

## **Pakkausseloste: Tietoa potilaalle**

### **Abelcet 5 mg/ml infuusiokonsentraatti, suspensiota varten amfoterisiini B**

**Lue tämä pakkausseloste huolellisesti, ennen kuin aloitat lääkkeen käyttämisen, sillä se sisältää sinulle tärkeitä tietoja.**

- Säilytä tämä pakkausseloste. Voit tarvita sitä myöhemmin.
- Jos sinulla on kysyttävää, käänny lääkärin tai apteekkihenkilökunnan puoleen.
- Tämä lääke on määrätty vain sinulle eikä sitä tule antaa muiden käyttöön. Se voi aiheuttaa haittaa muille, vaikka heillä olisikin samanlaiset oireet kuin sinulla.
- Jos havaitset haittavaikutuksia, käänny lääkärin, apteekkihenkilökunnan tai sairaanhoitajan puoleen. Tämä koskee myös sellaisia mahdollisia haittavaikutuksia, joita ei ole mainittu tässä pakkausselosteessa. Ks. kohta 4.

**Tässä pakkausselosteessa kerrotaan:**

1. Mitä Abelcet on ja mihin sitä käytetään
2. Mitä sinun on tiedettävä, ennen kuin käytät Abelcet-valmistetta
3. Miten Abelcet-valmistetta käytetään
4. Mahdolliset haittavaikutukset
5. Abelcet-valmisteen säilyttäminen
6. Pakkauksen sisältö ja muuta tietoa

#### **1. Mitä Abelcet on ja mihin sitä käytetään**

Tämän lääkkeen vaikuttava aine on amfoterisiini B. Amfoterisiini B vaikuttaa sieni-infektioihin ja sitä käytetään vereen levinneiden sieni-infektioiden hoitoon, sekä muiden vaikeiden ja levinneiden sieni-infektioiden hoitoon, kun muusta hoidosta ei ole apua tai muu hoito on sopimaton.

Amfoterisiini B:tä, jota Abelcet sisältää, voidaan joskus käyttää myös muiden kuin tässä pakkausselosteessa mainittujen sairauksien hoitoon. Kysy neuvoa lääkäriltä, apteekkihenkilökunnalta tai muulta terveydenhuollon ammattilaiselta tarvittaessa ja noudata aina heiltä saamiasi ohjeita.

#### **2. Mitä sinun on tiedettävä, ennen kuin käytät Abelcet-valmistetta**

##### **Älä käytä Abelcet-valmistetta**

- jos olet allerginen amfoterisiini B:lle tai tämän lääkkeen jollekin muulle aineelle (lueteltu kohdassa 6).

##### **Varoitukset ja varotoimet**

Keskustele lääkärin tai sairaanhoitajan kanssa ennen kuin käytät Abelcet-valmistetta:

- jos sairastat maksan vajaatoimintaa tai munuaistesi toiminta on vaikeasti heikentynyt

##### **Muut lääkevalmisteet ja Abelcet**

Kerro lääkärille tai apteekkihenkilökunnalle, jos parhaillaan käytät, olet äskettäin käyttänyt tai saatat käyttää muita lääkkeitä.

Akutteja vaikutuksia keuhkoihin on raportoitu potilailla, jotka ovat saaneet amfoterisiini B:tä laskimoon samanaikaisesti valkosolujen kanssa.

On erityisen tärkeää, että muita munuaisille haitallisia lääkevalmisteita (myös suuria siklosporiiniannoksia) samanaikaisesti käyttävien potilaiden munuaisten toimintaa seurataan tarkoin.

Tsidovudiinihoitoa samanaikaisesti saavien potilaiden munuaisten toimintaa ja veriarvoja on seurattava tarkoin.

Amfoterisiini B:n käytön yhteydessä on ilmoitettu yhteisvaikutuksia sytostaattien, kortikosteroidien, kortikotropiinin (ACTH), digitalisglykosidien, flusytosiinin ja lihasrelaksanttien kanssa.

### **Raskaus ja imetys**

Jos olet raskaana tai imetät, epäilet olevasi raskaana tai jos suunnittelet lapsen hankkimista, kysy lääkäriltä tai apteekista neuvoa ennen tämän lääkkeen käyttöä.

#### *Raskaus*

Raskaudenaikaisen käytön riskejä ei ole tutkittu.

Abelcet-valmistetta saa antaa raskaana oleville naisille vain, jos todennäköiset hyödyt ovat suuremmat kuin äidille ja sikiölle aiheutuvat riskit.

#### *Imetys*

Tämän lääkeaineen erittymisestä rintamaitoon ei ole tietoa. Kerro lääkärillesi, jos imetät. Lääkäri päättää, voitko jatkaa imetystä vai et.

### **Ajaminen ja koneiden käyttö**

Tutkimuksia Abelcet-valmisteen vaikutuksesta ajokykyyn ja/tai kykyyn käyttää koneita ei ole tutkittu. Jotkut haittavaikutuksista (esim. hengeahdistus ja kouristuskohtaukset) voivat vaikuttaa ajokykyyn ja koneiden käyttökykyyn.

On omalla vastuullasi arvioida, pystytkö näihin tehtäviin lääkehoidon aikana. Lääkkeen vaikutuksia ja haittavaikutuksia on kuvattu muissa kappaleissa. Lue koko pakkausseloste opastukseksi. Keskustele lääkärin tai apteekkihenkilökunnan kanssa, jos olet epävarma.

### **Abelcet sisältää natriumia**

Tämä lääke sisältää natriumia 0,156 mmol (tai 3,6 mg/ml). Potilaiden, joilla on ruokavalion natriumrajoitus, on otettava tämä huomioon.

## **3. Miten Abelcet-valmistetta käytetään**

Abelcet on lääkevalmiste, jota käytetään ainoastaan sairaalassa. Hoitohenkilökunta annostelee lääkevalmisteen. Tavanomainen annos on 5 mg/kg kerran vuorokaudessa ja se annetaan hitaasti suonensisäisenä infuusiona. Tavanomaiseksi hoidon kestoksi suositellaan vähintään 14 vuorokautta.

Jos epäilet, että Abelcet-valmisteen vaikutus on liian voimakas tai liian heikko, ota yhteyttä lääkäriin tai apteekkiin.

Jos sinulla on kysymyksiä tämän lääkkeen käytöstä, käänny lääkärin, apteekkihenkilökunnan tai sairaanhoitajan puoleen.

## **4. Mahdolliset haittavaikutukset**

Kuten kaikki lääkkeet, tämäkin lääke voi aiheuttaa haittavaikutuksia. Kaikki eivät kuitenkaan niitä saa.

*Hyvin yleisiä* (yli 1 potilaalla kymmenestä) haittavaikutuksia ovat vilunväristykset, kuume ja veren kreatiniiniarvojen nousu.

*Yleisiä* (yli 1 potilaalla sadasta) haittavaikutuksia ovat vapina, päänsärky, hengenahdistus, astma, pahoinvointi, oksentelu, vatsakipu, munuaisten vajaatoiminta, ihottuma, veriarvojen muutokset,

suurentuneet tai pienentyneet veren kaliumpitoisuudet (joista voi aiheutua väsymystä, sekavuutta ja lihassheikkoutta tai -kouristuksia), pienentyneet veren magnesiumipitoisuudet (joista voi aiheutua kihelmöintiä, lihassärkyä, -heikkoutta tai -kouristeluja), anemia, hyytymishäiriö, korkea tai alhainen verenpaine, sydämen tykytys, sydämen rytmihäiriöt ja muutokset maksan toimintakokeiden tuloksissa.

*Melko harvinaisia* (alle 1 potilaalla sadasta) haittavaikutuksia ovat pistoskohdan reaktiot, allergiset (anafylaktiset) reaktiot, maksan vajaatoiminta, kouristuskohtaukset ja hermosairaus (neuropatia), hengitysvaikeudet, lihassärky, kutina, sokki ja sydänpysähdys.

*Haittavaikutuksia, joiden esiintymistiheys on tuntematon* (koska saatavissa oleva tieto ei riitä arviointiin):

Keuhkoputkien kouristusta, virtsan muuttumista laimeaksi (vetiseksi), munuaisperäistä vesitystautia, ihon laaja-alaista hilseilyä tai suomuuntumista ja munuaissairauksia on esiintynyt.

#### Haittavaikutuksista ilmoittaminen

Jos havaitset haittavaikutuksia, kerro niistä lääkärille tai apteekkihenkilökunnalle. Tämä koskee myös sellaisia mahdollisia haittavaikutuksia, joita ei ole mainittu tässä pakkausselosteessa. Voit ilmoittaa haittavaikutuksista myös suoraan (ks. yhteystiedot alla). Ilmoittamalla haittavaikutuksista voit auttaa saamaan enemmän tietoa tämän lääkevalmisteen turvallisuudesta.

www-sivusto: [www.fimea.fi](http://www.fimea.fi)

Lääkealan turvallisuus- ja kehittämiskeskus Fimea

Lääkkeiden haittavaikutusrekisteri

PL 55

00034 FIMEA

## **5. Abelcet-valmisteen säilyttäminen**

Ei lasten ulottuville eikä näkyville.

Säilytä jääkaapissa (2-8 °C). Ei saa jäättyä.

Pidä injektiopullo ulkopakkauksessa. Herkkä valolle.

Käyttövalmista liuosta voidaan säilyttää jääkaapissa (2-8 °C) 24 tuntia. Huoneenlämmössä (15–25 °C) säilytetty valmiste on käytettävä 6 tunnin kuluessa. Käyttämättä jäänyt valmiste on hävitettävä.

Älä käytä pakkauksessa mainitun viimeisen käyttöpäivämäärän jälkeen. Viimeinen käyttöpäivämäärä tarkoittaa kuukauden viimeistä päivää.

Lääkkeitä ei tule heittää viemäriin eikä hävittää talousjätteiden mukana. Kysy käyttämättömien lääkkeiden hävittämisestä apteekista. Näin menetellen suojelet luontoa.

## **6. Pakkauksen sisältö ja muuta tietoa**

### **Mitä Abelcet sisältää**

Vaikuttava aine on amfoterisiini B.

Muut aineet ovat L- $\alpha$ -dimyristoyylifosfatidyylikoliini (DMPC), L- $\alpha$ -dimyristoyylifosfatidyyglyseroli (DMPG) (natrium- ja ammoniumsuoloina), natriumkloridi, injektioneesteisiin käytettävä vesi.

### **Lääkevalmisteen kuvaus ja pakkauskoost**

10 x 10 ml (amfoterisiini B 50 mg) ja 10 x 20 ml (amfoterisiini B 100 mg).

Kertakäyttöiset injektiopullot tyyppin I lasia, kuminen suljin ja alumiinikorkki, suodatinneulat sisältyvät pakkaukseen.

Suspensio on väriltään keltainen.

**Myyntiluvan haltija**

Teva Pharma B.V.  
Swensweg  
2031 GA Haarlem  
Hollanti

5

**Valmistajat**

AndersonBrecon (UK) Limited  
Wye Valley Business Park  
Hay-on-Wye  
Hereford  
HR3 5PG  
Iso-Britannia

Merckle GmbH  
Graf-Arco-Str. 3  
89079 Ulm  
Saksa

**Lisätietoja tästä valmisteesta antaa myyntiluvan haltijan paikallinen edustaja:**

Teva Finland  
PL 67  
02631 Espoo  
Puh: 020 180 5900

**Tämä pakkausseloste on päivitetty viimeksi 27.3.2019**

---

Seuraavat tiedot on tarkoitettu vain hoitoalan ammattilaisille:

### **Infuusionesteen valmistaminen**

Injektiopullon sisällön annetaan lämmitä huoneenlämpöiseksi. Pulloa ravistetaan huolellisesti, kunnes pullon pohjaan ei jää keltaista sakkaa. Annos vedetään tarvittavasta pullomäärästä yhteen tai useampaan steriiliin ruiskuun. Infuusiokonsentraatti suodatetaan suodatinneulan läpi seuraavasti. Vedettäessä ruiskulla annosta injektiopullosta käytä neulaa, jonka koko on 17-19 G. Poista tämän jälkeen neula ruiskusta ja liitä ruiskuun pullon mukana oleva 5 mikrometrin suodatinneula. Jokaisessa pakkauksessa on suodatinneula. Lopuksi suodatinneula liitetään 50 mg/ml glukoosia sisältävään infuusionestepussiin ja ruiskun sisältö siirretään (tai ruiskutetaan) pussiin suodatinneulan läpi. Kutakin suodatinneulaa saa käyttää ainoastaan yhden injektiopullon sisällön siirtämiseen. Lopullisen infusoitavan nestetilavuuden on oltava n. 500 ml.

Abelcet voidaan laimentaa lapsia ja sydän- ja verisuonisairauksia sairastavia potilaita varten n. 250 ml:aan 50 mg/ml glukoosi-infuusionestettä.

Lopullinen laimennettu liuos on ravistettava voimakkaasti ennen käyttöä. Jos lopullisessa infuusionesteessä havaitaan hiukkasia, sitä ei saa käyttää. On tärkeää, että infuusionesteen valmistus tapahtuu aseptista tekniikkaa tarkoin noudattaen, koska valmiste ei sisällä säilytysainetta.

HUOM! Ennen infuusiota täytyy aikaisemmin käytetty kanyyli huuhdella 50 mg/ml glukoosi-infuusionesteellä tai on käytettävä eri kanyyleja.

### **Yhteensopimattomuudet**

Abelcet-infuusiokonsentraattia ei saa laimentaa natriumkloridiliuokseen eikä sekoittaa muihin lääkkeisiin tai elektrolyytteihin, koska valmisteen yhteensopivuutta näiden kanssa ei ole osoitettu.

### **Hävittäminen**

Käyttämätön lääke ja siitä peräisin oleva jäte on hävitettävä paikallisten vaatimusten mukaan.

### **Annostus**

Infuusionopeuden on oltava 2,5 mg/kg tunnissa.

Kun Abelcet-valmistetta annetaan ensimmäistä kertaa, potilaalle on annettava testiannos ennen ensimmäistä infuusiota. Ensimmäinen annos saatetaan käyttövalmiiksi ohjeiden mukaisesti, minkä jälkeen annetaan 1 mg:aa amfoterisiini B:tä vastaava annos 15 minuutin kestoisena infuusiona. Tämän jälkeen infuusio lopetetaan ja potilaan tilaa seurataan puolen tunnin ajan. Infuusiota voidaan jatkaa, jos merkkejä allergisesta reaktiosta ei havaita.

Abelcet-infuusion yhteydessä voidaan käyttää letkuston sisäistä suodatinta, jonka huokoskoko on 15 mikrometriä.

## **Bipacksedel: Information till användaren**

### **Abelcet 5 mg/ml koncentrat till infusionsvätska, suspension** amfotericin B

**Läs noga igenom denna bipacksedel innan du börjar använda detta läkemedel. Den innehåller information som är viktig för dig.**

- Spara denna information, du kan behöva läsa den igen.
- Om du har ytterligare frågor vänd dig till läkare eller apotekspersonal.
- Detta läkemedel har ordinerats enbart åt dig. Ge det inte till andra. Det kan skada dem, även om de uppvisar sjukdomstecken som liknar dina.
- Om du får biverkningar, tala med läkare, apotekspersonal eller sjuksköterska. Detta gäller även biverkningar som inte nämns i denna information. Se avsnitt 4.

**I denna bipacksedel finns information om följande:**

1. Vad Abelcet är och vad det används för
2. Vad du behöver veta innan du använder Abelcet
3. Hur du använder Abelcet
4. Eventuella biverkningar
5. Hur Abelcet ska förvaras
6. Förpackningens innehåll och övriga upplysningar

#### **1. Vad Abelcet är och vad det används för**

Den aktiva substansen i detta läkemedel är amfotericin B. Amfotericin B är effektivt mot svampinfektioner och det används vid behandling av svampinfektioner som spridit sig till blodet och andra svåra och omfattande svampinfektioner där annan behandling inte hjälpt eller är olämplig.

Amfotericin B som finns i Abelcet kan också vara godkänd för att behandla andra sjukdomar som inte nämns i denna produktinformation. Fråga läkare, apotek eller annan hälsovårdspersonal om du har ytterligare frågor och följ alltid deras instruktion.

#### **2. Vad du behöver veta innan du använder Abelcet**

##### **Använd inte Abelcet**

- om du är allergisk mot amfotericin B eller något annat innehållsämne i detta läkemedel (anges i avsnitt 6).

##### **Varningar och försiktighet**

Tala med läkare eller sjuksköterska innan du använder Abelcet:

- om du lider av nedsatt leverfunktion eller gravt nedsatt njurfunktion

##### **Andra läkemedel och Abelcet**

Tala om för läkare eller apotekspersonal om du tar, nyligen har tagit eller kan tänkas ta andra läkemedel.

Akut lungpåverkan har rapporterats hos patienter som fått amfotericin B intravenöst samtidigt som de fått vita blodkroppar.

Det är speciellt viktigt att njurfunktionen kontrolleras noga hos patienter som får annan samtidig behandling med läkemedel som kan vara skadliga för njurarna (inklusive ciklosporin i hög dos).

Njurfunktion och blodbild skall följas noga hos patienter som får samtidig behandling med zidovudin.

Samverkningar mellan amfotericin B och cytostatika, kortikosteroider, kortikotropin (ACTH), digitalisglykosider, flucytocin och muskelavslappande medel har rapporterats.

### **Graviditet och amning**

Om du är gravid eller ammar, tror att du kan vara gravid eller planerar att skaffa barn, rådfråga läkare eller apotekspersonal innan du använder detta läkemedel.

#### *Graviditet*

Risker vid användning under graviditet har inte undersökts. Abelcet bör enbart ges till gravida när den förväntade nyttan av behandlingen bedöms väga upp de risker behandlingen innebär för mor och barn.

#### *Amning*

Det är okänt om amfotericin B passerar över i modersmjölk. Berätta för din läkare om du ammar. Din läkare avgör om du kan fortsätta med amningen eller ej.

### **Körförmåga och användning av maskiner**

Effekten av Abelcet på förmågan att köra och/eller använda maskiner har inte undersökts. Några av biverkningarna (t.ex. andnöd och krampattacker) kan påverka körförmågan och användningen av maskiner.

Du är själv ansvarig för att bedöma om du är i kondition att framföra motorfordon eller utföra arbeten som kräver skärpt uppmärksamhet. En av faktorerna som kan påverka din förmåga i dessa avseenden är användning av läkemedel på grund av deras effekter och/eller biverkningar. Beskrivning av dessa effekter och biverkningar finns i andra avsnitt. Läs därför all information i denna bipacksedel för vägledning. Diskutera med din läkare eller apotekspersonal om du är osäker.

### **Abelcet innehåller natrium**

Detta läkemedel innehåller 0,156 mmol (eller 3,6 mg/ml) natrium per milliliter. Detta bör beaktas av patienter som ordinerats saltfattig kost.

## **3. Hur du använder Abelcet**

Abelcet är ett läkemedel som är avsett att användas enbart på sjukhus. Preparatet ska administreras av sjukvårdspersonal.

Vanlig dos är 5 mg/kg en gång per dygn och den ges som långsam intravenös infusion. Behandlingstiden bör vanligen vara minst 14 dygn.

Om du misstänker att effekten av Abelcet är för stark eller för svag, kontakta läkare eller apotekspersonal.

Om du har ytterligare frågor om detta läkemedel, kontakta läkare, apotekspersonal eller sjuksköterska.

## **4. Eventuella biverkningar**

Liksom alla läkemedel kan detta läkemedel orsaka biverkningar, men alla användare behöver inte få dem.

*Mycket vanliga* (förekommer hos fler än 1 av 10 användare) biverkningar är frossbrytningar, feber och förhöjda kreatininvärden i blodet.

*Vanliga* (förekommer hos fler än 1 av 100 användare) biverkningar är darrningar, huvudvärk, andnöd, astma, illamående, kräkningar, buksmärta, nedsatt njurfunktion, hudutslag, förändrade blodvärden, ökad eller minskad mängd kalium i blodet (vilket kan orsaka trötthet, förvirring och muskelsvaghet eller muskeltkramp), minskad mängd magnesium i blodet (vilket kan orsaka myrkrampningar, muskelvärk, muskelsvaghet eller muskeltkramp), anemi, koagulationsrubbningar, högt eller lågt blodtryck, hjärtklappning, hjärtrytmrubbningar och förändrade levervärden.

*Mindre vanliga* (förekommer hos färre än 1 av 100 användare) biverkningar är reaktioner på injektionsstället, allergiska (anafylaktiska) reaktioner, nedsatt leverfunktion, krampanfall och nervsjukdom (neuropati), andningssvårigheter, muskelvärk, klåda, chock och hjärtstillestånd.

*Biverkningar med okänd frekvens* (kan inte beräknas från tillgängliga data):

Kramp i andningsvägarna, produktion av stora mängder utspädd (vattning) urin, nefrogen *diabetes insipidus*, fjällning eller avflagning på stora hudtytor samt njursjukdomar har förekommit.

#### Rapportering av biverkningar

Om du får biverkningar, tala med läkare eller apotekspersonal. Detta gäller även biverkningar som inte nämns i denna information. Du kan också rapportera biverkningar direkt (se detaljer nedan). Genom att rapportera biverkningar kan du bidra till att öka informationen om läkemedels säkerhet.

webbplats: [www.fimea.fi](http://www.fimea.fi)

Säkerhets- och utvecklingscentret för läkemedelsområdet Fimea

Biverkningsregistret

PB 55

00034 FIMEA

## **5. Hur Abelcet ska förvaras**

Förvaras utom syn- och räckhåll för barn.

Förvaras i kylskåp (2-8 °C). Får ej frysas.

Förvara injektionsflaskan i ytterkartongen. Ljuskänsligt.

Färdigberedd infusionsvätska kan förvaras i kylskåp (2-8 °C) i 24 timmar. När preparatet förvarats vid rumstemperatur (15–25 °C ) skall det användas inom 6 timmar. Oanvänd lösning skall kasseras.

Används före utgångsdatum som anges på förpackningen. Utgångsdatumet är den sista dagen i angiven månad.

Läkemedel ska inte kastas i avloppet eller bland hushållsavfall. Fråga apotekspersonalen hur man kastar läkemedel som inte längre används. Dessa åtgärder är till för att skydda miljön.

## **6. Förpackningens innehåll och övriga upplysningar**

### **Innehållsdeklaration**

Den aktiva substansen är amfotericin B.

Övriga innehållsämnen är L- $\alpha$ - dimyristoylfosfatidylkolin (DMPC), L- $\alpha$ - dimyristoylfosfatidylglycerol (DMPG) (som natrium- och ammoniumsalter), natriumklorid, vatten för injektionsvätskor.

### **Läkemedlets utseende och förpackningsstorlekar**

10 x 10 ml (amfotericin B 50 mg) och 10 x 20 ml (amfotericin B 100 mg)

Injektionsflaskor för engångsbruk av glas typ I, förseglade med gummiproppar och aluminiumkapsyler, filternålar ingår i förpackningen.



Suspensionen (injektionsvätskan) har en gul färg.

**Innehavare av godkännande för försäljning**

Teva Pharma B.V.  
Swensweg  
2031 GA Haarlem  
Holland

5

**Tillverkare**

AndersonBrecon (UK) Limited  
Wye Valley Business Park  
Hay-on-Wye  
Hereford  
HR3 5PG  
Storbritannien

Merckle GmbH  
Graf-Arco-Str. 3  
89079 Ulm  
Tyskland

**Ytterligare upplysningar om detta läkemedel kan fås av den nationella representanten för innehavaren av godkännandet för försäljning:**

Teva Finland  
PB 67  
02631 Esbo  
Tfn: 020 180 5900

**Denna bipacksedel ändrades senast 27.3.2019**

-----  
Följande uppgifter är endast avsedda för hälso- och sjukvårdspersonal :

### **Beredning av infusionsvätska**

Låt innehållet i injektionsflaskan anta rumstemperatur och skaka försiktigt tills inget gult sediment kvarstår på botten av flaskan. Dra upp dosen ur det antal flaskor som behövs med en eller flera sterila sprutor. Koncentratet till infusionsvätska filtreras via filternålen enligt följande: Dra upp dosen ur injektionsflaskan med en 17-19 G nål. Ta bort nålen från sprutan och anslut den medföljande 5-mikrometer filternålen till sprutan. En filternål ingår i varje förpackning. Anslut sprutan med filternål till en påse med glukos infusionsvätska 50 mg/ml och överför (spruta) innehållet i sprutan till påsen via filternålen. Varje filternål skall endast användas för innehållet i en injektionsflaska. Den slutliga volymen skall vara ca 500 ml.

För barn och patienter med hjärtkärlsjukdom kan Abelcet spädas till ca 250 ml med glukos infusionsvätska 50 mg/ml.

Den färdigberedda lösningen ska omskakas kraftigt innan användning. Om partiklar observeras i den slutliga beredningen får denna ej användas. Det är viktigt att beredning av infusionsvätskan sker med strikt aseptisk teknik, eftersom produkten inte innehåller konserveringsmedel.

OBS! Före infusion måste tidigare använd kanyl genomspolas med glukos infusionsvätska 50 mg/ml, eller en separat kanyl användas.

### **Blandbarhet**

Abelcet koncentrat till infusionsvätska får ej spädas med natriumklorid eller blandas med andra läkemedel eller elektrolyter eftersom blandbarhet ej har påvisats.

### **Destruktion**

Ej använt läkemedel och avfall ska kasseras enligt gällande anvisningar.

### **Administrering**

Infusionshastigheten bör vara 2,5 mg/kg/timme.

När Abelcet ges för första gången bör en test dos ges före den första infusionen. Den första dosen bereds enligt instruktionerna och sedan ges en mängd motsvarande 1 mg amfotericin B som en infusion över 15 minuter. När denna mängd getts, stoppas infusionen och patienten övervakas under 30 minuter. Om inga tecken på överkänslighet ses kan infusionen fortsättas.

Ett in-line filter med en genomsnittlig pordiameter på 15 mikrometer kan användas vid infusion av Abelcet.