

# 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
1440	A	MITOXANTRONE	CONCENTRATO PER SOLUZIONE PER INFUSIONE	10 MG/5 ML

NOME FARMACO \_\_\_\_\_ MITOXANTRONE \_\_\_\_\_

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	7 GIORNO DALL'APERTURA DEL FLACONCINO
SOLUZIONE DA UTILIZZARE PER LA DILUIZIONE (OVE NECESSARIO)	SOLUZIONE ISOTONICA DI SODIO CLORURO O GLUCOSATA AL 5% O SODIO CLORURO 0,18% O GLUCOSIO AL 4%
LIMITI DI CONCENTRAZIONE NEI SOLVENTI COMPATIBILI O VOLUME DI SOLVENTE DA UTILIZZARE PER LA DILUIZIONE	250 ML O 500 ML DI DILUENTE A SECONDA DELLA DURATA DI SOMMINISTRAZIONE (VEDI RCP)
STABILITÀ DELLA SOLUZIONE PRONTA PER LA SOMMINISTRAZIONE E TEMPERATURA DI CONSERVAZIONE SPECIFICANDO IL DILUENTE E IL CONTENITORE (VETRO/PP/PE/POF)	4 GIORNI A T° TRA 4° - 25°C
INCOMPATIBILITÀ DELLA SOLUZIONE PRONTA PER LA SOMMINISTRAZIONE CON CONTENITORI	NON CI SONO PARTICOLARI INCOMPATIBILITA'
COMPATIBILITÀ DEL FARMACO CON MATERIALI COSTITUENTI I DISPOSITIVI DI SOMMINISTRAZIONE E DI PREPARAZIONE	NON CI SONO PARTICOLARI INCOMPATIBILITA'
INCOMPATIBILITÀ DEL FARMACO CON MATERIALI COSTITUENTI I DISPOSITIVI DI SOMMINISTRAZIONE E DI PREPARAZIONE	NON CI SONO PARTICOLARI INCOMPATIBILITA'

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