

## Betegtájékoztató: Információk a felhasználó számára

**Trecondi 1 g por oldatos infúzióhoz**

**Trecondi 5 g por oldatos infúzióhoz**

treoszulfán

**Mielőtt elkezdi alkalmazni ezt a gyógyszert, olvassa el figyelmesen az alábbi betegtájékoztatót, mert az Ön számára fontos információkat tartalmaz.**

- Tartsa meg a betegtájékoztatót, mert a benne szereplő információkra a későbbiekben is szüksége lehet.
- További kérdéseivel forduljon kezelőorvosához, gyógyszerészéhez vagy a gondozását végző egészségügyi szakemberhez.
- Ha Önnél bármilyen mellékhatás jelentkezik, tájékoztassa erről kezelőorvosát, gyógyszerészét vagy a gondozását végző egészségügyi szakembert. Ez a betegtájékoztatóban fel nem sorolt bármilyen lehetséges mellékhatásra is vonatkozik. Lásd 4. pont.

### A betegtájékoztató tartalma:

1. Milyen típusú gyógyszer a Trecondi, és milyen betegségek esetén alkalmazható?
2. Tudnivalók, mielőtt beadnák Önnel a Trecondi-t
3. Hogyan kell alkalmazni a Trecondi-t?
4. Lehetséges mellékhatások
5. Hogyan kell az Trecondi-t tárolni?
6. A csomagolás tartalma és egyéb információk

#### 1. Milyen típusú gyógyszer a Trecondi, és milyen betegségek esetén alkalmazható?

A Trecondi a treoszulfán nevű hatóanyagot tartalmazza, amely az úgynevezett alkilálószerrek csoportjába tartozik. A treoszulfánt a betegek csontvelő-átültetésre (vérképzőrendszeri őssejt-transzplantációra) történő előkészítésére alkalmazzák. A treoszulfán elpusztítja a csontvelői sejteket, és lehetővé teszi új csontvelői sejtek átültetését, ami egészséges vörsejtek termeléséhez vezet.

A Trecondi-t felnőtteknél, valamint daganatos és nem daganatos betegségben szenvedő serdülőknél és egy hónaposnál idősebb gyermekeknél alkalmazzák **vérképző őssejtek átültetése előtti kezelésként**.

#### 2. Tudnivalók, mielőtt beadnák Önnel a Trecondi-t

##### Nem kaphat Trecondi-t:

- ha Ön allergiás a treoszulfánra,
- ha aktív, nem kikezelt fertőzésben szenved,
- ha súlyos szív-, tüdő-, máj- vagy vesebetegségben szenved,
- ha örökletes DNS javítási zavarban szenved, amely a (genetikai információkat hordozó) DNS javítására való csökkent képességgel járó állapot,
- ha terhes, vagy úgy gondolja, hogy terhes lehet.

##### Figyelmeztetések és óvintézkedések

A Trecondi sejtölő (citotoxikus) hatású gyógyszer, amelyet a vörsejtek számának csökkentésére alkalmaznak. A javasolt dózisokban alkalmazva ez a kívánatos hatása. A kezelés alatt rendszeresen vérvizsgálatokat fognak végezni Önnél, hogy ellenőrizzék, nem csökkentek-e le túlzott mértékben a vörsejtszámai.

A fertőzések megelőzése és kezelése érdekében gyógyszereket fognak adni Önnek, például antibiotikumokat, valamint gombafertőzés, illetve vírusfertőzés elleni gyógyszereket.

A Trecondi növelheti más daganatos betegség kialakulásának kockázatát a jövőben.

Mivel a szájnyálkahártya gyulladása a gyógyszer gyakori mellékhatása, oda kell figyelnie a megfelelő szájhigiénéjára. Megelőző intézkedések alkalmazása, például szájvíz (például a szájnyálkahártya védőgát-, úgynevezett „barrier” funkcióját védő, illetve mikrobaölő szereket tartalmazó szájvíz) használata vagy a szájüreg jegelése (csökkenti a szájnyálkahártya véráramlását, ezáltal a sejteket elérő treoszulfán mennyiségét) javasolt.

A treoszulfánnal végzett kezelés alatt tilos élő kórokozót tartalmazó oltást kapnia.

A Trecondi a változókorra (menopauza, a menstruációs vérzések elmaradása) jellemző tüneteket okozat.

### **Gyermekek és serdülők**

Négy hónaposnál fiatalabb csecsemőknél nagyon ritkán görcsrohamok jelentkezhetnek. Egy évesnél fiatalabb gyermekeknél a légzőrendszert érintő mellékhatások súlyosabb formában léphetnek fel, mint idősebbeknél. Gyermekeknél ellenőrizni fogják az idegeket és a légzőrendszert érintő mellékhatások tüneteinek előfordulását.

Csecsemőknél, valamint pelenkát viselő kisgyermekeknél és gyermekeknél a végbélnyílás körüli (perianális) terület kisebesedésével járó pelenkakiütés jelentkezhet, mivel a treoszulfán kiválasztódik a vizeletbe, és károsíthatja a bőrt. Ezért a gyógyszer egyes adagjainak beadását követő 6-8 órás időszakban gyakran kell pelenkát cserélni.

Egy hónaposnál fiatalabb gyermekeknél nem áll rendelkezésre elegendő információ a treoszulfán alkalmazásáról.

### **Egyéb gyógyszerek és a Trecondi**

Feltétlenül tájékoztassa kezelőorvosát a jelenleg vagy nemrégiben szedett, valamint szedni tervezett egyéb gyógyszereiről, beleértve a vény nélkül kapható gyógyszereket is.

### **Terhesség, szoptatás és termékenység**

A gyógyszerrel végzett kezelés ideje alatt, valamint a kezelés után még 6 hónapig tilos teherbe esnie. Alkalmazzon hatékony fogamzásgátlást, akár Ön, akár a partnere kapja ezt a gyógyszert.

Ha Ön terhes vagy szoptat, illetve ha fennáll Önnél a terhesség lehetősége vagy gyermeket szeretne, beszéljen kezelőorvosával, mielőtt ezt a gyógyszert kapná.

A szoptatást abba kell hagynia, mielőtt megkezdéné a gyógyszerrel végzett kezelést.

Ha Ön férfi, és ezzel a gyógyszerrel kezelik, a kezelés ideje alatt és a kezelés után még 6 hónapig nem javasolt a gyermeknemzés.

Ez a gyógyszer meddőséget okozhat, ezért lehetséges, hogy a gyógyszerrel végzett kezelés után nem fog tudni teherbe esni. Ha aggódik a gyermekvállalás miatt, a kezelés megkezdése előtt beszélje ezt meg kezelőorvosával. Férfibetegeknek a kezelés megkezdése előtt javasolt tanácsadason részt venni a sperma konzerválásának lehetőségével kapcsolatban.

### **A készítmény hatásai a gépjárművezetéshez és a gépek kezeléséhez szükséges képességekre**

Ez a gyógyszer hányingert, hányást és szédülést okozhat, ami ronthatja a gépjárművezetéshez és a gépek kezeléséhez szükséges képességeit. Ha jelentkeznek Önnél ilyen tünetek, ne vezessen gépjárművet és ne kezeljen gépeket.

### 3. Hogyan kell alkalmazni a Trecondi-t?

#### Alkalmazása felnőtteknél

Ezt a gyógyszert fludarabinnal kombinációban alkalmazzák.

Az ajánlott adag 10–14 g/testfelület-m<sup>2</sup> (amit az Ön testmagassága és testtömege alapján számítanak ki).

#### Alkalmazása gyermekeknél és serdülőknél

Ezt a gyógyszert fludarabinnal – és a legtöbb esetben tiotepával – együtt alkalmazzák. Az ajánlott adag 10–14 g/testfelület-m<sup>2</sup>.

#### Hogyan kell beadni a Trecondi-t?

A gyógyszert a kezelőorvosa fogja beadni. Egy gyűjtőérbe (vénába) fogják beadni infúzió formájában, 2 órán át, a vérképző összejtinfúzió előtti 3 napon.

### 4. Lehetséges mellékhatások

Mint minden gyógyszer, így ez a gyógyszer is okozhat mellékhatásokat, amelyek azonban nem mindenkinél jelentkeznek.

#### Súlyos mellékhatások

A treoszulfán-terápia vagy a transzplantációs eljárás legsúlyosabb mellékhatásai:

- a vérsejtszámok csökkenése, ami a gyógyszer kívánt hatása annak érdekében, hogy szervezetét felkészítsék a transzplantátum beadására (minden betegnél: nagyon gyakori);
- baktériumok, vírusok és gombák okozta fertőzések (felnőttek: gyakori, gyermekek és serdülők: nagyon gyakori);
- a májba vezető vénák egyikének elzáródása (felnőttek: nem gyakori; gyermekek és serdülők: nem ismert a gyakoriság);
- a tüdő gyulladása (pneumonitisz) (felnőttek: gyakori).

Kezelőorvosa rendszeresen ellenőrizni fogja Önnél a vérsejtszámokat, valamint a májenzimszinteket, hogy észlelni és kezelni tudja ezeket a tüneteket.

#### Felnőttek

Az alábbiakban olvasható az összes egyéb mellékhatás felsorolása előfordulási gyakoriságuk szerint.

**Nagyon gyakori** (10 beteg közül több mint 1 beteget érinthet):

- lázzal járó csökkent fehérvérsejtszám (lázos neutropénia);
- különféle testrészek, különösen a száj nyálkahártya-borításának gyulladása (ami fekélyeket okozhat), hasmenés, hányinger, hányás;
- fáradtság;
- emelkedett bilirubinszint (epefesték, gyakran májbetegséget jelez) a vérben.

**Gyakori** (10 beteg közül legfeljebb 1 beteget érinthet):

- fertőzés a véráramban (vérmérgezés, szepszis);
- allergiás reakciók;
- csökkent étvágy;
- alvászavarok (álmatlanság, inszomnia);
- fejfájás, szédülés;
- a szívritmusban bekövetkező változások vagy szívritmuszavarok (szabálytalan, túl gyors vagy túl lassú szívverés);
- magas vagy alacsony vérnyomás, kipirulás;

- nehézlégzés, orrvérzés;
- szájüregi fájdalom, a gyomor gyulladása, gyomorbántalom, hasi fájdalom, székrekedés, nyelési nehézség, nyelőcső- vagy gyomorfájdalom;
- a bőrkiütések egyik típusa, lapos vagy kiemelkedő vörös bőrkiütések (makulopapuláris bőrkiütés), a bőrön megjelenő vörös foltok (purpura), bőrpír (eritéma), kéz-láb szindróma (bizsergő érzés, zsibbadás, fájdalmas vörös duzzanat jelentkezése a kéz tenyéri felszínén és a láb talpi felszínén), viszketés, hajhullás;
- a karokban és lábakban jelentkező fájdalom, hátfájás, csontfájdalom, ízületi fájdalom;
- a veseműködés hirtelen kialakuló romlása, vér megjelenése a vizeletben;
- folyadékviszatarlás a szervezetben, amely vizenyőt okoz (ödéma), láz, hidegrázás;
- emelkedett májenzimszintek, a C-reaktív protein (a szervezetben fennálló gyulladást jelző anyag) emelkedett szintje, testsúlygyarapodás, testsúlycsökkenés.

**Nem gyakori** (100 beteg közül legfeljebb 1 beteget érinthet):

- a vércukorszint nem megfelelő szabályozása, beleértve a magas vagy alacsony vércukorszintet;
- zavartság;
- agyvérzés, a karokat és a lábakat ellátó idegek rendellenességei, amelyek olyan tünetekkel járnak, mint például zsibbadás, csökkent vagy fokozott érzékenység, bizsergő érzés, égő érzés, fájdalom (perifériás szenzoros neuropátia);
- forgó jellegű érzés (vertigó)
- véraláfutás;
- folyadékképződés a tüdő körül (mellhártya izzadmány), torokgyulladás, a gége gyulladása vagy fájdalma, csuklás;
- szájüregi vérzés, puffadásérzés, szájszárazság;
- a bőrkiütések egyik típusa, amely vörös foltok és néha ezek közepén lila vagy hólyagos területek kialakulásával jár (eritéma multiforme), faggyúmirigy-gyulladás (akné), bőrkiütés, száraz bőr;
- izomfájdalom;
- húgyúti fájdalom;
- szívproblémáktól független mellkasi fájdalom, fájdalom;
- az alkalikus foszfatáz emelkedett szintje a vérben (ezt kezelőorvosa fogja ellenőrizni).

**Nem ismert** (a gyakoriság a rendelkezésre álló adatokból nem állapítható meg):

- a véráramot érintő fertőzés utáni életveszélyes állapot (széptikus sokk);
- kemoterápiás kezelés okozta, más típusú daganatos betegség (második rosszindulatú daganat);
- a vér fokozott savassága;
- kóros agyműködés (enkefalopátia), nyugtalan, ismétlődő vagy akaratlan mozgások és gyors beszéd (extrapiramidális zavar), ájulás, bizsergés, szurkáló érzés vagy zsibbadás (fonákérzés, paresztézia);
- szemszárazság;
- a szív nem pumpál a szervezetbe elegendő mennyiségű vért a szervezet szükségleteinek ellátásához (szívelégtelenség), szívroham, folyadék képződése a szívet körülvevő hártya (szívburok) körül (perikardiális folyadékgyülem);
- érelzáródás (embólia);
- torokfájás, rekedtség, köhögés;
- gyomor-bélrendszeri vérzés, vastagbélgyulladás, nyelőcsőgyulladás, a végbélnyílás gyulladása;
- gyógyszerek által okozott májkárosodás, májmegnagyobbodás;
- bőrgyulladás (dermatitisz), a bőrszövet elhalása, bőrfekély, a bőr bronz színű elszíneződése (pigmentációja);
- veseelégtelenség, a húgyhólyag vérzéssel társuló gyulladása (hemorrágiás cisztitisz), vizeléskor jelentkező fájdalom (dizúria);
- a laktát-dehidrogenáz (szövet- vagy sejtkárosodást jelző anyag) emelkedett szintje a vérben.

## Gyermekek és serdülők

Az alábbiakban olvasható az összes egyéb mellékhatás felsorolása előfordulási gyakoriságuk szerint.

**Nagyon gyakori** (10 beteg közül több mint 1 beteget érinthet):

- nyálkahártya-gyulladás, különösen a szájüregben (fekélyekkel jár), hasmenés, hányinger, hányás, hasi fájdalom;
- májkárosodás;
- viszketés; hajhullás;
- láz;
- egy májenzim emelkedett szintje a vérben (GPT).

**Gyakori** (10 beteg közül legfeljebb 1 beteget érinthet):

- fejfájás;
- torokfájás, orrvérzés;
- nyelési nehézség, a végbélnyílás gyulladása, szájüregi fájdalom;
- a szervezet bőrfelületének nagy részét érintő bőrpír és hámlás (exfoliatív dermatitisz), a bőrkiütések egyik típusa, lapos vagy kiemelkedő vörös bőrkiütések (makulopapuláris bőrkiütés), bőrkiütés, bőrpír (eritéma), csalánkiütés, fájdalmas bőrterület, a bőr bronz színű pigmentációja;
- hidegrázás;
- egy májenzim (GOT) és a bilirubin (epefesték, gyakran májbetegséget jelez) emelkedett szintje a vérben, emelkedett C-reaktív protein-szint (gyulladást jelző anyag a szervezetben).

**Nem ismert** (a gyakoriság a rendelkezésre álló adatokból nem állapítható meg):

- kemoterápiás kezelés okozta más típusú daganatos betegség (második rosszindulatú daganat);
- lázzal járó csökkent fehérvérsejtszám (lázás neutropénia);
- a normálnál kevesebb sav a vérben (alkalózis), az elektrolitek kóros szintje a vérben, a vér csökkent magnéziumszintje, csökkent étvágy;
- görcsroham, bizsergő, szurkáló érzés vagy zsibbadás (fonákézés, paresztézia);
- a szem bevérezése, szemszárazság;
- folyadék szivárgása a hajszálerekből (kapillárisok), magas vérnyomás, alacsony vérnyomás;
- a testrészek oxigénellátottságának csökkenése (hipoxia), köhögés;
- vastagbélgyulladás, gyomorbántalom, a végbélnyálkahártya gyulladása, ínyfájdalom, nyelőcső-fájdalom, székrekedés;
- májmegnagyobbodás;
- bőrfekély, a bőrkiütések egyik típusa, amely vörös foltok és néha ezek közepén lila vagy hólyagos területek kialakulásával jár (eritéma multiforme), folyadékkal telt hólyagok képződésével járó bőrelváltozás (bullózus dermatitisz), faggyúmirigy-gyulladás (akné), kéz-láb szindróma (bizsergő érzés, zsibbadás, fájdalmas vörös duzzanat jelentkezése a kéz tenyéri felszínén és a láb talpi felszínén), pelenkakiütés a végbélnyílás körüli terület kisebesedésével;
- a karokban és lábokban jelentkező fájdalom;
- csökkent veseműködés, veseelégtelenség, a húgyhólyag gyulladása (cisztitisz), vér megjelenése a vizeletben;
- a herezacskó bőrének vörössége, péniszfájdalom;
- folyadék felhalmozódása a szövetekben, ami az arc duzzanatát okozza, fáradékonyság, fájdalom;
- egy májenzim (gamma-glutamil-transzferáz) szintjének megemelkedése vérben.

### **Mellékhatások bejelentése**

Ha Önnek bármilyen mellékhatás jelentkezik, tájékoztassa kezelőorvosát, gyógyszerészét vagy a gondozását végző egészségügyi szakembert. Ez a beteg tájékoztatóban fel nem sorolt bármilyen lehetséges mellékhatásra is vonatkozik. A mellékhatásokat közvetlenül a hatóság részére is bejelentheti (a részleteket lásd alább).

A mellékhatások bejelentésével Ön is hozzájárulhat ahhoz, hogy minél több információ álljon rendelkezésre a gyógyszer biztonságos alkalmazásával kapcsolatban.

Nemzeti Népegészségügyi és  
Gyógyszerészeti Központ  
Postafiók 450  
H-1372 Budapest

Honlap: [www.ogyei.gov.hu](http://www.ogyei.gov.hu)

elektronikus bejelentő form: <https://mellekhatas.ogyei.gov.hu/>

e-mail: [adr.box@ogyei.gov.hu](mailto:adr.box@ogyei.gov.hu)

## 5. Hogyan kell az Trecondi-t tárolni?

A gyógyszer gyermekektől elzárva tartandó!

A címkén és a dobozon feltüntetett lejárati idő (EXP) után ne alkalmazza ezt a gyógyszert. A lejárati idő az adott hónap utolsó napjára vonatkozik.

Ez a gyógyszer nem igényel különleges tárolást.

A gyógyszer feloldás utáni tárolására vonatkozó előírásokat lásd alább az egészségügyi szakembereknek szóló tájékoztatóban.

Semmilyen gyógyszert ne dobjon a szennyvízbe vagy a háztartási hulladékba. Kérdezze meg gyógyszerészét, hogy mit tegyen a már nem használt gyógyszerével. Ezek az intézkedések elősegítik a környezet védelmét.

## 6. A csomagolás tartalma és egyéb információk

### Mit tartalmaz a Trecondi?

A készítmény hatóanyaga a treoszulfán. Ez a gyógyszer egyéb összetevőt nem tartalmaz.

#### Trecondi 1 g por oldatos infúzióhoz

1 g treoszulfán port tartalmaz injekciós üvegenként.

#### Trecondi 5 g por oldatos infúzióhoz

5 g treoszulfán port tartalmaz injekciós üvegenként.

Feloldás után az oldat 50 mg treoszulfánt tartalmaz milliliterenként.

### Milyen a Trecondi külleme, és mit tartalmaz a csomagolás?

Fehér, kristályos por üvegből készült, gumidugóval és alumíniumkupakkal lezárt injekciós üvegben.

A Trecondi 1 vagy 5 db injekciós üveget (I. típusú üveg) tartalmazó kiserelésekben kerül forgalomba.

Nem feltétlenül mindegyik kiserelés kerül kereskedelmi forgalomba.

## **A forgalombahozatali engedély jogosultja és a gyártó**

medac

Gesellschaft für klinische Spezialpräparate mbH

Theaterstr. 6

22880 Wedel

Németország

Tel.: +49 4103 8006-0

Fax: +49 4103 8006-100

E-mail: contact@medac.de

**A betegtájékoztató legutóbbi felülvizsgálatának dátuma: 2023. november**

### **Egyéb információforrások**

A gyógyszerről részletes információ az Európai Gyógyszerügynökség internetes honlapján (<http://www.ema.europa.eu/>) található. Ugyanitt más, a ritka betegségekre és kezeléseikre vonatkozó információt tartalmazó honlapok címei is megtalálhatók.

-----

Az alábbi információk kizárólag egészségügyi szakembereknek szólnak:

Mint minden citosztatikum esetében, a treoszulfánnal végzett munka során is megfelelő óvintézkedésekről kell gondoskodni.

A gyógyszert képzett személyzetnek kell feloldania. A treoszulfán kezelésekor a készítmény belégzését, bőrre kerülését, illetve nyálkahártyára kerülését el kell kerülni (megfelelő egyszer használatos védőkesztyű, -szemüveg, -köpeny és maszk használata javasolt). A szennyezett testrészeket vízzel és szappannal alaposan le kell mosni, a szemet pedig 9 mg/ml (0,9%) koncentrációjú nátrium-klorid oldattal kell kiöblíteni. Amennyiben lehetséges, folyadékokkal szemben impermeábilis, abszorbens eldobható fóliával ellátott speciális, lamináris áramlású biztonsági fülkében javasolt dolgozni. A citotoxikus gyógyszer feloldásához használt eszközök (fecskendők, tűk stb.) megsemmisítését megfelelő gondossággal, és az óvintézkedések betartásával kell végezni. Minden fecskendőn és szereléken Luer-záras csatlakozókat kell használni. A nyomás csökkentése és az aeroszol-képződés minimalizálása érdekében nagy kaliberű tűk használata javasolt. Az aeroszol-képződés szellőztető tű használatával is csökkenthető.

A személyzet terhes tagjai nem dolgozhatnak citosztatikumokkal.

A treoszulfán feloldására vonatkozó utasítások:

1. A treoszulfánt az eredeti üveg tartályában kell feloldani. Az elkészített treoszulfán oldatok összeönthetők üvegből készült nagyobb injekciós üvegbe, PVC-zsákba vagy PE-zsákba.
2. Az oldhatósági problémák elkerülése érdekében az oldószert, vagyis a 4,5 mg/ml (0,45%) koncentrációjú nátrium-klorid-oldatot fel kell melegíteni 25 °C–30 °C-ra, például vízfürdő használatával.
3. Óvatos rázással el kell távolítani a treoszulfán port az injekciós üveg belső felületéről. Ez a lépés nagyon fontos, mivel a felszínhez tapadt por megnedvesedése szemcsék keletkezését eredményezi. Ha ez történik, erősen rázza az injekciós üveget a szemcsék ismételt feloldásához.
4. Oldja fel az 1 g treoszulfánt tartalmazó Treondi injekciós üvegek mindegyikének tartalmát 20 ml előmelegített (legfeljebb 30 °C-os), 4,5 mg/ml (0,45%) koncentrációjú nátrium-klorid-oldatban, rázást alkalmazva.  
Oldja fel az 5 g treoszulfánt tartalmazó Treondi injekciós üvegek mindegyikét 100 ml előmelegített (legfeljebb 30 °C-os) 4,5 mg/ml (0,45%) koncentrációjú nátrium-klorid-oldatban rázást alkalmazva.

A 4,5 mg/ml (0,45%) koncentrációjú nátrium-klorid-oldat előállítható 9 mg/ml (0,9%) koncentrációjú nátrium-klorid-oldat és injekcióhoz való víz egyenlő mennyiségének összekeverésével.

### Elkészített oldatos infúzió

Az elkészített oldat 50 mg treoszulfánt tartalmaz milliliterenként, tiszta és színtelen.  
Nem szabad felhasználni olyan oldatot, amely kicsapódás bármilyen jelét mutatja.

4,5 mg/ml (0,45%) nátrium-klorid-oldattal végzett feloldást követően 25 °C-on tárolva 3 napon át igazoltan megőrzi kémiai és fizikai stabilitását.

Mikrobiológiai szempontok miatt a készítményt azonnal fel kell használni, kivéve, ha a feloldás módja eleve kizárja a mikrobiális kontamináció kockázatát. Ha nem használják fel azonnal, a felbontás utáni tárolás idejéért és annak körülményeiért a felhasználó a felelős.

Az elkészített oldat hűtőszekrényben (2 °C–8 °C) nem tárolható, mivel ez kicsapódást okozhat.

A treoszulfán mutagén és karcinogén hatású. A gyógyszer maradékait, valamint a feloldáshoz és a beadáshoz felhasznált valamennyi anyagot az antineopláziás szerekre vonatkozó standard eljárásoknak megfelelően, a veszélyes hulladékok megsemmisítésére vonatkozó, aktuálisan érvényes jogszabályokat figyelembe véve kell megsemmisíteni.