

## Navodilo za uporabo

**Pemetreksed medac 100 mg prašek za koncentrat za raztopino za infundiranje**  
**Pemetreksed medac 500 mg prašek za koncentrat za raztopino za infundiranje**  
**Pemetreksed medac 1000 mg prašek za koncentrat za raztopino za infundiranje**  
pemetreksed

**Pred začetkom uporabe zdravila natančno preberite navodilo, ker vsebuje za vas pomembne podatke!**

- Navodilo shranite. Morda ga boste želeli ponovno prebrati.
- Če imate dodatna vprašanja, se posvetujte z zdravnikom ali farmacevtom.
- Če opazite kateri koli neželeni učinek, se posvetujte z zdravnikom ali farmacevtom. Posvetujte se tudi, če opazite katere koli neželene učinke, ki niso navedeni v tem navodilu. Glejte poglavje 4.

### Kaj vsebuje navodilo

1. Kaj je zdravilo Pemetreksed medac in za kaj ga uporabljamo
2. Kaj morate vedeti, preden boste uporabili zdravilo Pemetreksed medac
3. Kako uporabljati zdravilo Pemetreksed medac
4. Možni neželeni učinki
5. Shranjevanje zdravila Pemetreksed medac
6. Vsebina pakiranja in dodatne informacije

### 1. Kaj je zdravilo Pemetreksed medac in za kaj ga uporabljamo

Pemetreksed medac je zdravilo, ki ga uporabljamo pri zdravljenju raka.

Zdravilo Pemetreksed medac dajemo v kombinaciji s cisplatinom, drugim zdravilom proti raku, za zdravljenje malignega plevralnega mezotelioma, vrste raka, ki prizadene vrhno plast pljuč, bolnikom, ki pred tem še niso prejeli kemoterapije.

Pemetreksed medac se daje tudi v kombinaciji s cisplatinom, za začetno zdravljenje bolnikov z napredovalim stadijem pljučnega raka.

Zdravnik vam lahko predpiše zdravilo Pemetreksed medac, če imate pljučni rak v napredovalem stadiju in če se vaša bolezen odziva na zdravljenje oz. če po začetni kemoterapiji ostaja večinoma nespremenjena.

Zdravilo Pemetreksed medac je namenjeno tudi zdravljenju bolnikov z napredovalim stadijem pljučnega raka, katerih bolezen se širi po tem, ko je bila že uporabljena druga začetna kemoterapija.

### 2. Kaj morate vedeti, preden boste uporabili zdravilo Pemetreksed medac

**Ne uporabljajte zdravila Pemetreksed medac:**

- če ste alergični na pemetreksed ali katero koli sestavino tega zdravila (navedeno v poglavju 6).
- če dojite, morate med zdravljenjem z zdravilom Pemetreksed medac dojenje prekiniti.
- če ste bili nedavno cepljeni ali boste kmalu cepljeni proti rumeni mrzlici.

### Opozorila in previdnostni ukrepi

Pred začetkom uporabe zdravila Pemetreksed medac se posvetujte z zdravnikom ali farmacevtom:

---

palmultiple (Slovenian) Pemetrexed medac 100 mg/500 mg/1000 mg powder for concentrate for solution for infusion

National version: 08/2022

- če imate ali ste imeli težave z ledvicami, ker morda ne boste mogli prejeti zdravila Pemetreksed medac. Pred vsako infuzijo vam bomo odvzeli vzorce krvi za vrednotenje delovanja vaših ledvic in jeter ter oceno, ali imate dovolj krvnih celic za prejemanje zdravila Pemetreksed medac. Zdravnik se bo morda odločil spremeniti odmerek ali odložiti zdravljenje, odvisno od vašega splošnega stanja, ter ob prenizkem številu krvnih celic. Če prejimate tudi cisplatin, bo zdravnik zagotovil, da ste ustrezno hidrirani ter da pred prejemanjem cisplatina in po njem prejimate ustrezno zdravljenje za preprečevanje bruhanja;
- če ste imeli ali če boste imeli zdravljenje z obsevanjem, saj ob jemanju zdravila Pemetreksed medac lahko pride do zgodnje ali pozne reakcije na obsevanje;
- če ste bili nedavno cepljeni, saj lahko to ob jemanju zdravila Pemetreksed medac povzroča škodljive učinke;
- če imate bolezen srca ali če ste v preteklosti imeli bolezen srca;
- če se vam okoli pljuč nabira tekočina, se bo zdravnik morda odločil tekočino pred dajanjem zdravila Pemetreksed medac odstraniti.

### Otroci in mladostniki

Zdravilo Pemetreksed medac ni primerno za uporabo pri otrocih ali mladostnikih, saj pri otrocih in mladostnikih, mlajših od 18 let, ni izkušenj s tem zdravilom.

### Druga zdravila in zdravilo Pemetreksed medac

Obvestite zdravnika ali bolnišničnega farmacevta, če jemljete ali ste pred kratkim jemali katerokoli zdravilo, tudi če ste ga dobili brez recepta.

Še zlasti je pomembno, da poveste svojemu zdravniku, če jemljete zdravila proti bolečinam ali vnetju (oteklinam), denimo zdravila, imenovana »nesteroidna protivnetna zdravila« (NSAID), vključno z zdravili, ki ste jih dobili brez recepta (npr. ibuprofen). Obstaja veliko vrst zdravil NSAID z različnimi trajanji delovanja. Na podlagi načrtovanega datuma vaše infuzije zdravila Pemetreksed medac in/ali glede na delovanje vaših ledvic vam mora zdravnik svetovati, katera zdravila lahko jemljete in kdaj jih lahko jemljete. Če niste prepričani, vprašajte zdravnika ali farmacevta, ali je katero od vaših zdravil vrste NSAID.

### Nosečnost

Če ste noseči ali dojite, menite, da bi lahko bili noseči ali načrtujete zanositev, se posvetujte z zdravnikom ali farmacevtom, preden vzamete to zdravilo. Uporabi zdravila Pemetreksed medac med nosečnostjo se izogibamo. Z zdravnikom se boste pogovorili o možnem tveganju pri prejemanju zdravila Pemetreksed medac v času nosečnosti. Med zdravljenjem in še 6 mesecev po prejemu zadnjega odmerka zdravila Pemetreksed medac morajo ženske uporabljati učinkovito metodo kontracepcije.

### Dojenje

Med zdravljenjem z zdravilom Pemetreksed medac ne smete dojiti. Z zdravnikom se posvetujte, kdaj je po koncu zdravljenja varno ponovno začeti dojiti.

### Plodnost

Moškim odsvetujemo, da bi v času zdravljenja z zdravilom Pemetreksed medac ter do 3 mesece po zdravljenju s tem zdravilom spočeli otroka, zato naj v času zdravljenja z zdravilom Pemetreksed medac ter do 3 mesece po zdravljenju s tem zdravilom uporabljajo učinkovito kontracepcijo. Če bi radi med zdravljenjem ali v 3 mesecih po zdravljenju spočeli otroka, se pogovorite z zdravnikom ali farmacevtom. Zdravilo Pemetreksed medac lahko vpliva na vašo sposobnost spočeti otroka. Pogovorite se z zdravnikom za nasvet glede shranjevanja sperme pred začetkom zdravljenja.

### Vpliv na sposobnost upravljanja vozil in strojev

Zdravilo Pemetreksed medac lahko povzroči, da se boste počutili utrujene. Pri vožnji ali upravljanju strojev bodite previdni.

## **Zdravilo Pemetreksed medac vsebuje natrij**

### Zdravilo Pemetreksed medac 100 mg

To zdravilo vsebuje manj kot 1 mmol (23 mg) natrija na 100 mg vialo, kar v bistvu pomeni 'brez natrija'.

### Zdravilo Pemetreksed medac 500 mg

To zdravilo vsebuje 54 mg natrija (glavne sestavine kuhinjske soli) na 500 mg vialo. To je enako 2,70 % priporočenega največjega dnevnega vnosa natrija s hrano za odrasle osebe.

### Zdravilo Pemetreksed medac 1.000 mg

To zdravilo vsebuje 108 mg natrija (glavne sestavine kuhinjske soli) na 1.000 mg vialo. To je enako 5,40 % priporočenega največjega dnevnega vnosa natrija s hrano za odrasle osebe.

## **3. Kako uporabljati zdravilo Pemetreksed medac**

Priporočeni odmerek zdravila Pemetreksed medac je 500 mg za vsak kvadratni meter površine vašega telesa. Za izračun površine vašega telesa izmerimo vašo telesno višino in maso. Zdravnik bo uporabil to izračunano površino vašega telesa za določitev pravega odmerka za vas. Ta odmerek lahko prilagodimo ali zdravljenje odložimo, odvisno od vašega števila krvnih celic ter vašega splošnega stanja. Bolnišnični farmacevt, medicinska sestra ali zdravnik bo prašek Pemetreksed medac, preden ga boste prejeli, zmešal z 9 mg/ml (0,9 %) raztopino natrijevega klorida za injiciranje.

Zdravilo Pemetreksed medac boste vedno prejeli v obliki infuzije v veno. Infuzija bo trajala približno 10 minut.

### **Kadar uporabljamo zdravilo Pemetreksed medac v kombinaciji s cisplatinom**

Zdravnik ali bolnišnični farmacevt bo določil odmerek, ki ga potrebujete, na podlagi vaše telesne višine in mase. Cisplatin tudi dajemo v obliki infuzije v veno, približno 30 minut po zaključku infuzije zdravila Pemetreksed medac. Infuzija cisplatina traja približno 2 uri.

Običajno boste infuzijo prejeli enkrat vsake 3 tedne.

### **Dodatna zdravila**

#### *Kortikosteroidi*

Zdravnik vam bo predpisal tablete steroidov (ustrezno 4 mg deksametazona dvakrat dnevno), ki jih boste morali jemati na dan pred zdravljenjem, na dan zdravljenja in na dan po zdravljenju z zdravilom Pemetreksed medac. To zdravilo vam dajemo, da bi zmanjšali pogostnost in resnost kožnih reakcij, ki jih lahko izkusite med zdravljenjem proti raku.

#### *Dopolnjevanje vitaminov*

Zdravnik vam bo predpisal peroralno folno kislino (vitamin) ali multivitaminski pripravek, ki jo vsebuje (350–1000 µg), ki ga boste morali med prejemanjem zdravila Pemetreksed medac jemati enkrat dnevno. V sedmih dneh pred prvim odmerkom zdravila Pemetreksed medac morate vzeti vsaj 5 odmerkov. Po zadnjem odmerku zdravila Pemetreksed medac morate še 21 dni jemati folno kislino. V tednu pred dajanjem zdravila Pemetreksed medac boste prejeli tudi injekcijo vitamina B<sub>12</sub> (1000 µg), nato pa še približno na vsakih 9 tednov (ustrezno 3 ciklusom zdravljenja z zdravilom Pemetreksed medac). Vitamin B<sub>12</sub> in folno kislino boste prejeli za zmanjšanje možnih toksičnih učinkov zdravljenja proti raku.

Če imate dodatna vprašanja o uporabi zdravila, se posvetujte z zdravnikom ali farmacevtom.

## **4. Možni neželeni učinki**

Kot vsa zdravila ima lahko tudi to zdravilo neželene učinke, ki pa se ne pojavijo pri vseh bolnikih.

Če opazite katerega od spodaj naštetih učinkov, morate nemudoma poklicati zdravnika:

- Povišana telesna temperatura ali okužba (pogosto ali zelo pogosto): če se pojavi temperatura 38 °C ali višja, znojenje ali drugi znaki okužbe (ker imate lahko manj belih krvničk kot normalno, kar je zelo pogosto). Okužbe (sepe) so lahko hude in povzročijo lahko smrt.
- Če se pojavi bolečina v prsnem košu (pogosto) ali hitro bitje srca (občasno).
- Če imate bolečine, rdečino, oteklino ali razjede v ustni votlini (zelo pogosto).
- Alergijska reakcija: če se pojavi izpuščaj (zelo pogosto) / pekoč ali zbadajoč občutek (pogosto), ali povišana telesna temperatura (pogosto). Redko so kožne reakcije lahko hude in povzročijo lahko smrt. Obvestite zdravnika, če se pojavijo hud izpuščaj, srbenje ali mehurčki (Stevens-Johnsonov sindrom ali toksična epidermalna nekroliza).
- Če ste utrujeni, omotični, se hitro zadihate, ste bledi (ker imate morda manj hemoglobina, kot je normalno, kar je zelo pogosto).
- Če vam krvavijo dlesni, krvavite iz nosu ali ustne votline, ali se pojavi kakršnakoli krvavitev, ki se noče ustaviti, rdečkasto ali rožnato obarvan urin, nepričakovane podplutbe (ker imate lahko manj trombocitov, kot je normalno, kar je pogosto).
- Če doživite nenadno težko dihanje, močno bolečino v prsih ali kašelj s krvavim izmečkom (občasno) (lahko kaže na krvni strdek v krvnih žilah v pljučih).

Med zdravljenjem s pemetreksedom se lahko pojavijo naslednji neželeni učinki:

*Zelo pogosti (pojavi se lahko pri več kot 1 od 10 bolnikov)*

Okužba

Faringitis (boleče žrelo)

Nizko število nevtrofilnih granulocitov (vrsta belih krvnih celic)

Nizko število belih krvnih celic

Nizka raven hemoglobina

Bolečina, rdečina, otekanje ali rane v vaših ustih

Izguba apetita

Bruhanje

Driska

Slabost (siljenje na bruhanje)

Kožni izpuščaj

Luščenje kože

Nenormalne vrednosti krvnih testov, ki kažejo na zmanjšano delovanje ledvic

Utrujenost (izčrpanost)

*Pogosti (pojavi se lahko pri največ 1 od 10 bolnikov)*

Okužba krvi

Zvišana telesna temperatura z nizkim številom nevtrofilnih granulocitov (vrsta belih krvnih celic)

Nizko število trombocitov

Alergijska reakcija

Izguba telesnih tekočin

Sprememba okusa

Poškodba motoričnih živcev, ki lahko povzroči oslabelost in atrofijo (usihanje) mišic, predvsem v rokah in nogah

Poškodba senzoričnih živcev, ki lahko povzroči izgubo občutka, pekočo bolečino in negotovo hojo

Omotica

Vnetje ali otekanje veznice (sluznica, ki prekriva veke z notranje strani in beločnico)

Suho oko

Solzne oči

Izsušenost veznice (sluznica, ki prekriva veke z notranje strani in beločnico) in roženice (prozorna plast pred šarenico in zenico)

Otekanje vek  
Očesna motnja z izsušenostjo, solzenjem, draženjem in/ali bolečino  
Srčno popuščanje (stanje, ki prizadene črpalno moč srčnih mišic)  
Nereden srčni ritem  
Prebavne motnje  
Zaprtje  
Bolečina v trebuhu  
Jetra: zvišane vrednosti kemičnih snovi v krvi, ki jih proizvajajo jetra  
Povečana pigmentiranost kože  
Srbeča koža  
Izpuščaj na telesu, kjer je vsaka lisa podobna tarči  
Izguba las  
Koprivnica  
Prenehanje delovanja ledvic  
Zmanjšano delovanje ledvic  
Zvišana telesna temperatura  
Bolečina  
Preveč tekočine v telesnem tkivu, kar povzroči otekanje  
Bolečina v prsnem košu  
Vnetje in razjede sluznice prebavil

*Občasni (pojavi se lahko pri največ 1 od 100 bolnikov)*

Zmanjšanje števila rdečih in belih krvnih celic ter trombocitov  
Možganska kap  
Vrsta možganske kapi, pri kateri se zamaši arterija, ki vodi do možganov  
Krvavitev znotraj lobanje  
Angina pectoris (bolečina v prsnem košu, ki jo povzroča zmanjšan dotok krvi do srca)  
Srčni infarkt  
Zoženje ali zamašitev koronarnih arterij  
Povišan srčni ritem  
Pomanjkljiv dotok krvi do okončin  
Zamašitev ene od pljučnih arterij v pljučih  
Vnetje in brazgotinjenje pljučne sluznice ter težave z dihanjem  
Izločanje živo rdeče krvi iz zadnjika  
Krvavitev v prebavilih  
Ruptura (predrtje) črevesa  
Vnetje sluznice požiralnika  
Vnetje sluznice debelega črevesja, kar lahko spremlja krvavitev v črevesju ali iz danke (opaženo samo v kombinaciji s cisplatinom)  
Vnetje, edem, eritem in erozija sluznične površine požiralnika, ki je posledica obsevanja  
Vnetje pljuč, ki ga povzroča zdravljenje z obsevanjem

*Redki (pojavi se lahko pri največ 1 od 1000 bolnikov)*

Uničenje rdečih krvnih celic  
Anafilaktični šok (huda alergijska reakcija)  
Vnetno stanje jeter  
Pordelost kože  
Kožni izpuščaj, ki se pojavi na predhodno obsevanem predelu

*Zelo redki (pojavi se lahko pri največ 1 od 10.000 bolnikov)*

Okužbe kože in mehkih tkiv  
Stevens-Johnsonov sindrom (vrsta hude reakcije na koži in sluznicah, ki je lahko življenjsko nevarna)  
Toksična epidermalna nekroliza (vrsta hude reakcije na koži, ki je lahko življenjsko nevarna)  
Avtoimunska bolezen, ki povzroča kožne izpuščaje in mehurje na nogah, rokah in trebuhu  
Vnetje kože, za katero je značilna prisotnost mehurjev, napolnjenih s tekočino  
Krhkost kože, mehurji in erozije ter brazgotinjenje kože

---

palmultiple (Slovenian) Pemetrexed medac 100 mg/500 mg/1000 mg powder for concentrate for solution for infusion

National version: 08/2022

Pordelost, bolečina in otekanje, predvsem na spodnjih okončinah  
Vnetje kože in podkožne maščobe (psevdocelulitis)  
Vnetje kože (dermatitis)  
Koža postane vneta, srbeča, rdeča, razpokana in groba  
Močno srbeča mesta

*Neznana pogostnost (pogostnosti iz razpoložljivih podatkov ni mogoče oceniti)*  
Oblika sladkorne bolezni, ki je predvsem posledica patološkega stanja ledvic  
Bolezen ledvic, ki vključuje odmrtje tubulnih epitelijskih celic, ki tvorijo ledvične tubule

### **Poročanje o neželenih učinkih**

Če opazite katerega koli izmed neželenih učinkov, se posvetujte z zdravnikom ali farmacevtom. Posvetujte se tudi, če opazite neželene učinke, ki niso navedeni v tem navodilu. O neželenih učinkih lahko poročate tudi neposredno (glejte spodnje podatke). S tem, ko poročate o neželenih učinkih, lahko prispevate k zagotovitvi več informacij o varnosti tega zdravila.

Javna agencija Republike Slovenije za zdravila in medicinske pripomočke  
Sektor za farmakovigilanco  
Nacionalni center za farmakovigilanco  
Slovenčeva ulica 22  
SI-1000 Ljubljana  
Tel: +386 (0)8 2000 500  
Faks: +386 (0)8 2000 510  
e-pošta: [h-farmakovigilanca@jazmp.si](mailto:h-farmakovigilanca@jazmp.si)  
spletna stran: [www.jazmp.si](http://www.jazmp.si)

## **5. Shranjevanje zdravila Pemetreksed medac**

Zdravilo shranjujte nedosegljivo otrokom!

Tega zdravila ne smete uporabljati po datumu izteka roka uporabnosti, ki je naveden na nalepki in škatli poleg oznake EXP.

Za shranjevanje zdravila niso potrebna posebna navodila.

Rekonstituirane raztopine in raztopine za infundiranje: zdravilo moramo uporabiti nemudoma. Po pripravi po navodilih so kemijsko in fizikalno obstojnost za uporabo pripravljenih raztopin pemetrekseda in raztopin pemetrekseda za infundiranje pokazali za 24 ur v hladilniku (2 °C – 8 °C).

To zdravilo je namenjeno samo enkratni uporabi, morebitno neporabljeno raztopino je treba odstraniti v skladu z lokalnim predpisom.

## **6. Vsebina pakiranja in dodatne informacije**

### **Kaj vsebuje zdravilo Pemetreksed medac**

Učinkovina je pemetreksed.

Pemetreksed medac 100 mg: Ena viala vsebuje 100 mg pemetrekseda (v obliki dinatrijevega pemetrekseda hemipentahidrata).

Pemetreksed medac 500 mg: Ena viala vsebuje 500 mg pemetrekseda (v obliki dinatrijevega pemetrekseda hemipentahidrata).

Pemetreksed medac 1000 mg: Ena viala vsebuje 1000 mg pemetrekseda (v obliki dinatrijevega pemetrekseda hemipentahidrata).

Po rekonstituciji raztopina vsebuje 25 mg/ml pemetrekseda.

Druge sestavine zdravila (pomožne snovi) so manitol, klorovodikova kislina in natrijev hidroksid; glejte poglavje 2 »Zdravilo Pemetreksed medac vsebuje natrij«.

### **Izgled zdravila Pemetreksed medac in vsebina pakiranja**

Pemetreksed medac je prašek za koncentrat za raztopino za infundiranje v stekleni viali z gumijastim zamaškom.

Je bel do svetlo rumen prašek.

Vsako pakiranje vsebuje eno vialo s 100, 500 ali 1000 mg pemetrekseda.

### **Imetnik dovoljenja za promet z zdravilom**

medac

Gesellschaft für klinische Spezialpräparate mbH

Theaterstr. 6

22880 Wedel

Nemčija

Tel.: +49 4103 8006-0

Faks: +49 4103 8006-100

### **Proizvajalec**

Synthon Hispania SL

C/Castelló n°1, Pol. Las Salinas

08830 Sant Boi de Llobregat

Barcelona

Španija

Tel.: +34 936401516

Faks: +34 936401146

Synthon, s.r.o.

Brnenská 32/čp. 597

67801 Blansko

Češka

Tel.: +420 516 427 311

Faks: +420 516 417 350

medac

Gesellschaft für klinische Spezialpräparate mbH

Theaterstr. 6

22880 Wedel

Nemčija

Tel.: +49 4103 8006-0

Faks: +49 4103 8006-100

### **Navodilo je bilo nazadnje revidirano dne 08/2022**

Podrobne informacije o zdravilu so objavljene na spletni strani Evropske agencije za zdravila

<http://www.ema.europa.eu>.

---

palmultiple (Slovenian) Pemetrexed medac 100 mg/500 mg/1000 mg powder for concentrate for solution for infusion

National version: 08/2022

Naslednje informacije so namenjene samo zdravstvenemu osebju:

### Navodila za uporabo, ravnanje z zdravilom in odlaganje

1. Pri rekonstituciji in nadaljnjemu redčenju pemetrekseda za intravensko infundiranje uporabljajte aseptično metodo.
2. Izračunajte odmerek in število potrebnih vial zdravila Pemetreksed medac. Da omogočimo dajanje označene količine, vsaka viala vsebuje presežek pemetrekseda.
3. Pemetreksed medac 100 mg:  
Vsako 100 mg vialo pripravite s 4,2 ml 9 mg/ml (0,9 %) raztopine natrijevega klorida za injiciranje brez konzervansa, da dobite raztopino, ki vsebuje 25 mg/ml pemetrekseda.  
  
Pemetreksed medac 500 mg:  
Vsako 500 mg vialo pripravite z 20 ml 9 mg/ml (0,9 %) raztopine natrijevega klorida za injiciranje brez konzervansa, da dobite raztopino, ki vsebuje 25 mg/ml pemetrekseda.  
  
Pemetreksed medac 1000 mg:  
Vsako 1000 mg vialo pripravite s 40 ml 9 mg/ml (0,9 %) raztopine natrijevega klorida za injiciranje brez konzervansa, da dobite raztopino, ki vsebuje 25 mg/ml pemetrekseda.  
  
Vsako vialo narahlo sukajte, dokler se prašek popolnoma ne raztopi. Nastala raztopina je bistra, barve v razponu od brezbarvne do rumene ne vplivajo na kakovost izdelka. Vrednost pH pripravljene raztopine je med 6,6 in 7,8. **Potrebno je dodatno redčenje.**
4. Ustrezno prostornino rekonstituirane raztopine pemetrekseda moramo še nadalje redčiti do 100 ml z 9 mg/ml (0,9 %) raztopino natrijevega klorida za injiciranje brez konzervansa, damo jo kot intravensko infuzijo, ki teče 10 minut.
5. Raztopine pemetrekseda za infundiranje, pripravljene, kot je navedeno zgoraj, so skladne s seti za dajanje in infuzijskimi vrečkami iz polivinilklorida in prevlečenimi s poliolefinom. Pemetreksed je nekompatibilen z vehikli, ki vsebujejo kalcij, vključujoč raztopino Ringerjevega laktata ter Ringerjevo raztopino.
6. Videz parenteralnih zdravil je treba pred dajanjem vizualno pregledati, da ne vsebujejo trdnih delcev ali da nimajo spremenjene barve. Če opazite trdne delce, te vialo ne uporabite.
7. Raztopine pemetrekseda so namenjene samo enkratni uporabi. Neuporabljeno zdravilo ali odpadni material zavrzite v skladu z lokalnimi predpisi.

### Previdnostni ukrepi pri pripravi in dajanju

Kot pri drugih potencialno toksičnih učinkovinah za zdravljenje raka je potrebna previdnost pri ravnanju z raztopinami pemetrekseda za infundiranje ter pripravi teh raztopin. Priporočamo uporabo rokavic. Če pride raztopina pemetrekseda v stik s kožo, kožo nemudoma in temeljito sperite z milom in vodo. Če pride raztopina pemetrekseda v stik s sluznico, temeljito sperite z vodo. Pemetreksed ni mehurjevec. Za ekstravazacijo pemetrekseda ni specifičnega antidota. Poročali so o nekaj primerih ekstravazacije pemetrekseda, ki jih raziskovalec ni ocenil kot resne. Ob ekstravazaciji ukrepajte skladno z lokalno ustaljeno prakso kot pri drugih učinkovinah, ki niso mehurjevci.