

**CARATTERISTICHE FARMACI CITOTOSSICI INIETTABILE GRUPPO ATC L01**

(ad eccezione dei preparati in siringa pronti per la somministrazione)

<b>Lotto</b>	<b>Sub lotto</b>	<b>Descrizione principio attivo</b>	<b>Forma</b>	<b>Dosaggio</b>
254	a	bendamustina cloridrato monoidrato	2,5 mg/ml polvere per concentrato per soluzione per infusione	2,5 mg/ml 100 mg

**NOME FARMACO** \_\_\_\_\_ **BENDAMUSTINA ACCORD** \_\_\_\_\_

DILUENTE DA UTILIZZARE PER LA RICOSTITUZIONE (PER LA FORMULAZIONE IN POLVERE)	acqua per preparazioni iniettabili
CONCENTRAZIONE DELLA SOLUZIONE DOPO RICOSTITUZIONE (PER LA FORMULAZIONE IN POLVERE)	2,5 mg/ml
STABILITÀ DELLA SOLUZIONE RICOSTITUITA E TEMPERATURA DI CONSERVAZIONE	il concentrato ricostituito deve essere immediatamente diluito con soluzione di sodio cloruro 0.9%.
SOLUZIONE DA UTILIZZARE PER LA DILUIZIONE (OVE NECESSARIO)	soluzione iniettabile di sodio cloruro 9 mg/ml (0,9%)
LIMITI DI CONCENTRAZIONE NEI SOLVENTI COMPATIBILI O VOLUME DI SOLVENTE DA UTILIZZARE PER LA DILUIZIONE	volume finale da ottenere di circa 500 ml.
STABILITÀ DELLA SOLUZIONE PRONTA PER LA SOMMINISTRAZIONE E TEMPERATURA DI CONSERVAZIONE SPECIFICANDO IL DILUENTE E IL CONTENITORE (VETRO/PP/PE/POF)	3,5 ore a 25°C e per 2 giorni da 2° a 8°C in sacche di polietilene.
INCOMPATIBILITÀ DELLA SOLUZIONE PRONTA PER LA SOMMINISTRAZIONE CON CONTENITORI	non applicabile
COMPATIBILITÀ DEL FARMACO CON MATERIALI COSTITUENTI I DISPOSITIVI DI SOMMINISTRAZIONE E DI PREPARAZIONE	Sì; non sono state riscontrate particolari incompatibilità
INCOMPATIBILITÀ DEL FARMACO CON MATERIALI COSTITUENTI I DISPOSITIVI DI	non applicabile

SOMMINISTRAZIONE E DI PREPARAZIONE	
------------------------------------	--

**Il modulo deve essere compilato in tutte le sue parti; se non applicabile specificare “non applicabile”.**