

UPUTSTVO ZA LEK

Hemomycin®, 500 mg, prašak za koncentrat za rastvor za infuziju
azitromicin

Pažljivo pročitajte ovo uputstvo, pre nego što počnete da primete ovaj lek, jer ono sadrži informacije koje su važne za Vas.

- Uputstvo sačuvajte. Može biti potrebno da ga ponovo pročitate.
- Ako imate dodatnih pitanja, obratite se svom lekaru, farmaceutu ili medicinskoj sestri.
- Ovaj lek propisan je samo Vama i ne smete ga davati drugima. Može da im škodi, čak i kada imaju iste znake bolesti kao i Vi.
- Ukoliko Vam se javi bilo koje neželjeno dejstvo, obratite se Vašem lekaru, farmaceutu ili medicinskoj sestri. Ovo uključuje i bilo koje neželjeno dejstvo koje nije navedeno u ovom uputstvu. Vidite odeljak 4.

U ovom uputstvu pročitacete:

1. Šta je lek Hemomycin i čemu je namenjen
2. Šta treba da znate pre nego što primite lek Hemomycin
3. Kako se primenjuje lek Hemomycin
4. Moguća neželjena dejstva
5. Kako čuvati lek Hemomycin
6. Sadržaj pakovanja i ostale informacije

1. Šta je lek Hemomycin i čemu je namenjen

Lek Hemomycin sadrži aktivnu supstancu azitromicin, koja pripada grupi antibiotika koji se nazivaju makrolidi i koriste se za lečenje infekcija.

Lek Hemomycin se koristi za lečenje sledećih infekcija, ukoliko se zna ili se sumnja da su izazvane sa jednim ili više mikroorganizama osetljivim na azitromicin:

- vanbolnički stečeno zapaljenje pluća (pneumonija), a posebno kod zapaljenja pluća uzrokovanog atipičnim agensima, uključujući *Legionella pneumophila*;
- polno prenosive bolesti: nekomplikovane infekcije unutrašnjih genitalnih organa koje uzrokuje *Chlamydia trachomatis* ili *gonococci* (zapaljenjske bolesti karlice).

Lek Hemomycin se daje pacijentima koji su preosetljivi na penicilin ili ako je lečenje penicilinom neodgovarajuće iz drugih razloga.

2. Šta treba da znate pre nego što primite lek Hemomycin

Lek Hemomycin ne smete primati:

- ukoliko ste alergični (preosetljivi) na azitromicin ili na bilo koju od pomoćnih supstanci ovog leka (navedene u odeljku 6),
- ukoliko ste ikada imali alergijsku reakciju, osip ili ste otežano disali nakon što ste primili ovaj lek ili neki drugi makrolidni antibiotik kao što je eritromicin.

Upozorenja i mere opreza

Razgovarajte sa svojim lekarom pre nego što primite lek Hemomycin ukoliko imate ili ste imali:

- srčane poremećaje,
- oboljenje jetre,
- oboljenje bubrega.

Kao i u slučaju primene eritromicina i drugih makrolida u retkim slučajevima prijavljene su ozbiljne alergijske reakcije (retko sa smrtnim ishodom), kao što su angioedem, anafilaksa i reakcije na koži.

Ukoliko se kod Vas javi alergijska reakcija, prestanite da uzimate lek Hemomycin i odmah se obratite svom lekaru.

Potrebno je da odmah obavestite Vašeg lekara ako osetite da Vam srce ubrzano lupa, ili da Vam se javi vrtoglavica, nesvestica ili patite od slabosti mišića tokom primene ovog leka (miastenija gravis).

U slučaju pojave proliva ili meke stolice tokom ili nakon završetka lečenja, obratite se svom lekaru. Nemojte uzimati nikakve lekove za lečenje proliva pre nego proverite sa Vašim lekarom. Ako proliv potraje, molimo Vas da obavestite svog lekara.

Deca

Bezbednost i efikasnost intravenske primene azitromicina u lečenju infekcija kod dece nije utvrđena.

Drugi lekovi i lek Hemomycin

Obavestite Vašeg lekara ili farmaceuta ukoliko uzimate, donedavno ste uzimali ili ćete možda uzimati bilo koje druge lekove.

Pre primene ovog leka potrebno je da obavestite svog lekara, ukoliko uzimate bilo koji od navedenih lekova:

- varfarin ili neki sličan lek za sprečavanje zgrušavanja krvi,
- ciklosporin (za sprečavanje odbacivanja transplantiranog organa),
- digoksin (za lečenje srčanih oboljenja),
- kolhicin (koristi se za lečenje gihta i porodične mediteranske groznice),
- antacide (za lečenje povećanog lučenja zeludačne kiseline),
- terfenadin (za terapiju polenske groznice ili alergije na koži),

- derivate ergot alkaloida (za lečenje migrene),
- nelfinavir, zidovudin (za lečenje HIV infekcije),
- rifabutin (za lečenje infekcija uključujući tuberkulozu),
- teofilin (za lečenje astme ili hronične opstruktivne bolesti pluća),
- atorvastatin (za smanjenje vrednosti holesterola u krvi),
- antiaritmici (lekovi protiv srčanih aritmija kao što su hinidin, prokainamid, amjodaron, dofetilid i sotalol),
- antipsihotici (lekovi koji se koriste u terapiji psihoza kao što je pimozid),
- antidepresivi (lekovi koji se koriste u terapiji depresije kao što je citalopram),
- antibiotici (lekovi za lečenje infekcija kao što su moksifloksacin i levofloksacin),
- hidroksihlorohin (koristi se za lečenje različitih zapaljenjskih stanja).

Trudnoća i dojenje

Ukoliko ste trudni ili dojite, mislite da ste trudni ili planirate trudnoću, obratite se Vašem lekaru za savet pre nego što primite ovaj lek.

Lek Hemomycin se tokom trudnoće i dojenja može koristiti samo kada je neophodno.

Upravljanje vozilima i rukovanje mašinama

Moguć je razvoj neželjenih dejstava kao što su delirijum, halucinacije, vrtoglavica, izrazita pospanost, gubitak svesti, konvulzije, koje mogu uticati na sposobnost upravljanja vozilima i rukovanja mašinama.

Lek Hemomycin sadrži natrijum

Ovaj lek sadrži manje od 1 mmol (23 mg) natrijuma po dozi, odnosno suštinski je „bez natrijuma”.

3. Kako se primenjuje lek Hemomycin

Doziranje

Vanbolnički stečena pneumonija (zapaljenje pluća)

Preporučena doza je 500 mg, u obliku intravenske infuzije, jednom dnevno, tokom najmanje dva dana, nakon čega se terapija nastavlja oralnom primenom azitromicina u dozi od 500 mg jednom dnevno, do kraja ukupnog trajanja terapije od 7 do 10 dana.

Urogenitalne infekcije kao što su zapaljenje mokraćne cevi, vrata materice ili jajovoda

Preporučena doza je 500 mg u obliku intravenske infuzije, jednom dnevno, nakon čega se terapija nastavlja oralnom primenom azitromicina u dozi od 250 mg jednom dnevno, do kraja ukupnog trajanja terapije od 7 dana.

Vreme prelaska sa intravenske na oralnu terapiju određiće Vaš lekar u skladu sa Vašim kliničkim stanjem.

Primena kod pacijenata sa poremećajem funkcije jetre ili bubrega

Recite Vašem lekaru ako imate problema sa jetrom ili bubrezima, jer će Vam lekar možda promeniti dozu leka.

Primena kod dece

Ovaj lek se ne primenjuje kod dece.

Način primene

Primenjuje se u vidu intravenske infuzije u koncentraciji od 1 mg/mL tokom 3 sata ili u koncentraciji od 2 mg/mL tokom sat vremena. Primenu većih koncentracija treba izbegavati, s obzirom na to da je kod svih pacijenata primena infuzije u koncentraciji većoj od 2 mg/mL dovela do lokalnih reakcija na mestu primene infuzije.

Vreme trajanja infuzije azitromicina ne sme biti kraće od 60 minuta.

Ovaj lek se ne sme primenjivati u vidu bolus ili intramuskularne injekcije!

Ako imate dodatnih pitanja o primeni ovog leka, obratite se svom lekaru ili farmaceutu.

4. Moguća neželjena dejstva

Kao i svi lekovi, ovaj lek može da prouzrokuje neželjena dejstva, iako ona ne moraju da se jave kod svih pacijenata koji primaju ovaj lek.

Ukoliko se javi neko od sledećih neželjenih dejstava, prestanite sa uzimanjem leka i odmah se obratite Vašem lekaru, jer ova neželjena dejstva mogu postati ozbiljna:

- iznenadno zviždanje pri disanju, otežano disanje, oticanje kapaka, lica, usana, svrab (posebno ako zahvata celo telo) budući da to može biti znak teške alergijske reakcije,
- težak ili dugotrajan proliv (u kojem se može nalaziti krvi ili sluz) tokom lečenja budući da ovo može biti znak ozbiljnog zapaljenja creva,
- težak osip na koži koji uzrokuje crvenilo i ljuštenje, budući da to može biti znak ozbiljne kožne reakcije:
 - *Stevens-Johnson-ov sindrom* – bolest kože i sluzokože koja se odlikuje povišenom telesnom temperaturom, erozijama u ustima, teškim zapaljenjem oka i kožnim promenama na celom telu,
 - toksična epidermalna nekroliza – oštećenje kože i sluzokože usne duplje, očiju i polnih organa, sluzokože creva i disajnih puteva,
 - reakcija na lek sa eozinofilijom i sistemskim simptomima (DRESS) – osip na koži praćen simptomima kao što su povišena telesna temperatura, otečene žlezde i povećan broj eozinofila (belih krvnih ćelija). Osip se pojavljuje u vidu malih, crvenih kvržica praćenih svrabom,
 - akutna generalizovana egzantematozna pustuloza (AGEP) – retka reakcija na koži koju karakteriše iznenadna pojava crvenila sa sitnim pustulama (mali plikovi ispunjeni belom/žutom tečnošću),
 -
- ubrzane ili nepravilne otkucaje srca,
- nizak krvni pritisak.

Sledeća neželjena dejstva su zabeležena pri uzimanju leka Hemomycin:

Veoma česta neželjena dejstva (mogu da se jave kod više od 1 na 10 pacijenata koji uzimaju lek):

- proliv.

Česta neželjena dejstva (mogu da se jave kod najviše 1 na 10 pacijenata koji uzimaju lek):

- glavobolja,
- povraćanje, bol u truhu, mučnina,
- smanjen broj određene vrste belih krvnih ćelija (limfocita), povećan broj određene vrste belih krvnih ćelija (eozinofila), smanjene vrednosti bikarbonata u krvi, povećan broj određenih vrsta belih krvnih ćelija (bazofila, monocita, neutrofila),
- bol ili zapaljenje na mestu primene leka.

Povremena neželjena dejstva (mogu da se jave kod najviše 1 na 100 pacijenata koji uzimaju lek):

- infekcija vagine,
- zapaljenje pluća,
- gljivična infekcija,
- bakterijska infekcija,
- zapaljenje grla,
- zapaljenje želuca,
- poremećaji disanja,
- zapaljenje sluzokože nosa,
- gljivična infekcija usta,
- smanjen broj belih krvnih ćelija (leukocita),
- preosetljivost,

- gubitak apetita,
- nervoza,
- nesanica,
- ošamućenost,
- izrazita pospanost,
- poremećaj čula ukusa,
- trnjenje u ekstremitetima,
- oštećenje vida,
- poremećaji uha,
- vrtoglavica,
- osećaj lupanja srca,
- naleti vrućine,
- otežano disanje,
- krvarenje iz nosa,
- otežano pražnjenje creva, gasovi, tegobe sa varenjem,
- zapaljenje sluzokože želuca (gastritis),
- otežano gutanje,
- nadutost,
- suva usta,
- podrigivanje,
- ranice u ustima,
- pojačano lučenje pljuvačke,
- osip,
- svrab,
- koprivnjača,
- zapaljenje kože (dermatitis),
- suva koža,
- prekomerno znojenje,
- zapaljenje zglobova (osteoartritis),
- bol u mišićima,
- bol u leđima,
- bol u vratu,
- bol pri mokrenju,
- bol u bubregu,
- nepravilno i često krvarenje iz materice,
- poremećaj testisa,
- otok (edem),
- opšta slabost,
- malaksalost,
- zamor,
- otok lica,
- bol u grudima,
- povišena telesna temperatura,
- bol,
- oticanje nogu,
- povećane vrednosti bikarbonata, neuobičajene vrednosti natrijuma, povećane vrednosti bilirubina, povećane vrednosti uree i kreatinina, neuobičajene vrednosti kalijuma, povećane vrednosti alkalne fosfataze, povećane vrednosti hlorida i glukoze, povećane vrednosti trombocita, smanjene vrednosti hematokrita, poremećene vrednosti enzima jetre (vidljivo na laboratorijskim nalazima),
- post proceduralne komplikacije.

Retka neželjena dejstva (mogu da se jave kod najviše 1 na 1000 pacijenata koji uzimaju lek):

- uznemirenost,
- poremećaj funkcije jetre,
- žutica (žuta prebojenost kože i beonjača),
- reakcija preosetljivosti na sunčevu svetlost.

Nepoznata učestalost (ne može se proceniti na osnovu dostupnih podataka):

- smanjen broj krvnih pločica (trombocita),
- anemija,
- agresija,
- anksioznost,
- delirijum,
- vidne, slušne obmane ili opažanje stvari koje realno ne postoje (halucinacije),
- iznenadan gubitak svesti,
- konvulzije,
- smanjena osetljivost kože,
- psihomotorna hiperaktivnost,
- gubitak čula mirisa i ukusa,
- poremećaj prepoznavanja mirisa,
- miastenija gravis (autoimuno oboljenje koje dovodi do slabosti Vaših mišića),
- oštećenje sluha uključujući gluvoću i/ili zujanje u ušima,
- poremećaji srčanog ritma,
- zapaljenje gušterače,
- promena boje jezika,
- slabost jetre koja retko ima smrtni ishod, težak oblik zapaljenja jetre, značajno oštećenje tkiva jetre,
- bol u zglobovima,
- akutna slabost bubrega, zapaljenje bubrega.

Prijavljivanje neželjenih reakcija

Ukoliko Vam se ispolji bilo koja neželjena reakcija, potrebno je da o tome obavestite lekara, farmaceuta ili medicinsku sestru. Ovo uključuje i svaku moguću neželjenu reakciju koja nije navedena u ovom uputstvu. Prijavljivanjem neželjenih reakcija možete da pomognete u proceni bezbednosti ovog leka. Sumnju na neželjene reakcije možete da prijavite Agenciji za lekove i medicinska sredstva Srbije (ALIMS):

Agencija za lekove i medicinska sredstva Srbije
Nacionalni centar za farmakovigilancu
Vojvode Stepe 458, 11221 Beograd
Republika Srbija
website: www.alims.gov.rs
e-mail: nezeljene.reakcije@alims.gov.rs

5. Kako čuvati lek Hemomycin

Čuvati lek van vidokruga i domašaja dece.

Ne smete koristiti lek Hemomycin posle isteka roka upotrebe naznačenog na spoljašnjem pakovanju nakon „Važi do:”. Datum isteka roka upotrebe se odnosi na poslednji dan navedenog meseca.

Lek ne zahteva posebne uslove čuvanja.

Dokazana je fizičko-hemijska stabilnost rastvora nakon rekonstitucije 24 sata na temperaturi do 25 °C. S mikrobiološke tačke gledišta, nakon rekonstitucije/razblaživanja rastvor treba odmah primeniti nakon pripreme za upotrebu. Ako se odmah ne upotrebi, odgovornost za vreme i uslove čuvanja pre upotrebe preuzima korisnik.

Neupotrebljivi lekovi se predaju apoteci u kojoj je istaknuto obaveštenje da se u toj apoteci prikupljaju neupotrebljivi lekovi od građana. Neupotrebljivi lekovi se ne smeju bacati u kanalizaciju ili zajedno sa komunalnim otpadom. Ove mere će pomoći u zaštiti životne sredine.

6. Sadržaj pakovanja i ostale informacije

Šta sadrži lek Hemomycin

- Aktivna supstanca je azitromicin, dihidrat.

Jedna bočica praška za koncentrat za rastvor za infuziju sadrži 500 mg azitromicina (u obliku azitromicin, dihidrata).

Nakon rekonstitucije jedna bočica sadrži 100 mg/mL azitromicina.

- Pomoćne supstance su: limunska kiselina, monohidrat; manitol; natrijum-hidroksid.

Kako izgleda lek Hemomycin i sadržaj pakovanja

Prašak za koncentrat za rastvor za infuziju. Prašak u obliku belog do skoro belog kolača.

Nakon rekonstitucije rastvor je bistar i bezbojan.

Unutrašnje pakovanje leka je bočica od bezbojnog stakla tip I zatvorena gumenim zatvaračem od halogenovane butil gume i aluminijumskom kapicom sa zaštitnim plastičnim „flip off” poklopcem.

Spoljašnje pakovanje leka je složiva kartonska kutija u kojoj se nalazi jedna bočica sa 500 mg praška za koncentrat za rastvor za infuziju i Uputstvo za lek.

Nosilac dozvole i proizvođač

HEMOFARM AD VRŠAC, Beogradski put bb, Vršac, Republika Srbija

Ovo uputstvo je poslednji put odobreno

Novembar, 2023.

Režim izdavanja leka:

Lek se može upotrebljavati u zdravstvenoj ustanovi.

Broj i datum dozvole:

515-01-00380-23-001 od 27.11.2023.

SLEDEĆE INFORMACIJE NAMENJENE SU ISKLJUČIVO ZDRAVSTVENIM STRUČNJACIMA:

Terapijske indikacije

Lek Hemomycin, prašak za koncentrat za rastvor za infuziju, indikovano je za terapiju:

- Vanbolnički stečene pneumonije kod pacijenata čije lečenje zahteva inicijalnu intravensku terapiju, a posebno u slučajevima pneumonije izazvane atipičnim agensima, uključujući *Legionella pneumophila*.

Azitromicin se može dati pacijentima preosetljivim na penicilin ili u slučajevima kada penicilin ne predstavlja odgovarajuću terapiju.

- Urogenitalne infekcije kao što su endometritis i salpingitis uzrokovane bakterijom *Chlamydia trachomatis* ili gonokokne infekcije kod pacijenata čije lečenje zahteva inicijalnu intravensku terapiju.

Potrebno je uzeti u obzir zvanične farmakoterapijske vodiče o adekvatnoj primeni antibakterijskih lekova.

Doziranje i način primene

Doziranje

Vanbolnički stečena pneumonija

Preporučena doza je 500 mg, u obliku intravenske infuzije, jednom dnevno, tokom najmanje 2 dana, koja se nastavlja oralnom primenom azitromicina od 500 mg jednom dnevno, do kraja terapije u trajanju od 7 do 10 dana.

Urogenitalne infekcije poput endometritisa i salpingitisa

Preporučena doza je 500 mg u obliku intravenske infuzije, jednom dnevno, koja se nastavlja oralnom primenom azitromicina od 250 mg jednom dnevno, do kraja terapije, u trajanju od 7 dana. Vreme prelaska na oralnu terapiju određuje lekar u skladu sa kliničkim stanjem pacijenta.

Starije osobe

Kod starijih pacijenata primenjuje se ista doza kao kod odraslih. Budući da stariji pacijenti mogu biti pacijenti sa proaritmijским stanjima, preporučuje se poseban oprez zbog rizika od nastanka srčanih aritmija i *torsades de pointes* (videti odeljak Posebna upozorenja i mere opreza pri upotrebi leka u Sažetku karakteristika leka).

Oštećenje funkcije bubrega

Kod pacijenata sa blagim do umerenim oštećenjem funkcije bubrega (GFR 10 - 80 mL/min) nije potrebno prilagođavanje doze.

Potreban je oprez prilikom primene azitromicina kod pacijenata sa teškim oštećenjem funkcije bubrega (GFR < 10 mL/min) (videti odeljke Posebna upozorenja i mere opreza pri upotrebi leka i Farmakokinetički podaci u Sažetku karakteristika leka).

Oštećenje funkcije jetre

Kod pacijenata sa blagim do umerenim oštećenjem funkcije jetre nije potrebno prilagođavanje doze (videti odeljak Posebna upozorenja i mere opreza pri upotrebi leka u Sažetku karakteristika leka).

Pedijatrijska populacija

Nema iskustva o bezbednosti i efikasnosti intravenske primene azitromicina u lečenju infekcija kod dece.

Način primene

Primenjuje se u vidu intravenske infuzije u koncentraciji od 1 mg/mL tokom 3 sata ili u koncentraciji od 2 mg/mL tokom sat vremena. Primenu većih koncentracija treba izbegavati, s obzirom na to da je kod svih pacijenata primena infuzije u koncentraciji većoj od 2 mg/mL dovela do lokalnih reakcija na mestu primene infuzije.

Vreme trajanja infuzije ne sme biti kraće od 60 minuta.

Azitromicin se ne sme primenjivati u vidu bolus ili intramuskularne injekcije.

Za uputstvo o rekonstituciji i razblaživanju leka pre primene, videti odeljak Posebne mere opreza pri odlaganju materijala koji treba odbaciti nakon primene leka (i druga uputstva za rukovanje lekom).

Lista pomoćnih supstanci

- limunska kiselina, monohidrat
- manitol
- natrijum-hidroksid

Inkompatibilnost

Lek Hemomycin, prašak za koncentrat za rastvor za infuziju, ne sme da se meša sa drugim lekovima ili da se daje istovremeno sa drugim lekovima u istoj infuziji, osim onih navedenih u odeljku Posebne mere opreza pri odlaganju materijala koji treba odbaciti nakon primene leka (i druga uputstva za rukovanje lekom).

Rok upotrebe

3 godine.

Dokazana je fizičko-hemijska stabilnost rastvora nakon rekonstitucije u toku 24 sata na temperaturi do 25 °C.

S mikrobiološke tačke gledišta, rastvor se posle rekonstitucije/razblaživanja mora upotrebiti odmah. Ako se odmah ne upotrebi, odgovornost za vreme i uslove čuvanja pre upotrebe preuzima korisnik.

Posebne mere opreza pri čuvanju

Lek ne zahteva posebne uslove čuvanja.

Za uslove čuvanja nakon rekonstitucije/razblaživanja leka, videti odeljak Rok upotrebe.

Priroda i sadržaj pakovanja

Unutrašnje pakovanje leka je bočica od bezbojnog stakla tip I zatvorena gumenim zatvaračem od halogenovane butil gume i aluminijumskom kapicom sa zaštitnim plastičnim „flip off” poklopcem.

Spoljašnje pakovanje leka je složiva kartonska kutija u kojoj se nalazi jedna bočica sa 500 mg praška za koncentrat za rastvor za infuziju i Uputstvo za lek.

Posebne mere opreza pri odlaganju materijala koji treba odbaciti nakon primene leka (i druga uputstva za rukovanje lekom)

Svu neiskorišćenu količinu leka ili otpadnog materijala nakon njegove upotrebe treba ukloniti, u skladu sa važećim propisima.

Priprema rastvora za infuziju

Rastvaranje

Rekonstituisani rastvor se priprema dodavanjem 4,8 mL vode za injekcije u bočicu sa 500 mg praška azitromicina.

Sadržaj bočice se nakon toga promućka, sve dok se sva količina leka ne rastvori.

Na takav način rekonstituisani rastvor sadrži 100 mg azitromicina po 1 mL.

Rastvor je stabilan 24 sata na temperaturi do 25 °C. Pre primene, rastvor treba pažljivo pregledati. Ukoliko se u rastvoru nalaze nerastvorene čestice, rastvor nije pogodan za primenu.

Razblaživanje

U cilju dobijanja infuzionog rastvora azitromicina koncentracije 1 mg/mL ili 2 mg/mL, 5 mL rekonstituisanog rastvora (100 mg/mL) se *razblažuje* odgovarajućom količinom jednog od sledećih rastvarača: fiziološki rastvor (0,9% rastvor NaCl); 0,45% rastvor NaCl; 5% vodeni rastvor glukoze; rastvor 5% glukoze i 0,45% NaCl sa 20 mEq KCl; rastvor 5% glukoze i 0,3% NaCl; rastvor 5% glukoze i laktatnog Ringerovog rastvora; rastvor 5% glukoze i 0,45% NaCl i laktatni Ringerov rastvor.

U zavisnosti od potrebne koncentracije rastvor za infuziju dodaju se sledeće količine rastvarača:

Koncentracija finalnog rastvora za infuziju (mg/mL)	Količina rastvarača (mL)
1 mg/mL	500 mL
2 mg/mL	250 mL

Preporučuje se da trajanje infuzije ne bude kraće od 60 minuta.

Lek Hemomycin (prašak za koncentrat za rastvor za infuziju) se ne sme davati u bolusu ili intramuskularnom injekcijom!

Lek Hemomycin, prašak za koncentrat za rastvor za infuziju, ne sme da se meša sa drugim lekovima ili da se daje istovremeno sa drugim lekovima u istoj infuziji, osim onih navedenih u odeljku Posebne mere opreza

pri odlaganju materijala koji treba odbaciti nakon primene leka (i druga uputstva za rukovanje lekom),
Razblaživanje.

NAPOMENA: Ovo Uputstvo za lek je ispravljeno u skladu sa Rešenjem o ispravci broj: 000086075 2024
59010 003 000 515 035 04 001 od 26.01.2024. godine.