

Indlægsseddel: Information til brugeren

Fluorouracil Accord 50 mg/ml injektions- og infusionsvæske, opløsning

Fluorouracil

Læs denne indlægsseddel grundigt, inden du begynder at bruge dette lægemiddel, da den indeholder vigtige oplysninger.

- Gem indlægssedlen. Du kan få brug for at læse den igen.
- Spørg lægen eller apotekspersonalet eller sundhedspersonalet, hvis der er mere, du vil vide.
- Lægen har ordineret Fluorouracil Accord til dig personligt. Lad derfor være med at give medicinen til andre. Det kan være skadeligt for andre, selv om de har de samme symptomer, som du har.
- Kontakt lægen, apoteket eller sundhedspersonalet, hvis du får bivirkninger, herunder bivirkninger, som ikke er nævnt her. Se punkt 4.

Den nyeste indlægsseddel kan findes på www.indlaegsseddel.dk

Oversigt over indlægssedlen

1. Virkning og anvendelse
2. Det skal du vide, før du begynder at bruge Fluorouracil Accord
3. Sådan skal du bruge Fluorouracil Accord
4. Bivirkninger
5. Opbevaring
6. Pakningsstørrelser og yderligere oplysninger

1. Virkning og anvendelse

Navnet på dette lægemiddel er 'Fluorouracil Accord 50 mg/ml, opløsning til injektion eller infusion', men i resten af denne indlægsseddel vil det blive omtalt som 'Fluorouracil Accord'.

Hvad Fluorouracil Accord er

Fluorouracil Accord indeholder det aktive stof fluorouracil. Det er et anti-cancer-lægemiddel.

Hvad Fluorouracil Accord bruges til

Fluorouracil Accord bruges til behandling af mange almindelige kræftformer, særligt kræft i tyktarm, spiserør, bugspytkirtel, mave, hoved og nakke.. Det kan bruges i kombination med andre anti-cancer-lægemidler og strålebehandling.

2. Det skal du vide, før du begynder at bruge Fluorouracil Accord

Brug ikke Fluorouracil Accord

- hvis du er allergisk over for fluorouracil eller et af de øvrige indholdsstoffer i Fluorouracil Accord (angivet i punkt 6).
- hvis du har alvorlige infektioner (f.eks. herpes zoster, skoldkopper).
- hvis din tumor er godartet.
- hvis du er svækket af langvarig sygdom.
- hvis din knoglemarv er beskadiget af anden behandling (inklusive strålebehandling).
- hvis du tager brivudin, sorivudin og analogpræparater (lægemidler mod virus).
- hvis du er gravid eller ammer.
- hvis du har alvorligt nedsat leverfunktion.

- hvis du er homozygot for dihydropyrimidindehydrogenase (DPD) enzym.
- hvis du ved, at du ikke har nogen aktivitet af enzymet dihydropyrimidindehydrogenase (DPD).

Advarsler og forsigtighedsregler

Kontakt lægen, eller apoteketspersonalet eller sundhedspersonalet, før du bruger Fluorouracil Accord:

- hvis antallet af blodceller i dit blod bliver for lavt (der vil blive taget blodprøver med henblik på at kontrollere dette).
- hvis du har blister i munden, feber eller blødning nogen steder eller svaghed (disse symptomer kan være en konsekvens af det meget lave antal celler i blodet),
- hvis du har nyreproblemer.
- hvis du har leverproblemer, herunder gulsot (gulfarvning af huden).
- hvis du har hjerteproblemer. Fortæl det til din læge, hvis du får bryst smerter under behandlingen.
- hvis du har nedsat aktivitet af/mangel på enzymet DPD (dihydropyrimidin-dehydrogenase).
- hvis du har modtaget højdosis-strålebehandling i bækkenet.
- hvis du har gastrointestinale bivirkninger (stomatitis, diarré, blødning fra mave-tarmkanalen), eller blødning nogen steder.
- hvis du ved, at du har delvis mangel på aktivitet af enzymet dihydropyrimidindehydrogenase (DPD).
- hvis du har problemer med dit hjerte. Fortæl det til lægen, hvis du får smerter i brystet i løbet af behandling.

DPD-mangel: DPD-mangel er en sjælden medfødt tilstand, som sædvanligvis ikke er forbundet med helbredsproblemer, med mindre man får bestemte lægemidler. Hvis du har DPD-mangel uden at vide det og tager 5-fluorouracil, har du en øget risiko for akut tidlig indtræden af alvorlige former af bivirkningerne, der er anført i punkt 4 Bivirkninger. Kontakt straks lægen, hvis du er bekymret over en eller flere af bivirkningerne, eller hvis du får bivirkninger, som ikke fremgår af denne indlægsseddel (se punkt 4 Bivirkninger).

Kontakt straks lægen, hvis du oplever følgende tegn eller symptomer: Nyopstået forvirring, desorientering eller anden ændring i mentaltilstand, problemer med balance eller koordinationsevne, synsforstyrrelser. Disse kan være tegn på encefalopati, der kan medføre koma og død, hvis det ikke behandles.

Brug af anden medicin sammen med Fluorouracil Accord

Fortæl det altid til lægen eller apotekspersonalet, hvis du bruger anden medicin eller har gjort det for nylig.

- Methotrexat (et anti-cancer-lægemiddel)
- Metronidazol (et antibiotikum)
- Calcium-leucovorin (kaldes også calcium-folinat – bruges til at mindske den skadelige virkning af anti-cancer-lægemidler)
- Allopurinol (bruges til behandling af gigt)
- Cimetidin (bruges til behandling af mavesår)
- Warfarin (mod blodpropper)
- Interferon alfa 2a; brivudin, sorivudin og analogpræparater (mod virus)
- Cisplatin (et anti-cancer-lægemiddel)
- Phenytoin (bruges til at kontrollere epilepsi/anfald og uregelmæssig hjerterytme)
- Vacciner
- Vinorelbin (et anti-cancer lægemiddel)

- Cyclophosphamid (et anti-cancer lægemiddel)
- Levamisol (medicin til behandling af ormeinfektion)
- Tamoxifen (et anti-cancer lægemiddel)

Ovenstående lægemidler påvirker fluorouracils virkning.

Graviditet, amning og frugtbarhed

Fluorouracil bør kun anvendes under graviditet, hvis den mulige fordel opvejer den mulige risiko for fostret. Du må ikke tage dette lægemiddel, hvis du er gravid eller planlægger at blive gravid. Fødedygtige kvinder skal bruge effektiv kontraception, mens de er i behandling med Fluorouracil Accord og i mindst 6 måneder efter behandlingens ophør. Hvis du bliver gravid under behandlingsforløbet, skal du fortælle det til din læge, og du bør søge genetisk rådgivning.

Eftersom det ikke vides, om fluorouracil udskilles i modermælk, må kvinder ikke amme, hvis de behandles med Fluorouracil Accord.

Mænd skal undgå at blive far til et barn under behandlingen med Fluorouracil Injektion og op til seks måneder efter behandlingens ophør. Det anbefales at søge rådgivning om opbevaring af sæd før behandlingen pga. risikoen for uoprettelig ufrugtbarhed efter behandling med Fluorouracil Accord.

Spørg din læge eller apoteket til råds, før du tager nogen form for medicin.

Trafik- og arbejdssikkerhed

Da fluorouracil kan give bivirkninger såsom kvalme og opkastning, bør du ikke køre bil eller betjene maskiner. Fluorouracil Accord kan også have uønskede virkninger på dit nervesystem og medføre synsændringer. Hvis du oplever disse bivirkninger, bør du ikke bruge værktøj eller maskiner.

Fluorouracil Accord indeholder natrium

Fluorouracil Accord indeholder 7,78 mmol (178,2 mg) natrium pr. maksimal daglig dosis (600 mg/m²). Dette skal tages i betragtning hos patienter, der skal begrænse saltindholdet i maden.

3. Sådan skal du bruge Fluorouracil Accord

Den dosis Fluorouracil Accord, du får, vil afhænge af din sundhedstilstand, din kropsvægt, din lever- og nyrefunktion og af, om du for nylig har fået foretaget operationer. Den vil også afhænge af resultaterne af dine blodprøver. De første behandlinger kan gives dagligt eller med ugentlige intervaller. Yderligere behandlinger vil afhænge af, hvordan du reagerer på behandlingen. I nogle tilfælde vil du modtage behandlingen sammen med strålebehandling. Lægemidlet fortyndes med glukoseopløsning, natriumkloridopløsning eller vand til injektionsvæske før behandlingen. Det vil blive givet i en vene enten som en normal injektion eller en langsom injektion via et drop (infusion).

Hvis du har taget for meget Fluorouracil Accord:

Eftersom behandlingen med Fluorouracil vil blive givet på et hospital, er det det usandsynligt, at du vil få for lidt eller for meget. Tal med din læge, hvis du er bekymret for, at du har fået for meget medicin.

Der vil blive foretaget blodprøver under og efter behandlingen med Fluorouracil Accord for at kontrollere antallet af blodceller i dit blod. Behandlingen kan blive indstillet, hvis antallet af hvide blodceller er for lavt.

Kvalme, opkastning, diarré, alvorlig mucositis og sår og blødning i mave-tarmkanalen kan forekomme, hvis du får for meget fluorouracil. Kontakt din læge, hvis du har yderligere spørgsmål vedrørende brugen af lægemidlet.

4. Bivirkninger

Dette lægemiddel kan som al anden medicin give bivirkninger, men ikke alle får bivirkninger.

Hvis noget af følgende sker, skal du straks kontakte lægen:

- alvorlig allergisk reaktion - du kan opleve et pludselig kløende udslæt (nældefeber), hævelse af hænder, fødder, ankler, ansigt, læber, mund eller hals (som kan forårsage besvær med at synke eller trække vejret), og du kan få fornemmelsen af at besvime.
- bryst smerter
- din afføring bliver blodig eller sort
- din mund bliver øm eller der udvikles sår
- følelsesløshed, snurren eller rysten på hænder eller fødder
- hurtig hjerterytme og åndenød
- forvirring eller du føler dig usikker på benene, koordinationsproblemer i arme og ben, tanke-/talebesvær, syns-/hukommelsesproblemer
- smerter i brystet
- stakåndethed

Disse er alvorlige bivirkninger. Du kan få brug for akut lægehjælp.

Meget almindelig bivirkninger: kan forekomme hos flere end 1 ud af 10 personer

- | | | |
|--|--|--|
| • Iskæmiske EKG-abnormaliteter (utilstrækkelig blodtilførsel til et organ, | • Neutropeni (et unormalt lavt antal neutrofiler i blodet) | • Leukopeni (et unormalt lavt antal hvide blodceller i cirkulation i blodet) |
| • Anæmi (en tilstand, hvor antallet af cirkulerende røde blodceller er | • Pancytopeni (en tilstand, hvor knoglemarvens produktion af blodceller falder markant eller | • Fald i produktionen af blodceller |
| • Høj feber og et stærkt fald i antallet af cirkulerende granulære | • Betændelse i slimhinderne i munden og fordøjelseskanalen | • Faryngitis (betændelse i slimhinderne i svælget) |
| • Betændelse i endetarm eller anus | • Tab af appetit | • Vandig diarré |
| • Kvalme | • Opkastning | • Hårtab (især hos kvinder) |
| • Forsinket sårheling | • Blødning fra næsen | • Hånd-fod-syndrom (en hudreaktion på forgiftning) |
| • Generel svaghed | • Betændelse i spiserøret | • Utilpashed |
| • Betændelse i slimhinderne i munden | • Øget mængde urinsyre i blodet | • Infektioner |

Almindelige bivirkninger: kan forekomme hos op til 1 ud af 10 personer

- Angina pectoris (stærke smerter i brystet på grund af utilstrækkelig blodtilførsel til hjertet)
- Fald i antallet af hvide blodlegemer ledsaget af feber

Ikke almindelige bivirkninger: kan forekomme hos op til 1 ud af 100 personer

- | | | |
|--|---|--|
| • Unormal hjerterytme | • Hjertestop | • Myokardial iskæmi (manglende ilt til hjertemusklen) |
| • Myocarditis (betændelse i hjertemusklen) | • Hjertesvigt | • Dilateret kardiomyopati (en hjertesygdom, hvor hjertemusklen er unormalt stor, tyk eller stiv) |
| • Kardiogent chok | • Lavt blodtryk | • Søvnighed |
| • Dehydrering | • Bakterieinfektion i blodet eller kropsvævet | • Sår og blødning i mave-tarmkanalen, afstødning af hud |
| • Rytmiske øjenbevægelser | • Hovedpine | • Følelse af usikkerhed og manglende balance |
| • Symptomer på Parkinsons sygdom (en bevægelsessygdom kendetegnet ved rysten, stivhed, langsomme bevægelser) | • Pyramidale symptomer | • En følelse af at være syg |
| • Betændelse i huden | • Hudændringer, f.eks. tør hud, revner, nedbrydning, hudrødme, kløende makulo-papuløst udslæt (udslæt, der er begyndt på de nedre ekstremiteter og har bevæget sig op til armene og derefter til brystet) | • Hududslæt i forbindelse med visse infektionssygdomme |
| • Forekomst af kløende, hævede striber på huden | • Fotosensitivitet | • Hyperpigmentering af huden |
| • Stribet hyperpigmentering eller depigmentering nær blodårer | • Negleændringer (f.eks. spredt overfladisk blåfarvning, hyperpigmentering, negledystrofi, smerter og fortykkelse af neglelejet) | • Paronychia (betændelse i vævet omkring en fingernegl) |
| • Betændelse i neglematrix med dannelsen af pus og tab af neglen | • Forstyrrelser af sperm- og ægdannelsen | • Levercelleskader |
| • Øget tåreflåd | • Sløret syn | • Betændelse eller rødmen i slimhinderne i den hvide del af øjet og undersiden af øjenlåget |
| • Forstyrrelser i øjenbevægelserne | • Optisk neuritis (betændelse i synsnerven) | • Dobbeltsyn |

- Nedsat synsskarphed
- Stærkt øget følsomhed over for lys og ubehag ved sollys eller stærkt oplyste steder
- Øjensygdom med kronisk betændelse i øjenlågenes yderkanter
- Udkrængning af den nederste del af øjenlåget
- Blokerede tårekanaler
- Et lag eller en ansamling af dødt væv adskilt fra det omgivende levende væv, som ved sår eller betændelse
- Stærk opstemthed (eufori)

Sjældne bivirkninger: kan forekomme hos op til 1 ud af 1.000 personer

- Utilstrækkelig blodtilførsel til hjernen, tarmene og andre organer
- Misfarvning af fingre, tæer og nogle gange andre områder
- Generaliserede allergiske reaktioner
- Hævelse (betændelse) af en blodåre på grund af en blodprop
- Alvorlige overfølsomhedsreaktioner på hele kroppen (anafylaksi)
- Udvikling af en blodprop i arterier eller blodårer
- Systemisk vasodilation (udvidelse af blodkar), der resulterer i lavt blodtryk
- Forbigående tilstand af forvirring kan forekomme
- Øget mængde af hormonerne T4 (thyroxin) og T3 (triiodthyronin)

Meget sjældne bivirkninger: kan forekomme hos op til 1 ud af 10.000 personer

- Hjertestop (pludseligt ophør af hjerteslag og hjertefunktion)
- Pludselig hjertedød (uventet død på grund af hjerteproblemer)
- Symptomer på leukoencefalopati (sygdomme, der påvirker hjernens hvide substans), herunder ataksi (tab af evnen til at koordinere muskelbevægelser)
- Akut cerebellært syndrom
- Besvær med at udtale ord
- Konfusion (forvirring)
- Mental forvirring eller nedsat bevidsthed, især med hensyn til tid, sted og identitet
- Delvis eller fuldstændig mangel af evnen til at kommunikere verbalt eller skriftligt
- Unormal muskelsvaghed eller afkræftelse
- Krampeanfald eller koma hos patienter, der får høje doser af 5-fluorouracil, og hos patienter med såkaldt dihydropyrimidin-dehydrogenase-mangel
- Nyresvigt
- Levercelleskader (der er forekommet tilfælde med dødelig udgang)
- Betændelse i galdeblæren
- Langsom, fremadskridende ødelæggelse af de små galdeveje
- Desorientering
- Hjertestop

Ikke kendt (hyppigheden kan ikke anslås ud fra de foreliggende data):

- feber
- følelsesløshed eller svaghed i arme og ben

- misfarvning af vene tæt på injektionsstedet
- hurtig puls (takykardi), stakåndethed
- hyperammonæmisk encefalopati (dysfunktion af hjernen som følge af forhøjet ammonium)

Indberetning af bivirkninger

Hvis du oplever bivirkninger, bør du tale med din læge, sygeplejerske eller apoteket. Dette gælder også mulige bivirkninger, som ikke er medtaget i denne indlægsseddel. Du eller dine pårørende kan også indberette bivirkninger direkte til Lægemiddelstyrelsen via de oplysninger, der fremgår herunder.

Lægemiddelstyrelsen

Axel Heides Gade 1

DK-2300 København S

Websted: www.meldenbivirkning.dk

E-mail: dkma@dkma.dk.

Ved at indrapportere bivirkninger kan du hjælpe med at fremskaffe mere information om sikkerheden af dette lægemiddel.

5. Opbevaring

- Opbevar Fluorouracil Accord utilgængeligt for børn.
- Brug ikke dette lægemiddel efter den udløbsdato, der står på pakningen. Udløbsdatoen (Exp) er den sidste dag i den nævnte måned.
- Opbevares ved temperaturer under 25° C. Må ikke opbevares i køleskab eller nedfryses.
- Opbevar i den ydre karton for at beskytte mod lys.
- Kun til engangsbrug. Eventuelt tiloversblevet lægemiddel skal kasseres.

Opbevaringstid og fortynding

Kemisk og fysisk brugsstabilitet er blevet påvist i 24 timer ved 25° C med 5 % glukose eller 0,9 % natriumklorid eller vand til injektionsvæsker til en koncentration på 0,98 mg/ml fluorouracil. Fra et mikrobiologisk synspunkt bør produktet anvendes straks. Hvis det ikke anvendes straks, er opbevaringstid og -forhold før anvendelse brugerens ansvar.

- Produktet skal kasseres, hvis opløsningen er brun eller mørkegul.
- Må ikke anvendes, hvis emballagen er beskadiget, eller der er synlige partikler/krystaller.
- Spørg på apoteket, hvordan du skal bortskaffe medicinrester. Af hensyn til miljøet må du ikke smide medicinrester i afløbet, toilettet eller skraldespanden.

6. Pakningsstørrelser og yderligere oplysninger

Fluorouracil Accord indeholder:

Det aktive stof i Fluorouracil Accord er fluorouracil.

De andre indholdsstoffer er vand til injektionsvæske, natriumhydroxid og saltsyre.

Udseende og pakningsstørrelser:

1 ml opløsning indeholder 50 mg fluorouracil (som natriumsalt dannet *in situ*).

Fluorouracilopløsning til injektion eller infusion er en klar, farveløs eller næsten farveløs opløsning i et klart type I hætteglas med gummilukke.

Hvert hætteglas med 5 ml indeholder 250 mg fluorouracil

Hvert hætteglas med 10 ml indeholder 500 mg fluorouracil

Hvert hætteglas med 20 ml indeholder 1000 mg fluorouracil
Hvert hætteglas med 50 ml indeholder 2500 mg fluorouracil
Hvert hætteglas med 100 ml indeholder 5000 mg fluorouracil
Ikke alle pakningsstørrelser er nødvendigvis markedsført.

Indehaver af markedsføringstilladelsen og fremstiller:

Indehaver af markedsføringstilladelsen

Accord Healthcare B.V.
Winthontlaan 200
3526 KV Utrecht
Holland

Fremstiller

Accord Healthcare Limited,
Sage House, 319 Pinner Road,
North Harrow, Middlesex, HA1 4HF, Storbritannien

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

Dette lægemiddel er godkendt i EEA's medlemslande under følgende navne:

Medlemslandets navn	Lægemidlets navn
Østrig	Fluorouracil Accord 50 mg/ml, Lösung zur Injektion oder Infusion
Belgien	Fluorouracil Accord Healthcare 50 mg/ml, solution pour injection ou perfusion/ oplossing voor injectie of infusie/ Lösung zur Injektion oder Infusion
Republikken Tjekkiet	Fluorouracil Accord 50 mg/ml, injekční/ infuzi roztok
Danmark	Fluorouracil Accord, injektions og infusionsvæske, opløsning
Estland	Fluorouracil Accord 50 mg/ml, süste- või infusioonilahus
Finland	Fluorouracil Accord 50 mg/ml, injektio- tai infuusioneste/ Lösning för injektion och infusion
Irland	Fluorouracil 50 mg/ml, Solution for Injection or Infusion
Italien	Fluorouracil Accord 50 mg/ml, Soluzione per Iniezione o Infusione
Spanien	Fluorouracil Accord 50 mg/ml, para inyección o infusión EFG
Sverige	Fluorouracil Accord 50 mg/ml, Lösning för injektion och infusion
Letland	Fluorouracil Accord 50 mg/ml, šķīdums injekcijām vai infūzijām
Litauen	Fluorouracil Accord 50 mg/ml, injekcinis/infuzinis tirpalas
Polen	Fluorouracil Accord
Portugal	Fluorouracilo Accord
Republikken Slovakiet	Fluorouracil Accord 50 mg/ml, injekčný alebo infúzny roztok
Holland	Fluorouracil Accord 50 mg/ml, oplossing voor injectie of infusie
Storbritannien	Fluorouracil 50 mg/ml, Solution for Injection or Infusion

Denne indlægsseddel blev senest ændret 05/2019.

Følgende oplysninger er tiltænkt læger og sundhedspersonale:

INSTRUKTIONER VEDRØRENDE BRUG, HÅNTERING, PRÆPARERING OG BORTSKAFFELSE AF FLUOROURACIL ACCORD

Retningslinjer for håndtering af cytotoxika

Fluorouracil bør kun administreres af eller under tilsyn af en specialuddannet læge, der har erfaring med brugen af kemoterapeutiske lægemidler til behandling af cancer.

Fluorouracil Injektion må kun præpareres til administration af fagfolk, som er uddannet i sikker brug af præpareringen. Præparering må kun foretages i et aseptisk kabinet eller en sektion beregnet til håndtering af cytotoxika.

I tilfælde af spild skal det personale, der foretager rengøringen, iføre sig handsker, ansigtsmaske, øjenbeskyttelse og engangsforklæde og tørre det spildte materiale op med et absorberende materiale, der opbevares i et område til dette formål. Området skal derefter rengøres, og alt forurenet materiale skal kommes i en pose eller affaldsspand til cytotoxisk affald og forsegles, før det sendes til forbrænding.

Kontaminering

Fluorouracil er en irriterende, og kontakt med hud og slimhinder bør undgås.

I tilfælde af kontakt med hud eller øjne skal det berørte område vaskes med rigelige mængder vand eller steril saltvandsopløsning. Hydrocortisoncreme 1 % kan bruges til at behandle den forbigående svie i huden. Der bør søges lægehjælp, hvis øjnene er påvirket, eller hvis præpareringen inhaleres eller indtages.

Førstehjælp

Øjenkontakt: Skyld omgående med vand og søg lægehjælp.

Hudkontakt: Vask grundigt med sæbe og vand og fjern kontamineret tøj.

Inhalering, indtagelse: Søg lægehjælp.

Destruktion

Sprøjter, beholdere, absorberende materialer, opløsning og andet kontamineret materiale skal kommes i kraftige plasticposer eller anden tæt emballage, mærkes som cytotoxisk affald og brændes ved minimum 700° C.

Kemisk inaktivering kan opnås med 5 % natriumhypoklorit over 24 timer.

Retningslinjer for præparering:

a) Kemoterapeutiske stoffer bør kun præpareres til administration af fagfolk, der er uddannet i sikker brug af præpareringen.

b) Procedurer såsom rekonstitution af pulver og overførsel til sprøjter bør kun udføres i dertil indrettede områder.

c) Personale, der udfører disse procedurer, skal være tilstrækkeligt beskyttede med specialtøj, to par handsker, det ene af latex, det andet af PVC (latex-handskerne skal bæres under PVC-handskerne), da dette beskytter bedst mod de forskellige antineoplastiske stoffers varierende gennemtrængskraft, og desuden øjenbeskyttelse. Der skal altid bruges luerlock-sprøjter og -fittings ved præparering og administration af cytotoxika.

d) Det frarådes, at gravide kvinder håndterer kemoterapeutiske stoffer.

e) Der henvises desuden til lokale retningslinjer.

Instruktioner vedrørende brug

Fluorouracil Accord kan gives som intravenøs injektion som bolus, infusion eller kontinuerlig infusion.

Uforligeligheder

Fluorouracil er uforligeligt med Calciumfolinat, Carboplatin, Cisplatin, Cytarabin, Diazepam, Doxorubicin, Droperidol, Filgrastim, Gallium-nitrat, Methotrexat, Metoclopramid, morfin, Ondansetron, parenteral ernæring, Vinorelbin, andre antracykliner.

Formulerede opløsninger er alkaliske, og det anbefales, at blanding med syreholdige lægemidler eller opløsninger undgås.

Da der ikke foreligger undersøgelser vedrørende eventuelle uforligeligheder, bør dette præparat ikke blandes med andre præparater.

Opbevaringstid

Opbevaringstid for uåbnet hætteglas:

2 år. Kun til engangsbrug. Kasser eventuelt ubrugt lægemiddel.

Opbevares ved temperaturer under 25° C. Må ikke opbevares i køleskab eller nedfryses. Opbevar i den ydre karton for at beskytte mod lys.

Hvis der er dannet bundfald som følge af eksponering for lave temperaturer, opløses dette ved opvarmning til 60 °C efterfulgt af kraftig omrysten. Afkøles til kropstemperatur inden anvendelse. Produktet skal kasseres, hvis opløsningen er brun eller mørkegul.

Opbevaringstid efter fortynding

I brug: Kemisk og fysisk brugsstabilitet er blevet påvist i 24 timer ved 25° C med 5 % glukose eller 0,9 % natriumklorid eller vand til injektionsvæsker til en koncentration på 0,98 mg/ml fluorouracil.

Fra et mikrobiologisk synspunkt bør produktet anvendes straks. Hvis det ikke anvendes straks, er opbevaringstid og -forhold før anvendelse brugerens ansvar.