

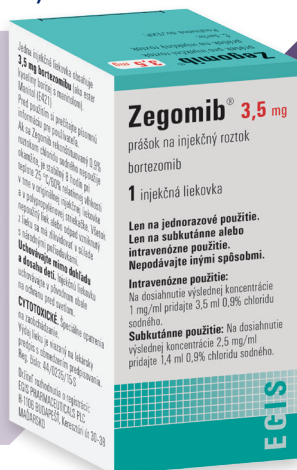
## REKONŠTITÚCIA ZEGOMIBU® (bortezomib) 3,5 mg injekčná liekovka

NA SUBKUTÁNNE (s.c.) ALEBO INTRAVENÓZNE (i.v.) PODÁVANIE

### SUBKUTÁNNE PODÁVANIE

Rekonštitúcia:

po pridaní **1,4 ml**  
0,9 % sterilného roztoku chloridu  
sodného do liekovky Zegomibu®  
je finálna koncentrácia  
**2,5 mg/ml**



### INTRAVENÓZNE PODÁVANIE

Rekonštitúcia:

po pridaní **3,5 ml**  
0,9 % sterilného roztoku chloridu  
sodného do liekovky Zegomibu®  
je finálna koncentrácia  
**1,0 mg/ml**

- ▶ Objem riedidla používaného na rekonštitúciu Zegomibu® na s.c. podanie je odlišný od objemu na i.v. podanie. V dôsledku odlišného objemu riedidla, ktoré sa pridáva, majú roztoky po rekonštitúcii odlišné koncentrácie liečiva.
- ▶ Zegomib® musí rekonštituovať zdravotnícky pracovník, pričom sa musia prísne dodržiavať aseptické techniky, pretože liek neobsahuje žiadne konzervačné látky.
- ▶ Rekonštituovaný roztok sa má použiť ihneď po príprave. Avšak chemická a fyzikálna stabilita pripraveného roztoku bola preukázaná počas 8 hodín pri teplote 25 °C pri uchovávaní v pôvodnej injekčnej liekovke a/alebo striekačke. Rekonštituovaný roztok nie je potrebné chrániť pred svetlom.
- ▶ Aby sa predišlo chybám pri podaní, striekačky na subkutánne a intravenózne podanie treba označiť odlišne.
- ▶ **Len na subkutánne alebo intravenózne použitie. Nepodávajte inými cestami.**
- ▶ Zegomib® 1 mg je len na intravenózne použitie. Pre pokyny na rekonštitúciu pozri písomnú informáciu pre používateľa.
- ▶ Akékoľvek nežiaduce účinky, ktoré sa vyskytnú po podaní Zegomibu®, treba ihneď hlásiť ošetrojúcemu lekárovi.