



## Информация за пациента

**Оксалиплатин "Ебеве" 5 mg/ml – прах за инфузионен разтвор  
Оксалиплатин**

**Уважаеми пациенти, моля прочетете внимателно тази листовка преди употребата на този лекарствен продукт!**

- **Запазете тази листовка, тъй като може да се наложи повторно да прочетете информацията написана в нея.**
- **За допълнителна информация се обръщайте към Вашия лекар или фармацевт.**
- **Този лекарствен продукт е предписан лично на Вас и не трябва да давате лекарствения продукт на други хора. Лекарството може да им навреди, дори и ако имат същите оплаквания като Вас.**
- **Ако забележите поява на нежелани лекарствени реакции, неописани в тази листовка, информирайте Вашия лекар.**
- **Лекарствено вещество: Оксалиплатин.**
- **Помощни вещества: лактоза монохидрат.**

**Какво съдържа тази листовка:**

- какъв лекарствен продукт е Оксалиплатин "Ебеве" и за какво се използва?
- преди употреба на Оксалиплатин "Ебеве"
- как се употребява Оксалиплатин "Ебеве"
- възможни нежелани лекарствени реакции
- условия за съхранение на Оксалиплатин "Ебеве"
- допълнителна информация.

**1. Какъв лекарствен продукт е Оксалиплатин "Ебеве" и за какво се използва?**

Оксалиплатин "Ебеве" е противокарциномен лекарствен продукт и съдържа платина.

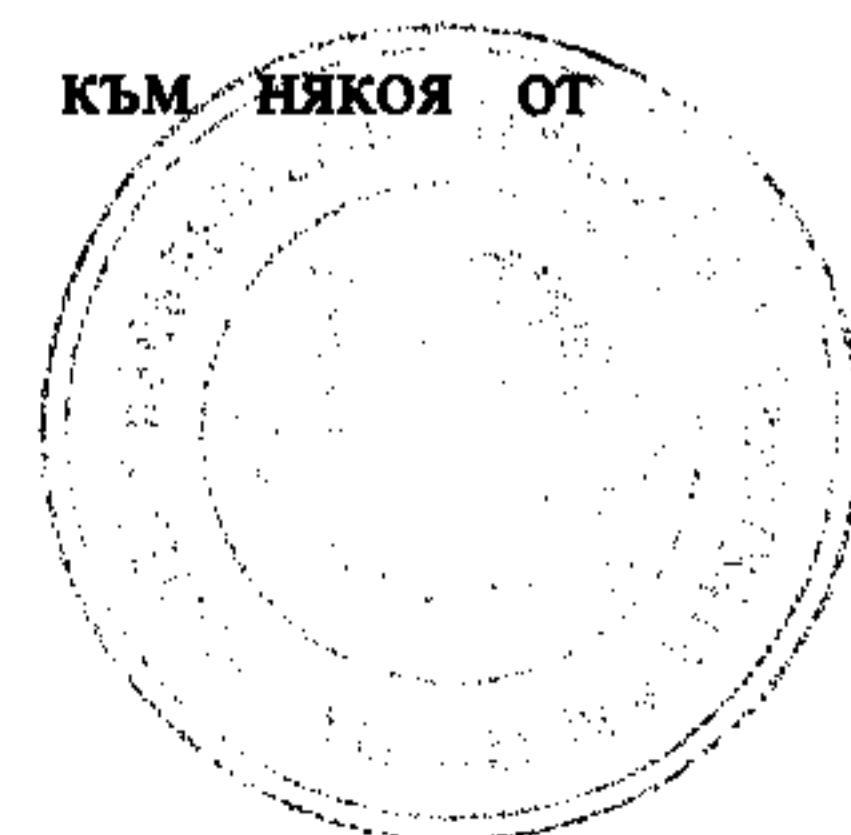
Оксалиплатин "Ебеве" се използва на лечение на карцином на дебелото черво (лечение на карцином на дебелото черво стадий III, след пълно отстраняване на първичен тумор, метастатичен колоректален карцином).

Оксалиплатин "Ебеве" се използва в комбинация с други противокарциномни продукти като 5-Флуороурацил и фолинова киселина.

**2. Преди употреба на Оксалиплатин "Ебеве"**

**Оксалиплатин "Ебеве" не трябва да се използва:**

- ако сте алергичен (свръхчувствителност) към Оксалиплатин или към някоя от съставките на лекарствения продукт;
- ако кърмите;
- ако имате намален брой кръвни клетки;



- ако имате изтръпване и вкочаненост на пръстите на ръцете и краката и изпитвате затруднения в извършването на някои финни движения;
- ако са налице тежки бъбречни проблеми.

**Специално внимание се изисква (обсъдете с Вашия лекар):**

- ако сте имали алергични реакции към съдържащи платина лекарствени продукти като Карбоплатин и Цисплатин;
- ако са налице умерени бъбречни проблеми;
- ако имате някакви чернодробни проблеми;
- при поява на изтръпване и вкочаненост на пръстите на ръцете и краката или затруднено преглъщане. Тези симптоми могат да се проявят и след края на лечението до 3 години и е възможно да не са обратими. Вашият лекар ще проведе периодични неврологични прегледи, особено при едновременно приложение на лекарствени продукти, влияещи на нервите;
- ако е налице продължителна или тежка диария, гадене или повръщане;
- при поява на гъбички или язви на устните и устата;
- ако е налице необичайно кръвонасядане, кръвене или признаци на инфекция като зачервено гърло или висока температура. Тъй като Оксалиплатин предизвиква намаляване на броя на кръвните клетки, ще се провежда кръвен тест периодично.
- ако са налице необясними дихателни симптоми като суха кашлица, затруднено дишане или хрипове;
- чувство на дискомфорт близо до или на мястото на приложение (възможно изтичане в съседни тъкани);
- ако се прилага 5-Флуороурацил, тъй като се повишава рискът от появата на диария, повръщане, възпалено гърло и кръвни аномалии.

#### **Приемане на други лекарствени продукти**

Информирайте Вашия лекар или фармацевт за всяко вземано или наскоро проведено лечение с други лекарствени продукти, дори и такива отпускани без лекарско предписание.

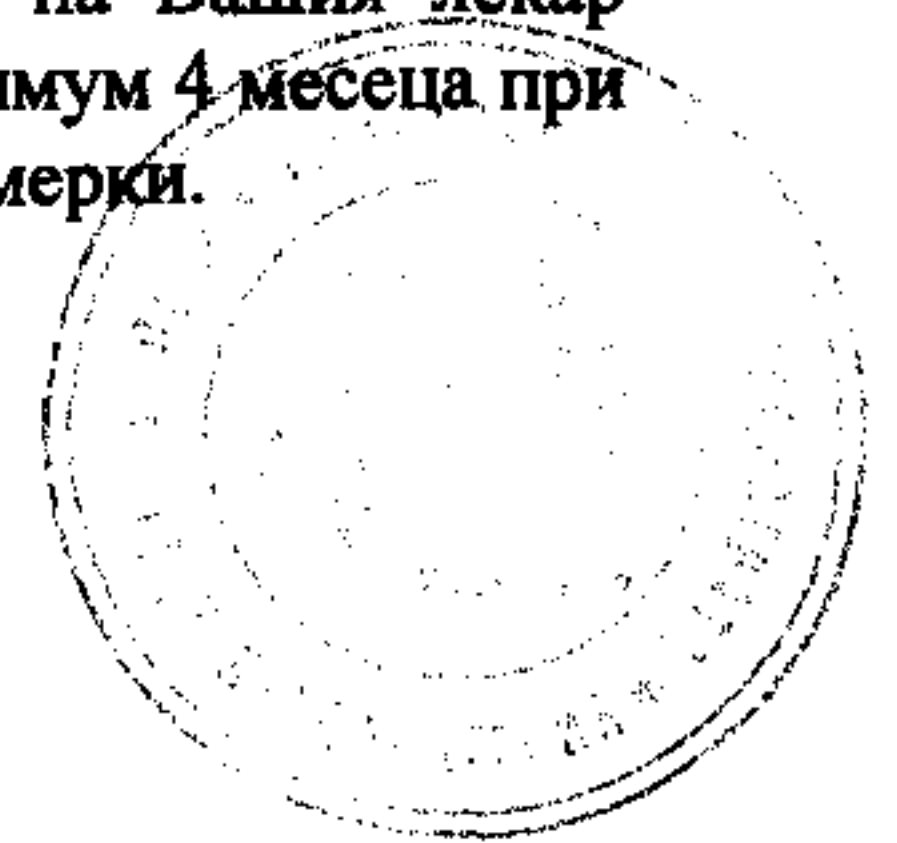
#### **Бременост и кърмене**

Консултирайте се с Вашия лекар или фармацевт, преди да приемате каквито и да е лекарствени продукти.

Оксалиплатин не трябва да се прилага по време на бременност освен ако ясно не е предписано от Вашия лекар.

Оксалиплатин не трябва да се предписва на бременни жени. Ако съществува вероятност да забременеете, Вие трябва да използвате ефективни контрацептивни мерки. В случай, че забременеете, въпреки използването на контрацептивни мерки, съобщете на Вашия лекар незабавно. По време на и след преустановяване на лечението, за период минимум 4 месеца при жени и 6 месеца при мъже се препоръчва да взимат сигурни контрацептивни мерки.

Кърменето е противопоказно по време на лечение с Оксалиплатин.



Оксалиплатин може да увреди плодовитостта необратимо. Мъжете трябва да вземат сигурни контрацептивни мерки по време на и шест месеца след лечението. Мъжете трябва да се информират относно възможностите за консервиране на сперма преди начало на лечението с Оксалиплатин.

#### **Ефекти върху способността за шофиране и работа с машини**

По време на лечение с Оксалиплатин се наблюдават повишен риск от слабост, гадене и повръщане, и други неврологични симптоми, които засягат походката и равновесието; по такъв начин способността за шофиране и работа с машини може да бъде засегната.

#### **Важна информация относно помощните вещества в Оксалиплатин "Ебеве"**

Оксалиплатин "Ебеве" съдържа лактоза. Ако имате непоносимост към лактоза, информирайте Вашия лекар преди да приемете този лекарствен продукт.

### **3. Как се употребява Оксалиплатин "Ебеве"?**

#### **Дозировка**

- Оксалиплатин "Ебеве" е предназначен само за възрастни пациенти.
- Оксалиплатин "Ебеве" ще Ви бъде предписан от лекар-специалист. Лечението Ви ще бъде проведено под лекарски контрол. Оксалиплатин "Ебеве" се прилага интравенозно в продължение на 2 до 6 часа. Оксалиплатин "Ебеве" ще бъде приготвен от квалифициран персонал.
- Дозата Оксалиплатин "Ебеве" се определя на база телесна повърхност. Телесната повърхност се изчислява от Вашия ръст и тегло.

Препоръчителната доза при възрастни и пациенти в напреднала възраст е  $85 \text{ mg/m}^2$  телесна повърхност, веднъж на всеки две седмици, преди инфузията на другите противоракови лекарствени продукти.

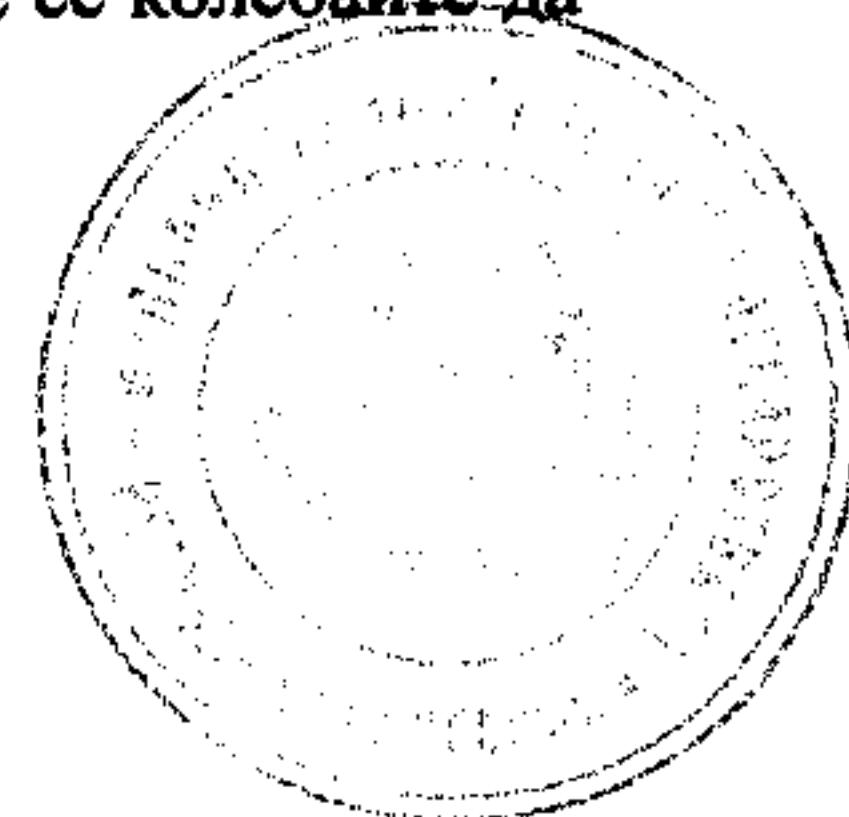
Приложената доза зависи от резултатите от кръвните тестове и от наличието на нежелани лекарствени реакции при предишно приложение на Оксалиплатин "Ебеве".

#### **Продължителност на лечението**

Продължителността на лечението Ви ще бъде определена от Вашия лекар. След пълно отстраняване на първичен тумор Вашето лечение ще продължи максимум шест месеца.

Вашият лекар ще определи точната доза за Вашето състояние. В случай на предозиране, може да се наблюдава усилване на нежеланите лекарствени реакции. Вашият лекар може да Ви предпише симптоматично лечение на тези нежелани реакции.

При наличие на въпроси относно използването на този лекарствен продукт, не се колебайте да се обърнете към Вашия лекар.



#### 4. Възможни нежелани лекарствени реакции

Подобно на другите лекарства, Оксалиплатин "Ебеве" може да причини нежелани лекарствени реакции. При поява на каквито и да е нежелани лекарствени реакции, информирайте Вашия лекар преди началото на следващото лечение.

Незабавно информирайте Вашия лекар ако забележите поява на:

- продължителна или тежка диария или повръщане;
- стоматит/мукозит (напукани устни или язви в устната кухина);
- оток на лицето, устните, устата или гърлото;
- необясними дихателни симптоми като суха кашлица, затруднено дишане или хрипове;
- затруднено преглъщане;
- изтръпване и вкочаненост на пръстите на ръцете и краката;
- крайно изтощение;
- необичайно кръвонасядане или кървене;
- признаци на инфекция като зачервено гърло или висока температура;
- чувство на дискомфорт близо до или на мястото на приложение.

Много често наблюдавани нежелани лекарствени реакции (при повече от 1 на 10 пациента):

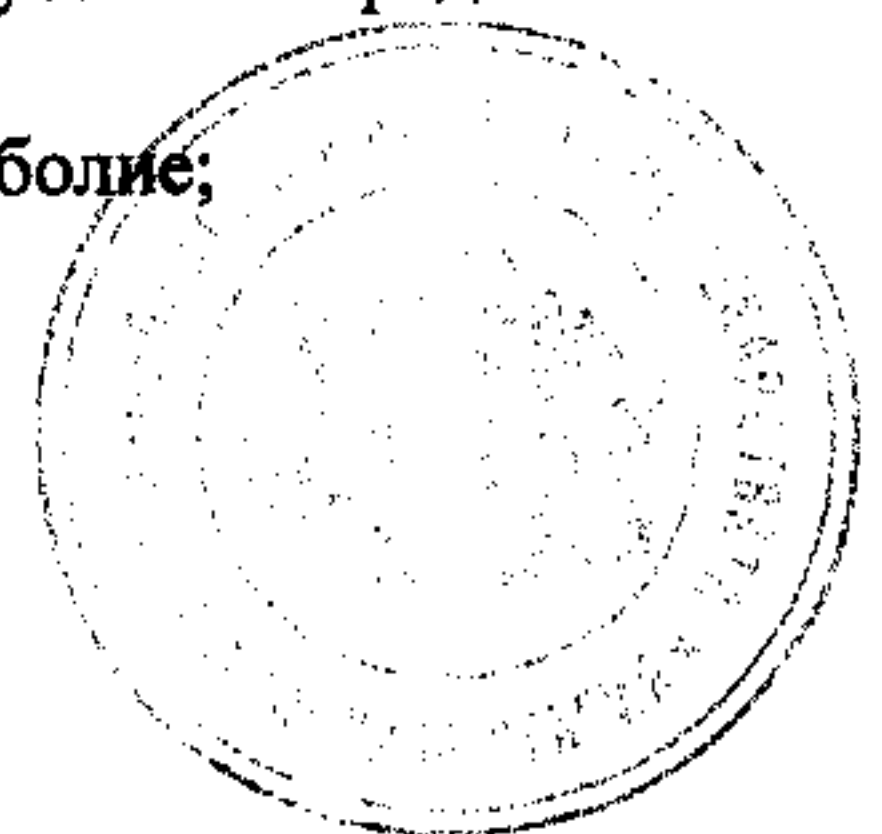
- нарушения на нервната система, които могат да причинят слабост, изтръпване и вкочаненост на пръстите на ръцете и краката, усещания за схващане или нарушения на чувствителността в областта на устната кухина или гърлото, в някои случаи придружени със спазми. Те могат да се появят, когато сте изложен на студено (например: при консумиране на студени напитки). Може да се наблюдават затруднения в извършването на някои финни движения. Въпреки, че повечето от тези симптоми отзвучават напълно, съществува възможност те да продължат и след края на лечението;
- подобно на удар чувство на остро изтръпване, което преминава по ръцете и гърдите, когато вратът е наведен;
- неприятно усещане в гърлото, особено при преглъщане, водещо до усещане за задух. Това усещане обикновено се наблюдава по време на или няколко часа след инфузията и може да се усили при излагане на студено. Това усещане обикновено отшумява бързо без необходимост от допълнително лечение;
- спазъм на челюстите, променена чувствителност на езика, което може да засегне речта. Чувство за натиск в гърдите. Вашият лекар ще прецени дали да промени лечението;
- нарушени вкусови възприятия;
- главоболие;
- възпалено гърло и висока температура (признаци на инфекция);
- намаляване броя на белите кръвни клетки, което е предпоставка за развитие на инфекция;
- намаляване броя на червените кръвни клетки, което прави кожата бледа и причинява слабост или затруднено дишане;
- намаляване броя на тромбоцитите, което повишава риска от кървене или кръвонасядане. Вашият лекар ще проведе кръвен тест за установяване нивото на кръвни клетки преди началото на лечението и преди всеки последващ курс;



- кръвотечение от носа;
- алергични реакции – кожен обрив, зачервяване и сърбене на кожата, възпаление на конюнктивата, изпотяване на ръцете, стъпалата, глезените, лицето, устните, устата или гърлото (което може да причини затруднения при преглъщане или дишане) и усещане, че Ви прилошава;
- затруднено дишане, кашлица;
- загуба или липса на апетит;
- гадене, повръщане (Вашият лекар може да Ви предпише допълнително лечение за предотвратяване на появата на гадене и повръщане);
- диария. Ако страдате от продължителна или тежка диария, или повръщане, незабавно информирайте Вашия лекар;
- възпалено гърло или устни, язви в устната кухина;
- болка в стомаха, запек;
- нарушения на кожата;
- косопад;
- болка в гърба;
- умора, слабост, телесна болка;
- болка или зачервяване близо до или на мястото на приложение;
- треска;
- покачване на теллото;
- необичайно високи нива на кръвната захар, които могат да причинят жажда, сухота в устата или често уриниране;
- тремор
- ниски нива на калий в кръвта, които могат да доведат до нарушение в сърдечния ритъм и могат да бъдат разпознати чрез мускулни крампи, слабост в мускулите или умора;
- ниски нива на натрий в кръвта, които могат да доведат до умора или объркване, мускулни спазми, припадъци или кома;
- необичайни кръвни тестове, които показват промени в чернодробната функция (повишени нива на чернодробните ензими, алкална фосфатаза, билирубин, лактат дехидрогеназа).

**Често наблюдавани нежелани лекарствени реакции (при по-малко от 1 на 10 пациента, но при повече от 1 на 100 пациента):**

- намаляване броя на определен тип бели кръвни клетки, съпроводено с треска и/или обща инфекция/инфекция на дихателните пътища;
- дехидратация;
- депресия;
- безсъние;
- слабост;
- възпаление на нервите, водещо до мускулни спазми, крампи, загуба на определени рефлексии;
- схващане на врата; непоносимост/неприязи към ярка светлина, главоболие;
- конюнктивит и очни нарушения;
- необичайно кървене, кръв в урината и изпражненията;



- тромбоза в долните крайници, водеща до болка, оток или зачервяване;
- белодробна тромбоза, водеща до болка в гърдите и задух;
- секрети от носа;
- инфекции на горните дихателни пътища;
- зачервяване;
- болка в гърдите, хълцане;
- стомашно-разстройство и киселини в стомаха;
- загуба на тегло;
- лющене на кожата, кожен обрив, обилно потене, нарушения на ноктите;
- ставни и костни болки;
- болка при уриниране; променена честота на уриниране;
- необичайни кръвни тестове, които показват промени в бъбречната функция (повишаване на креатинина).

**Нечесто наблюдавани нежелани лекарствени реакции (при по-малко от 1 на 100 пациента, но при повече от 1 на 1000 пациента):**

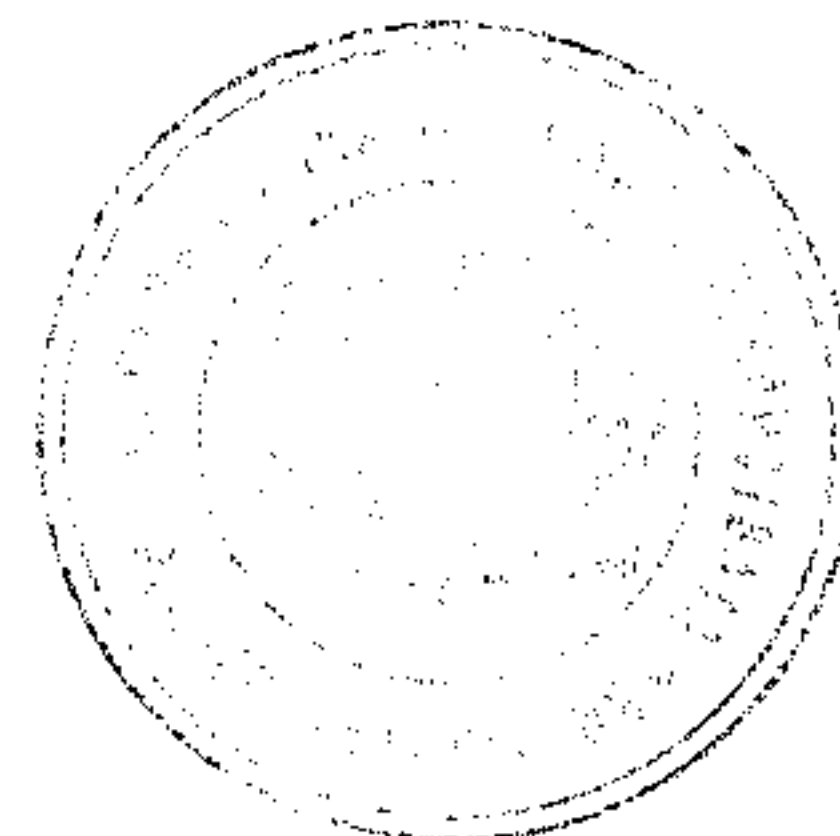
- нервност;
- проблеми със слуха;
- нарушен или блокиран чревен пасаж;
- смущения в киселинния баланс.

**Рядко наблюдавани нежелани лекарствени реакции (при по-малко от 1 на 1000 пациента, но при повече от 1 на 10 000 пациента):**

- намаляване броя на тромбоцитите поради алергична реакция, свързана с кръвонасядане и необичайно кървене (имуноалергична тромбоцитопения);
- намаляване броя на червени кръвни клетки поради клетъчно разрушение;
- затруднения в говора;
- временно намаление на зрителната острота, нарушения на зрителното поле;
- глухота;
- необясними дихателни симптоми, затруднено дишане; засягане на белите дробове, което причинява затруднено дишане;
- възпаление на червата, водещо до коремна болка или диария, включително тежка бактериална инфекция (*Clostridium difficile*);
- възпаление на очния нерв.

**Много рядко наблюдавани нежелани лекарствени реакции (при по-малко от 1 на 10 000 пациента):**

- възпаление на панкреаса;
- чернодробно заболяване, което Вашия лекар ще контролира;
- промени в бъбречната функция.



**Ако забележите появата на други нежелани лекарствени реакции, неописани в тази листовка информирайте Вашия лекар или фармацевт.**

**Оксалиплатин "Ебеве" не трябва да влиза в досег с очите и кожата. Ако това се случи, незабавно информирайте Вашия лекар или медицинската сестра.**

### **5. Условия за съхранение на Оксалиплатин "Ебеве"**

Да се съхранява на място, недостъпно за деца.

Този лекарствен продукт не изисква специални условия за съхранение.

Продуктът да не се използва след датата на изтичане срока на годност, посочена върху опаковката. Датата на изтичане срока на годност се отнася за последния ден от посочения месец.

Приготвяне на разтвора в оригиналния флакон: разтваря се непосредствено преди приложение.

Разтвор за инфузия след разреждане: след разреждане на приготвения разтвор с 5%-ен разтвор на глюкоза е доказана химична и физична стабилност за 24 часа при температура от 2°C до 8°C. От микробиологична гледна точка, разтворът за инфузия трябва да се използва веднага. В случай, че разтворът не се използва веднага, ползвателят е отговорен за времето и условията на съхранението му преди употребата, които нормално не трябва да превишават 24 часа.

### **6. Допълнителна информация**

Лекарствено вещество: Оксалиплатин. Помощни вещества: лактоза монохидрат.

50 mg/флакон: всеки флакон съдържа Оксалиплатин 50 mg за разтваряне в 10 ml разтворител.

100 mg/флакон: всеки флакон съдържа Оксалиплатин 100 mg за разтваряне в 20 ml разтворител.

150 mg/флакон: всеки флакон съдържа Оксалиплатин 150 mg за разтваряне в 30 ml разтворител.

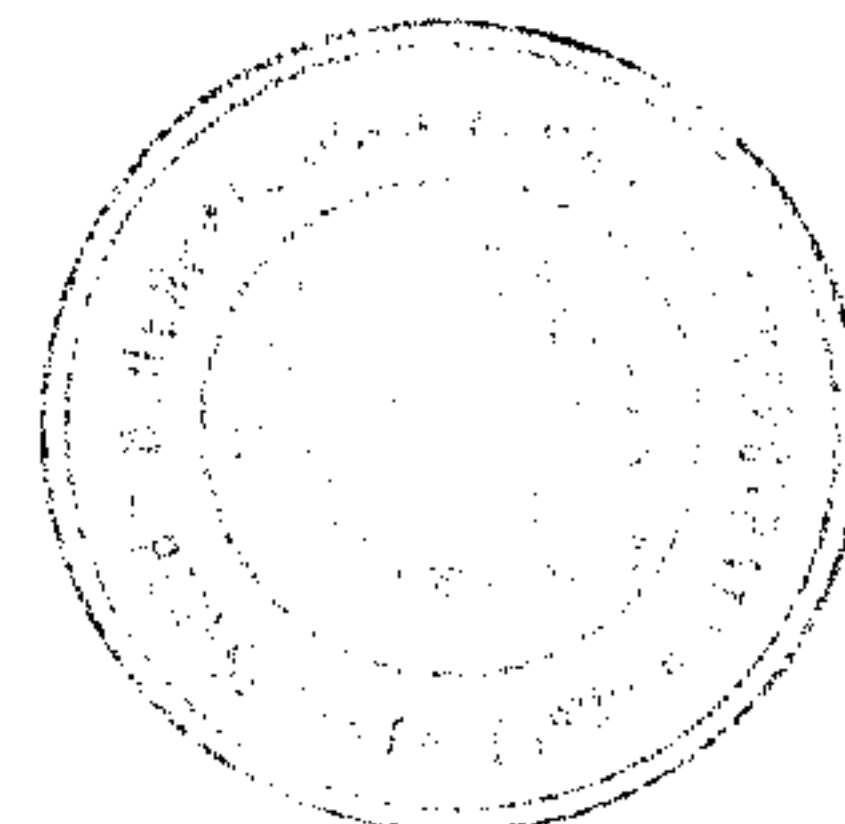
1 ml от приготвения разтвор съдържа Оксалиплатин 5 mg.

### **Данни за опаковката Оксалиплатин "Ебеве"**

Този лекарствен продукт представлява прах за инфузионен разтвор.

Всеки флакон съдържа бял до почти бял прах за инфузионен разтвор с 50 mg, 100 mg или 150 mg Оксалиплатин. Един флакон в картонена кутия.

Оксалиплатин "Ебеве" трябва да се разтвори преди да бъде приложен.



**Притежател на разрешението за употреба**  
EBEWE Pharma Ges.m.b.H. Nfg. KG  
Mondseestrasse 11  
A-4866 Unterach  
Австрия  
Тел.: 0043-7665-8123-0  
Факс: 0043-7665-8123-129

**Производител**  
EBEWE Pharma Ges.m.b.H. Nfg. KG  
Mondseestrasse 11  
A-4866 Unterach  
Австрия  
Тел.: 0043-7665-8123-0  
Факс: 0043-7665-8123-129

Oncotec Pharma Produktion G.m.b.H.  
Streetzer Weg 15a  
06862 Rodleben, OT Tornau  
Германия

**Този лекарствен продукт е разрешен в страните от Общността под следните имена:**

<b>AT:</b>	Oxaliplatin "Ebewe" 5 mg/ml pulver zur Herstellung einer infusionslösung
<b>BG:</b>	Оксалиплатин "Ебеве" 5 mg/ml прах за инфузионен разтвор
<b>CZ:</b>	Ebeoxal 5 mg/ml prasek pro pripravu infuzniho roztoku
<b>DE:</b>	Ebeoxal 5 mg/ml pulver zur Herstellung einer infusionslösung
<b>DK:</b>	Ebeoxal 5 mg/ml EBEWE PHARMA
<b>GR (EL):</b>	PLAXITIN 5 mg/ml κόκκις για διάλυμα προς έγχυση
<b>ES:</b>	Oxaliplatino "Ebewe" 5 mg/ml polvo para solución para perfusión
<b>FI:</b>	Oxitropic 5mg/ml infuusiokuiva-aine, liuosta varten
<b>FR:</b>	Ebeoxal 5 mg/ml, poudre pour solution pour perfusion
<b>IT:</b>	Ebeoxal 5 mg/ml polvere per soluzione per infusione
<b>LV:</b>	Oxaliplatin "Ebewe"
<b>MT:</b>	Oxaliplatin "Ebewe" 5 mg/ml powder for infusion
<b>NL:</b>	Oxaliplatin "Ebewe" 5 mg/ml poeder voor oplossing voor infusie
<b>NO:</b>	Ebeoxal 5 mg/ml pulver til infusjonsvæske, oppløsning
<b>RO:</b>	Oxaliplatin "Ebewe" 5 mg/ml powder for infusion
<b>SE:</b>	Oxitropic 5 mg/ml, pulver till infusionsvätska, lösning
<b>SK:</b>	Oxaliplatin „Ebewe“ 5 mg/ml prášok na infúzny roztok
<b>SLO:</b>	Oxaliplatin "Ebewe" 5 mg/ml prasek za raztopino za infundiranje
<b>UK:</b>	Oxaliplatin 5 mg/ml powder for infusion

**Листовката е одобрена на:**

**Информация само за медицински специалисти**

**Инструкции за отстраняване и други инструкции при употреба**

Както при всички потенциално токсични разтвори, разтворът на Оксалиплатин трябва да се приготвя много внимателно.

**Инструкции при употреба**

Употребата на този цитотоксичен продукт от медицинския персонал изисква особено внимание, гарантиращо защитата на ползващия или заобикалящите го.





Приготвянето на инжекционните разтвори на цитотоксичните агенти трябва да се извършва от подготвен, специализиран персонал с познания за употребата на лекарствата, при условия, гарантиращи защита на околната среда и особено защита на персонала, работещ с тези лекарствени продукти в съответствие с правилника на болницата. Задължително е за тези цели да е осигурено специално помещение. В него е забранено да се пуши, яде и пие.

Персоналът трябва да е подсигурен с необходимите материали, специални престилки с дълги ръкави, защитни маски, шапки, очила, стерилни ръкавици за еднократна употреба, защитни покривала за работното място, контейнери и торби за събиране на отпадъци.

Екскрети и повърнати материи се отстраняват с внимание.

Бременни жени трябва да бъдат предупредени да избягват боравенето със цитотоксични агенти.

Всеки счупен контейнер трябва да бъде третиран със същото внимание и оценяван като контаминиран отпадък. Контаминираният отпадък се съхранява в подходящо означен твърд контейнер. Виж по-долу "Отстраняване".

При контакт на концентрата на Оксалиплатин, на първоначално приготвения разтвор или крайния инфузионен разтвор с кожата, незабавно мястото се измива обилно с вода. По същия начин се постъпва при контакт с лигавиците.

#### Специални препоръки за приложение

**НИКОГА** не използвайте инжекционни материали, съдържащи алуминий.

**НИКОГА** да не се прилага неразреден.

**ДА СЕ** използва само 5% разтвор на глюкоза (50 mg/ml) за разреждане.

**ДА НЕ** се прилага екстравазално.

**НИКОГА** да не се разтваря с разтвори на хлориди или други разтвори, съдържащи хлориди.

**НИКОГА** да не се смесва с други лекарствени продукти в една и съща инфузионна банка или да се прилага едновременно в една и съща инфузионна линия.

**НИКОГА** да не се използва във комбинация с алкални лекарства или разтвори (и по-специално разтвор на 5-Флуороурацил (5-FU), лекарствени продукти, съдържащи фолинова киселина лекарствени продукти, в чийто състав има Трометамол като помощно вещество, соли на Трометамол на други продукти. Алкалните продукти или разтвори повлияват стабилността на Оксалиплатин.

Инструкции при употреба с фолинова киселина (калциев фолинат или динатриев фолинат)



Оксалиплатин  $85 \text{ mg/m}^2$  за интравенозна инфузия разреден в 250 ml до 500 ml 5%-на глюкоза ( $50 \text{ mg/ml}$ ) се прилага едновременно с фолинова киселина (FA) за интравенозна инфузия, разредена в 5%-на глюкоза, в продължение на 2 до 6 часа, като преди мястото на инжектиране се поставя Y-конектор, така че двата лекарствени продукта не се смесват в една инфузионна линия. Двата лекарствени продукта не трябва да се слагат в една инфузионна банка. Фолинова киселина (FA) не трябва да съдържа Трометамол като помощно вещество и трябва да бъде разредена само с 5%-ен разтвор на глюкоза – никога с алкални разтвори или разтвор на натриев хлорид, или разтвори, съдържащи хлориди.

#### Инструкции при употреба с 5-Флуороурацил

**Оксалиплатин трябва да се въвежда винаги преди флуоропирамидини (напр. 5-Флуороурацил (5-FU)).**

След приложение на Оксалиплатин, да се промие системата и след това да се приложи 5-Флуороурацил (5-FU).

За допълнителна информация относно лекарствените продукти използвани в комбинация с Оксалиплатин, да се направи справка със съответните кратки характеристики на продукта на производителя.

При установяване на утайка в разтвора, последният не се прилага и се унищожава по всички правила за вредни отпадъци (виж по-долу).

#### **Приготвяне на разтвора:**

продуктите, които могат да се използват за приготвяне на разтвора са вода за инжекции или 5%-ен разтвор на глюкоза ( $50 \text{ mg/ml}$ );

за флакон от 50 mg: добавя се 10 ml от разтворителя до достигане на концентрация от  $5 \text{ mg/ml}$  Оксалиплатин;

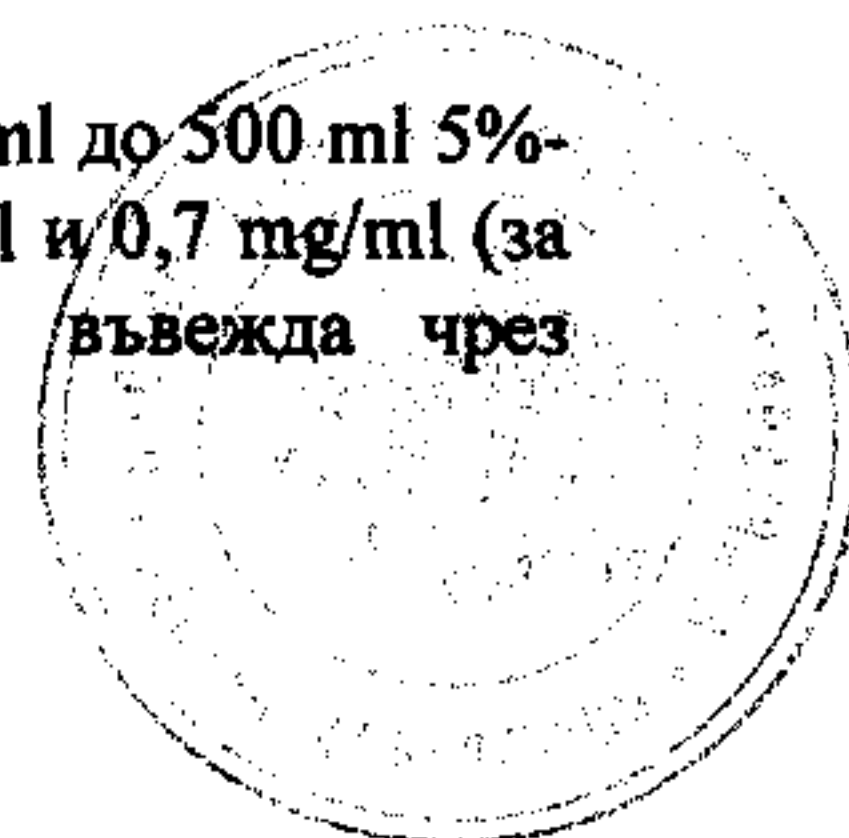
за флакон от 100 mg: добавя се 20 ml от разтворителя до достигане на концентрация от  $5 \text{ mg/ml}$  Оксалиплатин.

за флакон от 150 mg: добавя се 30 ml от разтворителя до достигане на концентрация от  $5 \text{ mg/ml}$  Оксалиплатин.

От микробиологична гледна точка, полученият разтвор трябва да се разреди непосредствено преди употреба с 5%-ен разтвор на глюкоза. Преди употреба се проверява визуално. Прилагат се само бистри разтвори без утайка. За еднократна употреба. Неизползваният разтвор се изхвърля (виж по-долу).

#### Разреждане преди инфузия

Изтеглете определеното количество от приготвения разтвор и разрежете с 250 ml до 500 ml 5%-ен разтвор на глюкоза до достигане на концентрация не по-ниска от  $0,2 \text{ mg/ml}$  и  $0,7 \text{ mg/ml}$  (за които е доказано физико-химична стабилност на Оксалиплатин) и се въвежда чрез интравенозна инфузия.



След разреждане с 5%-ен разтвор на глюкоза (50 mg/ml) е доказана е химична и физична стабилност за 24 часа при температура от 2°C до 8°C. От микробиологична гледна точка, разтворът за инфузия трябва да се използва веднага. В случай, че разтворът не се използва веднага, ползвателят е отговорен за времето и условията на съхранението му преди употребата. Не се допуска съхраняване на разтвора повече от 24 часа. Преди употреба се проверява визуално. Прилагат се само бистри разтвори без утайка. Лекарственият продукт е само за еднократна употреба. Неизползваният разтвор се изхвърля (виж долу). **ДА НЕ** се използва разтвор на натриев хлорид за разтваряне или разреждане. Тествана е съвместимостта на разтвори на Оксалиплатин за инфузия с PVC-базирани системи за приложение.

### Инфузия

Въвеждането на Оксалиплатин не изисква предварителна хидратация. Оксалиплатин се разрежда с 250 ml до 500 ml 5%-ен разтвор на глюкоза (50 mg/ml) до достигане на концентрация не по-ниска от 0,2 mg/ml, и се въвежда в периферна вена или централен венозен път в продължение на 2 до 6 часа. Когато Оксалиплатин се прилага с 5-Флуороурацил, инфузията с Оксалиплатин трябва да предхожда тази на 5-Флуороурацил.

### Унищожаване на отпадъците

Остатъчни количества от лекарствения продукт, както и всички материали, използвани за приготвяне, разреждане трябва да бъдат унищожени посредством стандартните болнични процедури за цитотоксични агенти и в съответствие със съществуващите ~~наредби~~ наредби за отстраняване на вредни отпадъци.

Да се съблюдават указанията за работа с цитотоксични продукти!

