

Uputa o lijeku: Informacije za bolesnika

Kabazitaksel EVER Pharma 10 mg/ml koncentrat za otopinu za infuziju kabazitaksel

Pažljivo pročitajte cijelu uputu prije nego počnete primati ovaj lijek jer sadrži Vama važne podatke.

- Sačuvajte ovu uputu. Možda ćete je trebati ponovno pročitati.
- Ako imate dodatnih pitanja, obratite se svom liječniku, ljekarniku ili medicinskoj sestri.
- Ako primijetite bilo koju nuspojavu, potrebno je obavijestiti liječnika, ljekarnika ili medicinsku sestru. To uključuje i svaku moguću nuspojavu koja nije navedena u ovoj uputi. Pogledajte dio 4.

Što se nalazi u ovoj uputi:

1. Što je Kabazitaksel EVER Pharma i za što se koristi
2. Što morate znati prije nego počnete primati Kabazitaksel EVER Pharma
3. Kako primjenjivati Kabazitaksel EVER Pharma
4. Moguće nuspojave
5. Kako čuvati Kabazitaksel EVER Pharma
6. Sadržaj pakiranja i druge informacije

1. Što je Kabazitaksel EVER Pharma i za što se koristi

Ovaj se lijek zove Kabazitaksel EVER Pharma. Uobičajeni naziv je "kabazitaksel". Pripada skupini lijekova koji se nazivaju "taksani", a koriste se za liječenje raka.

Kabazitaksel EVER Pharma se koristi za liječenje raka prostate koji je napredovao nakon što ste već primali neku drugu kemoterapiju. Djeluje tako da zaustavlja rast stanica i sprječava njihovo umnožavanje.

Kao dio terapije, svakoga dana ćete kroz usta uzimati i kortikosteroidni lijek (prednizon ili prednizolon). Upitajte svog liječnika za podatke o tom drugom lijeku.

2. Što morate znati prije nego počnete primati Kabazitaksel EVER Pharma

Nemojte primjenjivati Kabazitaksel EVER Pharma:

- ako ste alergični (preosjetljivi) na kabazitaksel, druge taksane ili polisorbit 80 ili neki drugi sastojak ovog lijeka (naveden u dijelu 6),
- ako imate premalo bijelih krvnih stanica (broj neutrofila manji ili jednak $1500/\text{mm}^3$)
- ako imate teško oštećenu funkciju jetre
- ako ste nedavno primili ili trebate primiti cjepivo protiv žute groznice.

Ne smijete primati lijek Kabazitaksel EVER Pharma ako se nešto od navedenog odnosi na Vas. Ako niste sigurni, porazgovarajte s liječnikom prije nego što primite lijek Kabazitaksel EVER Pharma.

Upozorenja i mjere opreza

Prije svake primjene Kabazitaksela EVER Pharma obaviti ćete krvne pretrage kako bi se utvrdilo imate li dovoljno krvnih stanica te odgovarajuću funkciju jetre i bubrega kako biste mogli primiti lijek Kabazitaksel EVER Pharma.

Odmah obavijestite svog liječnika:

- ako imate vrućicu. Tijekom liječenja lijekom Kabazitaksel EVER Pharma veća je vjerojatnost da će Vam se smanjiti broj bijelih krvnih stanica. Liječnik će Vam kontrolirati krvnu sliku i pratiti opće stanje zbog mogućih znakova infekcije. Može Vam dati druge lijekove za održavanje broja krvnih stanica. U osoba s malim brojem krvnih stanica mogu se razviti po život opasne infekcije. Najraniji znak infekcije može biti vrućica te odmah obavijestite svog liječnika ako dobijete vrućicu.
- ako ste ikada imali bilo kakvu alergiju. Tijekom liječenja lijekom Kabazitaksel EVER Pharma mogu nastupiti ozbiljne alergijske reakcije.
- ako imate težak ili dugotrajan proljev, ako imate mučninu ili povraćate. Svaki od tih događaja može izazvati ozbiljnu dehidraciju i možda će Vas trebati liječiti.
- ako osjećate utrnulost, trnce, pečenje ili imate oslabljen osjet u šakama ili stopalima.
- ako imate bilo kakvih problema s krvarenjem u crijevima, ako Vam je stolica promijenila boju ili osjećate bolove u trbuhu. Ako su krvarenje ili bolovi jaki, Vaš će liječnik prekinuti liječenje lijekom Kabazitaksel EVER Pharma. Naime, Kabazitaksel EVER Pharma može povećati rizik od krvarenja ili nastanka pukotina u stijenci crijeva.
- ako imate probleme s bubrežima.
- ako imate pojavu žute boje kože i očiju, tamnog urina, teške mučnine ili povraćanja, budući da oni mogu biti znakovi ili simptomi problema s jetrom.
- ako dođe do značajnog povećanja ili smanjenja dnevnog volumena mokraće.
- ako imate krv u mokraći.

Ako se nešto od navedenog odnosi na Vas, odmah o tome obavijestite svog liječnika. Liječnik će Vam možda smanjiti dozu lijeka Kabazitaksel EVER Pharma ili prekinuti liječenje.

Drugi lijekovi i Kabazitaksel EVER Pharma

Obavijestite svog liječnika, ljekarnika ili medicinsku sestru ako uzimate, nedavno ste uzeli ili biste mogli uzeti bilo koje druge lijekove, uključujući i one koje ste nabavili bez recepta. To je zato što neki lijekovi mogu utjecati na djelovanje Kabazitaksela EVER Pharma ili Kabazitaksel EVER Pharma može utjecati na djelovanje drugih lijekova.

Ti lijekovi uključuju:

- ketokonazol, rifampicin - za liječenje infekcija,
- karbamazepin, fenobarbital ili fenitoin - za liječenje epileptičkih napadaja,
- gospinu travu (*Hypericum perforatum*) - biljni lijek za depresiju i druga stanja,
- statine (kao što su simvastatin, lovastatin, atorvastatin, rosuvastatin ili pravastatin) - za snižavanje razine kolesterola u krvi,
- valsartan - za liječenje povišenog krvnog tlaka,
- repaglinid - za liječenje šećerne bolesti.

Obratite se svom liječniku prije nego primite neko cjepivo dok se liječite lijekom Kabazitaksel EVER Pharma.

Trudnoća, dojenje i plodnost

Kabazitaksel EVER Pharma se ne smije primjenjivati u trudnica niti u žena reproduktivne dobi koje ne koriste kontracepciju.

Kabazitaksel EVER Pharma se ne smije primjenjivati tijekom dojenja.

Ako je Vaša partnerica trudna ili može zatrudnjeti, tijekom spolnog odnosa koristite prezervativ. Kabazitaksel EVER Pharma može biti prisutan u spermi i može utjecati na plod. Savjetuje se da tijekom trajanja liječenja i u periodu od 6 mjeseci nakon prestanka liječenja ne začinjete dijete, kao i da prije liječenja potražite savjet o pohrani sperme jer Kabazitaksel EVER Pharma može utjecati na plodnost muškarca.

Upravljanje vozilima i strojevima

Tijekom liječenja ovim lijekom možete osjećati umor ili omaglicu. Ako se to dogodi, nemojte upravljati vozilom niti koristiti alate ili strojeve sve dok se ne budete osjećali bolje.

Kabazitaksel EVER Pharma sadrži etanol (alkohol)

Bočica s 4,5 ml

Ovaj lijek sadrži 888,8 mg alkohola (etanola) po bočici. Količina od 4,5 ml po bočici odgovara 22,5 ml piva ili 9,4 ml vina.

Bočica s 5 ml

Ovaj lijek sadrži 987,5 mg alkohola (etanola) po bočici. Količina od 5 ml po bočici odgovara 25 ml piva ili 10,4 ml vina.

Bočica sa 6 ml

Ovaj lijek sadrži 1185 mg alkohola (etanola) po bočici. Količina od 6 ml po bočici odgovara 30 ml piva ili 12,5 ml vina.

Količina alkohola u ovom lijeku vjerojatno nema učinak na odrasle i adolescente.

Količina alkohola u ovom lijeku može utjecati na djelovanje drugih lijekova. Ukoliko uzimate druge lijekove razgovarajte sa svojim liječnikom ili ljekarnikom.

Ukoliko patite od ovisnosti o alkoholu, prije liječenja ovim lijekom razgovarajte sa svojim liječnikom ili ljekarnikom.

3. Kako primjenjivati Kabazitaksel EVER Pharma

Upute za uporabu

Prije primjene lijeka Kabazitaksel EVER Pharma dobit ćete lijekove protiv alergije kako bi se smanjio rizik od alergijskih reakcija.

- Lijek Kabazitaksel EVER Pharma će Vam dati liječnik i/ili medicinska sestra.
- Kabazitaksel EVER Pharma se, prije primjene, mora pripremiti (razrijediti). Praktične informacije o rukovanju i primjeni lijeka Kabazitaksel EVER Pharma za liječnike, medicinske sestre i ljekarnike uključene su u ovu uputu.
- Lijek Kabazitaksel EVER Pharma dobivat ćete u bolnici, infuzijom (drip) koja će trajati oko sat vremena, u jednu od vena (intravenska primjena).
- Kao dio terapije, svakoga dana ćete kroz usta uzimati i kortikosteroidni lijek (prednizon ili prednizolon).

Koliko lijeka ćete primati i koliko često

- Uobičajena doza ovisi o površini Vašeg tijela. Liječnik će izračunati Vašu tjelesnu površinu u kvadratnim metrima (m²) i odlučiti koju dozu trebate primati.
- Infuziju ćete obično primati po jednom svaka tri tjedna.

U slučaju bilo kakvih pitanja u vezi s primjenom ovog lijeka, obratite se svom liječniku, ljekarniku ili medicinskoj sestri.

4. **Moguće nuspojave**

Kao i svi lijekovi, ovaj lijek može uzrokovati nuspojave iako se one neće javiti kod svakoga. Liječnik će s Vama razgovarati o nuspojavama i objasniti Vam moguće rizike i koristi od liječenja.

Odmah se javite liječniku ako opazite neku od sljedećih nuspojava:

- vrućica (visoka temperatura). To je česta nuspojava (može se javiti u manje od 1 na 10 osoba).
- znatan gubitak tjelesne tekućine (dehidraciju). To je česta nuspojava (može se javiti u najviše 1 na 10 osoba). Može se javiti ako imate težak ili dugotrajan proljev ili vrućicu, ili ako povraćate.
- jaki bolovi u trbuhu ili bolovi u trbuhu koji ne prolaze. To se može dogoditi ako imate pukotinu u želucu, jednjaku ili crijevima (perforaciju u probavnom sustavu). To može dovesti do smrti.

Ako se nešto od navedenog odnosi na Vas, odmah o tome obavijestite svog liječnika.

Ostale nuspojave su:

Vrlo česte (mogu se javiti u više od 1 na 10 osoba):

- smanjen broj crvenih krvnih stanica (anemija) ili bijelih krvnih stanica (koje su važne za borbu protiv infekcija)
- smanjen broj krvnih pločica (što uzrokuje povećan rizik od krvarenja)
- gubitak teka (anoreksija)
- nelagoda u trbuhu uključujući mučninu, povraćanje, proljev ili zatvor
- bol u leđima
- krv u mokraći
- umor, slabost ili nedostatak energije

Česte (mogu se javiti u manje od 1 na 10 osoba):

- promjena osjeta okusa
- nedostatak zraka
- kašalj
- bol u trbuhu
- kratkotrajan gubitak kose (u većini slučajeva trebao bi se vratiti normalan rast kose)
- bolovi u zglobovima
- infekcije mokraćnih puteva
- smanjenje broja bijelih krvnih stanica udružen s vrućicom i infekcijom
- utrnulost, trnci, pečenje ili smanjen osjet u šakama ili stopalima
- omaglica
- glavobolja
- snižen ili povišen krvni tlak
- osjećaj nelagode u želucu, žgaravica ili podrigivanje
- bol u želucu
- hemoroidi
- grčevi mišića
- bolno ili učestalo mokrenje
- nemogućnost zadržavanja mokraće
- bubrežna bolest ili tegobe s bubrežima
- ranice u ustima ili na usnama
- infekcije ili rizik od infekcija

- visoka razina šećera u krvi
- nesаница
- psihička smetenost
- osjećaj tjeskobe
- neuobičajen osjećaj ili gubitak osjeta ili bol u šakama i stopalima
- problemi s ravnotežom
- brzo ili nepravilno kucanje srca
- krvni ugrušak u nozi ili u plućima
- osjećaj crvenila na koži
- bol u ustima ili grlu
- krvarenje iz rektuma
- nelagoda, stalni tupi bolovi, slabost ili povremeni jači bolovi u mišićima
- oticanje stopala ili nogu
- zimica
- poremećaj noktiju (promjena boje noktiju; nokti se mogu odvojiti)

Manje česte (mogu se javiti u manje od 1 na 100 osoba):

- niska razina kalija u krvi
- zvonjenje u uhu
- osjećaj užarenosti na koži
- crvenilo kože
- upala mokraćnog mjehura koja se može pojaviti kada je Vaš mjehur prethodno bio izložen terapiji zračenjem (cistitis zbog fenomena upalne reakcije ozračenog područja)

Nepoznata učestalost (ne može se procijeniti iz dostupnih podataka):

- intersticijska bolest pluća (upala pluća koja uzrokuje kašalj i otežano disanje).

Prijavljivanje nuspojava

Ako primijetite bilo koju nuspojavu potrebno je obavijestiti liječnika, ljekarnika ili medicinsku sestru. Ovo uključuje i svaku moguću nuspojavu koja nije navedena u ovoj uputi. Nuspojave možete prijaviti izravno putem nacionalnog sustava za prijavu nuspojava: [navedenog u Dodatku V](#). Prijavlivanjem nuspojava možete pridonijeti u procjeni sigurnosti ovog lijeka.

5. Kako čuvati Kabazitaksel EVER Pharma

Lijek čuvajte izvan pogleda i dohvata djece.

Ovaj lijek se ne smije upotrijebiti nakon isteka roka valjanosti navedenog na kutiji i bočicama iza oznake "EXP". Rok valjanosti odnosi se na zadnji dan navedenog mjeseca.

Ovaj lijek ne zahtijeva posebne uvjete čuvanja.

Ne zamrzavati.

Višedozne bočice: Dokazana kemijska, fizikalna i mikrobiološka stabilnost otopine nakon prvog otvaranja je 28 dana na temperaturi ispod 25°C. Kabazitaksel EVER Pharma pogodan je za primjenu u više doza.

Podaci o uvjetima čuvanja i roku valjanosti lijeka Kabazitaksel EVER Pharma nakon što je razrijeđen i spreman za uporabu navedeni su u dijelu "PRAKTIČNE INFORMACIJE ZA ZDRAVSTVENE RADNIKE O PRIPREMI, PRIMJENI I RUKOVANJU LIJEKOM Kabazitaksel EVER Pharma".

Nikada nemojte nikakve lijekove bacati u otpadne vode ili kućni otpad. Pitajte svog ljekarnika kako baciti lijekove koje više ne koristite. Ove će mjere pomoći u očuvanju okoliša.

6. Sadržaj pakiranja i druge informacije

Što Kabazitaksel EVER Pharma sadrži

Djelatna tvar je kabazitaksel. Jedan ml koncentrata za otopinu za infuziju sadrži bezvodni ili kabazitaksel hidrat što odgovara 10 mg kabazitaksela.

Jedna bočica s 4,5 ml koncentrata za otopinu za infuziju sadrži bezvodni ili kabazitaksel hidrat što odgovara 45 mg kabazitaksela.

Jedna bočica s 5 ml koncentrata za otopinu za infuziju sadrži bezvodni ili kabazitaksel hidrat što odgovara 50 mg kabazitaksela.

Jedna bočica sa 6 ml koncentrata za otopinu za infuziju sadrži bezvodni ili kabazitaksel hidrat što odgovara 60 mg kabazitaksela.

Kabazitaksel EVER Pharma 10 mg/ml koncentrat za otopinu za infuziju sadrži dodatnu količinu punjenja. Taj višak osigurava da se može izdvojiti volumen od 4,5 ml, 5 ml ili 6 ml koji sadrži 10 mg/ml kabazitaksela.

Drugi sastojci su polisorbit 80, makrogol, citratna kiselina i bezvodni etanol (vidjeti dio 2 „ Kabazitaksel EVER Pharma sadrži alkohol “).

Kako Kabazitaksel EVER Pharma izgleda i sadržaj pakiranja

Lijek Kabazitaksel EVER Pharmaje koncentrat za otopinu za infuziju (sterilni koncentrat).

Koncentrat je bistra, svijetlo žuta uljna otopina.

Jedno pakiranje lijeka Kabazitaksel EVER Pharma sadrži:

- prozirnu staklenu bočicu, zatvorenu sivim čepom od brombutilne gume, aluminijskim prstenom i plastičnim "flip-off" poklopcem. Bočice sadrže 4,5 ml ,5 ml ili 6 ml koncentrata za otopinu za infuziju.

Bočice mogu ili ne moraju biti obložene zaštitnim omotom.

Na tržištu ne moraju nalaziti sve veličine pakiranja.

Nositelj odobrenja za stavljanje lijeka u promet i proizvođač

Nositelj odobrenja:

EVER Valinject GmbH
Oberburgau 3
4866 Unterach am Attersee
Austrija

Proizvođač:

EVER Pharma Jena GmbH
Otto-Schott-Strasse 15
07745 Jena
Njemačka

EVER Pharma Jena GmbH
Brüsseler Str. 18
07747 Jena
Njemačka

Predstavnik nositelja odobrenja za Republiku Hrvatsku

Medicopharmacia d.o.o.

Ulica Pere Budmanija 5
10000 Zagreb
tel. 01 5584 604

Ovaj lijek je odobren u državama članicama Europskog gospodarskog prostora (EGP) pod sljedećim nazivima:

Austrija	Cabazitaxel EVER Pharma 10 mg/ml Konzentrat zur Herstellung einer Infusionslösung
Belgija	Cabazitaxel EVER Pharma 10 mg/ml concentraat voor oplossing voor infusie / solution à diluer pour perfusion / Konzentrat zur Herstellung einer Infusionslösung
Njemačka	Cabazitaxel EVER Pharma 10 mg/ml Konzentrat zur Herstellung einer Infusionslösung
Danska	Cabazitaxel EVER Pharma
Španjolska	Cabazitaxel EVER Pharma 10 mg/ml concentrado para solución para perfusion
Finska	Cabazitaxel EVER Pharma 10 mg/ml infuusiokonsentraatti, liuosta varten
Francuska	Cabazitaxel EVER Pharma 10 mg/ml, solution à diluer pour perfusion
Hrvatska	Cabazitaxel EVER Pharma 10 mg/ml koncentrat za otopinu za infuziju
Mađarska	Cabazitaxel EVER Pharma 10 mg/ml koncentrátum oldatos infúzióhoz
Irska	Cabazitaxel EVER Pharma 10 mg/ml concentrate for solution for infusion
Italija	Cabazitaxel EVER Pharma
Nizozemska	Cabazitaxel EVER Pharma 10 mg/ml concentraat voor oplossing voor infusie
Norveška	Cabazitaxel EVER Pharma 10 mg/ml konsentrat til infusjonsvæske, oppløsning
Poljska	Cabazitaxel EVER Pharma
Portugal	Cabazitaxel EVER Pharma
Slovenija	Kabazitaksel EVER Pharma 10 mg/ml koncentrat za raztopino za infundiranje
Švedska	Cabazitaxel EVER Pharma 10 mg/ml koncentrat till infusionsvätska, lösning
Slovačka	Cabazitaxel EVER Pharma 10 mg/ml koncentrát na infúzny roztok
Ujedinjeno Kraljevstvo	Cabazitaxel EVER Pharma 10 mg/ml concentrate for solution for infusion

Način i mjesto izdavanja lijeka

Lijek se izdaje na recept, u ljekarni.

Ova uputa je zadnji puta revidirana u srpnju 2023.

Sljedeće informacije namijenjene su samo zdravstvenim radnicima:

**PRAKTIČNE INFORMACIJE ZA ZDRAVSTVENE RADNIKE
O PRIPREMI, PRIMJENI I RUKOVANJU LIJEKOM**

KABAZITAKSEL EVER PHARMA 10 mg/ml KONCENTRAT ZA OTOPINU ZA INFUZIJU

Ovi podaci zamjenjuju dijelove 3 i 5 namijenjene korisnicima lijeka.
Važno je da pročitate cijeli sadržaj ovog dijela upute prije pripremanja otopine za infuziju.

Inkompatibilnosti

Lijek se ne smije miješati s drugim lijekovima osim onih koji se koriste za razrjeđivanje.

Rok valjanosti i posebne mjere za čuvanje lijeka

Ovaj lijek ne zahtijeva posebne uvjete čuvanja.
Ne zamrzavati.

Nakon prvog otvaranja

Višedozne bočice: Dokazana kemijska, fizikalna i mikrobiološka stabilnost otopine nakon prvog otvaranja je 28 dana na temperaturi ispod 25°C. Kabazitaksel EVER Pharma pogodan je za primjenu u više doza.

Nakon razrjeđenja u infuzijskoj vrećici/boci

Dokazana kemijska i fizikalna stabilnost otopine za infuziju je 48 sati uz čuvanje na temperaturi ispod 25 °C te 14 dana ako se čuva u hladnjaku.

S mikrobiološkog stajališta, otopinu za infuziju treba primijeniti odmah. Ako se ne primijeni odmah, vrijeme i uvjeti čuvanja lijeka odgovornost su korisnika i obično ne bi smjeli biti dulji od 24 sata na temperaturi ispod 25°C, osim ako se razrjeđivanje nije provelo u kontroliranim i validiranim aseptičnim uvjetima.

Mjere opreza prilikom pripreme i primjene lijeka

Kabazitaksel EVER Pharma smije pripremati i primjenjivati samo osoblje obučeno za rukovanje citotoksičnim tvarima. Zdravstvene radnice koje su trudne ne smiju rukovati ovim lijekom. Kao i kod svih drugih antineoplastičnih lijekova potreban je oprez prilikom rukovanja i pripreme otopine Kabazitaksela EVER Pharma, što se odnosi na primjenu mjera zaštite od zagađenja, uporabu osobne zaštitne opreme (rukavice) i postupke pripreme. Ako Kabazitaksel EVER Pharma u bilo kojoj fazi rukovanja dođe u dodir s kožom, to mjesto treba odmah temeljito isprati sapunom i vodom. Ako lijek dođe u dodir sa sluznicom, mjesto treba odmah temeljito isprati vodom.

Koraci u pripremi lijeka

Pažljivo pročitate **CIJELI** ovaj dio upute. Kabazitaksel EVER Pharma je potrebno razrijediti prije uporabe samo **JEDNOM**. Slijedite uputstva za pripremu navedena u nastavku.

Postupak razrjeđivanja za pripremu otopine za infuziju naveden u nastavku, potrebno je provesti u aseptičnim uvjetima.

Za primjenu propisane doze možda će biti potrebno više bočica koncentrata.

Razrjeđivanje koncentrata za otopinu za infuziju

Korak 1:

Aseptički izvucite željenu količinu koncentrata (10mg/ml kabazitaksela) pomoću graduirane

štrcaljke s iglom. Na primjer, za dozu od 45 mg Kabazitaksela EVER Pharma potrebno je 4,5 ml koncentrata.

Kabazitaksel EVER Pharma 10 mg/ml koncentrat za otopinu za infuziju sadrži dodatnu količinu punjenja. Taj višak osigurava da se može izdvojiti volumen od 4,5 ml, 5 ml ili 6 ml koji sadrži 10 mg/ml kabazitaksela.

Korak 2:

Ubrizgajte u sterilni spremnik bez PVC-a koji sadrži 5% -tnu otopinu glukoze ili otopinu za infuziju natrijevog klorida 9 mg/ml (0,9%). Koncentracija otopine za infuziju treba biti između 0,10 mg/ml i 0,26 mg/ml.

Korak 3:

Uklonite štrcaljku i promiješajte sadržaj infuzijske vrećice ili boce ručno, ljuljajućim pokretima.

Korak 4:

Kao što je slučaj sa svim parenteralnim pripravcima, pripremljena otopina za infuziju mora se vizualno provjeriti prije primjene. Kako je otopina za infuziju prezasićena, s vremenom može kristalizirati. U tom slučaju otopina se ne smije koristiti te je treba odbaciti.

Otopina za infuziju mora se primijeniti odmah. Međutim, vrijeme čuvanja lijeka može biti dulje u specifičnim uvjetima navedenim u dijelu

Rok valjanosti i posebne mjere pri čuvanju lijeka

Kabazitaksel EVER Pharma ne smije se miješati s drugim lijekovima, osim onih koji su navedeni. Neiskorišteni lijek ili otpadni materijal potrebno je zbrinuti sukladno nacionalnim propisima.

Način primjene

Kabazitaksel EVER Pharma primjenjuje se u obliku infuzije u trajanju od 1 sata.

Za pripremu i primjenu infuzijske otopine ne smiju se koristiti PVC infuzijski spremnici niti poliuretanski infuzijski setovi.