

## SÚHRN CHARAKTERISTICKÝCH VLASTNOSTÍ LIEKU

### 1. NÁZOV LIEKU

Dakarbazín medac 200 mg prášok na injekčný alebo infúzny roztok

### 2. KVALITATÍVNE A KVANTITATÍVNE ZLOŽENIE

Každá jednodávková injekčná liekovka lieku Dakarbazín medac 200 mg obsahuje 200 mg dakarbazínu (vo forme dakarbazinium-citrátu, tvorený *in situ*).

Dakarbazín medac 200 mg obsahuje po rekonštitúcii 10 mg/ml dakarbazínu (pozri časť 6.6).

Úplný zoznam pomocných látok, pozri časť 6.1.

### 3. LIEKOVÁ FORMA

Dakarbazín medac 200 mg: prášok na injekčný alebo infúzny roztok.  
Dakarbazín medac je biely alebo svetložltý prášok.

### 4. KLINICKÉ ÚDAJE

#### 4.1 Terapeutické indikácie

Dakarbazín medac je indikovaný pacientom na liečbu metastatického malígneho melanómu.

Ďalšie indikácie pre liek Dakarbazín medac ako súčasť kombinovanej chemoterapie sú:

- pokročilý Hodgkinov lymfóm,
- pokročilé sarkómy mäkkých tkanív u dospelých (okrem mezoteliómu, Kaposiho sarkómu).

#### 4.2 Dávkovanie a spôsob podávania

##### Dávkovanie

Použitie dakarbazínu má byť obmedzené na lekárov so skúsenosťami v onkológii alebo hematológii.

Môžu byť použité nasledujúce režimy. Pre ďalšie podrobnosti pozri aktuálnu vedeckú literatúru.

##### *Malígny melanóm*

Dakarbazín môže byť podávaný v monoterapii v dávkach 200 až 250 mg/m<sup>2</sup> telesného povrchu/deň ako i.v. injekcia počas 5 dní každé 3 týždne.

Ako alternatíva k intravenóznej bolusovej injekcii môže byť dakarbazín podaný ako krátkodobá infúzia (počas 15 – 30 minút).

Možné je tiež podať 850 – 1 000 mg/m<sup>2</sup> telesného povrchu 1. deň a potom raz každé 3 týždne ako intravenóznu infúziu.

##### *Hodgkinov lymfóm*

Dakarbazín sa podáva v dennej dávke 375 mg/m<sup>2</sup> telesného povrchu i.v. každých 15 dní v kombinácii s doxorubicínom, bleomycínom a vinblastínom (režim ABVD).

### *Sarkómy mäkkých tkanív u dospelých*

Pre sarkómy mäkkých tkanív u dospelých sa dakarbazín podáva v denných dávkach  $250 \text{ mg/m}^2$  telesného povrchu i.v. (dni 1 – 5) v kombinácii s doxorubicínom každé 3 týždne (režim ADIC).

Počas liečby dakarbazínom sa má vykonávať časté monitorovanie krvného obrazu ako aj monitorovanie funkcie pečene a obličiek. Vzhľadom k tomu, že sa často vyskytujú závažné gastrointestinálne reakcie, odporúčajú sa tiež vhodné antiemetické a podporné opatrenia. Vzhľadom k tomu, že sa môžu vyskytnúť ďalšie gastrointestinálne a hematologické poruchy, musí sa urobiť extrémne starostlivá analýza prínosov a rizík pred každým cyklom liečby dakarbazínom.

### *Trvanie liečby*

Ošetrujúci lekár má individuálne rozhodovať o trvaní liečby s ohľadom na typ a stupeň prebiehajúcej choroby, podávanú kombinovanú liečbu a na odpoveď na dakarbazín a jeho nežiaduce účinky. Pri pokročilom Hodgkinovom lymfóme sa zvyčajne odporúča podávať 6 cyklov kombinovanej ABVD terapie. Pri metastatickom malígnom melanóme a pokročilom sarkóme mäkkých tkanív závisí trvanie liečby individuálne na účinnosti a znášanlivosti pacienta.

### *Porucha funkcie obličiek a/alebo pečene*

Pri miernej až stredne závažnej nedostatočnej funkcií obličiek alebo pečene nie je zvyčajne potrebné znižovať dávku. U pacientov s kombinovanou poruchou obličiek a pečene je eliminácia dakarbazínu predĺžená. Avšak v súčasnosti nemôžu byť poskytnuté žiadne overené odporúčania týkajúce sa znižovania dávky.

### *Staršie osoby*

Ked'že u starších pacientov sú k dispozícii obmedzené skúsenosti, nemôžu byť poskytnuté žiadne zvláštne pokyny pre použitie u starších pacientov.

### *Pediatrická populácia*

Bezpečnosť a účinnosť dakarbazínu u detí/dospievajúcich vo veku < 15 rokov neboli doteraz stanovené. Nemôžu byť poskytnuté žiadne zvláštne odporúčania pre použitie dakarbazínu v pediatrickej vekovej skupine, pokiaľ nebudú k dispozícii ďalšie údaje.

### *Spôsob podávania*

#### *Opatrenia, ktoré sa majú prijať pred zaobchádzaním s liekom alebo pred jeho podaním*

Dakarbazín je citlivý na expozíciu svetlom. Všetky rekonštituované roztoky majú byť vhodne chránené pred svetlom, a to aj pri podávaní (infúznym setom nepriepustným pre svetlo).

Pri podávaní injekcie/infúzie je potrebné dbať na to, aby sa zabránilo extravazácii do tkanív, pretože to môže spôsobiť lokálnu bolest a poškodenie tkaniva. Pokiaľ dôjde k extravazácii, je potrebné injekciu/infúziu okamžite prerušiť a akúkoľvek zostávajúcu časť dávky podať do inej žily.

Odporúča sa vyhýbať konzumácii jedla pred podaním dakarbazínu, aby nevoľnosť a vracanie neboli závažné. So sekrétmi a zvratkami sa musí zaobchádzať s opatrnosťou.

Pokyny na rekonštitúciu lieku pred podaním, pozri časť 6.6.

### *Rýchlosť podávania*

Dávky menej ako  $200 \text{ mg/m}^2$  sa môžu podávať ako pomalá intravenózna injekcia. Väčšie dávky (v rozmedzí od 200 do  $850 \text{ mg/m}^2$ ) sa majú podávať ako i.v. infúzia počas 15 – 30 minút.

Odporúča sa najskôr testovať priechodnosť žily s 5 až 10 ml preplachu infúznym roztokom 0,9 % chloridu sodného alebo 5 % glukózy. Rovnaké roztoky sa majú použiť po infúzii na prepláchnutie akéhokoľvek zostávajúceho lieku z hadičky.

Po rekonštitúcii s vodou na injekcie a bez ďalšieho riedenia s infúznym roztokom 0,9 % chloridu sodného alebo 5 % glukózy, sú lieky obsahujúce 200 mg dakarbazínu hypoosmolárne (asi 100 mOsm/kg) a preto sa majú radšej podávať pomalou intravenóznou injekciou, napr. po dobu 1 minúty, skôr ako rýchly intravenózny bolus po dobu niekoľkých sekúnd.

#### 4.3 Kontraindikácie

Dakarbazín je kontraindikovaný u

- v prípade precitlivenosti na liečivo alebo na ktorúkol'vek z pomocných látok uvedených v časti 6.1,
- u tehotných alebo dojčiacich žien (pozri časť 4.6),
- u pacientov s leukopéniou a/alebo trombocytopéniou,
- u pacientov so závažným ochorením pečene alebo obličiek,
- pri súbežnom očkovaní proti žltej zimnici alebo súbežnom užívaní fotemustínu (pozri časť 4.5).

#### 4.4 Osobitné upozornenia a opatrenia pri používaní

Odporuča sa, aby sa dakarbazín podával len pod dohľadom onkológa, ktorý má vybavenie na pravidelné sledovanie klinických, biochemických a hematologických účinkov počas liečby a po liečbe.

Ak sa vyskytnú príznaky poruchy funkcie pečene alebo obličiek, alebo príznaky reakcie precitlivenosti, je potrebné okamžite ukončiť liečbu. Ak dôjde k venookluzívному ochoreniu pečene, ďalšia terapia dakarbazínom je kontraindikovaná.

Poznámka: Zodpovedný lekár si má byť vedomý zriedkavo pozorovanej jzavážnej komplikácie počas liečby, ktorá je dôsledkom pečeňovej nekrózy kvôli oklúzii intrahepatálnych žil. Preto sa vyžaduje častá kontrola veľkosti a funkcie pečene a krvného obrazu (najmä eozinofilov). V jednotlivých prípadoch podozrenia na venookluzívne ochorenie bola úspešná včasná liečba kortikosteroidmi vo vysokých dávkach (napríklad hydrokortizón 300 mg/deň) s alebo bez fibrinolytik, ako je heparín alebo aktivátor tkanivového plazminogénu (pozri časť 4.8).

Dlhodobá terapia môže pôsobiť kumulatívne toxicky na kostnú dreň. Možný útlm kostnej drene vyžaduje pozorné sledovanie počtu bielych krvinek, červených krvinek a krvných doštíčiek. Hematopoetická toxicita môže vyžadovať dočasné prerušenie alebo ukončenie liečby.

Extravazácia lieku počas i.v. podania môže mať za následok poškodenie tkaniva a silnú bolest.

Je potrebné vyhnúť sa súbežnému užívaniu fenytoínu, pretože znížená absorpcia fenytoínu z gastrointestinálneho traktu môže spôsobať náchylnosť pacienta ku záchvatom (pozri časť 4.5.).

Okrem toho je dakarbazín stredne silné imunosupresívum. Podávanie živých (alebo oslabených živých) vakcín imunokompromitovaným pacientom kvôli podávaniu cytostatík ako je dakarbazín, môže spôsobiť závažné alebo smrteľné infekcie. Pacienti používajúci dakarbazín nesmú byť očkovaní živými vakcínami. Inaktivované vakcíny môžu byť použité, ak sú k dispozícii.

V priebehu chemoterapie je potrebné vyhnúť sa hepatotoxickej liekom a alkoholu.

#### Ženy vo fertilnom veku/antikoncepcia u mužov a žien

Z dôvodu genotoxického potenciálu dakarbazínu (pozri časť 5.3) musia ženy vo fertilnom veku používať účinné antikoncepcné metódy počas liečby Dakarbazínom medac a po dobu 6 mesiacov po ukončení liečby.

Mužom sa odporúča používať účinné antikoncepcné opatrenia a nesplodiť dieťa počas liečby Dakarbazínom medac a po dobu 3 mesiacov po ukončení liečby.

Pacientky zvažujúce graviditu majú po období používania antikoncepcie vyhľadať genetické poradenstvo (pozri časť 4.6).

### Pediatrická populácia

Neodporúča sa používať dakarbazín v pediatrickej populácii, pokiaľ nebudú k dispozícii ďalšie údaje.

Opatrenia týkajúce sa zaobchádzanie s liekom, pozri časť 6.6.

### **4.5 Liekové a iné interakcie**

Myelotoxicické interakcie sú možné v prípade, že predchádzajúca alebo súčasná liečba mala nežiaduce účinky na kostnú dreň (najmä cytostatiká, ožarovanie).

Štúdie vyšetrujúce prítomnosť fenotypického metabolizmu neboli vykonané, bola ale identifikovaná hydroxylácia parentálnej zlúčeniny na metabolity s protinádorovou aktivitou.

Dakarbazín sa metabolizuje cytochrómom P450 (CYP1A1, CYP1A2 a CYP2E1). Toto je potrebné vziať do úvahy, ak sa súbežne podávajú iné lieky, ktoré sú metabolizované rovnakými pečeňovými enzymami.

Dakarbazín môže zvýšiť účinok metoxypsoralénu kvôli fotosenzitizácii.

Súbežné podávanie vakcíny proti žltej zimnici je kontraindikované vzhľadom na riziko fatálneho systémového ochorenia (pozri časť 4.3).

Je potrebné vyhnúť sa súbežnému podávaniu oslabených živých vakcín vzhľadom na riziko systémového, potenciálne smrteľného ochorenia. Riziko je väčšie u pacientov, u ktorých už choroba spôsobila imunosupresiu. Odporuča sa použiť inaktivovanú vakcínu, pokiaľ je k dispozícii (poliomyelítida, pozri tiež časť 4.4).

U nádorových ochorení je zvýšené riziko trombózy, preto je časté súbežné používanie antikoagulačnej liečby. V prípade, že pacient dostáva perorálne antikoagulanciá, frekvencia monitorovania INR musí byť zvýšená v dôsledku veľkej interindividuálnej variability koagulácie a vzhľadom k možným interakciám medzi antikoagulanciami a cytostatikami.

Súbežné užívanie s fenytoínom môže spôsobiť zníženú absorpciu fenytoínu z gastrointestinálneho traktu a môže spôsobovať náchylnosť pacienta ku záchvatom (pozri časť 4.4.).

Súbežné užívanie cyklosporínu (a v niektorých prípadoch takrolimusu) je potrebné starostlivo zvážiť, pretože tieto látky môžu spôsobiť nadmernú imunosupresiu a lymfoproliferáciu.

Súbežné užívanie fotemustínu môže spôsobiť akútne plučné toxicitu (syndróm dychovej tiesne u dospelých). Fotemustín a dakarbazín sa nesmú používať súbežne. Dakarbazín môže byť použitý najskôr jeden týždeň po podaní fotemustínu.

### **4.6 Fertilita, gravidita a laktácia**

#### Gravidita

Bolo preukázané, že dakarbazín je mutagénny, teratogénny a karcinogénny u zvierat. Musí sa teda predpokladať, že existuje zvýšené riziko teratogénnych účinkov u ľudí. Preto je liek Dakarbazín medac kontraindikovaný počas gravidity (pozri časť 4.3).

#### Ženy vo fertilnom veku/antikoncepcia u mužov a žien

Z dôvodu genotoxického potenciálu dakarbazínu (pozri časť 5.3) musia ženy vo fertilnom veku používať účinné antikoncepčné metódy počas liečby Dakarbazínom medac a po dobu 6 mesiacov po ukončení liečby. Mužom sa odporúča používať účinné antikoncepčné opatrenia a nesplodiť dieťa počas liečby Dakarbazínom medac a po dobu 3 mesiacov po ukončení liečby.

### Dojčenie

Dakarbazín medac je kontraindikovaný počas dojčenia (pozri časť 4.3). Nie je známe, či sa dakarbazín/metabolity vylučujú do ľudského mlieka.

### Fertilita

Z dôvodu genotoxického potenciálu dakarbazínu sa pacientom odporúča pred začiatkom liečby dakarbazínom vyhľadať poradenstvo týkajúce sa možností zachovania fertility. Po liečbe dakarbazínom majú pacientky plánujúce graviditu vyhľadať genetické poradenstvo.

## **4.7 Ovplyvnenie schopnosti viest' vozidlá a obsluhovať stroje**

Dakarbazín má malý vplyv na schopnosť viest' vozidlá a obsluhovať stroje vzhľadom k jeho nežiaducim účinkom na centrálnu nervovú sústavu alebo kvôli nevoľnosti a vracaniu.

## **4.8 Nežiaduce účinky**

### Frekvencie

Veľmi časté ( $\geq 1/10$ )

Časté ( $\geq 1/100$  až  $< 1/10$ )

Menej časté ( $\geq 1/1\ 000$  až  $< 1/100$ )

Zriedkavé ( $\geq 1/10\ 000$  až  $< 1/1\ 000$ )

Veľmi zriedkavé ( $< 1/10\ 000$ )

Neznáme (z dostupných údajov)

Najčastejšie hlásené nežiaduce reakcie sú poruchy gastrointestinálneho traktu (anorexia, nevoľnosť a vracanie) a poruchy krvi a lymfatického systému, ako je anémia, leukopénia a trombocytopénia. Posledné uvedené sú závislé od dávky a oneskorené, pričom najnižšie hodnoty sa často vyskytujú až po 3 až 4 týždňoch.

Infekcie a nákazy	<u>Menej časté</u> Infekcie
Poruchy krvi a lymfatického systému	<u>Časté</u> Anémia, leukopénia, trombocytopénia <u>Zriedkavé</u> Pancytopenia, agranulocytóza
Poruchy imunitného systému	<u>Zriedkavé</u> Anafylaktické reakcie
Poruchy nervového systému	<u>Zriedkavé</u> Bolesti hlavy, poruchy videnia, zmätenosť, letargia, záchvaty, parestézia tváre
Poruchy ciev	<u>Zriedkavé</u> Začervenanie tváre
Poruchy gastrointestinálneho traktu	<u>Časté</u> Anorexia, nevoľnosť, vracanie <u>Zriedkavé</u> Hnačka
Poruchy pečene a žlčových ciest	<u>Zriedkavé</u> Nekróza pečene kvôli venookluzívному ochoreniu (veno-occlusive disease, VOD) pečene, Budd-Chiariho syndróm (s potenciálne fatálnymi následkami)
Poruchy obličiek a močových ciest	<u>Zriedkavé</u> Porucha funkcie obličiek

Poruchy kože a podkožného tkaniva	<u>Menej časté</u> Alopécia, hyperpigmentácia, fotosenzitivita <u>Zriedkavé</u> Erytém, makulopapulárny exantém, urticária
Celkové poruchy a reakcie v mieste podania	<u>Menej časté</u> Príznaky podobné chrípke <u>Zriedkavé</u> Podráždenie v mieste aplikácie
Laboratórne a funkčné vyšetrenia	<u>Zriedkavé</u> Zvýšenie pečeňových enzymov (napr. alkalickej fosfatázy, AST, ALT), zvýšenie krvnej laktátdehydrogenázy (LDH), zvýšenie krvného kreatinínu, zvýšenie urey v krvi

#### Opis vybraných nežiaducich reakcií

Často pozorované zmeny v krvnom obraze (anémia, leukopénia, trombocytopénia) sú závislé od dávky a sú oneskorené, pričom najnižšie hodnoty sa často vyskytujú až po 3 až 4 týždňoch.

Príznaky podobné chrípke s vyčerpaním, zimnicou, horúčkou a bolesťou svalov sa občas pozorovali počas alebo často len niekoľko dní po podaní dakarbazínu. Tieto poruchy sa môžu opakovať s ďalšou infúziou.

Zriedkavo bola pozorovaná nekróza pečene v dôsledku oklúzie intrahepatálnych žil (venookluzívne pečeňové ochorenie, Budd-Chiariho syndróm) po podaní dakarbazínu v monoterapii alebo pri kombinovanom spôsobe liečby. Všeobecne sa syndróm vyskytoval počas druhého cyklu liečby. Príznaky zahŕňali horúčku, eozinofiliu, bolesť brucha, zväčšenie pečene, žltačku a šok, ktorý sa rýchlo zhoršoval počas niekoľkých hodín alebo dní. Pretože bol popísaný fatálny priebeh, zvláštna starostlivosť musí byť venovaná častému monitorovaniu veľkosti a funkcie pečene a kontrole krvného obrazu (najmä eozinofilov). V jednotlivých prípadoch podozrenia na venookluzívne ochorenie bola úspešná včasná liečba kortikosteroidmi vo vysokých dávkach (napríklad hydrokortizón 300 mg/deň) s alebo bez fibrinolytik, ako je heparín alebo aktivátor tkanivového plazminogénu (pozri časť 4.2 a 4.4).

Predpokladá sa, že podráždenie v mieste aplikácie a niektoré zo systémových nežiaducich účinkov sú výsledkom vznikajúcich fotodegradačných produktov.

Porucha funkcie obličiek so zvýšením hladiny látok vylučovaných výhradne močom je vzácná.

Parestézia a začervenanie tváre sa môžu objaviť krátko po injekcii.

Alergické reakcie kože vo forme erytému, makulopapulárneho exantému alebo urticárie sú pozorované len zriedkavo.

Očakáva sa, že neúmyselná paravenózna injekcia môže spôsobiť lokálnu bolesť a nekrózu.

#### Hlásenie podozrení na nežiaduce reakcie

Hlásenie podozrení na nežiaduce reakcie po registrácii lieku je dôležité. Umožňuje priebežné monitorovanie pomeru prínosu a rizika lieku. Od zdravotníckych pracovníkov sa vyžaduje, aby hlásili akékoľvek podozrenia na nežiaduce reakcie na národné centrum hlásenia uvedené v [Prílohe V](#).

## 4.9 Predávkovanie

Primárne očakávané komplikácie predávkования sú závažný útlm kostnej drene a prípadne aplázia kostnej drene, ktoré sa môžu prejaviť s oneskorením do menej ako dvoch týždňov. Doba do výskytu najnižšieho počtu leukocytov a trombocytov môže byť 4 týždne. Aj v prípade, ak je na predávkovanie iba podozrenie, je nevyhnutné dlhodobé starostlivé hematologické monitorovanie.

Nie je známe antidotum na predávkovanie dakarbazínom. Preto je potrebné priať zvláštne opatrenia, aby sa zabránilo predávkovaniu týmto liekom.

## 5. FARMAKOLOGICKÉ VLASTNOSTI

### 5.1 Farmakodynamické vlastnosti

Farmakoterapeutická skupina: cytostatiká, alkylačné látky, ATC kód: L01AX04

#### Mechanizmus účinku

Dakarbazín je cytostatikum. Antineoplastický účinok je v dôsledku inhibície bunkového rastu, ktorý je nezávislý na bunkovom cykle a v dôsledku inhibície syntézy DNA. Bol tiež preukázaný alkylačný účinok a dakarbazínom môžu byť tiež ovplyvnené ďalšie cytostatické mechanizmy.

Predpokladá sa, že dakarbazín sám o sebe nevykazuje antineoplastický účinok. Avšak pomocou mikrozomálnej N-demetylácie sa rýchlo prevedie na 5-amino-imidazol-4-karboxamid a na metylový katión, ktorý je zodpovedný za alkylačný účinok lieku.

### 5.2 Farmakokinetické vlastnosti

#### Distribúcia

Po intravenóznom podaní je dakarbazín rýchlo distribuovaný do tkanív. Väzba na plazmatické bielkoviny je 5 %. Kinetika v plazme je dvojfázová; začiatočný (distribučný) polčas je len 20 minút, terminálny polčas je 0,5 – 3,5 hodiny.

#### Biotransformácia

Dakarbazín nie je aktívny, pokiaľ sa nemetabolizuje v pečeni cytochrómami P450 za vzniku reaktívnych N-demetylovaných molekúl HMMTIC a MTIC. Toto je katalyzované pomocou CYP1A1, CYP1A2 a CYP2E1. MTIC sa ďalej metabolizuje na 5-aminoimidazol-4-karboxamid (AIC).

#### Eliminácia

Dakarbazín sa metabolizuje prevažne v pečeni hydroxyláciou aj demetyláciou, približne 20 – 50% látky sa vylučuje nemodifikovanej obličkami pomocou renálnej tubulárnej sekrecie.

### 5.3 Predklinické údaje o bezpečnosti

Vzhľadom na jeho farmakodynamické vlastnosti dakarbazín vykazuje mutagénne, karcinogénne a teratogénne účinky, ktoré sú detekovateľné v experimentálnych testovacích systémoch.

## 6. FARMACEUTICKÉ INFORMÁCIE

### 6.1 Zoznam pomocných látok

bezvodá kyselina citrónová a manitol.

### 6.2 Inkompabilita

Roztok dakarbazínu je chemicky nekompatibilný s heparínom, hydrokortizónom, L-cysteínom a hydrogénuhlíctanom sodným.

### 6.3 Čas použiteľnosti

3 roky.

### Čas použiteľnosti rekonštituovaného roztoku lieku Dakarbazín medac 200 mg

Chemická a fyzikálna stabilita rekonštituovaného roztoku chráneného pred svetlom bola pri jeho používaní preukázaná po dobu 48 hodín pri teplote 2 – 8 °C.

Z mikrobiologického hľadiska sa má tento liek použiť okamžite. Pokiaľ nie je použitý okamžite, za čas použitia a podmienky uchovávania pred použitím je zodpovedný používateľ a normálne nie sú dlhšie ako 24 hodín pri teplote 2 – 8 °C, pokiaľ rekonštitúcia neprebehla za kontrolovaných a validovaných aseptických podmienok.

### Čas použiteľnosti rekonštituovaného a ďalej riedeného roztoku lieku Dakarbazín medac 200 mg

Chemická a fyzikálna stabilita bola pri jeho používaní preukázaná po dobu 24 hodín pri teplote 2 – 8 °C v polyetylénových nádobách a sklenených flăsiach, keď bol roztok chránený pred svetlom. Riedenie rekonštituovaného roztoku sa má vykonať okamžite po úplnej rekonštitúcii lieku. Z mikrobiologického hľadiska musí byť rekonštituovaný a ďalej riedený roztok použitý okamžite.

## **6.4 Špeciálne upozornenia na uchovávanie**

Uchovávajte pri teplote neprevyšujúcej 25 °C.

Injekčnú liekovku uchovávajte vo vonkajšom obale na ochranu pred svetlom.

Podmienky na uchovávanie po rekonštitúcii lieku, pozri časť 6.3.

## **6.5 Druh obalu a obsah balenia**

Dakarbazín medac 200 mg je dodávaný ako sterilný prášok na injekčný alebo infúzny roztok v jednodávkových injekčných liekovkách vyrobených z jantárového skla (Typ I, Ph.Eur.) a uzavretý butylovou gumovou zátkou. Každá škatuľa lieku Dakarbazín medac 200 mg obsahuje 10 injekčných liekoviek.

Na trh nemusia byť uvedené všetky veľkosti balenia.

## **6.6 Špeciálne opatrenia na likvidáciu a iné zaobchádzanie s liekom**

### Odporučania pre bezpečné zaobchádzanie

Dakarbazín je antineoplastická látka. Pred začatím sa má odkázať na miestne pokyny pre zaobchádzanie s cytotoxickými látkami.

Dakarbazín má otvárať iba vyškolený personál a rovnako ako u všetkých cytotoxických látok sa majú prijať opatrenia, aby sa zabránilo expozícii zamestnancom. Zaobchádzaniu s cytotoxickými liekmi sa má všeobecne v priebehu tehotenstva vyhnúť. Príprava roztoku na podanie sa má vykonať na určenej manipulačnej ploche a pracovať sa má nad umývateľnou tŕckou alebo jednorazovým absorpčným papierom s plastovým rubom.

Má sa používať vhodná ochrana očí, jednorazové rukavice, maska na tvár a jednorazová zásterá.

Injekčné striekačky a infúzne sety majú byť starostlivo zostavené, aby sa zabránilo úniku (odporúča sa použitie Luerových uzamykateľných (Luer lock) koncoviek).

Po dokončení má byť akýkoľvek exponovaný povrch dôkladne vyčistený, a ruky a tvár umyté.

V prípade rozliatia si musia obslužní pracovníci nasadiť rukavice, masky na tvár, ochranu očí a jednorazovú zásteru a nasadiť rozliaty materiál absorpčným materiálom uloženým v tomto priestore pre tento účel. Oblast sa má potom vyčistiť a všetok kontaminovaný materiál má byť prenesený do vrecka alebo koša pre cytotoxické úniky alebo do koša zapečateného pre spaľovanie.

### Príprava na intravenózne podanie

Roztoky dakarbazínu sa pripravujú bezprostredne pred použitím.

Dakarbazín je citlivý na expozíciu svetlom. Počas podania majú byť infúzna flăša a infúzny set chránené pred expozíciou denným svetlom, napr. pomocou PVC-infúzneho setu nepriepustného pre svetlo. Bežné infúzne sety musia byť obalené napr. UV-odolnou fóliou.

Príprava lieku Dakarbazín medac 200 mg:

Asepticky preneste 20 ml vody na injekcie do injekčnej liekovky a pretrepte, pokiaľ nevznikne roztok.

Tento čerstvo pripravený roztok, ktorý obsahuje 10 mg/ml dakarbazínu (hustota roztoku:  $\rho = 1,007 \text{ g/ml}$ ), sa podáva ako pomalá injekcia.

Na prípravu lieku Dakarbazín medac 200 mg pre i.v. infúziu sa tento čerstvo pripravený roztok d'alej riedi s 200 – 300 ml infúzneho roztoku 0,9 % chloridu sodného alebo 5 % glukózy. Tento roztok sa podáva ako krátkodobá infúzia po dobu 15 až 30 minút.

Dakarbazín medac 200 mg je určený len na jednorazové použitie.

Riedený roztok na infúziu sa má vizuálne skontrolovať a majú sa použiť len číre roztoky, takmer bez častíc. Nepoužívajte roztok, ak sú v ňom prítomné častice.

Všetok nepoužitý liek alebo odpad vzniknutý z lieku sa má zlikvidovať v súlade s národnými požiadavkami. Týka sa to tiež roztokov, pri ktorých sa zmenil vzhľad lieku.

## **7. DRŽITEĽ ROZHODNUTIA O REGISTRÁCII**

medac Gesellschaft für klinische Spezialpräparate mbH  
Theaterstr. 6  
22880 Wedel  
Nemecko

## **8. REGISTRAČNÉ ČÍSLA**

44/0007/16-S

## **9. DÁTUM PRVEJ REGISTRÁCIE/PREDLÍŽENIA REGISTRÁCIE**

Dátum prvej registrácie: 20. januára 2016

Dátum posledného predĺženia registrácie: 18. februára 2021

## **10. DÁTUM REVÍZIE TEXTU**

03/2024