

نشرة العبوة: معلومات للمريض

ريبيريفانت 350 مجم المركز لعمل محلول للتسريب الوريدي أميفانتاماب

هذا الدواء يخضع لمراقبة إضافية. سوف يتيح ذلك إمكانية التعرف السريع على معلومات السلامة الجديدة. يمكنك المساعدة بواسطة الإبلاغ عن أي آثار جانبية قد تواجهها. راجع نهاية القسم 4 حول كيفية الإبلاغ عن الآثار الجانبية.

يُرجى قراءة هذه النشرة بأكملها بعناية قبل تناول هذا الدواء نظرًا لاحتوائها على معلومات مهمة لك.

- احتفظ بهذه النشرة؛ فقد تحتاج إلى قراءتها مرة أخرى.
- إذا كانت لديك أي أسئلة إضافية، فاطرحها على طبيبك أو الممرضة المتابعة لحالتك.
- إذا ظهرت عليك أي آثار جانبية، فاستشر الطبيب أو الممرضة. ويتضمن ذلك أي آثار جانبية محتملة غير مُدرجة في هذه النشرة. انظر القسم 4.

محتويات هذه النشرة

1. ما هو ريبريفانت، وما هي دواعي استخدامه
2. ما تحتاج إلى معرفته قبل تناول ريبريفانت
3. كيفية تناول ريبريفانت
4. الآثار الجانبية المحتملة
5. كيفية تخزين ريبريفانت
6. محتويات العبوة ومعلومات أخرى

1. ما هو ريبريفانت، وما هي دواعي استخدامه

ما هو ريبريفانت

ريبريفانت هو دواء للسرطان. يحتوي على المادة الفعالة "أميفانتاماب"، وهي جسم مضاد (نوع من البروتين) مصمم للتعرف على أهداف معينة في الجسم والتعلق بها.

ما هي دواعي استخدام ريبريفانت

يُستخدم ريبريفانت لعلاج البالغين المصابين بنوع من أنواع سرطان الرئة يُسمى "سرطان الرئة ذو الخلايا غير الصغيرة". ويُستخدم عندما ينتشر السرطان إلى أجزاء أخرى من الجسم ويمر بتغيرات معينة في جين يسمى "مستقبل عامل نمو البشرة (EGFR)". يمكن وصف دواء ريبريفانت لك:

- كأول دواء تتلقاه لعلاج السرطان بالاقتران مع لازيرتينيب.
- بالاقتران مع العلاج الكيميائي بعد فشل العلاج السابق، بما في ذلك مثبطات التيروزين كيناز (TKI) لمُستقبل عامل نمو البشرة (EGFR).
- كأول دواء تتلقاه لعلاج السرطان لديك مع العلاج الكيميائي، أو
- عندما يصبح العلاج الكيميائي غير فعال ضد السرطان.

كيف يعمل ريبريفانت

تستهدف المادة الفعالة في ريبريفانت، وهي أميفانتاماب، بروتينين اثنين موجودين في الخلايا السرطانية:

- مستقبل عامل نمو البشرة (EGFR)،
 - وعامل الانتقال الظهاري للحممة المتوسطة (MET).
- يعمل هذا الدواء عن طريق الالتصاق بهذه البروتينات. قد يساعد ذلك في إبطاء نمو سرطان الرئة أو إيقافه. وقد يساعد أيضًا في تقليل حجم الورم.
- يمكن إعطاء ريبريفانت إلى جانب أدوية أخرى مضادة للسرطان. من المهم أيضًا قراءة النشرات الداخلية لهذه الأدوية الأخرى. إذا كانت لديك أي أسئلة حول هذه الأدوية، فاسأل طبيبك.

2. ما تحتاج إلى معرفته قبل تناول ريبريفانت

موانع استخدام ريبريفانت

- إذا كنت تعاني من تحسس تجاه مادة أميفانتاماب أو أي من المكونات الأخرى في هذا الدواء (مدرجة في القسم 6). لا تتناول هذا الدواء إذا كانت أي من الحالات المذكورة أعلاه تنطبق عليك. إذا لم تكن متأكدًا، فاستشر الطبيب أو الممرضة قبل تناول الدواء.

تحذيرات واحتياطات

- أخبر طبيبك أو ممرضتك قبل تناول ريبريفانت إذا:
 - كنت تعاني من التهاب في رئتيك (حالة تسمى "مرض الرئة الخلالي" أو "التهاب رئوي").

أخبر طبيبك أو ممرضتك على الفور أثناء تناول هذا الدواء إذا ظهرت عليك أي من الآثار الجانبية التالية (انظر القسم 4 لمزيد من المعلومات):

- أي أثر جانبي أثناء إعطاء الدواء في الوريد.
- صعوبة مفاجئة في التنفس، أو سعال، أو حمى قد تشير إلى التهاب في الرئتين. قد تكون الحالة مهددة للحياة، لذا سيراقبك المتخصصين بالرعاية الصحية للتأكد من عدم حدوث أي أعراض محتملة.
- عند استخدامه مع دواء آخر يسمى لازيرتينيب؛ قد تحدث آثار جانبية مهددة للحياة (بسبب جلطات الدم في الأوردة). سيعطيك طبيبك دواءً إضافيًا للمساعدة في منع جلطات الدم أثناء مسار العلاج وسيراقبك للتأكد من عدم حدوث أي أعراض محتملة.
- مشكلات الجلد. لتقليل مخاطر الإصابة بمشكلات الجلد، ابتعد عن أشعة الشمس، وارتد ملابس واقية، واستخدم واقياً من الشمس، واستخدم المرطبات بانتظام على بشرتك وأظافرك في أثناء تناول هذا الدواء. يلزم الاستمرار في القيام بذلك لمدة شهرين بعد التوقف عن العلاج. قد يوصي طبيبك ببداية تناول دواء (أدوية) لمنع مشاكل الجلد، أو قد يعالجك بدواء (أدوية) أو يرسلك لزيارة اختصاصي الجلد (طبيب الأمراض الجلدية) إذا كنت تعاني من ردات فعل جلدية أثناء العلاج.
- مشكلات في العين. إذا عانيت من مشكلات في الرؤية أو ألم في العين، فاتصل بطبيبك أو ممرضتك على الفور. إذا كنت تستخدم العدسات اللاصقة وظهرت عليك أي أعراض جديدة في العين، فتوقف عن استخدام العدسات اللاصقة وأخبر طبيبك على الفور.

الأطفال والمراهقون

لا تعط هذا الدواء للأطفال أو الشباب الأقل من 18 عامًا. يرجع ذلك إلى أنه لم يُعرف بعد ما إذا كان الدواء آمنًا أو فعالًا مع هذه الفئات العمرية.

الأدوية الأخرى وريبريفانت

يُرجى إبلاغ الطبيب أو الممرضة إذا كنت تتناول أو تناولت مؤخرًا أو قد تتناول أي أدوية أخرى.

منع الحمل

- إذا كان من الممكن أن تصبحي حاملاً، فيجب عليك استخدام وسيلة فعالة لمنع الحمل في أثناء تناول علاج ريبريفانت ولمدة 3 أشهر بعد التوقف عن العلاج.

الحمل

- أخبري الطبيب أو الممرضة قبل تناول الدواء إذا كنت حاملاً، أو تعتقدين أنك قد تكونين حاملاً، أو تخططين لإنجاب طفل؛
- فقد يؤدي هذا الدواء الجنين. إذا أصبحت حاملاً أثناء علاجك بهذا الدواء، فأخبري الطبيب أو الممرضة على الفور. ستقررين والطبيب إذا ما كانت الفائدة من تناول الدواء أكبر من المخاطر على طفلك.

الرضاعة

من غير المعروف إذا ما كان ريبريفانت ينتقل إلى حليب الثدي. استشري طبيبك قبل تناول هذا الدواء. ستقررين وطبيبك إذا ما كانت الفائدة من الرضاعة أكبر من المخاطر على طفلك.

القيادة واستخدام الآلات

إذا شعرت بالتعب، أو بالدوار، أو إذا تهيجت عينك أو تأثر نظرك بعد تناول ريبريفانت، فلا تُد القيادة أو تستخدم الآلات.

يحتوي ريبريفانت على الصوديوم

يحتوي هذا الدواء على أقل من 1 ملليمول صوديوم (23 ملجم) لكل جرعة؛ أي أن هذا الدواء يُعد "خالئاً من الصوديوم" في الأساس. ومع ذلك، يمكن مزج ريبريفانت قبل إعطائه لك بمحلول يحتوي على الصوديوم. تحدث إلى الطبيب الخاص بك إذا كنت تتبع نظاماً غذائياً منخفض الملح.

يحتوي ريبريفانت على بوليسوربات

يحتوي هذا الدواء على 0.6 ملجم من بولي سوربات 80 في كل مل، وهو ما يعادل 4.2 ملجم لكل قارورة سعة 7 مل. قد يسبب البولي سوربات ردود فعل تحسسية. أخبر طبيبك إذا كنت تعاني أي حساسية معروفة.

3. كيفية تناول ريبريفانت

الجرعة

سيحدد طبيبك الجرعة الصحيحة المناسبة لك من ريبريفانت. ستعتمد جرعة هذا الدواء على وزن جسمك في بداية العلاج. ستتلقى العلاج بدواء ريبريفانت مرة كل أسبوعين أو ثلاثة أسابيع وفقاً للعلاج الذي يقرره طبيبك..

الجرعة الموصى بها من ريبيريڤانت كل أسبوعين هي:

- 1050 ملجم إذا كان وزنك أقل من 80 كجم.
- 1400 ملجم إذا كان وزنك أكثر من أو يساوي 80 كجم.

الجرعة الموصى بها من ريبيريڤانت كل 3 أسابيع هي:

- 1400 ملجم للجرعات الأربعة الأولى و1750 ملجم للجرعات اللاحقة إذا كان وزنك أقل من 80 كجم.
- 1750 ملجم للجرعات الأربعة الأولى و2100 ملجم للجرعات اللاحقة إذا كان وزنك أكثر من أو يساوي 80 كجم.

كيف يتم إعطاء الدواء

سيعطيك طبيب أو ممرضة هذا الدواء. يتم إعطاؤه على شكل تقطير في أحد الأوردة ("تسريب داخل الوريد") على مدى عدة ساعات.

يُعطى ريبيريڤانت على النحو التالي:

- مرة واحدة في الأسبوع لأول 4 أسابيع
- ثم مرة كل أسبوعين بدءًا من الأسبوع الخامس أو مرة كل 3 أسابيع بدءًا من الأسبوع السابع، طالما أنك تستفيد من العلاج.

سوف يعطيك الطبيب في الأسبوع الأول جرعة ريبيريڤانت مقسومة على يومين.

الأدوية التي يتم إعطاؤها أثناء العلاج باستخدام ريبيريڤانت

قبل كل عملية تسريب لريبيريڤانت، سيتم إعطاؤك أدوية تساعد على خفض احتمالات التعرض للتفاعلات المرتبطة بالتسريب. وتشمل هذه الأدوية ما يلي:

- الأدوية المخصصة لأي رد فعل تحسسي (مضادات الهيستامين)
- أدوية الالتهاب (الكورتيكوستيرويدات)
- أدوية الحمى (مثل باراسيتامول).

قد تُعطى أيضًا أدوية إضافية بناءً على أي أعراض قد تصيبك.

إذا أخذت جرعة زائدة من ريبيريڤانت

سيعطيك طبيب أو الممرضة هذا الدواء. لكن في هذه الحالة غير المحتملة لإعطائك جرعة زائدة، سيفحصك الطبيب لملاحظة الآثار الجانبية.

إذا نسيت موعدك لتلقي دواء ريبيريڤانت

من المهم للغاية الذهاب في جميع مواعيدك. إذا فاتك موعد، فقم بحجز موعد آخر بأسرع وقت ممكن.

إذا كانت لديك أي أسئلة أخرى بشأن استخدام هذا الدواء، فاسأل طبيبك أو الممرضة.

4. الآثار الجانبية المحتملة

مثل جميع الأدوية، يمكن أن يُسبب هذا الدواء آثارًا جانبية، على الرغم من عدم إصابة الجميع بها.

الآثار الجانبية الخطيرة

أخبر طبيبك أو الممرضة على الفور إذا لاحظت أيًا من الآثار الجانبية الخطيرة التالية:

آثار جانبية شائعة جدًا (قد يعاني من تأثيرها أكثر من شخص واحد من كل 10 أشخاص):

- علامات رد فعل تجاه التسريب - مثل القشعريرة، والشعور بضيق في التنفس، والشعور بالتعب (الغثيان)، والاحمرار، وألم في الصدر، والقيء أثناء تناول الدواء. يمكن أن يحدث ذلك خاصة مع الجرعة الأولى. قد يعطيك الطبيب أدوية أخرى، أو قد يلزم إعطاء التسريب أو إيقافه.
- عند تناوله مع دواء آخر يسمى "لازيرتينيب"، يمكن أن تحدث جلطة دموية في الأوردة، وخاصة في الرئتين أو الساقين. قد تشمل العلامات ألمًا حادًا في الصدر، وضيقًا في التنفس، وسرعة التنفس، وألمًا في الساق، وتورمًا في الذراعين أو الساقين.
- مشكلات الجلد - مثل الطفح الجلدي (بما في ذلك حب الشباب)، والجلد المتقشر حول الأظافر، وجفاف الجلد، والحكة، والألم، والاحمرار. أخبر طبيبك في حالة تفاقم مشكلات بشرتك أو أظافرك.

آثار جانبية شائعة (قد يعاني من تأثيرها ما يصل إلى شخص واحد من كل 10 أشخاص):

- مشكلات في العين - مثل جفاف العين، وتورم الجفن، وحكة في العين، ومشكلات في الرؤية، ونمو الرموش.
- علامات الإصابة بالتهاب في الرئتين - مثل صعوبة مفاجئة في التنفس أو سعال أو حمى. قد يؤدي هذا إلى تلف دائم ("مرض الرئة الخلالي"). وقد يرغب طبيبك في إيقاف ريبيريڤانت إذا حدث لك هذا الأثر الجانبي.

آثار جانبية غير شائعة (قد يعاني من تأثيرها ما يصل إلى شخص واحد من بين 100 شخص):

- القرنية الملتهبة (الجزء الأمامي من العين)
- التهاب داخل العين قد يؤثر في الرؤية
- طفح جلدي مهدد للحياة مع ظهور بثور وتقرش في الجلد على جزء كبير من الجسم (تقرش الأنسجة المتموتة البشورية التسممي).

تم الإبلاغ عن الآثار الجانبية التالية في الدراسات السريرية مع دواء ريبيريفانت عند استخدامه بالاقتران مع لازيرتينيب:

الآثار الجانبية الأخرى

أخبر طبيبك إذا لاحظت أيًا من الآثار الجانبية التالية:

آثار جانبية شائعة جدًا (قد يعاني من تأثيرها أكثر من شخص واحد من كل 10 أشخاص):

- مشاكل في الأظافر
- انخفاض مستوى بروتين "الألبومين" في الدم
- تورم ناتج عن تراكم السوائل في الجسم
- تقرحات في الفم
- ارتفاع مستويات إنزيمات الكبد في الدم
- تلف الأعصاب الذي قد يسبب وخزًا أو خدرًا أو ألمًا أو فقدان الإحساس بالألم
- الشعور بالتعب الشديد
- الإمساك
- الإسهال
- انخفاض الشهية
- انخفاض مستوى الكالسيوم في الدم
- الشعور بالغثيان (الغثيان)
- تشنجات العضلات
- انخفاض مستوى اليوتاسيوم في الدم
- الشعور بالدوار
- آلام العضلات
- القيء
- الحمى
- آلام المعدة

آثار جانبية شائعة (قد يعاني من تأثيرها ما يصل إلى شخص واحد من كل 10 أشخاص)

- البواسير
- احمرار أو تورم أو تقرش أو إيلام، خاصة في اليدين أو القدمين (متلازمة فرط الدم في راحة اليد والأخمص)
- انخفاض مستوى المغنيسيوم في الدم
- طفح جلدي يصاحبه حكة (شرى)

تم الإبلاغ عن الآثار الجانبية التالية في الدراسات السريرية مع دواء ريبيريفانت عند استخدامه كعلاج وحيد:

الآثار الجانبية الأخرى

أخبر طبيبك إذا لاحظت أيًا من الآثار الجانبية التالية:

آثار جانبية شائعة جدًا (قد يعاني من تأثيرها أكثر من شخص واحد من كل 10 أشخاص):

- انخفاض مستوى بروتين "الألبومين" في الدم
- تورم ناجم عن تراكم السوائل في الجسم
- الشعور بالتعب الشديد
- تقرح الفم
- الإمساك أو الإسهال
- انخفاض الشهية
- زيادة مستوى إنزيم الكبد "ناقلة أمين الألانين" في الدم، وهي علامة على احتمالية وجود مشكلات في الكبد.
- زيادة مستوى إنزيم "ناقلة أمين الأسبارتات" في الدم، وهي علامة على احتمالية وجود مشكلات في الكبد
- الشعور بالدوار
- زيادة مستوى إنزيم "الفوسفاتاز القلوي" في الدم
- آلام العضلات
- الحمى

- انخفاض مستوى الكالسيوم في الدم.

آثار جانبية شائعة (قد يعاني من تأثيرها ما يصل إلى شخص واحد من كل 10 أشخاص)

- آلام في المعدة
- انخفاض مستوى البوتاسيوم في الدم
- انخفاض مستوى المغنيسيوم في الدم
- البواسير

تم الإبلاغ عن الآثار الجانبية التالية في الدراسات السريرية مع دواء ريبيريغانت عند استخدامه مع العلاج الكيميائي:

الآثار الجانبية الأخرى

أخبر طبيبك إذا لاحظت أيًا من الآثار الجانبية التالية:

آثار جانبية شائعة جدًا (قد يعاني من تأثيرها أكثر من شخص واحد من كل 10 أشخاص):

- انخفاض عدد نوع من خلايا الدم البيضاء (قلة العدلات)
- انخفاض عدد "الصفائح الدموية" (الخلايا التي تساعد على تجلط الدم)
- تجلط الدم في الأوردة
- الشعور بالتعب الشديد
- الغثيان
- تقرحات في الفم
- الإمساك
- التورم الناجم عن تراكم السوائل في الجسم
- انخفاض الشهية
- انخفاض مستوى بروتين "الألبومين" في الدم
- زيادة مستوى إنزيم الكبد "ناقلة أمين الألانين" في الدم، وهي علامة على احتمالية وجود مشاكل في الكبد
- زيادة مستوى إنزيم "ناقلة أمين الأسبارتات" في الدم، وهي علامة على احتمالية وجود مشاكل في الكبد
- القيء
- انخفاض مستوى البوتاسيوم في الدم
- الإسهال
- الحمى
- انخفاض مستوى المغنيسيوم في الدم
- انخفاض مستوى الكالسيوم في الدم

آثار جانبية شائعة (قد يعاني من تأثيرها ما يصل إلى شخص واحد من كل 10 أشخاص)

- زيادة مستوى إنزيم "الفوسفاتاز القلوي" في الدم
- آلام في المعدة
- الشعور بالدوار
- البواسير
- آلام العضلات

الإبلاغ عن الآثار الجانبية

إذا ظهرت عليك أي آثار جانبية، فاستشر طبيبك أو الممرضة المتابعة لحالتك. ويتضمن ذلك أي آثار جانبية محتملة غير مُدرجة في هذه النشرة. من خلال الإبلاغ عن الآثار الجانبية، يمكن أن تساعد على توفير مزيد من المعلومات حول سلامة هذا الدواء.

5. كيفية تخزين ريبيريغانت

سيتم تخزين ريبيريغانت في المستشفى أو العيادة.

يُحفظ هذا الدواء بعيدًا عن مرأى ومتناول الأطفال.

لا تستخدم هذا الدواء بعد تاريخ انتهاء الصلاحية المحدد على ملصق القنينة والعلبة الكرتونية بعد EXP. يشير تاريخ انتهاء الصلاحية إلى آخر يوم من ذلك الشهر.

يُظهر الدواء ثباتًا في الخواص الكيميائية والفيزيائية عند الاستخدام يمتد حتى 10 ساعات عند درجات حرارة تتراوح بين 15 درجة مئوية و25 درجة مئوية في ضوء الغرفة. من وجهة نظر ميكروبيولوجية، يجب استخدام المنتج على الفور ما لم تكن طريقة التخفيف تمنع خطر التلوث الميكروبي. في حالة عدم استخدام الدواء على الفور، فإن أوقات تخزينه وظروف التخزين عند الاستخدام تكون مسؤولية المستخدم.

يُخزَّن في ثلاجة (في درجة حرارة تتراوح بين 2-8 درجات مئوية). يُمنع التجميد.

احفظ الدواء داخل عبوته الخارجية لحمايته من الضوء.

لا ينبغي التخلص من الأدوية عن طريق مياه الصرف الصحي أو النفايات المنزلية. سيقوم اختصاصي الرعاية الصحية بالتخلص من أي أدوية لم تعد مُستخدمة. ستساعد هذه التدابير على حماية البيئة.

6. محتويات العبوة ومعلومات أخرى

محتويات ريبريفانت

- المادة الفعالة هي أميفانتاماب. يحتوي مل واحد من مرَكز لمحلول للتسريب على 50 مجم من أميفانتاماب. وتحتوي قنينة واحدة على 7 مل من المحلول المرَكز على 350 ملغ من أميفانتاماب.
- المكونات الأخرى هي حمض الإيثيلين ديامينيتريإيتريك (EDTA)، وإل-هستيدين، وإل-هستيدين الهيدروكلوريد أحادي الماء، وإل-ميثيونين، وبولي سوربات 80، وسكروز، وماء للحقن (انظر القسم 2).

شكل عبوة ريبريفانت ومحتوياتها

ريبريفانت هو مرَكز لعمل محلول للتسريب الوريدي، وهو سائل عديم اللون يميل إلى اللون الأصفر الباهت. يتوفر هذا الدواء في عبوة كرتونية تحتوي على قنينة زجاجية واحدة سعة 7 مل من المحلول المرَكز.

قد لا يتم تسويق جميع أحجام العبوات والتركيزات

حامل الرخصة التسويقية

جانسن سيلاج انترناشيونال ان في، ترنهوتسويج 30، بي-2340 بيرس، بلجيكا

الشركة المصنّعة

سيلاج إيه جي، هوتشستر اس 201، 8200 تشفهاوزن، سويسرا

للتواصل معنا، يُرجى زيارة موقعنا الإلكتروني www.janssen.com/contact-us

تمت آخر مراجعة لهذه النشرة في 19 ديسمبر 2024

هذا المستحضر دواء

- الدواء هو منتج يؤثر في صحتك واستهلاكه خلافاً للتعليمات يعرضك للخطر.
- اتبع بدقة وصفة الطبيب وطريقة الاستعمال وتعليمات الصيدلي الذي صرف لك الدواء. إن الطبيب والصيدلي خبيران بالمستحضرات الدوائية وبنفعها وضررها.
- لا تقطع مدة العلاج المحددة من تلقاء نفسك.
- لا تكرر الوصفة الطبية ذاتها دون استشارة طبيبك.
- احفظ جميع الأدوية بعيداً عن متناول الأطفال.

مجلس وزراء الصحة العرب، اتحاد الصيادلة العرب

المعلومات التالية مخصصة لاختصاصي الرعاية الصحية فقط:

يجب عدم خلط هذا المنتج الدوائي مع المنتجات الدوائية الأخرى باستثناء ما هو مذكور أدناه.

قم بتحضير محلول التسريب الوريدي باستخدام التقنية التعقيم كما يلي:

الإعداد

- حدد الجرعة المطلوبة وعدد قنينات ريبيريڤانت المطلوبة بناءً على الوزن المعياري للمريض. تحتوي كل قنينة من ريبيريڤانت على 350 ملجم أميفانتاماب.
- بالنسبة للجرعات كل أسبوعين، يتلقى المرضى الذين يقل وزنهم عن 80 كجم 1050 ملجم، بينما يتلقى المرضى الذين وزنهم 80 كجم أو أكثر 1400 ملجم مرة واحدة أسبوعياً بإجمالي 4 جرعات، ثم كل أسبوعين بدءاً من الأسبوع الخامس.
- بالنسبة للجرعات كل 3 أسابيع، يتلقى المرضى الذين يقل وزنهم عن 80 كجم 1400 ملجم مرة واحدة أسبوعياً بإجمالي 4 جرعات، ثم 1750 ملجم كل 3 أسابيع بدءاً من الأسبوع السابع، بينما يتلقى المرضى الذين وزنهم 80 كجم أو أكثر 1750 ملجم مرة واحدة أسبوعياً بإجمالي 4 جرعات، ثم 2100 ملجم مرة كل 3 أسابيع بدءاً من الأسبوع السابع.
- تحقق من أن محلول ريبيريڤانت عديم اللون يميل إلى اللون الأصفر الباهت. لا تستعمل المحلول إذا كانت فيه جسيمات مرئية، أو تبدل في اللون.
- اسحب محلول جلوكوز 5% أو محلول كلوريد الصوديوم 9 ملجم/مل (0.9%) للحقن من كيس التسريب 250 مل الذي يساوي الحجم المطلوب من محلول ريبيريڤانت المراد إضافته ثم تخلص منه (تخلص من 7 مل من المادة المخففة من كيس التسريب لكل قنينة). يجب أن تكون أكياس التسريب مصنوعة من الكلوريد متعدد الفينيل (PVC) أو البولي بروبيلين (PP) أو البولي إيثيلين (PE) أو مزيج البولي أوليفينات (PP + PE).
- اسحب 7 مل من ريبيريڤانت من كل قنينة مطلوبة ثم أضفها إلى كيس التسريب. تحتوي كل قنينة على 0.5 مل كمية زائدة لضمان حجم كافٍ قابل للاستخراج. يجب أن يبلغ الحجم النهائي في عبوة التسريب الوريدي 250 مل. تخلص من أي جزء غير مستخدم متبقٍ في القنينة.
- اقلب الكيس بلطف لخلط المحلول. لا ترج الكيس.
- افحص المحلول بصرياً للتأكد من عدم وجود جسيمات غريبة أو تبدل في اللون قبل استعماله. لا تستعمل المحلول إذا كانت فيه جسيمات مرئية، أو تبدل في اللون.

الاستعمال

- يُعطى المحلول المخفف بالتسريب في الوريد باستخدام مجموعة تسريب مزودة بمنظم للتدفق ومرشح مطابق معقم غير مسبب للحمى، مصنوع من مادة متعددة السلفون (PES) منخفضة الارتباط بالبروتين (حجم المسام 0.22 أو 0.2 ميكرومتر). يجب أن تكون مجموعات الإعطاء مصنوعة من البولي يوريثان (PU) أو البولي بوتاديين (PBD) أو PVC أو PP أو PE.
- يجب تحضير مجموعة إعطاء الدواء المزودة بمرشح إما باستخدام بمحلول جلوكوز 5% أو محلول كلوريد الصوديوم 0.9% قبل بدء كل عملية تسريب لريبيريڤانت في الوريد.
- لا تقم بتسريب ريبيريڤانت مع مواد أخرى معاً في نفس أنبوب التسريب الوريدي.
- يجب إعطاء المحلول المخفف خلال 10 ساعات (بما في ذلك وقت التسريب) في درجة حرارة الغرفة (15 إلى 25 درجة مئوية) في ضوء الغرفة.
- نظراً لتكرار التفاعلات المتعلقة بالتسريب (IRR) في الجرعة الأولى، يجب حقن أميفانتاماب عبر الوريد المحيطي في الأسبوعين الأول والثاني؛ ويمكن تنفيذ التسريب عبر وريد مركزي في الأسابيع اللاحقة عندما يقل خطر التفاعل المتعلق بالتسريب.

التخلص من المواد المستخدمة

هذا المنتج الدوائي مخصص للاستخدام مرة واحدة فقط، ويجب التخلص من أي منتج دوائي لم يتم استخدامه خلال 10 ساعات وفقاً للمتطلبات المحلية.