

CARATTERISTICHE FARMACI CITOTOSSICI INIETTABILE GRUPPO ATC L01

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

| Lotto | Sub lotto | Descrizione principio attivo | Forma | Dosaggio |
|--------------|------------------|-------------------------------------|--|------------------|
| 1562 | | oxaliplatino | 5 mg/ml concentrato per soluzione per infusione | 50 mg e/o 100 mg |

NOME FARMACO _____

| | |
|---|---|
| DILUENTE DA UTILIZZARE PER LA RICOSTITUZIONE (PER LA FORMULAZIONE IN POLVERE) | non applicabile |
| CONCENTRAZIONE DELLA SOLUZIONE DOPO RICOSTITUZIONE (PER LA FORMULAZIONE IN POLVERE) | non applicabile |
| STABILITÀ DELLA SOLUZIONE RICOSTITUITA E TEMPERATURA DI CONSERVAZIONE | non applicabile |
| SOLUZIONE DA UTILIZZARE PER LA DILUIZIONE (OVE NECESSARIO) | glucosio al 5%, |
| LIMITI DI CONCENTRAZIONE NEI SOLVENTI COMPATIBILI O VOLUME DI SOLVENTE DA UTILIZZARE PER LA DILUIZIONE | 250ml - 500 ml |
| STABILITÀ DELLA SOLUZIONE PRONTA PER LA SOMMINISTRAZIONE E TEMPERATURA DI CONSERVAZIONE SPECIFICANDO IL DILUENTE E IL CONTENITORE (VETRO/PP/PE/POF) | dopo diluizione con soluzione di glucosio al 5%, la stabilità chimica e fisica durante l'uso è stata dimostrata per un massimo di 48 ore a +2°C fino a +8°C e per 24 ore a +25°C. |
| INCOMPATIBILITÀ DELLA SOLUZIONE PRONTA PER LA SOMMINISTRAZIONE CON CONTENITORI | contenenti alluminio |
| COMPATIBILITÀ DEL FARMACO CON MATERIALI COSTITUENTI I DISPOSITIVI DI SOMMINISTRAZIONE E DI PREPARAZIONE | dispositivi non contenenti alluminio |
| INCOMPATIBILITÀ DEL FARMACO CON MATERIALI COSTITUENTI I DISPOSITIVI DI SOMMINISTRAZIONE E DI PREPARAZIONE | materiali per iniezione contenenti alluminio |

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