

Omvoh 300 mg koncentrat till infusionsvätska, lösning mirikizumab

Följande uppgifter är endast avsedda för hälso- och sjukvårdspersonal:

Använd inte Omvoh som har varit fryst.

Ej använt läkemedel och avfall ska kasseras enligt gällande anvisningar.

Spårbarhet

För att underlätta spårbarhet av biologiska läkemedel ska läkemedlets namn och tillverkningsnummer dokumenteras.

Spädning före intravenös infusion

1. Injektionsflaskorna är endast avsedda för engångsbruk.
2. Infusionslösningen ska beredas med aseptisk teknik för att garantera att den färdigberedda lösningen är steril.
3. Inspektera innehållet i injektionsflaskan. Koncentratet ska vara klart, färglöst till svagt gult och fritt från synliga partiklar. I annat fall ska det kasseras.
4. Dra upp 15 ml ur injektionsflaskan med mirikizumab (300 mg) med en kanyl av lämplig storlek (18 till 21 G rekommenderas) och för över till infusionspåsen. Koncentratet ska endast spädas i infusionspåsar (påstorlek 50-250 ml) som innehåller antingen natriumklorid 9 mg/ml (0,9 %) injektionsvätska, lösning eller glukos 50 mg/ml (5 %) injektionsvätska, lösning. Den slutliga koncentrationen efter spädning är cirka 1,2 mg/ml till cirka 6 mg/ml.
5. Vänd försiktigt infusionspåsen upp och ner för att blanda. Skaka inte påsen med beredd lösning.

Administrering av den spädda lösningen

6. Infusionsaggregatet (infusionsslangen) ska anslutas till den förberedda infusionspåsen och slangen ska fyllas. Infusionen ska ges under minst 30 minuter.
7. Vid slutet av infusionen ska infusionsslangen spolas med natriumkloridlösning 9 mg/ml (0,9 %) eller 50 mg/ml (5 %) glukoslösning för injektion för att säkerställa att hela dosen administreras. Spolningen ska administreras med samma hastighet som används för administrering av Omvoh. Den tid som krävs för att spola Omvoh-lösningen från infusionsslangen räknas inte in i den kortaste infusionstiden på 30 minuter.

Ändrades senast 26 maj 2023