

## Pakkausseloste: Tie toa käyttäjälle

### Caspofungin STADA 50 mg kuiva-aine välikonsentraatiksi infuus ionestettä varten, liuos kaspofungiini

**Lue tämä pakkausseloste huolellisesti ennen kuin sinulle tai lapselleesi annetaan tästä lääkeettä, sillä se sisältää sinulle tärkeitä tietoja.**

- Säilytä tämä pakkausseloste. Voit tarvita sitä myöhemmin.
- Jos sinulla on kysyttävää, käännny lääkärin, apteekkienkilökunnon tai sairaanhoitajan puoleen.
- Jos havaitset haittavaikutuksia, kerro niistä lääkärille, apteekkienkilökunnalle tai sairaanhoitajalle. Tämä koskee myös sellaisia mahdollisia haittavaikutuksia, joita ei ole mainittu tässä pakkausselosteessa. Ks. kohta 4.

#### Tässä pakkausselosteessa kerrotaan:

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

#### 1. Mitä Caspofungin Stada on ja mihin sitä käytetään

##### Mitä Caspofungin Stada on

Caspofungin Stada sisältää lääkeainetta, kaspofungiinia, joka kuuluu sienilääkkeiden ryhmään.

##### Mihin Caspofungin Stada -valmisteita käytetään

Caspofungin Stada -valmistetta käytetään seuraavien infektioiden hoitoon lapsilla, nuorilla ja aikuisilla:

- Vakavat sieni-infektiot kudoksissa tai elimissä ('invasiivinen kandidaasi'). Infektion aiheuttavat *Candida*-sienisolut (hiivasolut). Tällaisen infektion voivat saada mm. leikkauspotilaat sekä henkilöt, joiden immuunivaste on heikentynyt. Kuume ja vilunväristykset, jotka eivät häviä antibioottihoidon myötä, ovat tällaisen infektion yleisimpiä oireita.
- Sieni-infektiot nenässä, nenän sivuonteloissa tai keuhkoissa ('invasiivinen aspergilloosi'), jos muut sienilääkkeet eivät ole tehonneet tai ne ovat aiheuttaneet haittavaikutuksia. Infektion aiheuttaja on *Aspergillus*-niminen homesieni. Tällaisen infektion voivat saada solunsalpaajahoitoa saavat henkilöt, elinsiirtopotilaat sekä henkilöt, joiden immuunivaste on heikentynyt.
- Epäillyt sieni-infektiot, jos sinulla on kuumetta ja valkosolujen määrä on vähentynyt, eikä antibioottihoito ole tehonnut. Sieni-infektion riskiryhmään kuuluvat mm. leikkauspotilaat ja henkilöt, joiden immuunivaste on heikentynyt.

##### Miten Caspofungin Stada vaikuttaa

Caspofungin Stada tekee sienisolut hauraaksi ja kasvukyvyttömiksi, mikä pysäyttää infektion levämisen ja auttaa elimistön luonnollista puolustusta torjumaan infektion täysin.

Kaspofungiinia, jota Caspofungin Stada sisältää, voidaan joskus käyttää myös muiden kuin tässä pakkausselosteessa mainittujen sairauksien hoitoon. Kysy neuvoa lääkäristä, apteekkienkilökunnalta tai muulta terveydenhuollon ammattilaiselta tarvittaessa ja noudata aina heiltä saamiasi ohjeita.

## **2. Mitä sinun on tie de ttävä, ennen kuin sinulle annetaan Caspofungin Stada -valmiste tta**

### **Älä käytä Caspofungin Stada -valmiste tta**

- jos olet allerginen kaspofunginille tai tämän lääkkeen jollekin muulle aineelle (lueteltu kohdassa 6).

Jos olet epävarma, keskustele lääkärin, sairaanhoitajan tai apteekkienkilökunnan kanssa ennen kuin sinulle annetaan tästä lääkettä.

### **Varoituukset ja varotoimet**

Keskustele lääkärin, sairaanhoitajan tai apteekkienkilökunnan kanssa ennen kuin sinulle annetaan Caspofungin Stada -valmiste tta, jos:

- olet allerginen joillekin muille lääkkeille
- sinulla on joskus ollut maksan toimintahäiriötä - annostasi voidaan joutua muuttamaan
- käytät siklosporiinia (käytetään ehkäisemään elinsiirrännäisen hylkimistä sekä vaimentamaan immuunijärjestelmää) - koska lääkäri saattaa määrättää sinulle lisää verikokeita hoidon aikana
- sinulla on joskus ollut muita sairauksia.

Jos jokin yllä luetelluista koskee sinua (tai et ole varma), keskustele lääkärin, sairaanhoitajan tai apteekkienkilökunnan kanssa ennen kuin sinulle annetaan Caspofungin Stada -valmiste tta.

Caspofungin Stada -valmiste voi aiheuttaa myös vakavia iholhaitavaikutuksia, kuten Stevens-Johnsonin oireyhtymää (SJS) ja toksista epidermaalista nekrolyysiä (TEN).

### **Muut lääkevalmisteet ja Caspofungin Stada**

Kerro lääkäriille, sairaanhoitajalle tai apteekkienkilökunna lle, jos parhaillaan käytät, olet äskettäin käyttänyt tai saatat käyttää muita lääkeitä, myös lääkeitä, joita lääkäri ei ole määränyt, tai luontaisistuotteita. Tämä sen vuoksi, että Caspofungin Stada -valmiste voi muuttaa muiden lääkkeiden vaikutusta. Myös muut lääkkeet voivat muuttaa Caspofungin Stada -valmisten vaikutusta.

Kerro lääkäriille, sairaanhoitajalle tai apteekkienkilökunna lle, jos käytät jotakin alla luetelluista lääkeistä:

- siklosporiini tai takrolimuusi (käytetään ehkäisemään elinsiirrännäisen hylkimistä tai vaimentamaan immuunijärjestelmää) koska lääkäri saattaa määrättää sinulle lisää verikokeita hoidon aikana
- HIV-lääkeitä, kuten efavirentsi tai nevirapiimi
- fenytoini ja karbamatsepiini (käytetään kouristusten hoitoon)
- deksametasoni (steroidi)
- rifampisiini (antibiootti).

Jos jokin yllä luetelluista koskee sinua (tai olet epävarma), keskustele lääkärin, sairaanhoitajan tai apteekkienkilökunnan kanssa ennen kuin sinulle annetaan Caspofungin Stada -valmiste tta.

### **Raskaus ja imetys**

Jos olet raskaana tai imetät tai epäilet olevasi raskaana, kysy lääkärliltä neuvoa ennen tämän lääkkeen käyttöä.

- Caspofungin Stada -valmiste tta ei ole tutkittu raskaana olevilla naisilla. Sitä tulee käyttää raskauden aikana vain, jos mahdollinen hyöty ylittää mahdollisen syntymättömälle lapselle aiheutuvan vaaran.
- Naisten, jotka saavat Caspofungin Stada -valmiste tta, ei tule imettää.

### **Ajamineen ja koneiden käyttö**

Ei ole olemassa tietoja Caspofungin Stada -valmisten mahdollisesta vaikutuksesta kykyysi ajaa autoa tai käyttää koneita.

Lääke voi heikentää kykyä kuljettaa moottoriajoneuvoa tai tehdä tarkkaa keskittymistä vaativia tehtäviä. On omalla vastuullasi arvioida, pystykö näihin tehtäviin lääkehoidon aikana. Lääkkeen vaikutuksia ja haittavaikutuksia on kuvattu muissa kappaleissa. Lue koko pakkausseloste opastukseksesi. Keskustele lääkärin tai apteekkienkilökunnan kanssa, jos olet epävarma.

### **Caspofungin Stada sisältää natriumia**

Tämä lääkevalmiste sisältää alle 1 mmol (23 mg) natriumia per injektiopullo eli sen voidaan sanoa olevan ”natriumiton”.

### **3. Miten Caspofungin Stada -valmiste tetta käytetään**

Caspofungin Stada -valmisteen valmistelee ja antaa aina hoitoalan ammattilainen.

Saat Caspofungin Stada -valmisteen:

- kerran vuorokaudessa
- hitaana infuusiona laskimoon (laskimoinfuusio)
- noin yhden tunnin aikana.

Lääkäri päättää hoidon keston ja Caspofungin Stada -valmisteen vuorokausianonkseni. Hän tarkkailee, miten hyvin hoito tehoaa infektoosi. Jos painat yli 80 kg, annoksen muuttaminen saattaa olla tarpeen.

### **Käyttö lapsille ja nuorille**

Lapsille ja nuorille annettava annos voi erota aikuisille annettavasta annoksesta.

### **Jos sinulle on annettu enemmän Caspofungin Stada -valmiste tetta kuin pitäisi**

Lääkäri päättää kuinka paljon tarvitset Caspofungin Stada -valmistetta vuorokaudessa sekä hoidon keston. Jos epäilet, että olet mahdollisesti saanut liikaa Caspofungin Stada -valmistetta, kerro siitä heti lääkärille tai sairaanhoitajalle.

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

### **4. Mahdolliset haittavaikutukset**

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

#### **Kerro heti lääkärille tai sairaanhoitajalle, jos havaitset mitä tahansa alla luetellusta haittavaikutuksista - voit tarvita kiireellistä lääketieteellistä hoitoa:**

- ihottuma, kutina, kuumotuksen tunne, kasvojen, huulien tai nielun turvotus tai hengitysvaikeudet - sinulla voi olla histamiinireaktio lääkkeelle
- hengitysvaikeudet ja hengityksen vinkuminen tai aikaisemman ihottuman paheneminen – sinulla voi olla allerginen reaktio lääkkeelle
- yskä, vakavat hengitysvaikeudet - jos olet aikuinen ja sinulla on invasiivinen aspergilloosi, sinulla voi olla vakavia hengitysvaikeuksia, mikä voi johtaa hengityslamaan
- ihottuma, ihmisen hilseily, limakalvon haavaumat, nokkosihottuma, hilseily laajoilla ihoalueilla.

Kuten kaikilla reseptilääkkeillä, jotkat haittavaikutukset voivat olla vakavia. Pyydä lääkäristä lisätietoja.

Muita aikuisilla todettuja haittavaikutuksia ovat:

**Yleinen:** esiintyy harvemmin kuin yhdellä käytäjällä 10:stä:

- alentunut hemoglobiini (happea kuljettavan aineen väheneminen veressä), alentunut valkosolujen määrä
- alentunut veren albumiinipitoisuus (eräänlainen proteiini), alentunut tai alhainen veren kaliumpitoisuus

- päänsärky
- laskimotulehdus
- hengästyneisyys
- ripuli, pahoinvoindi, oksentelu
- muutokset joissakin laboratorioverikokeiden tuloksissa (mukaan lukien joidenkin maksavarjojen kohoaminen)
- kutina, ihottuma, ihmisen punoitus tai normaalista voimakkaampi hikoilu
- nivelkipu
- vilunväristykset, kuume
- pistoskohdan kutina.

**Melko harvinainen:** esiintyy harvemmin kuin yhdellä käyttäjällä 100:sta

- muutokset joissakin laboratorioverikokeiden tuloksissa (mukaan lukien punasolut, valkosolut ja verihiuhtaleet) tai veren hyytymistähiriö
- ruokahaluttomuus, nesteen kertyminen elimistöön, elimistön suolatasapainon häiriö, korkea verensokeriarvo, alhainen veren kalsiumpitoisuus, kohonnut veren kalsiumpitoisuus, alhainen veren magnesiumpitoisuus, kohonnut veren happopitoisuus
- ajan ja paikan tajun hämärtyminen, hermostuneisuus, unettomuus
- huimaus, heikentynyt tuntoaisti tai tuntoherkkyyys (erityisesti ihossa), vapina, uneliaisuus, makuhäiriöt, pistely tai puutuminen
- näön hämärtyminen, lisääntynyt kyynelvuoto, silmälouomien turvotus, silmänvalkuisten keltaisuus
- nopean tai epäsäännöllisen sydämen sykkeen tunne, nopea sydämen syke, epäsäännöllinen sydämen syke, rytmihäiriöt, sydämen vajaatoiminta
- punoitus, kuumat aallot, korkea verenpaine, alhainen verenpaine, laskimon alueen punoitus ja voimakas kosketusarkkuus
- keuhkoputkien supistumisesta johtuva hengityksen vinkuminen tai yskä, nopea hengitys, yöllinen hengenahdistus, joka herättää unesta, hapenpuute veressä, epänormaalit hengitysäänet, keuhkojen rahina, hengityksen vinkuminen, nenän tukkoisuus, yskä, kurkkukipu
- vatsakipu, ylävatsakipu, vatsan pingotus, ummetus, nielemisvaikeudet, suun kuivuminen, ruoansulatusvaivat, ilmavaivat, mahavaivat, vatsaonteloon kertyneen nesteen aiheuttama turvotus
- heikentynyt sapen virtaus, laajentunut maksa, ihmisen ja/si silmänvalkuisten keltaisuus, lääkkeen tai kemiallisen aineen aiheuttama maksavaurio, maksan toimintahäiriö
- ihokudosmuutokset, yleistynyt kutina, nokkosihottuma, erityyppiset ihottumat, ihmumuutokset, punaiset, usein kutiavat näppylät raajoissa ja toisinaan kasvoissa ja vartalossa
- selkäkipu, raajakipu, luukipu, lihaskipu, lihasheikkous
- munuaisten vajaatoiminta, äkillinen munuaisten vajaatoiminta
- lääkkeenantokohdan kipu, pistoskohdan oireet (punoitus, kova paukama, kipu, turvotus, ärsytys, ihottuma, nokkosihottuma, nesteen vuotaminen katetrista kudokseen), laskimotulehdus pistoskohdassa
- kohonnut verenpaine ja muutokset joissakin laboratorioverikokeiden tuloksissa (mukaan lukien munuais-, elektrolyytti- ja hyytymiskokeet), käyttämiesi, immuunijärjestelmää heikentävien lääkkeiden pitoisuksien kohoaminen
- epämiellyttävä tunne rintakehässä, rintakipu, kehon lämpötilan muutoksen tunne, yleinen huonovointisuus, epämääriäinen kipu, kasvojen turvotus, nilkkojen, käsien tai jalkojen turvotus, turvotus, aristus ja väsymyksen tunne.

**Haittavaikutukset lapsilla ja nuorilla**

**Hyvin yleinen:** esiintyy useammin kuin yhdellä käyttäjällä 10:stä

- kuume.

**Yleinen:** esiintyy harvemmin kuin yhdellä käyttäjällä 10:stä

- päänsärky

- nopea sydämen syke
- punoitus, alhainen verenpaine
- muutokset joissakin laboratoriokerkokeiden tuloksissa (joidenkin maksaa-arvojen kohoaminen)
- kutina, ihottuma
- pistoskohdan kipu
- vilunväristykset
- muutokset joissakin laboratoriokerkokeiden tuloksissa.

### **Haittavaikutuksista ilmoittaminen**

Jos havaitset haittavaikutuksia, kerro niistä lääkärille, sairaanhoitajalle tai apteekkihenkilöön. 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. Caspofungin Stada -valmisten säilyttäminen**

Ei lasten ulottuville eikä näkyville.

Älä käytä tästä lääketä kotelossa ja injektiopullossa mainitun viimeisen käyttöpäivämäärän jälkeen (kaksi ensimmäistä numeroa on kuukausi; neljä seuraavaa numeroa on vuosi). Viimeinen käyttöpäivämäärä tarkoittaa kuukauden viimeistä päivää.

Säilytä jääläpissä (2 °C–8 °C).

Caspofungin Stada on käytettävä välittömästi valmistelun jälkeen, koska se ei sisällä bakteerien kasvua estäviä aineita. Vain koulutettu hoitoalan ammattilainen, joka on lukenut täydelliset käyttöohjeet (ks. alla "Caspofungin Stada -valmisten liuotus ja laimennusohjeet"), voi valmistella tämän lääkkeen.

Jos liuosta ei käytetä välittömästi, se voidaan käyttää 24 tunnin kuluessa, kun se säilytetään korkeintaan 25 °C:ssa, tai 48 tunnin kuluessa, kun infuusionestepussi (-pullo) säilytetään jääläpissä (2 °C–8 °C) ja liuottimena on 0,9-prosenttinen (9 mg/ml), 0,45-prosenttinen (4,5 mg/ml) tai 0,225-prosenttinen (2,25 mg/ml) natriumkloridi-infusionesteliuos tai laktaattia sisältävä Ringerin liuos. Jos liuosta ei käytetä välittömästi, käyttösäilytysaika ja -olosuhteet ennen käyttöä ovat käyttäjän vastuulla, eivätkä yleensä saisi olla enempää kuin 24 tuntia 2 °C–8 °C:ssa, elleivät liuotus ja laimentaminen ole tapahtunut kontrolloiduissa, validoiduissa aseptisissa olosuhteissa.

Älä käytä liuosta, jos huomaat siinä värimuutoksia tai näkyviä hiukkasia.

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

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

#### **Mitä Caspofungin Stada sisältää**

- Vaikuttava aine on kaspofungiini. Yksi injektiopullo Caspofungin Stada -valmistetta sisältää 50 mg kaspofungiinia (asetaattina).

- Muut aineet ovat sakkaroosi, mannitoli, väkevä kloorivetyhappo (pH:n säätöön), natriumhydroksidi (pH:n säätöön) ja hiilidioksiidi (pH:n säätöön).

#### **Caspofungin Stada -valmisteen kuvaus ja pakkauskoko**

Caspofungin Stada -valmiste on steriili, valkoinen tai luonnonvalkoinen kiinteä jauhe. Käyttökuntaan saatettu liuos on kirkas.

Caspofungin Stada -valmiste on saatavilla 10 ml:n lasisissa injektiopulloissa, joissa on harmaa tulppa ja aluminiininen punaisella muovisella repäisykorkilla.

Pakkauksessa on yksi injektiopullo kuiva-ainetta.

#### **Myyntiluvan haltija**

STADA Arzneimittel AG

Stadastrasse 2-18

61118 Bad Vilbel

Saksa

#### **Valmis tajat**

**Pharmadox Healthcare, Ltd.**

KW20A Kordin Industrial Park

Paola, PLA 3000

Malta

#### **SAG Manufacturing S.L.U.**

Ctra. N-I, Km 36. San Agustín de Guadalix

28750, Madrid

Espanja

#### **Galenicum Health S.L.U**

Sant Gabriel, 50

Esplugues de Llobregat

08950, Barcelona

Espanja

#### **STADA Arzneimittel AG**

Stadastrasse 2 – 18

61118 Bad Vilbel

Saksa

#### **Centrafarm Services B.V.**

Van de Reijstraat 31-E

4814 NE Breda

Alankomaat

#### **Hikma Italia S.p.A.**

Viale Certosa 10, 27100 Pavia

Italia

#### **Myyntiluvan haltijan paikallinen edustaja**

STADA Nordic ApS, Suomen sivililike

PL 1310

00101 Helsinki

**Tämä pakausseoste on tarkistettu viimeksi 15.05.2023**

## **Seuraavat tiedot on tarkoitettu vain terveydenhuollon ammattilaisille:**

Caspofungin Stada -valmisten liuotus ja laimennusohjeet:

### **Caspofungin Stada -valmisteen käyttökuntaan saattaminen**

VALMISTETTA EI SAA LAIMENTAA GLUKOOSIA SISÄLTÄVILLÄ LIUOKSILLA, koska Caspofungin Stada on epästabili glukoosia sisältävissä liuoksissa. VALMISTETTA EI SAA SEKOITTAÄ MUIHIN LÄÄKKEISIIN EIKÄ INFUSOIDA YHDESSÄ MUIDEN LÄÄKKEIDEN KANSSA, koska Caspofungin Stada -valmisten yhtensopivuudesta muiden laskimoon annettavien aineiden, ravintolisen tai lääkevalmisteiden kanssa ei ole tietoja. Käyttökuntaan saatettu liuos on kirkas. Tarkasta infuusoliuos silmämääräisesti näkyvien hiukkasten ja värimuutosten varalta.

### **KÄYTÖOHJEET AIKUISPOTILAIDEN HOIDOSSA**

#### **Vaihe 1 Käyttökuntaan saattaminen / tavanomainen injektiopullo**

Kuiva-aineen liuottamiseksi ota injektiopullo huoneenlämpöön ja lisää aseptisesti 10,5 ml injektionesteisiin käytettävä vettä. Käyttökuntaan saatetun liuoksen pitoisuus injektiopullossa on 5,2 mg/ml.

Valkoinen tai luonnonvalkoinen tiivis kylmäkuivattu jauhe liukenee täydellisesti. Sekoita varovasti kunnes liuos on kirkas. Liuos tulee tarkastaa näkyvien hiukkasten ja värimuutosten varalta. Tätä liuosta voidaan säilyttää korkeintaan 24 tuntia korkeintaan 25 °C:ssa.

#### **Vaihe 2 Caspofungin Stada -liuoksen lisääminen potilaan infuusioliuokseen**

Laimennusnesteet lopullista infuusionesteliusta varten ovat natriumkloridi-injektionesteliuos tai laktaattia sisältävä Ringerin liuos. Infuusionesteliuos valmistetaan lisäämällä aseptisesti oikea määrä (ks. alla oleva taulukko) liuotettua konsestraattia 250 ml:n infuusionestepussiin tai -pulloon. 50 mg:n tai 35 mg:n vuorokausiannoksiin voidaan käyttää pienempää 100 ml:n infuusiotilavuutta, jos se on lääketieteellisestä syystä välttämätöntä. Älä käytä, jos liuos on samea tai saostunut.

### **INFUUSIONESTELIUOKSEN VALMISTAMINEN AIKUISPOTILAILLE**

ANNOS*	Infuusiopussiin tai -pulloon siirrettävä Caspofungin Stada -liuoksen tilavuus	Vakioinfusio (Caspofungin Stada -liuos lisätty 250 ml:aan) lopullinen pitoisuus	Infusio pienemmällä tilavuudella (Caspofungin Stada -liuos lisätty 100 ml:aan) lopullinen pitoisuus
50 mg	10 ml	0,20 mg/ml	-
50 mg pienemmässä tilavuudessa	10 ml	-	0,47 mg/ml
35 mg keskivaikeassa maksan vajaatoiminnassa (yhdessä 50 mg:n injektiopullossa)	7 ml	0,14 mg/ml	-
35 mg keskivaikeassa maksan vajaatoiminnassa (yhdessä 50 mg:n	7 ml	-	0,34 mg/ml

injektiopullosta) pienemmässä tilavuudessa			
--	--	--	--

\* 10,5 ml tulee käyttää kaikissa injektiopulloissa olevien valmisteiden liuottamiseen

## KÄYTÖOHJEET LAPSIPOTILAIDEN HOIDOSSA

### *Lapsipotilaiden kehon pinta-alan laskeminen annostusta varten*

Laske potilaan kehon pinta-ala seuraavalla kaavalla ennen infuusion valmistamista: (Mostellerin kaava)

$$\text{Kehon pinta - ala } (m^2) = \sqrt{\frac{\text{Pituus (cm)} \times \text{Paino (kg)}}{3600}}$$

### **70 mg/m<sup>2</sup> -infuusion valmistaminen yli 3 kuukauden ikäisille lapsipotilaille (käyttäen 50 mg:n injektiopulhoa)**

- Määritä lapsipotilaalle annettava todellinen kyllästysannos potilaan kehon pinta-alan (laskettu yllä olevalla kaavalla) perusteella seuraavan kaavan mukaan:  
Kehon pinta-ala (m<sup>2</sup>) x 70 mg/m<sup>2</sup> = kyllästysannos  
Ensimmäisenä päivänä annettava kyllästysannos ei saa olla yli 70 mg potilaan lasketusta annoksesta riippumatta.
- Ota Caspofungin Stada -injektiopullo jäääkaapista ja anna sen lämmetä huoneenlämpöön.
- Lisää aseptisesti 10,5 ml injektionesteisiin käytettävää vettä. <sup>a</sup> Näin valmistettua liuosta voidaan säilyttää enintään 24 tuntia enintään 25 °C:ssa. <sup>b</sup> Lopullinen kaspofungiinpitoisuus injektiopullossa on nyt 5,2 mg/ml.
- Ota injektiopullosta laskettua kyllästysannosta (vaihe 1) vastaava määrä lääkettä. Siirrä tämä annos (ml) <sup>c</sup> valmista Caspofungin Stada -liuosta aseptisesti infuusipussiin (tai -pulloon), jossa on 250 ml 0,9-, 0,45- tai 0,225-prosenttista natriumkloridi-infusioneestettä tai laktaattia sisältävää Ringerin liuosta. Vaihtoehtoisesti sama annos (ml) <sup>c</sup> valmista Caspofungin Stada -liuosta voidaan lisätä pienempään määärään 0,9-, 0,45- tai 0,225-prosenttista natriumkloridi-infusioneestettä tai laktaattia sisältävää Ringerin liuosta, kuitenkin niin, että lopullinen pitoisuus on enintään 0,5 mg/ml. Tämä infuusoliuos on käytettävä 24 tunnin kuluessa, jos se säilytetään enintään 25 °C:ssa, tai 48 tunnin kuluessa, jos se säilytetään jäääkaapissa 2–8 °C:ssa.

### **50 mg/m<sup>2</sup> -infuusion valmistaminen yli 3 kuukauden ikäisille lapsipotilaille (käyttäen 50 mg:n injektiopulhoa)**

- Määritä lapsipotilaalle annettava todellinen ylläpitoannos potilaan kehon pinta-alan (laskettu yllä olevalla kaavalla) perusteella seuraavan kaavan mukaan:  
Kehon pinta-ala (m<sup>2</sup>) x 50 mg/m<sup>2</sup> = ylläpitoannos/vrk  
Ylläpitoannos ei saa olla yli 70 mg/vrk potilaan lasketusta annoksesta riippumatta.
- Ota Caspofungin Stada -injektiopullo jäääkaapista ja anna sen lämmetä huoneenlämpöön.
- Lisää aseptisesti 10,5 ml injektionesteisiin käytettävää vettä. <sup>a</sup> Näin valmistettua liuosta voidaan säilyttää enintään 24 tuntia enintään 25 °C:ssa. <sup>b</sup> Lopullinen kaspofungiinpitoisuus injektiopullossa on nyt 5,2 mg/ml.
- Ota injektiopullosta laskettua ylläpitoannosta (vaihe 1) vastaava määrä lääkettä. Siirrä tämä annos (ml) <sup>c</sup> valmista Caspofungin Stada -liuosta aseptisesti infuusipussiin (tai -pulloon), jossa on 250 ml 0,9-, 0,45- tai 0,225-prosenttista natriumkloridi-infusioneestettä tai laktaattia sisältävää Ringerin liuosta. Vaihtoehtoisesti sama annos (ml) <sup>c</sup> valmista Caspofungin Stada -liuosta voidaan lisätä pienempään määärään 0,9-, 0,45- tai 0,225-prosenttista natriumkloridi-infusioneestettä tai laktaattia sisältävää Ringerin liuosta, kuitenkin niin, että lopullinen pitoisuus on enintään 0,5 mg/ml. Tämä infuusoliuos on käytettävä 24 tunnin kuluessa, jos se säilytetään enintään 25 °C:ssa, tai 48 tunnin kuluessa, jos se säilytetään jäääkaapissa 2-8 °C:ssa.

**Huomautukset:**

- a.** Valkoinen tai luonnonvalkoinen kakku liukenee täydellisesti. Sekoita varovasti, kunnes liuos on kirkas.
- b.** Tarkasta valmis liuos silmämäärisesti hiukkasten tai värimuutosten varalta valmistamisen aikana ja ennen infuusion antamista. Älä käytä, jos liuos on samea tai saostunut.
- c.** Caspofungin Stada -injektiopullosta saadaan etiketin mukainen täysi annos (50 mg), kun pullossa otetaan 10 ml.

## Bipacksedel: Information till användaren

### Caspofungin STADA 50 mg pulver till koncentrat till infusionsvätska, lösning

kaspofungin

**Läs noga igenom denna bipacksedel innan du eller ditt barn får detta läkemedel. Den inne håller information som är viktig för dig.**

- Spara denna information, du kan behöva läsa den igen.
- Om du har ytterligare frågor vänd dig till läkare, apotekspersonal eller sjuksköterska.
- Om du får biverkningar, tala med läkare, apotekspersonal eller sjuksköterska. Detta gäller även eventuella biverkningar som inte nämns i denna information. Se avsnitt 4.

**I den här bipackse del finns information om följande :**

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

#### **1. Vad Caspofungin Stada är och vad det används för**

##### **Vad Caspofungin Stada är**

Caspofungin Stada innehåller ett läkemedel som kallas kaspofungin. Det tillhör en grupp läkemedel som kallas antimykotikum (medel mot svamp).

##### **Vad Caspofungin Stada används för**

Caspofungin Stada används för att behandla följande infektioner hos barn, ungdomar och vuxna:

- allvarliga svampinfektioner i vävnader eller organ (kallad "invasiv candidiasis"). Infektionen orsakas av svamp(jäst)celler som kallas *Candida*. Personer som kan få den här typen av infektion inkluderar nyopererade patienter eller de med nedsatt immunförsvar. Feber och frossa som inte går över med antibiotikabehandling är de vanligaste symptomen vid denna typ av infektion.
- svampinfektioner i näsan, böhrlorna eller lungorna (kallad "invasiv aspergillos") om andra medel mot svamp inte har haft förväntad effekt eller har orsakat biverkningar. Denna infektion orsakas av en organism som kallas *Aspergillus*. Personer som kan få den här typen av infektion inkluderar de som behandlas med kemoterapi, de som har genomgått en transplantation och de med nedsatt immunförsvar.
- misstänkta svampinfektioner med feber och lågt antal vita blodkroppar som inte går över med antibiotikabehandling. Personer med risk att få en svampinfektion inkluderar de som nyligen genomgått en operation eller de med nedsatt immunförsvar.

##### **Hur Caspofungin Stada fungerar**

Caspofungin Stada gör svampceller sköra och hindrar svampen från att växa ordentligt. Detta hindrar infektionen från att sprida sig och ger kroppens naturliga försvar en chans att helt göra sig av med infektionen.

Kaspofungin som finns i Caspofungin Stada kan också vara godkänd för att behandla andra sjukdomar som inte nämns i denna produktinformation. Fråga läkare, apoteks- eller annan hälso- och sjukvårdspersonal om du har ytterligare frågor och följ alltid deras instruktion.

## **2. Vad du behöver veta innan du får Caspofungin Stada**

### **Använd inte Caspofungin Stada:**

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

Om du är osäker rådfråga läkare, sjuksköterska eller apotekspersonal innan du får ditt läkemedel.

### **Varningar och försiktighet**

Tala med läkare, sjuksköterska eller apotekspersonal innan du får Caspofungin Stada om:

- du är allergisk mot några andra läkemedel
- du någon gång har haft leverproblem – du kan behöva en annan dos av detta läkemedel
- du redan tar ciklosporin (hjälper till att förebygga avstötning av transplanterade organ eller för att undertrycka immunsystemet) - eftersom din läkare kan behöva ta ytterligare blodprover under din behandling
- du någon gång haft andra medicinska problem.

Om något av ovanstående stämmer in på dig (eller om du är osäker), tala med läkare, sjuksköterska eller apotekspersonal innan du får Caspofungin Stada.

Caspofungin Stada kan också orsaka allvarliga hudbiverkningar som Stevens-Johnson syndrom (SJS) och toxisk epidermal nekroly (TEN).

### **Andra läkemedel och Caspofungin Stada**

Tala om för läkare, sjuksköterska eller apotekspersonal om du tar, nyligen har tagit eller kan tänkas ta andra läkemedel. Detta inkluderar receptfria läkemedel och naturläkemedel. Detta på grund av att Caspofungin Stada kan påverka sättet på hur andra läkemedel verkar. Andra läkemedel kan även påverka sättet på hur Caspofungin Stada verkar.

Tala om för läkare, sjuksköterska eller apotekspersonal om du tar något av följande läkemedel:

- ciklosporin eller takrolimus (hjälper till att förebygga avstötning av transplanterade organ eller för att undertrycka immunsystemet) eftersom din läkare kan behöva ta ytterligare blodprover under din behandling.
- vissa läkemedel mot hiv som efavirenz eller nevirapin
- fenytoin eller karbamazepin (använts för behandling av kramper)
- dexametason (kortisonpreparat)
- rifampicin (ett antibiotikum).

Om något av ovanstående stämmer in på dig (eller om du är osäker), tala med läkare, sjuksköterska eller apotekspersonal innan du får Caspofungin Stada.

### **Graviditet och amning**

Om du är gravid eller ammar eller tror att du kan vara gravid, rådfråga läkare innan du tar detta läkemedel.

- Caspofungin Stada har inte studerats hos gravida kvinnor. Det bör endast användas under graviditet om den potentiella nyttan överväger den potentiella risken för det ofödda barnet.
- Kvinnor som får Caspofungin Stada bör inte amma.

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

Det finns ingen information som tyder på att Caspofungin Stada påverkar din förmåga att köra bil och handha 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.

## **Caspofungin Stada inne håller natrium**

Detta läkemedel innehåller mindre än 1 mmol (23 mg) natrium per injektionsflaska, dvs. är näst intill ”natriumfritt”.

### **3. Hur Caspofungin Stada används**

Caspofungin Stada förbereds och ges alltid av sjukvårdspersonal.

Du kommer få Caspofungin Stada:

- en gång om dagen
- med långsam injektion i en ven (intravenös infusion)
- under ungefär 1 timme.

Din läkare kommer att bestämma längden av behandlingen och hur mycket Caspofungin Stada du kommer att få per dag. Din läkare kommer att kontrollera hur väl läkemedlet fungerar för dig. Om du väger mer än 80 kg kan du behöva en annan dos.

### **Barn och ungdomar**

Dosen för barn och ungdomar kan skilja sig från dosen till vuxna.

### **Om du fått för stor mängd av Caspofungin Stada**

Din läkare kommer att bestämma hur mycket Caspofungin Stada du behöver och längden av behandlingen per dag. Om du är orolig över att du fått för mycket Caspofungin Stada, tala med läkare eller sjuksköterska omedelbart.

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

### **4. Eventuella biverkningar**

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

#### **Om du får någon av följande biverkningar, tala omedelbart med läkare eller sjuksköterska – du kan behöva akut sjukvårdsbehandling:**

- utslag, klåda, värmekänsla, svullnad av ansikte, läppar eller hals eller andningssvårigheter – du kan ha fått en histaminreaktion av läkemedlet
- andningssvårigheter med väsande ljud eller förvärring av befintliga utslag – du kan ha fått en allergisk reaktion av läkemedlet
- hosta, allvarliga andningssvårigheter – om du är vuxen och har invasiv aspergillos kan du få ett allvarligt andningsproblem som kan resultera i andningssvikt
- hudutslag, flagnande hud, sår på slemhinnor, nässelutslag, stora områden med flagnande hud.

Som för alla receptbelagda läkemedel kan vissa biverkningar vara allvarliga. Fråga din läkare efter mer information.

Andra biverkningar hos vuxna inkluderar:

**Vanliga:** kan förekomma hos upp till 1 av 10 användare:

- sänkt hemoglobin (minskad mängd syretransporterande ämne i blodet), minskat antal vita blodkroppar
- sänkt albumin (ett slags protein) i blodet, sänkt kaliumnivå eller låga kaliumnivåer i blodet
- huvudvärk
- inflammation i venen
- andnöd
- diarré, illamående eller kräkningar

- förändrade värden för vissa blodanalyser (gäller även förhöjda värden på vissa leverprover)
- klåda, utslag, hudrodnad eller ökad svettning
- ledsmärta
- frossa, feber
- klåda vid injektionsstället.

**Mindre vanliga:** kan förekomma hos upp till 1 av 100 användare:

- förändrade värden för vissa blodanalyser (inklusive blodkoagulationssjukdomar, blodplättar, röda blodkroppar och vita blodkroppar)
- minskad aptit, ökad mängd kroppsvätska, obalans i kroppens salthalt, höga blodsockernivåer i blodet, låga kalciumnivåer i blodet, förhöjda kalciumnivåer i blodet, låga magnesiumnivåer i blodet, ökade syrhalter i blodet
- förvirring, nervositet, oförmåga att sova
- känsla av yrsel, nedsatt känsel och känslighet (speciellt i huden), skakningar, känsla av trötthet, smakförändring, stickningar eller domningar
- dimsyn, ökat tårmängd, svullna ögonlock, gulfärgning av ögonvitorna
- känsla av snabba eller oregelbundna hjärtslag, snabba hjärtslag, oregelbundna hjärtslag, onormal hjärtrytm, hjärtsvikt
- blodvallning, värmevallning, högt blodtryck, lågt blodtryck, rodnad utmed en ven som också är extremt öm vid beröring
- åtstramning av musklerna runt luftvägarna som resulterar i väsande ljud eller hosta, snabb andhämtning, andfåddhet som väcker dig, syrebrist i blodet, onormala andningsljud, knarrande ljud i lungorna, väsande, nästäppa, hosta, halsont
- buksmärta, smärta i övre delen av buken, väderspänning, förstopning, sväljsvårigheter, muntorrhet, dålig matsmältnings, gaser, magbesvär, svullnad på grund av vätskeansamling kring buken
- minskat gallflöde, leverförstoring, gulfärgning av hud och/eller ögonvitor, leverskada orsakad av läkemedel eller kemikalie, leverstörningar
- onormal hudvävnad, generell klåda, nässelutslag, olika typer av hudutslag, onormal hud, röda och ofta kliande fläckar på armar och ben och ibland i ansiktet och på övriga kroppen
- ryggsmärta, smärta i en arm eller ben, benvävnadssmärta, muskelsmärta, muskelsvaghet
- nedsättning av njurfunktionen, plötslig nedsättning av njurfunktionen
- smärta vid kateteringång, besvär vid injektionsstället (rodnad, förhårdnad, smärta, svullnad, irritation, utslag, nässelutslag, vätskeläckage från katetern in i vävnaden), inflammation i venen vid injektionsstället
- förhöjt blodtryck och ändrade värden för vissa blodanalyser (inklusive njurelektrolyter och koagulationstest), förhöjda nivåer av läkemedlet du tar vilket försvarar immunförsvaret
- bröstbehag, bröstmärta, känsla av ändrad kroppstemperatur, allmän sjukdomskänsla, allmän smärta, svullnad av ansikte, svullnad av vrister, händer eller fötter, svullnad, ömhet, känsla av trötthet.

## Biverkningar hos barn och ungdomar

**Mycket vanliga:** kan förekomma hos fler än 1 av 10 användare:

- feber.

**Vanliga:** kan förekomma hos upp till 1 av 10 användare:

- huvudvärk
- snabb puls
- blodvallning, lågt blodtryck
- förändrade värden för vissa blodanalyser (förhöjda värden på vissa leverprover)
- klåda, utslag
- smärta vid kateterområdet
- frossa
- förändrade värden för vissa blodanalyser.

## Rapportering av biverkningar

Om du får biverkningar, tala med läkare, sjuksköterska eller apotekspersonal. Detta gäller även eventuella 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.

i Sverige:

Läkemedelsverket  
Box 26  
751 03 Uppsala  
[www.lakemedelsverket.se](http://www.lakemedelsverket.se)

i Finland:

webbplats: [www.fimea.fi](http://www.fimea.fi)  
Säkerhets- och utvecklingscentret för läkemedelsområdet Fimea  
Biverkningsregistret  
PB 55  
00034 FIMEA

## 5. Hur Caspofungin Stada ska förvaras

Förvara detta läkemedel utom syn- och räckhåll för barn.

Används före utgångsdatum som anges på kartongen och flaskan (de två första siffrorna är månaden; de nästa fyra siffrorna är året). Utgångsdatumet är den sista dagen i angiven månad.

Förvaras i kylskåp (2°C till 8°C).

Så snart Caspofungin Stada färdigställts bör den användas omedelbart. Detta på grund av att den inte innehåller några ämnen som stoppar bakterietillväxt. Endast utbildad sjukvårdspersonal som har läst hela bruksanvisningen bör färdigställa detta läkemedel (se nedan ”Instruktioner för att lösa upp och späda Caspofungin Stada”).

Om den inte används omedelbart kan lösningen användas inom 24 timmar vid förvaring vid 25 °C eller lägre, eller inom 48 timmar när den intravenösa infusionspåsen (flaskan) kylförvaras (2°C till 8°C) och är spädd med natriumkloridlösning 9 mg/ml (0,9 %), 4,5 mg/ml (0,45 %) eller 2,25 mg/ml (0,225 %) för infusion eller lakterad Ringerlösning. Om produkten inte används omedelbart, är förvaringstiderna och förhållandena före användning användarens ansvar och bör normalt inte vara längre än 24 timmar vid 2°C till 8°C, såvida inte upplösning och utspädning har utförts under kontrollerade och validerade aseptiska förhållanden.

Använd inte lösningen om du ser tecken på missfärgning eller fällningar.

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 kaspofungin. Varje injektionsflaska Caspofungin Stada innehåller 50 mg kaspofungin (som acetat).
- Övriga innehållsämnen är sackaros, mannitol, koncentrerad saltsyra (för pH-justering), natriumhydroxid (för pH-justering), koldioxid (för pH-justering).

### Läkemedlets utseende och förpackningsstorlekar

Caspofungin Stada är ett sterilt, vitt till benvitt, kompakt pulver. Den beredda lösningen är klar.

Caspofungin Stada finns tillgänglig i 10 ml glasflaskor med en grå propp och en aluminiumtätningsmed röd flip-offkapsyl av plast.

Varje förpackning innehåller en injektionsflaska med pulver.

**Innehavare av godkännande för försäljning**

STADA Arzneimittel AG  
Stadastrasse 2-18

61118 Bad Vilbel  
Tyskland

**Tillverkare**

**Pharmadox Healthcare, Ltd.**  
KW20A Kordin Industrial Park  
Paola, PLA 3000  
Malta

**SAG Manufacturing S.L.U.**

Ctra. N-I, Km 36. San Agustín de Guadalix  
28750, Madrid  
Spanien

**Galenicum Health S.L.U**

Sant Gabriel, 50  
Esplugues de Llobregat  
08950, Barcelona  
Spanien

**STADA Arzneimittel AG**

Stadastrasse 2 – 18,  
61118 Bad Vilbel,  
Tyskland

**Centrafarm Services B.V.**

Van de Reijstraat 31-E  
4814 NE Breda  
Nederlanderna

**Hikma Italia S.p.A.**

Viale Certosa 10, 27100 Pavia  
Italien

**Lokal företrädare**

i Finland.  
STADA Nordic ApS, filial i Finland  
PB 1310  
00101 Helsingfors

i Sverige:

STADA Nordic ApS  
Marielundvej 46 A  
2730 Herlev  
Danmark

**Denna bipacks edel ändrade s senast**

i Finland: 15.05.2023

i Sverige:

---

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

Instruktioner för att lösa upp och späda Caspofungin Stada:

**Beredning av Caspofungin Stada**

ANVÄND INTE SPÄDNINGSVÄTSKOR INNEHÅLLANDE GLUKOS, eftersom Caspofungin Stada inte är stabilt i spädningsvätskor innehållande glukos. BLANDA ELLER INFUNDERA INTE CASPOFUNGIN STADA MED NÅGRA ANDRA LÄKEMEDEL eftersom det inte finns data tillgängligt angående kompatibiliteten för Caspofungin Stada med andra intravenösa substanser, tillsatsämnen eller läkemedel. Beredd lösning är klar. Kontrollera visuellt infusionslösningen med avseende på partiklar eller missfärgning.

**INSTRUKTION FÖR BEREDNING AV INFUSIONSLÖSNING TILL VUXNA**

**Steg 1 Beredning i konventionell injektionsflaska**

För att lösa upp pulvret, låt injektionsflaskan anta rumstemperatur och tillsätt aseptiskt 10,5 ml vatten för injektionsvätskor. Koncentrationen i injektionsflaskan efter upplösning är 5,2 mg/ml.

Det vita till benvita kompakta frystorkade pulvret kommer att upplösas helt. Blanda varsamt tills en klar lösning erhålls. Kontrollera visuellt den färdiga lösningen med avseende på partiklar eller missfärgningar. Den färdiga lösningen kan förvaras upp till 24 timmar vid förvaring i 25°C eller lägre.

**Steg 2 Tillsättning av upplöst Caspofungin Stada till infusionslösning för patient**

Spädningsvätskor till den slutgiltiga infusionslösningen är: Natriumklorid injektionsvätska eller lakterad Ringerlösning. Infusionslösningen färdigställs genom att aseptiskt tillsätta den rätta mängden upplöst koncentrat (enligt tabellen nedan) till en 250 ml infusionspåse eller flaska. Reducerad infusionsvolym om 100 ml kan användas, om medicinskt nödvändigt, till doserna 50 mg eller 35 mg dagligen. Använd ej om lösningen är grumlig eller har fällningar.

**FÄRDIGSTÄLLANDE AV INFUSIONSLÖSNING TILL VUXNA**

DOS*	Volym upplöst Caspofungin Stada för överföring till infusionspåse eller flaska	Standardberedning (upplöst Caspofungin Stada tillsatt till 250 ml) slutlig koncentration	Reducerad infusionsvolym (upplöst Caspofungin Stada tillsatt till 100 ml) slutlig koncentration
50 mg	10 ml	0,20 mg/ml	-
50 mg vid reducerad volym	10 ml	-	0,47 mg/ml
35 mg för måttlig leverfunktionsnedsättning (från en 50 mg injektionsflaska)	7 ml	0,14 mg/ml	-
35 mg för måttlig leverfunktionsnedsättning (från en 50 mg injektionsflaska) vid reducerad volym	7 ml	-	0,34 mg/ml

\* 10,5 ml bör alltid användas för beredning i injektionsflaska

## INSTRUKTION FÖR BEREDNING AV INFUSIONSLÖSNING TILL BARN

### Beräkning av kroppsyta för dosering till barn

Innan beredning av infusionslösning, beräkna patientens kroppsyta enligt följande formel (Mosteller's formel):

$$\text{Kroppsyta (m}^2\text{)} = \sqrt{\frac{\text{Kroppslängd (cm)} \times \text{vikt (kg)}}{3600}}$$

### Beredning av 70 mg/m<sup>2</sup> infusionslösning till barn >3 månaders ålder (med en 50 mg injektionsflaska)

1. Fastställ den aktuella engångsbolusdosen för behandling av barnet med hjälp av patientens beräknade kroppsyta (enligt formel ovan) och följande ekvation:  
 $\text{Kroppsyta (m}^2\text{)} \times 70 \text{ mg/m}^2 = \text{engångsbolusdos}$   
Maximal engångsbolusdos dag 1 ska ej överstiga 70 mg oavsett patientens beräknade dos.
2. Låt injektionsflaskan med Caspofungin Stada anta rumstemperatur.
3. Tillsätt aseptiskt 10,5 ml vatten för injektionsvätskor. <sup>a</sup> Detta upplösta koncentrat kan förvaras upp till 24 timmar vid förvaring i 25°C eller lägre. <sup>b</sup> Den slutliga koncentrationen av kasopfungin i injektionsflaskan blir 5,2 mg/ml.
4. Ta ut mängden läkemedel motsvarande den beräknade engångsbolusdosen (steg 1) från injektionsflaskan. Överför aseptiskt denna mängd (ml)<sup>c</sup> av upplöst koncentrat av Caspofungin Stada till en 250 ml infusionspåse (eller flaska) med natriumkloridlösning 0,9 %, 0,45 % eller 0,225 % för infusion eller lakterad Ringerlösning. Alternativt kan mängden (ml)<sup>c</sup> upplöst koncentrat av Caspofungin Stada tillsättas till en reducerad infusionsvolym med natriumkloridlösning 0,9 %, 0,45 % eller 0,225 % för infusion eller lakterad Ringerlösning, ej överstigande en slutlig koncentration om 0,5 mg/ml. Denna infusionslösning ska användas inom 24 timmar vid förvaring i 25 °C eller lägre, eller inom 48 timmar vid kylförvaring 2 °C till 8 °C.

### Beredning av 50 mg/m<sup>2</sup> infusionslösning till barn >3 månaders ålder (med en 50 mg injektionsflaska)

1. Fastställ den aktuella dagliga underhållsdosen för behandling av barnet med hjälp av patientens beräknade kroppsyta (enligt formel ovan) och följande ekvation: Kroppsyta (m<sup>2</sup>) x 50 mg/m<sup>2</sup> = daglig underhållsdos. Den dagliga underhållsdosen ska ej överstiga 70 mg oavsett patientens beräknade dos.
2. Låt injektionsflaskan med Caspofungin Stada anta rumstemperatur.
3. Tillsätt aseptiskt 10,5 ml vatten för injektionsvätskor. <sup>a</sup> Detta upplösta koncentrat kan förvaras upp till 24 timmar vid förvaring i 25°C eller lägre. <sup>b</sup> Den slutliga koncentrationen av kasopfungin i injektionsflaskan blir 5,2 mg/ml.
4. Ta ut mängden läkemedel motsvarande den beräknade dagliga underhållsdosen (steg 1) från injektionsflaskan. Överför aseptiskt denna mängd (ml)<sup>c</sup> av upplöst koncentrat av Caspofungin Stada till en 250 ml infusionspåse (eller flaska) med natriumkloridlösning 0,9 %, 0,45 % eller 0,225 % för infusion eller lakterad Ringerlösning. Alternativt kan mängden (ml)<sup>c</sup> upplöst koncentrat av Caspofungin Stada tillsättas till en reducerad infusionsvolym med natriumkloridlösning 0,9 %, 0,45 % eller 0,225 % för infusion eller lakterad Ringerlösning, ej överstigande en slutlig koncentration om 0,5 mg/ml. Denna infusionslösning ska användas inom 24 timmar vid förvaring i 25°C eller lägre, eller inom 48 timmar vid kylförvaring 2°C till 8°C.

### **Noteringar för beredning**

- a** Det vita till benvita kompakta pulvret kommer att upplösas helt. Blanda varsamt tills en klar lösning erhålls.
- b** Kontrollera visuellt den färdiga lösningen efter partiklar eller missfärgningar under upplösning och före infusion. Använd inte lösningen om den är grumlig eller har en fällning.
- c** Caspofungin Stada är formulerad för att ge den dos som anges på injektionsflaskans etikett (50 mg) då 10 ml tas från injektionsflaskan.