплатин Акорд 1 mg/ml концентрат за инфузионен разтвор”, но в листовката ще се нарича „Цисплатин Акорд”.

Прочетете внимателно цялата листовка преди да започнете да използвате това лекарство, тъй като тя съдържа важна за Вас информация.

- Запазете тази листовка. Може да се наложи да я прочетете отново.
- Ако имате някакви допълнителни въпроси, попитайте Вашия лекар, фармацевт или медицинска сестра.
- Ако получите някакви нежелани реакции, уведомете Вашия лекар, фармацевт или медицинска сестра. Това включва и всички възможни нежелани реакции, неописани в тази листовка. Вижте точка 4.

Какво съдържа тази листовка:

1. Какво представлява Цисплатин Акорд и за какво се използва
2. Какво трябва да знаете, преди да използвате Цисплатин Акорд
3. Как да използвате Цисплатин Акорд
4. Възможни нежелани реакции
5. Как да съхранявате Цисплатин Акорд
6. Съдържание на опаковката и допълнителна информация

1. Какво представлява Цисплатин Акорд и за какво се използва

Цисплатин Акорд съдържа активното вещество цисплатин, което принадлежи към група лекарства, наречени цитостатици, използвани за лечението на рак. Цисплатин може да се използва самостоятелно, но по-често се прилага в комбинация с други цитостатици.

Цисплатин може да разрушава клетки във Вашия организъм, които могат да причинят определени видове рак (тумор на тестисите, тумор на яйчниците, тумор на пикочния мехур, тумор на епителната тъкан на главата и врата, белодробен карцином и цервикален карцином в комбинация с лъчетерапия).

Вашият лекар ще може да Ви предостави повече информация.

Трябва да говорите с лекар, ако не се чувствате по-добре или се чувствате по-зле.

2. Какво трябва да знаете, преди да използвате Цисплатин Акорд

Не използвайте Цисплатин Акорд:

- ако сте алергични към цисплатин, подобни противоракови лекарства, други съединения, съдържащи платина или някои от останалите съставки на това лекарство (изброени в точка 6);
- ако имате много малък брой кръвни клетки (което се нарича „миелосупресия”). Вашият лекар ще провери това с кръвни изследвания;
- ако кърмите;
- ако имате тежко бъбречно заболяване;
- ако имате затруднения със слуха;
- ако страдате от дехидратация (обезводняване);
- ако трябва да се ваксинирате срещу жълта треска.

Уведомете Вашия лекар, ако горното се отнася за Вас, преди да използвате това лекарство.



Предупреждения и предпазни мерки

Говорете с Вашия лекар, фармацевт или медицинска сестра преди да използвате Цисплатин Акорд:

- ако имате симптоми на увреждане на нервите (периферна невропатия), като мравучкане, изтръпване или влошено усещане за допир. Ще бъдете преглеждани редовно за тези симптоми и лечението може да бъде спряно, ако е необходимо.
- ако сте били подложени на лъчетерапия в областта на главата.

Вашият лекар ще проведе изследвания, за да се определят нивата на калций, натрий, калий и магнезий в кръвта Ви, както и да провери кръвната Ви картина и функционалността на черния дроб, бъбреците и неврологичната функция.

Цисплатин може да засегне костния мозък, причинявайки промени в производството на кръвни клетки в организма; уведомете Вашия лекар, ако имате необичайно кървене или кръвонасядане. Не приемайте аспирин, нестероидни противовъзпалителни средства (НСПВС) или други лекарства, без да уведомите Вашия лекар. Вашият лекар често ще изследва кръвта Ви и ще проверява за признания на инфекция.

Цисплатин може да причини проблеми със слуха (ототоксичност) и проблеми с бъбреците (нефротоксичност). Бъбренчата функция и слухът ще бъдат наблюдавани преди и по време на лечението. Ако получите промени в слуха, трябва да уведомите Вашия лекар.

Уведомете Вашия лекар, ако възнамерявате да се ваксинирате по време на лечението с Цисплатин Акорд. Някои живи ваксии трябва да се избягват, тъй като те могат да причинят сериозни инфекции и Вашият отговор към други видове ваксии (инактивирани) може да бъде отслабен.

Други лекарства и Цисплатин Акорд

Говорете с Вашия лекар, фармацевт или медицинска сестра, ако използвате, наскоро сте използвали или е възможно да използвате други лекарства, например:

- някои антибиотици, като цефалоспорини, аминогликозиди и амфотерицин В и някои контрастни вещества, използвани при медицински изследвания, могат да влошат нежеланите реакции на цисплатин, особено бъбренчите проблеми.
- някои отводняващи таблетки, наречени бримкови диуретици, антибиотици, наречени аминогликозиди и противораково лекарство, наречено ифосфамид, могат да доведат до влошаване на увреждането на слуха като нежелана реакция на цисплатин.
- блеомицин (противораково лекарство), метотрексат (използван за лечение на рак или артрит) и паклитаксел (противораково лекарство) могат да доведат до повече нежелани реакции, ако едновременно се използва цисплатин.
- цисплатин може да намали ефективността на антikonвулсантите (използвани за лечение на епилепсия), може да се наложи да се проверят кръвните нива на фенитоин.
- ефективността на пероралните антикоагуланти (варфарин) може да бъде повлияна. Вашият лекар ще проследява кръвните Ви изследвания.
- буклизин, циклизин и меклозон (антихистаминови лекарства), локсалин, фенотиазини и тиоксантини (лекарства, използвани за лечение на психиатрични разстройства) или триметобензамини (лекарства, използвани за предотвратяване на гадене и повръщане) могат да прикрият симптомите на промени в равновесието (като замаяност или шум в ушите).
- цисплатин може да влоши страничните ефекти на противораково лекарство ифосфамид.
- пироксидин (витамин В6) и алтretамин (противораково лекарство), използвани в комбинация с цисплатин за лечение на напреднал рак на яйчиците, могат да намалят времето, прекарано в възстановяване. Вашият лекар ще обсъди това с Вас
- блеомицин и етопозид (противоракови лекарства), използвани в комбинация с цисплатин и литий (използван за лечение на психични заболявания), могат да намалят нивата на литий в кръвта. Препоръчително е да се следят стойностите на лития.
- ваксината срещу жълта треска не трябва да се използва едновременно с лечението с цисплатин, поради риск от смърт в резултат на ваксинацията. Препоръчително е да се използва инактивирана ваксина.
- лекарства против подагра като алопуринол, колхицин, пробенецид или суподицид, които намаляват нивата на пикочна киселина в кръвта. Може да се наложи Вашият лекар да промени дозата на Цисплатин Акорд.

Бременност, кърмене и фертилитет



Бременност

Ако сте бременна или кърмите, смятате, че може да сте бременна или планирате бременност, посъветвайте се с Вашия лекар или фармацевт преди да приемете това лекарство.

Поради възможния рисък от вродени дефекти, пациентите от мъжки и женски пол трябва да приемат контрацептиви както по време на лечението с цисплатин, така и най-малко шест месеца след приключване на лечението.

Цисплатин не трябва да се използва по време на бременност, освен ако не е изрично предписано от Вашия лекар.

Посъветвайте се с Вашия лекар или фармацевт преди да приемете каквото и да е лекарство.

Кърмене

Не използвайте това лекарство, ако кърмите.

Фертилитет

Пациентите от мъжки пол, лекувани с цисплатин, се съветват да не стават баща по време на лечението и до 6 месеца след лечението. Лечението с цисплатин може потенциално да причини траен стерилитет при мъжете. Препоръчително е пациентите от мъжки пол, които желаят да станат бащи в бъдеще, да потърсят съвет относно замразяване (криоконсервация) на спермата преди лечението.

Шофиране и работа с машини

Не шофирайте и не работете с машини, ако получите никакви нежелани реакции, които могат да намалят способността Ви да извършвате тези дейности.

Цисплатин Акорд съдържа натрий

Това лекарство съдържа 3,5 mg натрий (основна съставка на готварската/трапезната сол) във всеки ml. Това количество е еквивалентно на 0,18% от препоръчителния максимален дневен хранителен прием на натрий за възрастен.

Това лекарство може да се приготви с разтвор, който съдържа натрий. Това трябва да се вземе допълнително предвид, ако сте на диета с ниско съдържание на сол (натрий).

3. Как да използвате Цисплатин Акорд

Дозировка и начин на приложение

Цисплатин Акорд трябва да се прилага само от специалист в лечението на рак.

Концентратът се разрежда с разтвор на натриев хлорид.

Цисплатин обикновено се прилага чрез инжекция във вена (интравенозна инфузия) в продължение на 6 до 8 часа.

Необходимо е наличието на поддържащо оборудване за контрол на анафилактичните реакции.

Цисплатин не трябва да влиза в контакт с никакви материали, които съдържат алуминий.

Препоръчителната доза Цисплатин Акорд зависи от Вашето физическо състояние, очакваните ефекти от лечението и дали цисплатин се дава самостоятелно (монотерапия) или в комбинация с други лекарства (комбинирана химиотерапия).

Препоръчителна доза:

Цисплатин Акорд (монотерапия):

Препоръчват се следните дози:

- Еднократна доза от 50 до 120 mg/m² телесна повърхност (BSA) на всеки 3 до 4 седмици.
- 15 до 20 mg/m² дневно за 5-дневен период на всеки 3 до 4 седмици.

Цисплатин Акорд в комбинация с други химиотерапевтични агенти (комбинирана химиотерапия):

- 20 mg/m² телесна повърхност (BSA) или повече веднъж на всеки 3 до 4 седмици.

За лечение на цервикален карцином, цисплатин се използва в комбинация със лъчтерапия или други химиотерапевтични лекарства.

Обичайната доза е 40 mg/m² (BSA) седмично в продължение на 6 седмици.



С цел да се избегнат или намалят проблемите с бъбреците, е препоръчително да пиете обилни количества вода за период от 24 часа след лечение с Цисплатин Акорд.

Ако сте мислите, че сте приели повече от необходимата доза Цисплатин Акорд

Вашият лекар трябва да се увери, че за Вашето заболяване е предписана правилната доза. В случай на предозиране, може да получите по-тежки нежелани реакции. Вашият лекар може да приложи симптоматично лечение на тези нежелани реакции. Ако смятате, че Ви е приложена повече от необходимата доза Цисплатин Акорд, незабавно се свържете с Вашия лекар.

Ако имате някакви допълнителни въпроси относно употребата на това лекарство, попитайте Вашия лекар.

4. Възможни нежелани реакции

Както всички лекарства, това лекарство може да предизвика нежелани реакции, въпреки че не всеки ги получава.

Ако някое от посочените се случи, информирайте незабавно Вашия лекар:

- тежка алергична реакция – може да получите внезапен сърбящ обрив (уртикария), подуване на ръцете, стъпалата, глезните, лицето, устните, устата или гърлото (което може да причини затруднения при прегълъщане или дишане) р зачеряване, и може да имате усещане, че ще загубите съзнание;
- силни болки в гръденния кош, които е възможно да се разпространяват към челюстта или ръката, с изпотяване, задух и гадене (инфаркт);
- припадък или гърч;
- проблеми със слуха - може да усетите звънене в ушите или загуба на слуха (ототоксичност);
- проблеми с бъбреците и пикочните пътища;
- прекомерна умора и общо неразположение, което може да са симптоми на понижени нива на кръвните клетки (миелосупресия). Това ще бъде потвърдено с кръвни изследвания.

Това са сериозни нежелани реакции. Може да се нуждаете от спешна медицинска помощ.

Много чести: може да засегнат повече от 1 на 10 души:

- влошаване на функцията на костния мозък (което може да повлияе на образуването на кръвни клетки);
- намаляване на белите кръвни клетки, което повишава вероятността за инфекции (левкопения);
- намаляване на броя на тромбоцитите, което повишава риска от кръвонасядане и кървене (тромбоцитопения);
- намаляване на червените кръвни клетки, което може да причини отпадналост и бледност на кожата (анемия);
- намалено ниво на натрий в кръвта;
- висока температура.

Чести: може да засегнат до 1 на 10 души:

- силна болка или подуване на единия крак, болка в гърдите или затруднено дишане (които е възможно да показват наличие на вредни опасни съсиреци в някоя вена);
- бърз, неравномерен или бавен сърдечен ритъм;
- сепсис (отравяне на кръвта).

Нечести: може да засегнат до 1 на 100 души:

- тежка алергична реакция (вижте по-горе);
- увреждане на слуха (ототоксичност);
- намалено ниво на магнезий в кръвта;
- аномално образуване на сперма.

Редки: може да засегнат до 1 на 1 000 души:

- повишен риск от остра левкемия;
- гърчове (припадъци);
- загуба на съзнание, главоболие, обърканост и загуба на зрение;



- загуба на определени мозъчни функции, включително мозъчна дисфункция, характеризираща се със спазми и понижено ниво на съзнание;
- мозъчна дисфункция (объркване, неясен говор, понякога слепота, загуба на паметта и парализа);
- сърдечен пристъп;
- възпаление на лигавицата на устата (стоматит);
- периферна невропатия на сетивните нерви, характеризираща се с гъделничкащо усещане, сърбеж или изтърпване без друга причина и понякога със загуба на вкус, тактилност, зрение, внезапни стрелкащи болки от шията през гърба и в краката, при навеждане напред.

Много редки: може да засегнат до 1 на 10 000 души:

- сърдечен арест.

С неизвестна честота: от наличните данни не може да бъде направена оценка:

- симптоми на инфекция, като треска или възпалено гърло;
- хемолитична анемия;
- неадекватно освобождаване на хормона вазопресин (ADH), което може да доведе до ниски нива на натрий в кръвта и задържане на вода в организма;
- повишена амилаза (ензим) в кръвта;
- обезводняване;
- намалени нива на калций, фосфат, калий в кръвта;
- високо ниво на пикочна киселина в кръвта;
- мускулни крампи;
- заболяване на гръбначния стълб, което може да причини усещане за токов удар, преминаващ в крайниците ви;
- загуба на вкусово усещане;
- проблеми със зрението (замъглено зрение, изменено възприемане на цветовете, загуба на зрение или болка в очите);
- звън в ушите или глухота;
- сърдечни проблеми;
- необичайно студени или бледи ръце и крака;
- бодежи, изтърпване или трепор в длани, стъпалата, ръцете или краката;
- упорито главоболие;
- гадене или повръщане;
- загуба на апетит, анорексия;
- хълциане;
- диария;
- повишени чернодробни ензими, повишен билирубин;
- дихателни затруднения;
- недостиг на въздух, болка в гърдите, особено при вдишване, и изкашляне на кръв;
- проблеми с бъбреците или урината;
- косопад;
- обрив;
- силна уморяемост/отпадналост;
- подуване или възпаление на мястото на инжектиране;
- крампи или спазми;
- усещане за парене или бодежи;
- небичайно кръвонасядане или кървене;
- хемолитично-уремичен синдром, който може да причини изменения в бъбреците и кръвта.

Цисплатин може да доведе до проблеми с кръвта, черния дроб и бъбреците. Вашият лекар ще назначи изследвания, за да провери за наличието на такива проблеми и за да проследява електролитите.



Съобщаване на нежелани реакции

Ако получите никакви нежелани лекарствени реакции, уведомете Вашия лекар, фармацевт или медицинска сестра. Това включва всички възможни неописани в тази листовка нежелани реакции. Можете също да съобщите нежелани реакции директно чрез националната система за съобщаване:

Изпълнителна агенция по лекарствата
ул. „Дамян Груев“ № 8
1303 София
Тел.: +359 2 8903417
уебсайт: www.bda.bg

Като съобщавате нежелани реакции, можете да дадете своя принос за получаване на повече информация относно безопасността на това лекарство.

5. Как да съхранявате Цисплатин Акорд

Да се съхранява на място, недостъпно за деца.

Съхранявайте контейнера в картонената опаковка, за да се предпази от светлина. Да не се съхранява в хладилник или замразява.

Ако в резултат на излагане на ниски температури са се образували кристали или утайка, разтворете отново чрез поставяне на флаконите на стайна температура, докато се получи бистър разтвор.

Продуктът трябва да се изхвърли, ако разтворът не стане бистър след енергично разклаща.

Не използвайте това лекарство след срока на годност, отбелязан върху флакона и картонената кутия след „Годен до/EXP“. Срокът на годност отговаря на последния ден от посочения месец.

Не използвайте това лекарство, ако забележите видими признания за нарушаване на качеството.

Всички материали, използвани за приготвянето и прилагането, или които са били в контакт с цисплатин по никакъв начин, трябва да се изхвърлят в съответствие с местните изисквания за цитотоксични отпадъци.

Ако разтворът Ви се струва мътен или забележите утайка, която не се разтваря, флаконът трябва да се изхвърли.

6. Съдържание на опаковката и допълнителна информация

Какво съдържа Цисплатин Акорд:

Цисплатин Акорд съдържа активното вещество цисплатин.

Всеки 1 ml концентрат за инфузионен разтвор съдържа 1 mg цисплатин. Това лекарството се предоставя в стъклени контейнери с кехлибарен цвят, наречени флакони.

Разфасовка	10 ml	25 ml	50 ml	100 ml
Количество цисплатин	10 mg	25 mg	50 mg	100 mg

Наличен е в опаковки, които съдържат един флакон (не всички разфасовки могат да бъдат пуснати на пазара).

Другите съставки са вода за инжекции, натриев хлорид, хлороводородна киселина (за корекция на pH), натриев хидроксид (за корекция на pH).

Как изглежда Цисплатин Акорд и какво съдържа опаковката:

Цисплатин Акорд е бистър, безцветен до бледожълт разтвор в стъклен флакон с цвят на кехлибар. Ултрачески свободен от видими частици, с отчупващо се прозрачно капаче.

Опаковка с 1 флакон за инжекции от 10 ml, всеки флакон за инжекции съдържа 10 mg цисплатин.

Опаковка с 1 флакон за инжекции от 25 ml, всеки флакон за инжекции съдържа 25 mg цисплатин.



Опаковка с 1 флакон за инжекции от 50 ml, всеки флакон за инжекции съдържа 50 mg цисплатин.
Опаковка с 1 флакон за инжекции от 100 ml, всеки флакон за инжекции съдържа 100 mg цисплатин.

Не всички видове опаковки могат да бъдат пуснати на пазара.

Притежател на разрешението за употреба:

Accord Healthcare Polska Sp. z o.o.,
ul. Taśmowa 7,
02-677, Warszawa, Mazowieckie,
Полша

Производител:

Accord Healthcare Polska Sp.z o.o.,
ul. Lutomierska 50,95-200 Pabianice,
Полша

Accord Healthcare Single Member S.A.
64th Km National Road Athens, Lamia, 32009,
Гърция

Този лекарствен продукт е разрешен за употреба в държавите членки на ЕИП под следните имена:

Име на държавата членка	Име на лекарствения продукт
Австрия	Cisplatin Accord 1 mg/ml Konzentrat zur Herstellung einer Infusionslösung
Белгия	Cisplatin Accord Healthcare 1 mg/ml Solution à Diluer pour Perfusion / concentraat voor oplossing voor infusie / Konzentrat zur Herstellung einer Infusionslösung
България	Цисплатин Акорд 1 mg/ml концентрат за инфузионен разтвор
Дания	Cisplatin Accord
Естония	Cisplatin Accord 1 mg/ml
Финландия	Cisplatin Accord 1 mg/ml infuusikonsentraatti, Liuosta Varten
Германия	Cisplatin Accord 1 mg/ml Konzentrat zur Herstellung einer Infusionslösung
Унгария	Cisplatin Accord 1 mg/ml Concentrate for Solution for Infusion
Ирландия	Cisplatin 1 mg/ml Concentrate for Solution for Infusion
Италия	Cisplatin Accord Healthcare 1 mg/ml Concentrato per soluzione per infusione
Латвия	Cisplatin Accord
Литва	Cisplatin Accord 1 mg/ml koncentras infuziniams tirpalui
Нидерландия	Cisplatin Accord 1 mg/ml Concentraat voor Oplossing voor Infusie
Норвегия	Cisplatin Accord 1 mg/ml Konsentrat til infusjonsvæke
Полша	Cisplatinum Accord
Португалия	Cisplatin Accord
Румъния	Cisplatină Accord 1 mg / ml concentrat pentru soluție perfuzabilă
Словения	Cisplatin Accord 1 mg/ml koncentrat za raztopino za infundiranje
Испания	Cisplatino Accord 1 mg/ml concentrado para solución para perfusión
Швеция	Cisplatin Accord 1 mg/ml Koncentrat till Infusionsvätska, Lösning
Обединено кралство	Cisplatin 1 mg/ml Concentrate for Solution for Infusion

Дата на последно преразглеждане на листовката

(Да се има предвид, че това е листовка с информация за предписвания, а не Кратка характеристика на продукта.)

За пълна информация относно този лекарствен продукт, направете справка в КХП.

Следната информация е предназначена само за медицински специалисти:

Приготвяне и работа с продукта



Подобно на всички антineопластични продукти, при работа с цисплатин е необходимо повищено внимание. Лекарственият продукт трябва да се разреди преди употреба. Разтварянето трябва да се осъществява при асептични условия от обучен в съответната област персонал. Трябва да се използват защитни ръкавици и да се вземат предпазни мерки за избягване на контакт с кожата и лигавиците. Ако все пак има контакт с кожата, тя трябва незабавно да се измие с вода и сапун. При контакт с кожата са наблюдавани дразнене, парене и зачеряване. В случай на контакт с лигавиците, те трябва да се измият обилно с вода. При инхалиране се съобщава за диспнея, болка в гръденния кош, дразнене на гърлото и гадене.

Бременните жени трябва да избягват контакт с цитостатични лекарства. Цисплатин не трябва да се използва по време на бременност, освен ако лекарят не счита, че рискът при конкретната пациентка е клинично обоснован.

Телесните отпадъците и повърната материя трябва да се изхвърлят внимателно.

Ако разтворът е мътен или забележите утайка, която не се разтваря, флаконът трябва да се изхвърли.

Повредият флакон трябва да се счита за контаминиран отпадък и да се третира със същите предпазни мерки. Контаминираният отпадък трябва да се съхранява в специално обозначени за целта контейнери. Вижте по-долу „Изхвърляне”.

Приготвяне на разтвор за интравенозно приложение

Вземете необходимото количество разтвор от флакона и разредете с поне 1 литър от следните разтвори:

- 0,9% натриев хлорид
- смес от 0,9% натриев хлорид / 5% глюкоза (в съотношение 1:1), (като се получават крайните концентрации: 0,45% натриев хлорид, 2,5% глюкоза)
- 0,9% натриев хлорид и 1,875% манитол за инжектиране
- 0,45% натриев хлорид, 2,5% глюкоза и 1,875% манитол за инжектиране

Винаги проверявайте инжекцията преди употреба. Трябва да се прилага само бистър разтвор, без частици.

Ако във флакона се наблюдават утайка или кристали, оставете флакона на стайна температура (20 - 25°C), докато се получи бистър разтвор. Неотвореният контейнер да се пази от светлина. Продуктът трябва да се изхвърли, ако разтворът не се избистри след енергично разклащане.

ДА НЕ СЕ допуска контакт с медицински изделия и материали, които съдържат алуминий.

ДА НЕ СЕ прилага неразреден.

По отношение на микробиологичната, химичната и физична стабилност при употребата на неразредените разтвори, вижте по-долу раздел „Специални предпазни мерки при съхранение”.

Въпреки че цисплатин обикновено се прилага интравенозно, лекарството се прилага и чрез интраперitoneална инстилация на пациенти с интраперitoneални злокачествени заболявания (напр. тумори на яйчниците). Чрез този начин на приложение могат да бъдат постигнати стръмни концентрационни градиенти между интраперitoneалните и плазмените нива на лекарството.

Изхвърляне

Всички материали, които са били използвани за приготвянето и прилагането, или които са били в контакт с цисплатин по някакъв начин, трябва да се изхвърлят в съответствие с местните законови изисквания за опасни отпадъци. Лекарствата не трябва да се изхвърлят в канализацията или в контейнера за домашни отпадъци. Попитайте Вашия фармацевт как да изхвърлят лекарствата, от които вече нямате нужда. Тези мерки ще помогнат за опазване на околната среда.

Несъвместимости

Да не се допуска контакт с алуминий. Цисплатин може да взаимодейства с метала алуминий и да образува черна утайка от платина. Всички медицински изделия - i.v. комплекти, игли, катетри и спринцовки, които съдържат алуминий, трябва да бъдат избягвани.

Цисплатин се разлага разтворен в среди с ниско съдържание на хлорид; концентрацията на хлорид трябва да бъде еквивалентна най-малко на 0,45% натриевия хлорид.



Този лекарствен продукт не трябва да се смесва с други лекарствени продукти, с изключение на описаните в точка 6.6. от КХП.

Антиоксидантите (като натриев метабисулфит), бикарбонати (натриев бикарбонат), сулфати, флуороурацил и паклитаксел може да инактивират цисплатин в инфузционните системи.

Специални предпазни мерки при съхранение

Лекарствен продукт, опакован за продажба:

ЦИСПЛАТИН АКОРД 1 mg/ml концентрат за инфузионен разтвор

Неразреден разтвор:

Да се съхранява картонената опаковка, за да се предпази от светлина. Да не се съхранява в хладилник или замразява, тъй като ще се образува утайка. Ако разтворът не е бистър или се е образувала нерастворима утайка, разтворът не трябва да се използва.

Разреден разтвор:

За условията на съхранение на разредения лекарствен продукт: вижте по-долу „Концентрат за инфузионен разтвор след разреждане”.

Да не се съхранява в хладилник или замразява, тъй като ще се образува утайка.

Концентрат за инфузионен разтвор след разреждане:

След разреждане:

Химичната и физична стабилност при употреба след разреждане с инфузионните разтвори, описани в точка „Приготвяне и работа с продукта” показва, че след разреждане с препоръчителните интравенозни разтвори, Цисплатин Акорд 1 mg/ml концентрат за инфузионен разтвор остава стабилен 21 дни при стайна температура от 20 до 25° С.

От микробиологична гледна точка, разреденият продукт трябва да се използва незабавно. Ако не се приложи незабавно, времето и условията на съхранение до употребата са отговорност на прилагащия лекарството, и разреждането трябва да става в контролирани и валидирани асептични условия.

