/inorelbin Aurobindo 10 mg/ml

Konzentrat zur Herstellung einer Infusionslösung

Lesen Sie die gesamte Packungsbeilage sorgfältig durch, bevor Sie mit der **Anwendung dieses Arzneimittels** beginnen, denn sie enthält wichtige Informationen.

- Heben Sie die Packungsbeilage auf. Vielleicht möchten Sie diese später nochmals lesen. Wenn Sie weitere Fragen haben,
- wenden Sie sich an Ihren Arzt, oder an das medizinische Fachpersonal. Wenn Sie Nebenwirkungen
- bemerken, wenden Sie sich an Ihren Arzt oder das medizinische Fachpersonal. Dies gilt auch für Nebenwirkungen, die nicht in dieser Packungsbeilage angegeben sind. Siehe Abschnitt 4. Was in dieser Packungsbeilage steht

1. Was ist Vinorelbin Aurobindo und wofür wird es angewendet?

- 2. Was sollten Sie vor der Anwendung von Vinorelbin Aurobindo beachten?
- 3. Wie ist Vinorelbin Aurobindo anzuwenden?
- 4. Welche Nebenwirkungen sind möglich? 5. Wie ist Vinorelbin Aurobindo
- aufzubewahren?
- 6. Inhalt der Packung und weitere Informationen
- 1. Was ist Vinorelbin Aurobindo und wofür wird es angewendet?

Vinorelbin Aurobindo wird bei Erwachsenen angewendet.

Vinorelbin Aurobindo wird in der Krebsbehandlung angewendet und

gehört zur Arzneimittelgruppe der so genannten Vinca-Alkaloide Vinorelbin Aurobindo wird zur Behandlung bestimmter Arten von Lungen- und Brustkrebs angewendet.

2. Was sollten Sie vor der Anwendung von Vinorelbin Aurobindo beachten? Vinorelbin Aurobindo darf nicht angewendet werden,

wenn Sie allergisch gegen Vinorelbin, andere Vinca-Alkaloide oder einen der

in Abschnitt 6 genannten sonstigen Bestandteil dieses Arzneimittels sind.

- wenn Sie eine schwere Infektion haben oder kürzlich hatten oder eine deutliche verminderte Anzahl an weißen Blutkörperchen haben (Neutropenie).
- wenn Sie eine deutlich verminderte Anzahl an Blutplättchen haben. wenn Sie stillen.
- wenn Sie eine Frau im gebärfähigen Alter sind und keine wirksame Empfängnisverhütung anwenden.
- Gelbfieberimpfung.

in Kombination mit einer

Dieses Arzneimittel ist <u>nur</u> zur intravenösen Anwendung vorgesehen und darf nicht in die Wirbelsäule injiziert werden.

Warnhinweise und Vorsichtsmaßnahmen Bitte sprechen Sie mit Ihrem Arzt oder dem medizinischen Fachpersonal, bevor Sie Vinorelbin Aurobindo anwenden:

wenn Sie an einer Herzerkrankung infolge zu geringer Blutzufuhr zum Herzen gelitten haben (koronare Herzerkrankung, Angina pectoris). wenn Sie eine Strahlentherapie erhalten

- und das Behandlungsfeld die Leber einschließt. wenn Sie derzeit Anzeichen oder Symptome einer Infektion haben (wie Fieber, Schüttelfrost, Halsschmerzen), teilen Sie dieses Ihrem Arzt umgehend
- mit, so dass er gegebenenfalls notwendige Untersuchungen veranlassen kann. wenn Sie eine eingeschränkte Leberfunktion haben. wenn Sie geimpft werden sollen.

anwenden. Wenn eine Schwangerschaft während der Behandlung eintritt, informieren Sie bitte sofort Ihren Arzt. Wenn Sie während der Behandlung mit Vinorelbin schwanger sind oder werden, wird eine genetische Beratung empfohlen. Als Mann sollten Sie während der

Methode zu Schwangerschaftsverhütung

Behandlung mit Vinorelbin und bis zu 6 Monate nach Abschluss der Behandlung kein Kind zeugen. Zudem besteht das Risiko, dass die Behandlung mit Vinorelbin zur Unfruchtbarkeit führt. Sie sollten sich daher vor Beginn einer Behandlung über eine Spermakonservierung beraten lassen. Sie müssen das Stillen abbrechen bevor die Behandlung mit Vinorelbin beginnt,

da es nicht bekannt ist, ob Vinorelbin in die Muttermilch übertritt und daher dem Kind schaden kann. Fragen Sie vor der Einnahme von allen Arzneimitteln Ihren Arzt oder Apotheker

um Rat. Verkehrstüchtigkeit und Fähigkeit zum Bedienen von Maschinen

Bei eventuell auftretenden Nebenwirkungen ist Vorsicht geboten.

3. Wie ist Vinorelbin Aurobindo

anzuwenden?

Vinorelbin Aurobindo wird Ihnen unter der Aufsicht eines mit dieser Behandlungsart erfahrenen Arztes verabreicht.

Die empfohlene Dosis Die Dosis hängt von der Art Ihrer

Erkrankung wegen der Sie behandelt werden, von Ihrem Ansprechen auf die Behandlung sowie von den weiteren Arzneimitteln, die Sie erhalten, ab. Ihr Allgemeinbefinden und Ihr Ansprechen auf die Behandlung werden vor, während und nach der Behandlung mit Vinorelbin sorgfältig beobachtet. Die übliche Dosis beträgt 25 - 30 mg Vinorelbin/m² Körperoberfläche einmal

Ältere Patienten Nach den klinischen Erfahrungen liegen keine Anhaltspunkte für signifikante

Unterschiede bei älteren Patienten im

wöchentlich.

Hinblick auf die Ansprechrate vor; bei manchen dieser Patienten kann allerdings eine höhere Empfindlichkeit nicht ausgeschlossen werden. Patienten mit Leberinsuffizienz Wenn Sie unter schwerwiegenden Leberproblemen leiden, wird die Dosis verringert.

Anwendung bei Kindern Die Sicherheit und Wirksamkeit bei Kindern, jünger als 18 Jahre, wurde nicht ermittelt, daher wird die Anwendung nicht empfohlen.

Art der Anwendung Das Arzneimittel kann nach Verdünnung mit Kochsalz- oder Glucoselösung als langsame Injektion in eine Vene über 10 Minuten oder als Infusion mittels eines Tropfes in eine Vene über 20 – 30 Minuten gegeben werden. Im

Anschluss an Ihre Behandlung wird die

Vene mit einer Natriumchloridlösung

nachgespült. Wenn Sie eine größere Menge Vinorelbin Aurobindo angewendet haben, als Sie sollten Da dieses Arzneimittel während eines Krankenhausaufenthalts gegeben wird, ist es unwahrscheinlich, dass Sie zu viel oder

zu wenig des Arzneimittels erhalten.

Sprechen Sie trotzdem bitte mit Ihrem Arzt

Vinorelbin Aurobindo darf nicht mit den Augen in Kontakt kommen, da das Risiko

von Geschwürbildungen auf der Oberfläche des Auges (Cornea) besteht. Wenn irgendein Kontakt aufgetreten ist,

Verhütungsmaßnahmen anwenden Blutuntersuchung unterzogen. Wenn die Ergebnisse dieser Untersuchung nicht zufrieden stellend sind, kann sich Ihre

Anwendung von Vinorelbin Aurobindo zusammen mit anderen Arzneimitteln Informieren Sie Ihren Arzt, wenn Sie andere Arzneimittel einnehmen/ anwenden, kürzlich andere Arzneimittel eingenommen/angewendet haben oder beabsichtigen andere Arzneimittel einzunehmen/anzuwenden. Dies ist insbesondere wichtig, wenn Sie es sich um eines der im Folgenden genannten

Werte wieder normal sind.

Behandlung der Epilepsie). Antibiotika wie Rifampicin,

- von HIV-Infektionen, z. B. Ritonavir (HIV-Protease-Inhibitoren). Nefazodon (Arzneimittel zur Behandlung von Depressionen). Cyclosporin und Tacrolimus (Arzneimittel, die die Aktivität des
- herabsetzen). andere Arzneimittel zur Behandlung

körpereigenen Immunsystems

- z. B. Warfarin. Gelbfieberimpfstoffe und andere Lebendimpfstoffe. Informieren Sie
- benötigen, da dies ernste Nebenwirkungen während der Behandlung mit Vinorelbin Aurobindo auslösen kann. Schwangerschaft, Stillzeit und Zeugungs-/Gebärfähigkeit Wenn Sie schwanger sind oder stillen,

oder wenn Sie vermuten, schwanger zu sein oder beabsichtigen, schwanger zu werden, fragen Sie vor der Anwendung dieses Arzneimittels Ihren Arzt um Rat.

Frauen nicht verabreicht werden, da es schwerwiegende Missbildungen verursachen kann. Wenn Sie eine Frau im gebärfähigen Alter sind, müssen Sie während der

Schwerwiegende Nebenwirkungen wenn eine der folgenden Nebenwirkungen bei Ihnen auftritt, berichten Sie bitte sofort Ihrem Arzt davon:

oder Apotheker, wenn Sie irgendwelche

Wie alle Arzneimittel kann auch dieses

aber nicht bei jedem auftreten müssen.

Arzneimittel Nebenwirkungen haben, die

4. Welche Nebenwirkungen sind

Bedenken haben.

möglich?

Gelegentlich (kann bis zu 1 von 100 Behandelten betreffen): Schwere Infektionen mit unterschiedlichem Organversagen und

Schmerzen in der Brust, die aufgrund von verringertem Blutzufluss zum Herzen (Angina pectoris) in Ihren Nacken und Ihre Arme ausstrahlen können. Herzanfall (Myokardinfarkt). Nicht bekannt (Häufigkeit auf Grundlage der verfügbaren Daten nicht

Ausgedehnte und sehr schwerwiegende

allergische Reaktionen. Die Symptome

können plötzliches Pfeifen der Atmung, Anschwellen Ihrer Lippen, Zunge oder

abschätzbar):

benötigen.

Ihres Rachens oder am Körper, Schluckbeschwerden, Hautausschlag, Benommenheit, Ohnmacht (Anaphylaxie/ anaphylaktischer Schock/anaphylaktoide Reaktion) umfassen. Es handelt sich um schwerwiegende

Nebenwirkungen. Es ist möglich, dass

Andere Nebenwirkungen – wenn eine

Ihnen auftritt, berichten Sie Ihrem Arzt

der folgenden Nebenwirkungen bei

so bald wie möglich darüber:

Sie dringend medizinische Hilfe

Sehr häufig (kann mehr als 1 von 10 Behandelten betreffen): Abnahme der Anzahl der weißen Blutkörperchen, was zu einem erhöhten Infektionsrisiko führen kann. Abnahme der Anzahl roter Blutkörperchen (Anämie), was dazu führen kann, dass Sie sich müde fühlen. Verlust der tiefen Sehnenreflexe.

Schwäche in den unteren Gliedmaßen.

Verstopfung. Von der Norm abweichende

Entzündungen im Mund oder der Speiseröhre. Übelkeit und Erbrechen.

Ergebnisse bei Untersuchungen der

Leberfunktion. Haarausfall. Rötung

(Erythem), brennende Schmerzen, Venenverfärbung und/oder Venenentzündung (lokale Phlebitis) an der Injektionsstelle. Häufig (kann bis zu 1 von 10 Behandelten betreffen): Infektionen durch Viren, Bakterien oder Pilze in unterschiedlichen Bereichen des Körpers (Atemwege, Harnwege, Magen Darm-Trakt und mögliche andere) mit Symptomen wie Fieber, Schmerzen und Schüttelfrost. Eine niedrigere Anzahl von Blutplättchen (Gefahr von Blutungen).

Veränderungen der Nierenfunktion (erhöhte Kreatininwerte). Schwäche, Erschöpfung, Fieber, Schmerzen an unterschiedlichen Stellen. Gelegentlich (kann bis zu 1 von 100 Behandelten betreffen):

Durchfall. Schmerzen in den Muskeln und Gelenken, einschließlich Kieferschmerzen.

Starkes Taubheitsgefühl (Parästhesien). Niedriger Blutdruck, hoher Blutdruck, Hitzewallungen und peripheres Kältegefühl. Selten (kann bis zu 1 von 1.000 Behandelten betreffen): Verminderte Natriúmkonzentration im Blut (kann Müdigkeit, Verwirrtheit, Muskelzuckungen und Bewusstlosigkeit

verursachen). Veränderungen der Herzaktivität (Veränderungen im EKG).

Männer und Frauen, die mit Vinorelbin Aurobindo behandelt werden, sollten

Männer und Frauen sollten BEIDE die Information im unteren Abschnitt unter "Schwangerschaft und Stillzeit" lesen. Vor jeder Verabreichung von Vinorelbin Aurobindo werden Sie einer

Erythromycin, Clarithromycin, Telithromycin. Johanniskraut (*Hypericum perforatum*). Ketoconazol und Itraconazol (Arzneimittel zur Behandlung von Pilzinfektionen). antivirale Arzneimittel zur Behandlung

- von Krebs, z. B. Mitomycin C, Cisplatin. Lapatinib, blutverdünnende Arzneimittel,
- Vinorelbin Aurobindo darf schwangeren

Behandlung und mindestens 3 Monate nach Behandlungsende eine sichere

Blutvergiftung. Kurzatmigkeit und Verengung der Atemwege (Bronchospasmen). Selten (kann bis zu 1 von 1.000 Behandelten betreffen):

während dieser Behandlung zuverlässige

muss das Auge sofort mit Kochsalzlösung gespült und ein Augenarzt aufgesucht

schwerwiegender Reizungen und sogar

Lungenprobleme während der Behandlung mit Vinorelbin Aurobindo besteht.

wenn Sie japanischer Herkunft sind, da bei Ihnen eine erhöhte Gefahr für

erhalten.

Arzt über die Behandlung informieren. wenn Sie das Krebsmittel Mitomycin C

Vor einer Impfung müssen Sie Ihren

werden.

Behandlung verzögern und weitere Untersuchungen sind notwendig, bis die

Arzneimittel handelt: andere Arzneimittel, die das Knochenmark beeinflussen, z.B. Krebsarzneimittel. Carbamazepin, Phenytoin und Phenobarbital (Arzneimittel zur

bitte Ihren Arzt, wenn sie eine Impfung

Starker Blutdruckabfall oder Kollaps. Lungenerkrankungen (interstitielle Pneumopathie). Entzündung der Bauchspeicheldrüse. Darmverschluss (paralytischer Ileus). Hautreaktionen wie Hautausschlag, Jucken und Nesselfieber. Zerstörung der Haut um die Injektionsstelle.

Sehr selten (kann bis zu 1 von 10.000

Behandelten betreffen): Blutvergiftung, die lebensbedrohlich sein kann. Starkes Herzklopfen, rascher Puls, Herzrhythmusstörungen

Nicht bekannt (Häufigkeit auf Grundlage der verfügbaren Daten nicht abschätzbar): Verringerung eines bestimmten Typs der weißen Blutkörperchen bei gleichzeitiger, den gesamten Körper betreffender Infektion (neutropenische Sepsis). Verringerung eines bestimmten Typs der weißen Blutkörperchen bei gleichzeitig vorliegendem Fieber (febrile Neutropenie). Geringere Anzahl weißer und roter Blutkörperchen, sowie Blutplättchen. Niedriger Natrium-Spiegel aufgrund einer Überproduktion eines Hormons, was zu Wasseransammlung führt und sich mit Schwäche, Müdigkeit oder Verwirrung auswirkt (SIADH). Appetitverlust (Anorexie). Hautrötung (Erythem) an Händen und Füßen.

ein mäßig Blasen ziehender Arzneistoff. Veränderungen im Blut können ebenfalls auftreten. Ihr Arzt wird veranlassen, dass bei Ihnen Bluttests durchgeführt werden

um dieses zu beobachten (geringe Anzahl weißer Blutkörperchen, Anämie und/

Wie andere Vinca-Alkaloide ist Vinorelbin

oder geringe Anzahl an Blutplättchen Einfluss auf die Leber- und Nierenfunktion und den Elektrolythaushalt in Ihrem Körper). **Meldung von Nebenwirkungen** Wenn Sie Nebenwirkungen bemerken, wenden Sie sich an Ihren Arzt, Apotheker oder das medizinische Fachpersonal. Dies gilt auch für Nebenwirkungen, die nicht in dieser Packungsbeilage angegeben sind. Sie können Nebenwirkungen auch direkt

dem Bundesinstitut für Arzneimittel und Medizinprodukte, Abt. Pharmakovigilanz, Kurt-Georg-Kiesinger-Allee 3, D-5317 Bonn, Website: www.bfarm.de anzeigen. Indem Sie Nebenwirkungen melden, können Sie dazu beitragen, dass mehr Informationen über die Sicherheit dieses Arzneimittels zur Verfügung gestellt 5. Wie ist Vinorelbin Aurobindo

Bewahren Sie dieses Arzneimittel für Kinder unzugänglich auf. Im Kühlschrank lagern (2 °C – 8 °C). Nicht

aufzubewahren?

einfrieren!! Die Durchstechflaschen im Umkarton

aufbewahren, um den Inhalt vor Licht zu Sie dürfen dieses Arzneimittel nach dem auf der Durchstechflasche und der Faltschachtel angegebenen Verfalldatum

nicht mehr verwenden. Das Verfalldatum

bezieht sich auf den letzten Tag des angegebenen Monats. Entsorgen Sie Arzneimittel nicht im Abwasser oder Haushaltsabfall. Fragen Sie Ihren Apotheker wie das Arzneimittel zu entsorgen ist, wenn Sie es nicht mehr verwenden. Sie tragen damit zum Schutz

Was Vinorelbin Aurobindo enthält Der Wirkstoff ist Vinorelbin. 1 ml Konzentrat zur Herstellung einer Infusionslösung enthält 10 mg Vinorelbin

6. Inhalt der Packung und weitere

der Umwelt bei.

Informationen

(als Vinorelbinbis[(R,R)-tartrat]).

Jedes 1 ml Fläschchen enthält 10 mg Vinorelbin (als Vinorelbinbis[(R,R)-tartrat]). Jedes 5 ml Fläschchen enthält 50 mg Vinorelbin (als Vinorelbinbis[(R,R)-tartrat]). Der sonstige Bestandteil ist Wasser für Injektionszwecke Wie Vinorelbin Aurobindo aussieht und Inhalt der Packung Vinorelbin Aurobindo 10 mg/ml Konzentrat zur Herstellung einer Infusionslösung ist eine klare, farblose bis leicht gelbliche

Packungsgrößen: 1 x 1 ml Durchstechflasche (N1) 1 x 5 ml Durchstechflasche (N1) Pharmazeutischer Unternehmer

PUREN Pharma GmbH & Co. KG Willy-Brandt-Allee 2 81829 München Telefon: 089/558909-0 Telefax: 089/558909-240

Actavis Italy S.p.A. – Nerviano Plant

Via Pasteur 10 20014 Nerviano (Milan)

S.C Sindan-Pharma S.R.L. 11th, Ion Mihalache Blvd.

Italien

Deutschland

Schweden / Island

Estland

Frankreich

Flüssigkeit.

Bukarest, 011171 Rumänien Dieses Arzneimittel ist in den Mitgliedsstaaten des Europäischen Wirtschaftsraumes (EWR) unter den

folgenden Bezeichnungen zugelassen Großbritannien Vinorelbine 10 mg/ml

concentrate for solution for infusion Vinorelbin AB 10 mg/ml Belgien concentraat voor oplossing voor infusie Vinorelbin Aurobindo Niederlande

Dänemark / Finnland / Norwegen /

10 mg/ml, concentraat voor oplossing voor infusie

Vinorelbin Aurobindo 10 mg/ ml Konzentrat zur Herstellung einer Infusionslösung

Vinorelbine Actavis 10 mg/ml Lettland koncentrāts infūziju šķīduma pagatavošanai Litauen . Vinorelbine Actavis 10mg/ml koncentratas infuziniam tirpalui Vinorelbina Aurovitas Spanien

Vinorelbin Actavis

Vinorelbine Actavis

10 mg/ml concentrado para solución para perfusión EFG

Vinorelbine Arrow 10mg/ml

koncentrat za raztopino za

solution à diluer pour perfusion Ungarn Vincorel Vinorelbin Actavis 10 mg/ml Slowenien

Italien Vinorelbina Aurobindo Portugal Vinorrelbina Aurovitas Visera 10 mg/ml Diese Packungsbeilage wurde zuletzt überarbeitet im September 2015.

infundiranje

Vinorelbin Aurobindo 10 mg/ml Konzentrat zur Herstellung einer Infusionslösung

Die folgenden Informationen sind für medizinisches Fachpersonal bestimmt:

ANTINEOPLASTISCHES MITTEL Detaillierte Informationen zu diesem

Präparat finden Sie in der Fachinformation.

Handhabungshinweise

Handhabung und Entsorgung Die Zubereitung und Gabe von Injektionslösungen zytotoxischer Arzneimittel muss durch speziell ausgebildetes Personal mit Kenntnis der verwendeten Arzneimittel erfolgen, unter Bedingungen, die den Schutz der Umgebung und insbesondere den Schutz des damit befassten Personals gewährleistet. Dies erfordert das . Vorhandensein eines für diese Zwecke vorgesehenen Arbeitsplatzes. Es ist verboten, in diesem Bereich zu rauchen, zu essen oder zu trinken. Dem Personal muss geeignetes Arbeitsmaterial zur Verfügung gestellt

werden, insbesondere langärmelige Kittel, Schutzmasken, Kopfbedeckungen, Schutzbrillen, sterile Einmal-Handschuhe, Schutzabdeckung für den Arbeitsplatz,

Behälter und Sammelbehältnisse für Abfall.

Spritzen und Infusionssets sollten vorsichtig aufbewahrt werden, um ein Auslaufen zu vermeiden (die Verwendung eines Luer Lock Systems wird empfohlen).

Verschüttete oder ausgelaufene Flüssigkeit muss aufgewischt werden.

Vorsichtsmaßnahmen müssen ergriffen werden, um eine Exposition des Personals in der Schwangerschaft zu vermeiden. Jeglicher Augenkontakt muss streng

vermieden werden. Nach Augenkontakt ist sofort eine gründliche Spülung mit physiologischer Kochsalzlösung vorzunehmen. Im Falle von Reizungen sollte ein Augenarzt aufgesucht werden. Im Falle eines Hautkontaktes, ist sofort

sorgfältig mit Wasser zu spülen.

Nach der Fertigstellung muss jede exponierte Stelle gründlich gereinigt sowie Hände und Gesicht gewaschen Nicht verwendete Arzneimittel oder

Abfallmaterialen sind entsprechend den örtlichen Vorschriften zu entsorgen. Inkompatibilitäten Vinorelbin Aurobindo darf nicht mit

alkalischen Lösungen verdünnt werden (Gefahr von Ausfällungen).

Da bisher keine entsprechenden Studien durchgeführt wurden, darf dieses Arzneimittel nicht zusammen mit anderen Arzneimitteln verwendet werden als den, die im Abschnitt "Verdünnung und Art der Anwendung" aufgelisteten Arzneimitteln. Es besteht keine Inkompatibilität zwischen Vinorelbin Aurobindo, Glasflaschen, PVC-Beuteln; Polyethylenflaschen oder Polypropylenspritzen.

Verdünnung und Art der Anwendung Vinorelbin Aurobindo muss strikt intravenös und nach Verdünnung verabreicht werden. Vinorelbin Aurobindo kann als

Verdunnung in 20 – 50 mi 0,9%-iger (9mg/ml) Natriumchloridlösung zur Injektion oder 5%-igen (50 mg/ml) Glukoselösung zur Injektion oder als Kurzinfusion (20 – 30 min) nach Verdünnung mit 125 ml 0,9%-iger (9mg/ml) Natriumchloridlösung zur immer eine Infusion mit 0,9%-iger (9mg/ml) Natriumchloridlösung zur Injektion durchgeführt werden, um die Vene zu spülen. Es ist sehr wichtig sicherzustellen, dass

kann es zu einer starken Reizung kommen. In diesem Fall ist die Infusion zu unterbrechen, die Vene mit Kochsalzlösung zu spülen und die verbleibende Dosis über eine andere Vene zu verabreichen. Im Falle einer Extravasation, können Glucocorticoide intravenös gegeben werden, um das Risiko einer Phlebitis zu verringern Exkremente und Erbrochenes müssen mit Vorsicht behandelt werden. Lagerung Im unversehrten Behältnis:

Durchstechflasche verbraucht werden. Nach Verdünnung:

Infusionslösung nach Verdünnung wurde über 24 Stunden bei 2 – 8 °C und bei

Die physikochemische und

25 °C gezeigt.

durchgeführt wurde.

mikrobiologische Stabilität der

Infusionslösung jedoch direkt verbraucht werden. Andere Lagerzeiten und -bedingungen nach Anbruch liegen in der Verantwortung des Anwenders und sollte normalerweise nicht länger als 24 Stunden betragen und bei 2 - 8 °C erfolgen, ausgenommen, wenn die Verdünnung unter kontrollierten und validierten aseptischen Bedingungen

Aus mikrobiologischer Sicht sollte die

langsamer Bolus (6 – 10 min) nach Verdünnung in 20 – 50 ml 0,9%-iger

Injektion oder 5%-iger (50 mg/ml) Glukoselösung zur Injektion gegeben werden. Im Anschluss an die Gabe sollte die Kanüle sorgfältig in der Vene platziert ist, bevor die Infusion begonnen wird. Gelangt Vinorelbin Aurobindo während der Infusion in das umgebende Gewebe,

Im Kühlschrank lagern (2 °C - 8 °C). NICHT EINFRIEREN!! Die Durchstechflaschen im Umkarton aufbewahren um den Inhalt vor Licht zu schützen Sie dürfen das Arzneimittel nach dem auf der Durchstechflasche und der Faltschachtel angegebenen Verfallsdatum nicht mehr verwenden. Das Verfallsdatum bezieht sich auf den letzten Tag des Monats. Nach Anbruch: Der Inhalt der Durchstechflasche muss direkt nach dem ersten Öffnen der