

Bipacksedel: Information till användaren

Pemetrexed SUN 5 mg/ml infusionsvätska, lösning
Pemetrexed SUN 6 mg/ml infusionsvätska, lösning
Pemetrexed SUN 6,5 mg/ml infusionsvätska, lösning
Pemetrexed SUN 7 mg/ml infusionsvätska, lösning
Pemetrexed SUN 7,5 mg/ml infusionsvätska, lösning
Pemetrexed SUN 8 mg/ml infusionsvätska, lösning
Pemetrexed SUN 8,5 mg/ml infusionsvätska, lösning
Pemetrexed SUN 9 mg/ml infusionsvätska, lösning
Pemetrexed SUN 10 mg/ml infusionsvätska, lösning
Pemetrexed SUN 11 mg/ml infusionsvätska, lösning
pemetrexed

Läs noga igenom denna bipacksedel innan du får detta läkemedel. Den innehåller information som är viktig för dig.

- Spara denna information, du kan behöva läsa den igen.
- Om du har ytterligare frågor vänd dig till din läkare, apotekspersonal eller sjuksköterska.
- Om du får biverkningar, tala med din läkare, apotekspersonal eller sjuksköterska. Detta gäller även eventuella biverkningar som inte nämns i denna information. Se avsnitt 4.

I denna bipacksedel finns information om följande:

1. Vad Pemetrexed SUN är och vad det används för
2. Vad du behöver veta innan du får Pemetrexed SUN
3. Hur du får Pemetrexed SUN
4. Eventuella biverkningar
5. Hur Pemetrexed SUN ska förvaras
6. Förpackningens innehåll och övriga upplysningar

1. Vad Pemetrexed SUN är och vad det används för

Pemetrexed SUN innehåller den aktiva substansen pemetrexed, som tillhör en grupp läkemedel som används vid behandling av cancer. Det används:

- tillsammans med cisplatin, ett annat läkemedel mot cancer, för behandling av malignt pleuramesoteliom, en form av lunsäckscancer, till patienter som inte tidigare har fått läkemedelsbehandling mot cancer.
- tillsammans med cisplatin vid den inledande behandlingen av långt framskriden lungcancer.
- som behandling till dig om du har långt framskriden lungcancer och din sjukdom har svarat på behandling eller om den är i stort sett oförändrad efter inledande läkemedelsbehandling.
- för behandling av långt framskriden lungcancer vars sjukdom har framskridit, efter det att annan tidigare läkemedelsbehandling har använts.

Pemetrexed som finns i Pemetrexed SUN kan också vara godkänd för att behandla andra sjukdomar som inte nämns i denna produktinformation. Fråga läkare, apoteks- eller annan hälso- och sjukvårdspersonal om du har ytterligare frågor och följ alltid deras instruktion.

2. Vad du behöver veta innan du får Pemetrexed SUN

Använd inte Pemetrexed SUN

- om du är allergisk (överkänslig) mot pemetrexed eller något annat innehållsämne i detta läkemedel (anges i avsnitt 6)
- om du ammar. Du ska avbryta amningen under behandling med Pemetrexed SUN
- om du nyligen vaccinerats eller just tänker vaccinera dig mot gula febern.

Varningar och försiktighet

Tala med din läkare eller sjukhusfarmaceuten innan du får Pemetrexed SUN:

- om du har eller har haft problem med njurarna, eftersom du kanske inte kan få Pemetrexed SUN. Före varje infusion kommer blodprov att tas för att ta reda på om funktionen hos njurar och lever är tillräcklig och för att kontrollera att mängden blodkroppar räcker till för att erhålla Pemetrexed SUN. Din läkare kan välja att förändra dosen eller skjuta upp din behandling beroende på ditt allmäntillstånd och om blodvärdena är alltför låga. Om du också får cisplatin kommer din läkare att försäkra sig om att du har fått tillräckligt mycket vätska och att du får lämplig behandling före och efter cisplatinbehandlingen för att förhindra kräkning.
- om du har fått strålbehandling eller om sådan behandling planeras, eftersom strålbehandling och Pemetrexed SUN kan ge omedelbara eller sena biverkningar.
- om du nyligen har vaccinerats eftersom Pemetrexed SUN i anslutning till vaccination eventuellt kan ge upphov till icke önskvärda reaktioner.
- om du har, eller tidigare haft, hjärtsjukdom.
- om du har vätskeansamling kring lungan kan läkaren bestämma att ta bort vätskan före behandling med Pemetrexed SUN.

Barn och ungdomar

Detta läkemedel ska inte användas av barn eller ungdomar då det inte finns någon erfarenhet av läkemedlet hos barn och ungdomar under 18 års ålder.

Andra läkemedel och Pemetrexed SUN

Tala om för din läkare eller sjukhusfarmaceuten om du tar eller nyligen har tagit andra läkemedel, även receptfria sådana.

Tala om för din läkare eller sjukhusfarmaceuten om du tar

- något läkemedel mot smärta eller inflammation (svullnad), som till exempel så kallade icke-steroida antiinflammatoriska medel (NSAID), även receptfria sådana (som ibuprofen). Det finns många olika typer av dessa läkemedel med varierande verkningsstid. Med kännedom om datum för den planerade infusionen av Pemetrexed SUN och/eller njurfunktionsstatus måste din läkare ge dig råd angående vilka läkemedel du kan ta och när du kan ta dem. Om du är osäker, fråga din läkare eller farmaceut om något av dina läkemedel är ett NSAID.

Informera din läkare om du tar läkemedel som kallas protonpumpshämmare (omeprazol, esomeprazol, lansoprazol, pantoprazol och rabeprazol) som används för att behandla halsbränna och sura uppstötningar.

Graviditet, amning och fertilitet

Graviditet

Om du är gravid, tror att du kan vara gravid eller planerar att skaffa barn, fråga din läkare om råd innan du får detta läkemedel. Användning av Pemetrexed SUN ska undvikas under graviditet. Din läkare kommer att diskutera med dig om den potentiella risken med att få Pemetrexed SUN under graviditet. Kvinnor måste använda effektivt preventivmedel under behandling med Pemetrexed SUN och 6 månader efter sista dos.

Amning

Tala om för din läkare om du ammar.

Amning ska avbrytas under behandling med Pemetrexed SUN.

Fertilitet

Män uppmanas att inte skaffa barn under och upp till 3 månader efter Pemetrexed SUN-behandling och bör därför använda en effektiv preventivmetod under Pemetrexed SUN-behandling och upp till 3 månader efter att behandlingen har avslutats. Om du under behandlingen eller de följande 3 månaderna efter behandlingen planerar att skaffa barn ska du rådfråga din läkare eller farmaceut.

Pemetrexed SUN kan påverka din förmåga att få barn. Prata med din läkare om råd angående konservering av sperma före behandlingens början.

Körförmåga och användning av maskiner

Behandling med Pemetrexed SUN kan göra att du känner dig trött. Var försiktig då du kör bil eller använder maskiner.

Du är själv ansvarig för att bedöma om du är i kondition att framföra motorfordon eller utföra arbeten som kräver skärpt uppmärksamhet. En av faktorerna som kan påverka din förmåga i dessa avseenden är användning av läkemedel på grund av deras effekter och/eller biverkningar. Beskrivning av dessa effekter och biverkningar finns i andra avsnitt. Läs därför all information i denna bipacksedel för vägledning. Diskutera med läkare eller apotekspersonal om du är osäker.

Pemetrexed SUN innehåller natrium

Pemetrexed SUN 5 mg/ml infusionsvätska, lösning

Detta läkemedel innehåller 407,9 mg natrium (huvudingrediens i koksalt-/bordssalt) per infusionspåse. Detta motsvarar 20,4% av högsta rekommenderat dagligt intag av natrium för vuxna.

Pemetrexed SUN 6 mg/ml infusionsvätska, lösning

Detta läkemedel innehåller 418,6 mg natrium (huvudingrediens i koksalt-/bordssalt) per infusionspåse. Detta motsvarar 20,9% av högsta rekommenderat dagligt intag av natrium för vuxna.

Pemetrexed SUN 6,5 mg/ml infusionsvätska, lösning

Detta läkemedel innehåller 424,0 mg natrium (huvudingrediens i koksalt-/bordssalt) per infusionspåse. Detta motsvarar 21,2% av högsta rekommenderat dagligt intag av natrium för vuxna.

Pemetrexed SUN 7 mg/ml infusionsvätska, lösning

Detta läkemedel innehåller 429,4 mg natrium (huvudingrediens i koksalt-/bordssalt) per infusionspåse. Detta motsvarar 21,5% av högsta rekommenderat dagligt intag av natrium för vuxna.

Pemetrexed SUN 7,5 mg/ml infusionsvätska, lösning

Detta läkemedel innehåller 434,8 mg natrium (huvudingrediens i koksalt-/bordssalt) per infusionspåse. Detta motsvarar 21,7% av högsta rekommenderat dagligt intag av natrium för vuxna.

Pemetrexed SUN 8 mg/ml infusionsvätska, lösning

Detta läkemedel innehåller 440,1 mg natrium (huvudingrediens i koksalt-/bordssalt) per infusionspåse. Detta motsvarar 22,0% av högsta rekommenderat dagligt intag av natrium för vuxna.

Pemetrexed SUN 8,5 mg/ml infusionsvätska, lösning

Detta läkemedel innehåller 445,5 mg natrium (huvudingrediens i koksalt-/bordssalt) per infusionspåse. Detta motsvarar 22,3% av högsta rekommenderat dagligt intag av natrium för vuxna.

Pemetrexed SUN 9 mg/ml infusionsvätska, lösning

Detta läkemedel innehåller 450,9 mg natrium (huvudingrediens i koksalt-/bordssalt) per infusionspåse. Detta motsvarar 22,5% av högsta rekommenderat dagligt intag av natrium för vuxna.

Pemetrexed SUN 10 mg/ml infusionsvätska, lösning

Detta läkemedel innehåller 461,7 mg natrium (huvudingrediens i koksalt-/bordssalt) per infusionspåse. Detta motsvarar 23,1% av högsta rekommenderat dagligt intag av natrium för vuxna.

Pemetrexed SUN 11 mg/ml infusionsvätska, lösning

Detta läkemedel innehåller 47,4 mg natrium (huvudingrediens i koksalt-/bordssalt) per infusionspåse. Detta motsvarar 23,6 % av högsta rekommenderat dagligt intag av natrium för vuxna.

3. Hur du får Pemetrexed SUN

Rekommenderad dos av Pemetrexed SUN är 500 mg per kvadratmeter kroppsytan. Din längd och vikt används för att räkna ut kroppsytan. Din läkare använder måttet på kroppsytan för att beräkna rätt dos för dig. Denna dos kan justeras eller behandlingen kan uppskjutas beroende på blodvärden och ditt allmäntillstånd.

Pemetrexed SUN ges alltid som infusion i en ven. Infusionen pågår i cirka 10 minuter.

Då Pemetrexed SUN ges i kombination med cisplatin:

- Läkaren eller sjukhusfarmaceuten kommer att ha beräknat den dos som krävs med hjälp av din längd och vikt. Cisplatin (75 milligram för varje kvadratmeter av din kroppsytan) ges också som infusion i en ven och det ges cirka 30 minuter efter Pemetrexed SUN-infusionens slut. Infusionen av cisplatin pågår under cirka 2 timmar.

Vanligtvis får du infusionen en gång var tredje vecka.

Andra läkemedel:

- Kortikosteroider: Din läkare kommer att förskriva steroidtablett (motsvarande 4 milligram dexametason två gånger dagligen). Dessa tabletter ska du ta dagen före, på själva behandlingsdagen och dagen efter behandlingen med Pemetrexed SUN. Tabletterna ges för att minska frekvens och svårighetsgrad på de hudreaktioner som kan uppkomma under behandlingen mot cancer.
- Vitamintillägg: Din läkare kommer att förskriva en beredning av folsyra (vitamin) att tas genom munnen eller en multivitaminberedning innehållande folsyra (350 till 1000 mikrogram) som du ska ta en gång om dagen under behandlingen med Pemetrexed SUN. Du ska ta minst 5 doser under de sju dagar som föregår den första dosen av Pemetrexed SUN. Du ska fortsätta att ta folsyra i 21 dagar efter den sista Pemetrexed SUN-dosen. Du kommer också att få en vitamin B₁₂-injektion (1000 mikrogram) veckan före Pemetrexed SUN-infusionen och sedan ungefär var 9:e vecka (motsvarande 3 behandlingsskurer med Pemetrexed SUN). Vitamin B₁₂ och folsyra ges för att reducera de eventuella skadliga effekterna av behandlingen mot cancer.

Om du har ytterligare frågor om detta läkemedel, kontakta läkare, apotekspersonal eller sjuksköterska.

4. Eventuella biverkningar

Liksom alla läkemedel kan detta läkemedel orsaka biverkningar, men alla användare behöver inte få dem.

Du ska omedelbart kontakta din läkare om du observerar någon av följande biverkningar:

- Feber eller infektion (vanligt respektive mycket vanligt): om du har en temperatur på 38° C eller mer, svettningar eller andra tecken på en infektion (eftersom du kanske kan ha lägre antal vita blodkroppar än normalt, vilket är mycket vanligt). Infektion (blodförgiftning) kan vara allvarligt och leda till döden.
- Om du börjar känna bröstsmärta (vanlig) eller har snabb hjärtfrekvens (mindre vanlig).

- Om du känner smärta, rodnad, svullnad eller ömhet i munnen (mycket vanlig).
- Allergisk reaktion: om du får hudutslag (mycket vanlig)/brännande eller stickande känsla (vanlig) eller feber (vanlig). Hudreaktioner kan vara allvarliga och leda till döden (sällsynt). Kontakta din läkare om du får mycket hudutslag, klåda eller blåsor (Stevens-Johnson syndrom eller toxisk epidermal nekrolys).
- Om du blir trött, känner dig svag, lätt blir andfådd eller om du ser blek ut (eftersom du kan ha mindre hemoglobin än normalt, vilket är mycket vanligt).
- Om det blöder från tandköttet, näsan eller munnen eller du får någon blödning som inte vill avstanna, rödaktig eller rosaaktig urin, oväntade blåmärken (eftersom du kan ha färre trombocyter än normalt, vilket är vanligt).
- Om du får plötslig andnöd, intensiv bröstsmärta eller hosta med blodiga upphostningar (mindre vanligt) (kan tyda på en propp i lungans blodkärl).

Andra biverkningar av Pemetrexed SUN som kan uppkomma:

Mycket vanliga (kan förekomma hos fler än 1 av 10 användare)

- Infektion
- Halsont
- Lågt antal neutrofiler (typ av vita blodkroppar)
- Lågt antal vita blodkroppar
- Lågt hemoglobinvärde (blodbrist)
- Smärta, rodnad, svullnad eller ömhet i munnen
- Aptitnedsättning
- Kräkningar
- Diarré
- Illamående
- Hudutslag
- Flagnande hud
- Onormala blodvärden som visar reducerad njurfunktion
- Utmattning (trötthet)

Vanliga (kan förekomma hos upp till 1 av 10 användare)

- Blodinfektion
- Feber med lågt antal neutrofiler (typ av vita blodkroppar)
- Minskat antal blodplättar
- Allergisk reaktion
- Uttorkning
- Smakförändringar
- Muskelsvaghet till följd av skada på motornerver i framförallt armar och ben
- Förlust av känsla, brännande smärta och ostadig gång till följd av skador på sensoriska nerver
- Yrsel
- Inflammation eller svullnad i bindhinnan (membranet ytterst mot ögonlocken och täcker ögon vitan)
- Torra ögon
- Tårfyllda ögon
- Uttorkad bindhinna (membranet ytterst mot ögonlocken och täcker ögon vitan och cornea (det klara lagret som skyddar iris och pupill))
- Svullna ögonlock
- Ögonproblem, såsom, torrhet, tårande, irritation, och/eller smärta.
- Hjärtsvikt (tillstånd som påverkar pumpkraften i dina hjärtmuskler)
- Oregelbunden hjärtrytm
- Matsmältningsbesvär
- Förstoppning
- Smärta i buken
- Lever: ökning av de ämnen i blodet som produceras av levern

- Ökad hudpigmentering
- Klåda
- Utslag på kroppen där med röda märken
- Håravfall
- Nässelfeber
- Njursvikt
- Minskad njurfunktion
- Feber
- Smärta
- Överskott av vätska i kroppsvävnad, vilket orsakar svullnad
- Bröstmärta
- Inflammation och sårbildning i slemhinnorna som kantar matsmältningskanalen

Mindre vanliga (kan förekomma hos upp till 1 av 100 användare)

- Minskning av antalet röda och vita blodkroppar och blodplättar
- Stroke
- Typ av stroke när en artär till hjärnan blockeras
- Blödning inuti skallen
- Angina (Bröstmärta orsakad av minskat blodflöde till hjärtat)
- Hjärtinfarkt
- Förträngning eller blockering av kranskärnen
- Förhöjd hjärtrytm
- Minskad blodfördelning till lemmarna
- Blodproppar i lungans blodkärl (lungemboli)
- Inflammation och ärrbildning i lungans foder med andningsproblem
- Passage av ljust rött blod från anus
- Blödning i mag-tarmkanalen
- Brustentarm
- Inflammation i matstrupens slemhinna (esofagus)
- Kolit (inflammation i tjocktarmens vägg, som kan åtföljas av blödning från tarmarna eller rektum (ses endast i kombination med cisplatin)
- Inflammation, ödem, erytem och erosion av slemhinnans yta i matstrupen orsakad av strålbehandling Inflammation i lungan orsakad av strålbehandling

Sällsynta (kan förekomma hos upp till 1 av 1 000 användare)

- Förstörrelse av röda blodkroppar
- Anafylaktisk chock (allvarlig allergisk reaktion)
- Inflammatoriska tillstånd i levern
- Rödhet i huden
- Hudutslag som kan inträffa på hud som tidigare har utsatts för strålbehandling.

Mycket sällsynta (kan förekomma hos upp till 1 av 10 000 användare)

- Infektioner av hud och mjukdels vävnader
- Stevens- Johnsons syndrom (en typ av allvarlig reaktion på hud och slemhinnor som kan vara livshotande)
- Toxisk epidermal nekrolis (en typ av allvarlig hudreaktion som kan vara livshotande)
- Autoimmun tillstånd som resulterar i hudutslag och blåsor på ben, armar och buk
- Inflammation i huden som kännetecknas av närvaron av bullösa tillstånd med vätskefyllda blåsbildning)
- Skör hud, blåsor och erosioner samt ärrbildning i huden
- Rodnad, smärta och svullnad huvudsakligen i underben
- Inflammation i huden och fett under huden (pseudocellulit)
- Inflammation i huden (dermatit)
- Hud som blir inflammerad, kliande, röd, sprucken och grov
- Intensivt kliande fläckar

Har rapporterats (förekommer hos ett okänt antal användare)

- En form av diabetes som primärt grundar sig i njurens patologi
- Störning i njurarna som involverar tubulära epitelcellers (vilka bildar njurtubuli) död.

Du kan få något av dessa symtom och/eller åkommor. Om du börja känna av någon av dessa biverkningar ska du kontakta din läkare så snart som möjligt.

Om du känner oro över någon biverkning bör du tala med din läkare.

Rapportering av biverkningar

Om du får biverkningar, tala med läkare, apotekspersonal eller sjuksköterska. Detta gäller även eventuella biverkningar som inte nämns i denna information. Du kan också rapportera biverkningar direkt (se detaljer nedan). Genom att rapportera biverkningar kan du bidra till att öka informationen om läkemedels säkerhet.

Läkemedelsverket

Box 26

751 03 Uppsala

www.lakemedelsverket.se

5. Hur Pemetrexed SUN ska förvaras

Förvaras detta läkemedel utom syn- och räckhåll för barn.

Använd inte detta läkemedel efter utgångsdatumet som anges på infusionspåsen och ytterförpackningen efter EXP. Utgångsdatumet avser den sista dagen i den månaden.

Förvaras i originalförpackningen. Ljuskänsligt.

Läkemedel ska inte kastas i avloppet eller bland hushållsavfall. Fråga apotekspersonalen hur man kastar läkemedel som inte längre används. Dessa åtgärder är till för att skydda miljön.

6. Förpackningens innehåll och övriga upplysningar

Innehållsdeklaration

- Den aktiva substansen är pemetrexed (som dinatrium, heptahydrat).
- Övriga innehållsämnen är natriumklorid, saltsyra, koncentrerad (för pH-justering), natriumhydroxid (för pH-justering) och vatten för injektionsvätskor.

En 100 ml infusionspåse innehåller pemetrexeddinatriumheptahydrat motsvarande 500 mg pemetrexed.

En 100 ml infusionspåse innehåller pemetrexeddinatriumheptahydrat motsvarande 600 mg pemetrexed.

En 100 ml infusionspåse innehåller pemetrexeddinatriumheptahydrat motsvarande 650 mg pemetrexed.

En 100 ml infusionspåse innehåller pemetrexeddinatriumheptahydrat motsvarande 700 mg pemetrexed.

En 100 ml infusionspåse innehåller pemetrexeddinatriumheptahydrat motsvarande 750 mg pemetrexed.

En 100 ml infusionspåse innehåller pemetrexeddinatriumheptahydrat motsvarande 800 mg pemetrexed.

En 100 ml infusionspåse innehåller pemetrexednatriumheptahydrat motsvarande 850 mg pemetrexed.

En 100 ml infusionspåse innehåller pemetrexednatriumheptahydrat motsvarande 900 mg pemetrexed.

En 100 ml infusionspåse innehåller pemetrexednatriumheptahydrat motsvarande 1000 mg pemetrexed.

En 100 ml infusionspåse innehåller pemetrexednatriumheptahydrat motsvarande 1100 mg pemetrexed.

Läkemedlets utseende och förpackningsstorlekar

Pemetrexed SUN infusionsvätska, lösning är en klar färglös till gul eller grön gul lösning, fri från synliga partiklar.

Pemetrexed SUN infusionsvätska, lösning är förpackad i kartonger som var och en innehåller 1 eller 5 endosinfusionspåsar om 100 ml.

Eventuellt kommer inte alla förpackningsstorlekar att marknadsföras.

Innehavare av godkännande för försäljning

Sun Pharmaceutical Industries Europe B.V.
Polarisavenue 87
2132 JH Hoofddorp
Nederländerna

Tillverkare

Sun Pharmaceutical Industries Europe B.V.
Polarisavenue 87
2132 JH Hoofddorp
Nederländerna

Terapia SA
124 Fabricii Street
400632 Cluj- Napoca 313 Splaiui, Bukarest
Rumänien

Detta läkemedel är godkänt i medlemsstaterna i Europeiska ekonomiska samarbetsområdet och i Storbritannien (Nordirland) under följande namn:

Danmark:	Pemetrexed SUN
Suomi/Finland:	Pemetrexed SUN
Frankrike:	Pemetrexed SUN
Tyskland:	Pemetrexed SUN
Italien:	Pemetrexed SUN Pharma
Norge:	Pemetrexed SUN
Nederländerna:	Pemetrexed SUN
Sverige:	Pemetrexed SUN
Spanien:	Pemetrexed SUN
Storbritannien (Nordirland):	Pemetrexed SUN

Denna bipacksedel ändrades senast 2025-06-11

Följande uppgifter är endast avsedda för hälso- och sjukvårdspersonal:

Anvisningar för användning och hantering samt destruktion

Hantering

- Beräkna dosen och bestäm vilken styrka av Pemetrexed SUN infusionspåse som är aktuell.
- Inspektera produktförpackningen för eventuella skador. Använd inte om det finns tecken på manipulering.
- Applicera patientspecifik etikett på skyddsförpackningen.

Avlägsnande av infusionspåsen från skyddsförpackning och inspektion av infusionspåsen

- **För skyddsförpackning med fönster:** använd läkemedlet om syreindikatorn är rosa innan du öppnar skyddsförpackningen för att ta bort infusionspåsen; använd inte läkemedlet om syreindikatorn är blå innan du öppnar skyddsförpackningen. (Syreindikatorn finns i de påsar som är skyddsförpackade med en aluminiumpåse med ett genomskinligt fönster).
- Riv av skyddsförpackningen vid skåran. Använd inte om skyddsförpackningen tidigare har öppnats eller skadats.
- Ta bort infusionspåsen från skyddsförpackningen.
- Använd endast om infusionspåsen och förseglingen är intakta. Kontrollera före administrering om det finns några läckage genom att klämma hårt på påsen. Om läckage upptäcks, kassera påsen och lösningen eftersom steriliteten kan vara försämrad.
- Parenterala läkemedel måste inspekteras visuellt med avseende på partiklar och missfärgning före administrering. Administrera inte om partiklar observeras.

Administrering

- Bryt proppförseglingen genom att trycka på ena sidan med handen.
- Använd aseptisk teknik och fäst det sterila administreringssetet.
- Se bruksanvisningen som medföljer administreringssatsen.

Försiktighetsåtgärder

- Får inte användas i seriekoppling.
- För inte in tillsatser i infusionspåsen.
- Infusionsvätskan är färdig att användas och får inte blandas med andra läkemedel.
- Pemetrexed SUN infusionsvätska, lösning är endast avsedd för engångsbruk.

Liksom för andra potentiellt toxiska läkemedel mot cancer skall försiktighet iakttas vid hantering och beredning av Pemetrexed SUN infusionsvätska, lösning. Användning av handskar rekommenderas. Om pemetrexedlösning kommer i kontakt med huden, tvätta huden omedelbart och grundligt med tvål och vatten. Om pemetrexedlösning kommer i kontakt med slemhinnor, spola grundligt med vatten. Pemetrexed ger inte upphov till blåsor. Det finns ingen specifik antidot att använda vid extravasation av pemetrexed. Några enstaka fall av pemetrexedextravasation har rapporterats men de bedömdes inte som allvarliga av prövaren. Extravasation bör behandlas enligt lokal praxis som andra icke-blåsbildande medel.

Destruktion

Ej använt läkemedel och avfall ska kasseras enligt gällande anvisningar för cytostatika.