

VELCADE®-VALMISTEEN LIUOTTAMINEN (bortetsomibi) 3,5 mg injektiopullo

ANNETAAN IHON ALLE (S.C.) TAI LASKIMOON (I.V.)

ANTAMINEN IHON ALLE

Saata käyttökuntoon
lisäämällä **1,4 ml**

steriiliä 0,9 % natriumkloridi-
injektionestettä VELCADE®-
injektiopulloon, jolloin lopullinen
pitoisuus on

2,5 mg/ml



ANTAMINEN LASKIMOON

Saata käyttökuntoon
lisäämällä **3,5 ml**

steriiliä 0,9 % natriumkloridi-
injektionestettä VELCADE®-
injektiopulloon, jolloin lopullinen
pitoisuus on

1,0 mg/ml

- ▶ Kun VELCADE® liuotetaan ihon alle annettavaksi, on käytettävän liuoksen tilavuus eri suuruinen kuin annettaessa laskimoon. Lisättyjen liuosten tilavuuksien erilaisuudesta johtuen käyttökuntoon saatettujen liuosten lääkeainepitoisuudet poikkeavat toisistaan.
- ▶ Terveystieteiden ammattilaisen on saatettava VELCADE® käyttökuntoon sopivan kokoisen ruiskun avulla injektiopullon tulppaa poistamatta. Käsittelyssä pitää ehdottomasti noudattaa aseptista tekniikkaa, koska valmiste ei sisällä säilytysainetta.
- ▶ Käyttökuntoon saatettu tuote tulee käyttää välittömästi valmiiksi saattamisen jälkeen. Käyttökuntoon saatetun liuoksen käytönaikaiseksi kemialliseksi ja fysikaaliseksi säilyvyydeksi on kuitenkin osoitettu 8 tuntia +25 °C:n lämpötilassa, kun se säilytetään ennen antoa alkuperäisessä injektiopullossa ja/tai injektioruiskussa. Käyttökuntoon saatettua lääketuotetta ei tarvitse suojata valolta.
- ▶ Antovirheiden välttämiseksi ihon alle ja laskimon sisäiseen antoon tarkoitetut ruiskut tulisi merkitä eri tavoin.
- ▶ **Annetaan vain ihon alle tai laskimoon. Ei saa antaa minkään muun antoreitin kautta.**
- ▶ Ilmoitathan välittömästi mahdollisista haittavaikutuksista VELCADE®-hoidon antamisen yhteydessä.

Lisätietoja saat tuotteen valmisteyhteenvedosta.

**VELCADE®**
(bortetsomibi)

janssen Oncology
PHARMACEUTICAL COMPANIES OF 