

Ulotka dołączona do opakowania: informacja dla użytkownika

Neocitec 10 mg/ml, koncentrat do sporządzania roztworu do infuzji *Vinorelbium*

Należy uważnie zapoznać się z treścią ulotki przed zastosowaniem leku, ponieważ zawiera ona informacje ważne dla pacjenta.

- Należy zachować tę ulotkę, aby w razie potrzeby móc ją ponownie przeczytać.
- W razie jakichkolwiek wątpliwości należy zwrócić się do lekarza lub farmaceuty.
- Jeśli u pacjenta wystąpią jakiegokolwiek objawy niepożądane, w tym wszelkie objawy niepożądane niewymienione w tej ulotce, należy powiedzieć o tym lekarzowi lub farmaceucie. Patrz punkt 4.

Spis treści ulotki

1. Co to jest Neocitec i w jakim celu się go stosuje
2. Informacje ważne przed zastosowaniem leku Neocitec
3. Jak stosować Neocitec
4. Możliwe działania niepożądane
5. Jak przechowywać Neocitec
6. Zawartość opakowania i inne informacje

1. Co to jest Neocitec i w jakim celu się go stosuje

Lek Neocitec zawiera substancję czynną winorelbinę (w postaci winorelbiny winianu), która należy do grupy leków nazywanych alkaloidami barwinka różowatego, stosowanych w leczeniu nowotworów.

Lek Neocitec jest stosowany w leczeniu niektórych rodzajów raka płuc i raka piersi u pacjentów w wieku 18 lat i powyżej.

2. Informacje ważne przed zastosowaniem leku Neocitec

Kiedy nie stosować leku Neocitec

- jeśli pacjent ma uczulenie na winorelbinę lub inne alkaloidy barwinka lub którykolwiek z pozostałych składników tego leku (wymienionych w punkcie 6);
- jeśli pacjent ma obecnie lub przebył niedawno ciężkie zakażenie lub stwierdzono u niego znaczne zmniejszenie liczby białych krwinek (neutropenię);
- jeśli pacjent ma znacznie zmniejszoną liczbę płytek krwi;
- jeśli pacjentka karmi piersią; (patrz „Ciąża, karmienie piersią i wpływ na płodność”)
- jeśli pacjentka jest w wieku rozrodczym i nie stosuje skutecznej metody antykoncepcji
- jeśli pacjent został niedawno zaszczepiony lub będzie wkrótce zaszczepiony przeciwko żółtej febrze.

Lek ten jest przeznaczony WYŁĄCZNIE do podawania dożylnego i nie można go wstrzykiwać do kręgosłupa.

Ostrzeżenia i środki ostrożności

Przed rozpoczęciem stosowania leku Neocitec należy omówić to z lekarzem lub farmaceutą:

- jeśli u pacjenta występuje lub występowała choroba serca spowodowana niedostatecznym dopływem krwi do serca (choroba wieńcowa, dławica piersiowa) lub odczuwa silny ból w klatce piersiowej
- jeśli pacjent jest poddawany radioterapii, a obszar leczenia obejmuje wątrobę
- jeśli u pacjenta występują obecnie oznaki lub objawy zakażenia (takie jak gorączka, dreszcze lub ból gardła). Należy natychmiast poinformować o tym lekarza, aby mógł on przeprowadzić niezbędne badania.
- w przypadku zaburzeń czynności wątroby

- jeśli pacjent ma zostać zaszczepiony. Nie zaleca się podawania szczepionek zawierających żywe drobnoustroje (np. szczepionek przeciwko odrze, śwince, różyczce) razem z lekiem Neocitec ze względu na ryzyko potencjalnie śmiertelnej choroby wywołanej szczepionką.
- pacjentka jest w ciąży.

Nie można dopuścić do kontaktu leku z oczami, ponieważ istnieje ryzyko ciężkiego podrażnienia, a nawet owrzodzenia rogówki. Jeśli dojdzie do takiego kontaktu, należy natychmiast przepłukać oko roztworem soli fizjologicznej (0,9% roztwór chlorku sodu) i skonsultować się z okulistą.

Przed każdym podaniem leku Neocitec zostanie pobrana próbka krwi pacjenta w celu wykonania morfologii krwi. Jeśli wyniki badania nie będą zadowalające, leczenie może zostać odłożone, a lekarz zaleci kolejne badania do czasu uzyskania prawidłowych wartości.

Jeśli miednica, kręgosłup lub kości długie są napromieniane w tym samym czasie, w którym podawana jest winorelbina, należy spodziewać się zwiększonego uszkodzenia szpiku kostnego (mielotoksyczność). To samo dotyczy wcześniejszej radioterapii (<3 tygodnie) wymienionych regionów.

W trakcie leczenia lekiem Neocitec lub w przypadku zwiększonego ryzyka należy przeprowadzić badania neurologiczne.

Dzieci i młodzież

Nie zaleca się jego stosowania leku u dzieci w wieku poniżej 18 lat.

Neocitec a inne leki

Należy powiedzieć lekarzowi lub farmaceucie o wszystkich lekach stosowanych przez pacjenta obecnie lub ostatnio, a także o lekach, które pacjent planuje stosować.

Dotyczy to w szczególności:

- innych leków, które mogą wpływać na czynność szpiku kostnego, takich jak leki przeciwnowotworowe. Jeśli lek Neocitec jest stosowany w skojarzeniu z innymi lekami wpływającymi na szpik kostny (czerwone i białe krwinki oraz płytki krwi), należy spodziewać się nasilenia działań niepożądanych,
- karbamazepiny, fenytoiny i fenobarbitalu (leki stosowane w leczeniu padaczki),
- antybiotyków, takich jak ryfampicyna, erytromycyna, klarytromycyna, telitromycyna,
- ziela dziurawca (*Hypericum perforatum*),
- ketokonazolu i itraconazolu (leki stosowane w zakażeniach grzybiczych),
- leków przeciwwirusowych stosowanych w leczeniu AIDS (zakażenia HIV), takich jak rytonawir (inhibitor proteazy HIV),
- nefazodonu (leku stosowanego w leczeniu depresji),
- cyklosporyny, takrolimusu (leków osłabiających czynność układu odpornościowego pacjenta),
- werapamilu, chinidyny (leki stosowane w chorobach serca),
- innych leków przeciwnowotworowych stosowanych w leczeniu nowotworów, np. mitomycyny C, cisplatyny lub lapatynibu,
- leków rozrzedzających krew (leków przeciwzakrzepowych), np. fenprokumonu, warfaryny.

Istnieją dowody wskazujące, że uszkodzenie błony śluzowej wywołane przez 5-fluorouracyl może być nasilone przez lek Neocitec.

Stosowanie leku Neocitec z jedzeniem i piciem

Nie są znane żadne interakcje między lekiem Neocitec a jedzeniem i piciem.

Ciąża, karmienie piersią i wpływ na płodność

Jeśli kobieta jest w ciąży, przypuszcza, że może być w ciąży lub gdy planuje mieć dziecko, powinna poradzić się lekarza przed zastosowaniem tego leku oraz zasięgnąć porady genetycznej, ze względu na możliwe ryzyko dla dziecka, ponieważ winorelbina uszkadza materiał genetyczny w komórkach.

Podczas stosowania leku Neocitec nie wolno karmić piersią (patrz punkt 2 „Kiedy nie stosować leku Neocitec”).

Kobiety w wieku rozrodczym muszą stosować skuteczną metodę antykoncepcji w trakcie leczenia oraz przez siedem miesięcy po jego zakończeniu.

Mężczyźni otrzymujący lek Neocitec powinni unikać płodzenia dzieci podczas leczenia i przez cztery miesiące po jego zakończeniu oraz zasięgnąć porady dotyczącej przechowania nasienia przed rozpoczęciem leczenia ze względu na możliwość nieodwracalnej niepłodności spowodowanej leczeniem winorelbina. Podczas leczenia i przez cztery miesiące po jego zakończeniu mężczyźni muszą stosować skuteczną metodę antykoncepcji.

Prowadzenie pojazdów i obsługiwanie maszyn

Nie przeprowadzono badań dotyczących wpływu leku na zdolność prowadzenia pojazdów i obsługiwanie maszyn. Nie należy prowadzić pojazdów ani obsługiwać maszyn, jeśli pacjent czuje się źle lub jeśli tak zalecił lekarz.

3. Jak stosować Neocitec

Lek Neocitec może być stosowany wyłącznie dożylnie i po uprzednim rozcieńczeniu.

Lek Neocitec jest podawany pod nadzorem lekarza doświadczonego w tego typu leczeniu. Dawka będzie uzależniona od rodzaju choroby, z powodu której pacjent jest leczony, odpowiedzi na leczenie oraz innych przyjmowanych leków i (lub) terapii. Ponadto dawka może zostać dostosowana w zależności od tego, jak pacjent toleruje leczenie. Ogólny stan pacjenta i jego reakcja na leczenie będą dokładnie kontrolowane przed rozpoczęciem, w trakcie i po zakończeniu leczenia lekiem Neocitec. Czas trwania leczenia jest ustalany przez lekarza i zależy od stanu zdrowia pacjenta oraz wybranego schematu leczenia.

Zalecana dawka winorelbiny to 25-30 mg/m² powierzchni ciała raz w tygodniu. W przypadku chemioterapii wielolekowej plan leczenia zależy od odpowiedniego protokołu terapeutycznego.

Jeśli u pacjenta występuje ciężka choroba wątroby, dawka zostanie zmniejszona. Nie ma konieczności dostosowywania dawki u pacjentów z zaburzeniami czynności nerek.

Bezpieczeństwo stosowania i skuteczność u dzieci nie zostały ustalone.

W oparciu o doświadczenie kliniczne, nie ma dowodów na znaczące różnice we wskaźnikach odpowiedzi u pacjentów w podeszłym wieku; nie można jednak wykluczyć większej wrażliwości u niektórych pacjentów z tej grupy.

Przed rozpoczęciem i w trakcie leczenia lekiem Neocitec lekarz zleci badanie morfologii krwi. Wyniki badania krwi będą decydować o terminie rozpoczęcia leczenia. Pielęgniarka zmierzy wzrost i masę ciała pacjenta oraz na podstawie tych pomiarów obliczy powierzchnię ciała. Lekarz na podstawie powierzchni ciała obliczy odpowiednią dawkę leku.

Przed podaniem pacjentowi lek zostanie rozcieńczony roztworem, takim jak sól fizjologiczna lub roztwór glukozy o stężeniu 5%. Lek Neocitec jest zawsze podawany dożylnie. Wlew może trwać od 6 do 10 minut.

Przyjęcie większej niż zalecana dawki leku Neocitec

Odnotowano przypadki ostrego przedawkowania u ludzi. Prowadzi to do zmniejszenia lub całkowitego zatrzymania tworzenia się komórek krwi, czemu może towarzyszyć gorączka i zakażenia. Możliwe jest również wystąpienie niedrożności porażennej jelit.

Należy skontaktować się z lekarzem lub pielęgniarką, jeśli pacjent obawia się, że otrzymał zbyt dużą lub zbyt małą dawkę leku Neocitec.

Przerwanie stosowania leku Neocitec

Lekarz zdecyduje, kiedy należy przerwać leczenie. Jednak jeśli pacjent chce przerwać leczenie wcześniej, powinien skonsultować się z lekarzem w sprawie innych możliwości.

W razie jakichkolwiek dalszych wątpliwości związanych ze stosowaniem tego leku należy zwrócić się do lekarza lub pielęgniarki.

4. Możliwe działania niepożądane

Jak każdy lek, lek ten może powodować działania niepożądane, chociaż nie u każdego one wystąpią.

Należy niezwłocznie skontaktować się z lekarzem, jeśli podczas stosowania leku Neocitec

wystąpią następujące działania niepożądane:

- ból w klatce piersiowej, duszność i utrata przytomności, co może być objawem zakrzepu w naczyniu krwionośnym w płucach (zatorowość płucna);
- ból głowy, zmieniony stan świadomości do dezorientacji i śpiączki, drgawki, niewyraźne widzenie, wysokie ciśnienie krwi, które mogą być objawami zaburzeń neurologicznych, takich jak zespół tylnej odwracalnej encefalopatii
- objawy ciężkiego zakażenia (takie jak kaszel, gorączka, dreszcze, ból gardła)
- silne zaparcie połączone z bólem brzucha spowodowanym brakiem wypróżnienia przez kilka dni;
- silne zawroty głowy, oszołomienie podczas wstawania, co może być oznaką znacznego zmniejszenia ciśnienia krwi;
- silny ból w klatce piersiowej, który dotychczas nie występował, co może być objawem zaburzenia pracy serca w związku z niewystarczającym przepływem krwi; jest to tak zwana choroba niedokrwienna serca, dławica piersiowa i zawał mięśnia sercowego (w niektórych przypadkach prowadzący do śmierci);
- trudności w oddychaniu, mogące być objawem stanu zwanego zespołem ostrej niewydolności oddechowej i które mogą być ciężkie i zagrażające życiu;
- zawroty głowy, obniżenie ciśnienia krwi, wysypka obejmująca całe ciało lub obrzęk powiek, ust i gardła, które mogą być oznaką reakcji alergicznej.

Są to ciężkie działania niepożądane. Pacjent może potrzebować pilnej pomocy medycznej.

Inne działania niepożądane - w przypadku wystąpienia któregośkolwiek z poniższych działań niepożądanych należy jak najszybciej skontaktować się z lekarzem:

Bardzo często (mogą występować częściej niż u 1 na 10 osób):

- nudności, wymioty, zaparcia
- zmniejszenie liczby czerwonych krwinek, co może powodować bladość skóry i uczucie zmęczenia lub duszności
- zmniejszenie liczby białych krwinek, które może zwiększać podatność na zakażenia
- osłabienie kończyn dolnych
- zaburzenia neurologiczne, w tym utrata głębokich odruchów ścięgniastych
- wypadanie włosów, zwykle łagodne
- zapalenie jamy ustnej lub gardła, zapalenie w okolicy przełyku
- podrażnienie lub zapalenie żyły, odbarwienie żyły, obrzęk, ból i (lub) wysypka w miejscu wstrzyknięcia
- przemijające zwiększenie aktywności enzymów wątrobowych

Często (mogą występować nie częściej niż u 1 na 10 osób):

- zmniejszenie liczby krwinek zwanych płytkami krwi (trombocytami), które wspomagają hemostazę. Może to prowadzić do zwiększenia ryzyka powstawania krwawienia i siniaków
- zmiany wrażliwości na dotyk
- ból stawów
- ból mięśni
- nietypowe osłabienie fizyczne, zmęczenie
- gorączka
- ból w różnych miejscach, w tym ból w klatce piersiowej i ból guza
- biegunka
- zakażenia różnych obszarów ciała
- zwiększenie stężenia kreatyniny (zmiany w czynności nerek)
- reakcje skórne (wysypka, świąd, pokrzywka) obejmujące całe ciało

Niezbyst często (mogą występować nie częściej niż u 1 na 100 osób):

- nagłe uczucie gorąca i zaczerwienienie skóry twarzy i szyi
- odczucie ziębnienia rąk i stóp
- silny ból w klatce piersiowej, zawał serca (choroba niedokrwienna serca, dławica piersiowa, zawał mięśnia sercowego, czasami prowadzący do zgonu). Odwracalne zmiany w zapisie EKG
- duszność, skurcze mięśni oskrzeli
- ciężkie zakażenia, które mogą prowadzić do śmierci. Zakażenie krwi (sepsa) z objawami takimi jak wysoka gorączka i pogorszenie ogólnego stanu zdrowia.
- wysokie ciśnienie krwi z objawami takimi jak bóle głowy
- ciężka biegunka
- niedrożność jelit

Rzadko (mogą występować nie częściej niż u 1 na 1000 osób):

- uszkodzenie płuc (zapalenie i zwłóknienie, czasami prowadzące do zgonu)
- silny ból brzucha i pleców (zapalenie trzustki, narządu regulującego stężenie cukru we krwi)
- znaczny spadek stężenia soli nazywanej sodem we krwi (może potencjalnie powodować zmęczenie, dezorientację, drżenie mięśni i utratę przytomności)
- ciężkie uszkodzenie skóry i (lub) miejscowa martwica tkanek w pobliżu miejsca wstrzyknięcia
- obrzęk tkanek (obrzęk naczynioruchowy)
- znaczny spadek ciśnienia krwi, zapaść, osłabienie nóg

Bardzo rzadko (mogą występować nie częściej niż u 1 na 10 000 osób):

- choroby serca (kołatanie serca, przyspieszone bicie serca, zaburzenia rytmu serca)
- utrata apetytu
- powikłana sepsa z możliwością przebiegu zakończzonego zgonem
- znaczne problemy z poruszaniem się (zwiększone lub zmniejszone napięcie mięśniowe). Znacznie zmieniona wrażliwość na dotyk (drętwienie, mrowienie lub klucie)

Częstość nieznana (nie może być określona na podstawie dostępnych danych):

- ból brzucha, krwawienie z przewodu pokarmowego
- niewydolność serca, która może powodować duszność i obrzęk kostek
- zaczerwienienie skóry dłoni i stóp
- małe stężenie sodu na skutek nadmiernego wytwarzania hormonu powodującego zatrzymanie płynów, które powoduje osłabienie, zmęczenie lub dezorientację (zespół nieadekwatnego wydzielania hormonu antydiuretycznego)
- zaburzenia kontroli mięśni, której mogą towarzyszyć zaburzenia chodu, mowy, zmiany i zaburzenia ruchu gałek ocznych (ataksja);
- ból głowy
- dreszcze
- kaszel
- utrata masy ciała
- niewydolność nerek
- ostre zaburzenia czynności płuc (niewydolność oddechowa) prowadzące do zgonu

- po wcześniejszej radioterapii
- ciemniejszy kolor skóry rozciągający się wzdłuż żył
- zawroty głowy

Zgłaszanie działań niepożądanych

Jeśli wystąpią jakiegokolwiek objawy niepożądane, w tym wszelkie objawy niepożądane niewymienione w tej ulotce, należy powiedzieć o tym lekarzowi, farmaceucie lub pielęgniarce. Działania niepożądane można zgłaszać bezpośrednio do Departamentu Monitorowania Niepożądanych Działań Produktów Leczniczych Urzędu Rejestracji Produktów Leczniczych, Wyrobów Medycznych i Produktów Biobójczych

Al. Jerozolimskie 181C, 02-222 Warszawa

tel.: + 48 22 49 21 301

faks: + 48 22 49 21 309

strona internetowa: <https://smz.ezdrowie.gov.pl>

Działania niepożądane można zgłaszać również podmiotowi odpowiedzialnemu.

Dzięki zgłaszaniu działań niepożądanych można będzie zgromadzić więcej informacji na temat bezpieczeństwa stosowania leku.

5. Jak przechowywać Neocitec

Lek należy przechowywać w miejscu niewidocznym i niedostępnym dla dzieci.

Nie należy stosować tego leku po upływie terminu ważności zamieszczonego na pudełku i fiolce po EXP. Termin ważności oznacza ostatni dzień podanego miesiąca.

Przechowywać w lodówce (w temperaturze 2°C-8°C). Nie zamrażać. Przechowywać fiolkę w opakowaniu zewnętrznym w celu ochrony przed światłem.

Gotowy roztwór

Po otwarciu zawartość fiolki należy rozcieńczyć i zużyć natychmiast. Jeśli roztwór nie zostanie zużyty natychmiast, za czas i warunki jego przechowywania przed podaniem ponosi użytkownik. Jeśli roztwór przygotowany był w warunkach aseptycznych, zachowuje stabilność po rozcieńczeniu roztworem chlorku sodu lub glukozy przez 48 godzin przechowywany w lodówce (w temperaturze 2°C - 8°C).

Leków nie należy wyrzucać do kanalizacji ani domowych pojemników na odpadki. Należy zapytać farmaceutę, jak usunąć leki, których się już nie używa. Takie postępowanie pomoże chronić środowisko.

6. Zawartość opakowania i inne informacje

Co zawiera Neocitec

Substancją czynną leku jest winorelbina.

Każda fiolka 1 ml zawiera winorelbiny winian w ilości odpowiadającej 10 mg winorelbiny.

Każda fiolka 5 ml zawiera winorelbiny winian w ilości odpowiadającej 50 mg winorelbiny.

Substancja pomocnicza to: woda do wstrzykiwań.

Jak wygląda Neocitec i co zawiera opakowanie

Lek Neocitec jest przezroczystym, bezbarwnym lub bladożółtym roztworem.

Lek Neocitec pakowany jest w fiolki z bezbarwnego szkła (typu I) zamknięte korkiem z gumy pokrytej fluoropolimerem i aluminiowym uszczelnieniem, w tekturowym pudełku.

Wielkości opakowań:

1 fiolka po 1 ml, 5 fiolek po 1 ml i 10 fiolek po 1 ml

1 fiolka po 5 ml, 5 fiolek po 5 ml i 10 fiolek po 5 ml

Podmiot odpowiedzialny

Sandoz GmbH

Biochemiestrasse 10

A-6250 Kundl, Austria

Wytwórca

Lek Pharmaceuticals d.d.

Verovškova 57

1526 Ljubljana, Słowenia

Salutas Pharma GmbH

Otto von Guericke Allee 1

39179 Barleben, Niemcy

EBEWE Pharma Ges.m.b.H. Nfg.KG

Mondseestrasse 11

4866 Unterach, Austria

Fareva Unterach GmbH

Mondseestraße 11

4866 Unterach, Austria

Ten lek jest dopuszczony do obrotu w krajach członkowskich Europejskiego Obszaru Gospodarczego i w Zjednoczonym Królestwie (Irlandii Północnej) pod następującymi nazwami:

Holandia VINORELBINE SANDOZ 10 MG/ML, concentraat voor infusie

Polska NEOCITEC

Hiszpania Vinorelbina Sandoz 10 mg/ml concentrado para solución para perfusión EFG

Zjednoczone Królestwo (Irlandia Północna) Vinorelbine 10mg/ml Concentrate for Solution for Infusion

W celu uzyskania bardziej szczegółowych informacji dotyczących tego leku należy zwrócić się do:

Sandoz Polska Sp. z o.o.

ul. Domaniewska 50 C

02-672 Warszawa

tel. 22 209 70 00

Logo Sandoz

Data ostatniej aktualizacji ulotki: 02/2026

Informacje przeznaczone wyłącznie dla fachowego personelu medycznego.

Szczególne środki ostrożności

- Produkt leczniczy Neocitec może być przygotowywany i podawany tylko przez odpowiednio przeszkolony personel.
- Jak w przypadku wszystkich leków cytotoksycznych, należy podjąć wszelkie środki ostrożności, aby uniknąć kontaktu personelu w ciąży z lekiem.
- Należy stosować odpowiednie środki bezpieczeństwa, w szczególności środki ochrony oczu, fartuchy z długimi rękawami, maski ochronne, nakrycia głowy, okulary ochronne, jałowe rękawice jednorazowe, osłony ochronne stanowiska pracy, pojemniki i kosze na odpady. W razie rozlania lub wycieku należy wytrzeć powierzchnię.

- W razie dostania się produktu leczniczego do oczu należy natychmiast przemyć oczy roztworem soli fizjologicznej. W przypadku podrażnienia należy skonsultować się z okulistą. W przypadku kontaktu ze skórą należy natychmiast dokładnie spłukać skórę wodą.
- Po zakończeniu przygotowania produktu leczniczego do użycia należy dokładnie oczyścić wszystkie powierzchnie narażone na kontakt z lekiem oraz umyć ręce i twarz.
- Wszelkie niewykorzystane resztki produktu leczniczego lub jego odpady należy usunąć zgodnie z lokalnymi przepisami.

WYŁĄCZNIE DO PODANIA DOŻYLNEGO. ROZCIEŃCZYĆ PRZED PODANIEM!
--

Niezgodności

Produktu leczniczego Neocitec nie należy rozcieńczać roztworami o odczynie zasadowym (ryzyko wytrącania osadu). Nie mieszać produktu leczniczego Neocitec z innymi produktami leczniczymi, oprócz fizjologicznego roztworu chlorku sodu (0,9%) lub roztworu glukozy o stężeniu 50 mg/ml (5%).

Nie stwierdzono niezgodności między produktem leczniczym Neocitec a fiolkami z przezroczystego szkła, workami poliwinylowymi (PVC) lub wykonanymi z octanu winylu oraz zestawami infuzyjnymi z drenem poliwinylowym.

Podanie

Produkt leczniczy Neocitec może być podawany w powolnym bolusie (w ciągu 6 do 10 minut) po rozcieńczeniu w 20 do 50 ml fizjologicznego roztworu chlorku sodu lub roztworu glukozy o stężeniu 50 mg/ml (5%) lub w krótkiej infuzji (w ciągu 20-30 min) po rozcieńczeniu w 125 ml fizjologicznego roztworu chlorku sodu lub roztworu glukozy o stężeniu 50 mg/ml (5%). Po podaniu produktu leczniczego należy zawsze zastosować infuzję z co najmniej 250 ml fizjologicznego roztworu chlorku sodu w celu przepłukania żyły.

Produkt leczniczy Neocitec należy podawać wyłącznie dożylnie. Bardzo ważne jest, aby przed rozpoczęciem infuzji sprawdzić, czy kaniula jest prawidłowo umieszczona w żyłę. W przypadku wycieku produktu leczniczego Neocitec do okolicznych tkanek może wystąpić znaczne podrażnienie. Należy wówczas przerwać infuzję, przepłukać żyłę roztworem soli fizjologicznej, a pozostałą część dawki podać do innej żyły. W razie wynaczynienia, w celu zmniejszenia ryzyka zapalenia żył, należy podać dożylnie glikokortykoidy.

Warunki przechowywania i okres ważności:

Przechowywać w lodówce (2°C-8°C).

Nie zamrażać.

Przechowywać fiolkę w opakowaniu zewnętrznym w celu ochrony przed światłem.

Nie należy stosować tego produktu leczniczego po upływie terminu ważności zamieszczonego na pudełku i etykiecie po EXP.

Okres ważności po rozcieńczeniu

Ze względów mikrobiologicznych roztwór należy wykorzystać natychmiast, w przeciwnym razie odpowiedzialność za czas i warunki przechowywania przejmuje użytkownik. Zazwyczaj czas przechowywania nie powinien być dłuższy niż 24 godziny w temperaturze od 2 do 8° C, chyba że rozcieńczenie wykonano w kontrolowanych i zwalidowanych warunkach aseptycznych.

W celu uzyskania szczegółowych informacji należy zapoznać się z treścią Charakterystyki Produktu Leczniczego.