

Prospect: Informații pentru utilizator**Vinblastină Teva 1 mg/ml soluție injectabilă**
sulfat de vinblastină

Citiți cu atenție și în întregime acest prospect înainte de a începe să utilizați acest medicament deoarece conține informații importante pentru dumneavoastră.

- Păstrați acest prospect. S-ar putea să fie necesar să-l recitiți.
- Dacă aveți orice întrebări suplimentare, adresați-vă medicului dumneavoastră sau farmacistului.
- Acest medicament a fost prescris pentru dumneavoastră. Nu trebuie să-l dați altor persoane. Le poate face rău, chiar dacă au aceleași semne de boală ca dumneavoastră.
- Dacă manifestați orice reacții adverse, adresați-vă medicului dumneavoastră sau farmacistului. Acestea includ orice posibile reacții adverse nemenționate în acest prospect. Vezi pct. 4.

Ce găsiți în acest prospect

1. Ce este Vinblastină Teva și pentru ce se utilizează
2. Ce trebuie să știți înainte de a vi se administra Vinblastină Teva
3. Cum să vi se administreze Vinblastină Teva
4. Reacții adverse posibile
5. Cum se păstrează Vinblastină Teva
6. Conținutul ambalajului și alte informații

1. Ce este Vinblastină Teva și pentru ce se utilizează

Vinblastină Teva conține o substanță activă numită sulfat de vinblastină. Acesta este un medicament care este recomandat pentru distrugerea celulelor canceroase. Vinblastina face parte din categoria medicamentelor anticanceroase numite și citostatice.

Vinblastină Teva este recomandată pentru tratamentul următoarelor forme de cancer:

- Boala Hodgkin în stadiile III și IV – o formă de cancer a limfei și ganglionilor limfatici;
- Limfom limfocitic și limfom histiocitic – forme de cancer ale sistemului limfatic;
- Mycozis fungoides – o formă de cancer al limfei manifestată la nivelul pielii;
- Unele forme de cancer al testicolului în stadii avansate;
- Sarcom Kaposi – o formă de cancer care apare mai frecvent la pacienții cu boală SIDA, dar care în cazuri mai rare poate afecta și pacienți fără SIDA;
- Histicitoza X – formă de cancer a unor celule albe din sânge cu manifestare la nivelul pielii;
- Cancer mamar rezistent la tratamentul chirurgical și hormonal;
- Cancer al placentei.

2. Ce trebuie să știți înainte să vi se administreze Vinblastină Teva**Nu trebuie să vi se administreze Vinblastină Teva**

- dacă sunteți hipersensibil (alergic) la vinblastină sau la alte medicamente care aparțin grupului de alcaloizi din vinca (de exemplu, vincristină) sau la oricare dintre celelalte componente ale Vinblastină Teva
- dacă aveți o infecție care nu a fost tratată eficient.
- dacă aveți un număr scăzut al celulelor albe din sânge responsabile de apărarea împotriva infecțiilor (leucopenie).

Vinblastina nu se administrează în mușchi (intramuscular), sub piele (subcutanat) sau la nivelul coloanei vertebrale (intratecal).

Adresați-vă medicului dumneavoastră dacă vă aflați în una dintre situațiile de mai sus sau v-ați aflat în trecut.

Atenționări și precauții

Vinblastina trebuie să fie utilizată numai sub stricta supraveghere a medicilor cu experiență în administrarea tratamentului cu citostatice (medicamente pentru cancer).

Vinblastina trebuie să fie **administrată numai pe cale intravenoasă** (în venă) și nu pe altă cale. Alte căi de administrare pot fi fatale.

Trebuie să evitați contactul sulfatului de vinblastină cu ochii. Dacă vinblastina ajunge în contact cu ochii, trebuie să vă spălați imediat cu apă din abundență și să vă adresați medicului dumneavoastră dacă iritația persistă.

- dacă după administrarea unei doze de Vinblastină Teva apare un **deficit de celule albe în sânge** (leucopenie); trebuie să fiți monitorizat cu atenție până când numărul de celule albe din sânge a crescut la un număr optim, deoarece, în caz contrar, este posibil să apară o infecție.
- dacă aveți **celule canceroase în măduva osoasă**; producerea de celule sangvine în măduva osoasă este uneori puternic redusă ca urmare a administrării de vinblastină.
- dacă vă aflați la **vârsta fertilă**. Vinblastina poate afecta fertilitatea. Atât bărbații, cât și femeile trebuie să ia măsuri de precauție pentru a preveni o sarcină în timpul tratamentului și încă 6 luni după tratament.
- în cazul în care v-a fost prescrisă **mitomicină C** (un alt citostatic). Există un risc crescut de scurtare a respirației și dispnee cu debut brusc
- evitați **expunerea** intensivă **la soare** în timpul tratamentului cu vinblastină.
- dacă sunteți **vaccinat** în timpul tratamentului cu Vinblastină Teva, vaccinarea cu un anumit tip de vaccinuri (vaccinuri vii) poate conduce la boli grave. Medicul va utiliza un vaccin inactivat sau va amâna vaccinarea.
- dacă sunteți vârstnic și aveți ulcerații pe piele sau alimentația dumneavoastră este foarte redusă (cașexie).
- dacă ficatul dumneavoastră nu funcționează corespunzător; excreția de vinblastină poate fi întârziată. În acest caz, medicul va ajusta doza de vinblastină.
- dacă suferiți de afecțiuni cardiace, cum sunt **afecțiunile cardiace ischemice** (boli de inimă și de circulație)

Dacă observați una dintre următoarele modificări și acestea nu dispar, discutați cu medicul dumneavoastră, deoarece pot fi semnele unei funcționări deficitare a ficatului dumneavoastră:

- pierderea poftei de mâncare
- senzație de mâncărime
- oboseală sau stare generală proastă – asemănătoare stării gripale
- stare generală de rău sau senzație generală de rău.

Vinblastină Teva împreună cu alte medicamente

Spuneți medicului dumneavoastră sau farmacistului dacă luați, ați luat recent sau s-ar putea să luați orice alte medicamente.

Următoarele medicamente pot influența sau pot fi influențate de administrarea vinblastinei:

- medicamente care previn formarea cheagurilor de sânge (anticoagulante), poate fi necesară monitorizarea mai frecventă
- medicamente despre care se cunoaște că au un efect inhibitor asupra metabolizării medicamentelor de către ficat; utilizarea concomitentă poate conduce la apariția mai rapidă a efectelor secundare și/sau o creștere a gravității acestor efecte adverse
- fenitoină (medicament pentru epilepsie); efectul fenitoinii poate fi redus de către sulfatul de vinblastină, care poate determina mai multe atacuri. Dacă este necesar, doza de fenitoină trebuie să fie ajustată în funcție de concentrația din sânge

- mitomicină C (un alt citostatic) și progesteron – administrarea concomitentă poate conduce la apariția bruscă a unor tulburări severe de respirație (sindrom de detresă respiratorie acută) manifestate prin: scurtarea respirației, respirații rapide, senzație acută de lipsă de aer;
- cisplatină (un alt citostatic) – administrarea concomitentă poate conduce la creșterea concentrației de vinblastină în sânge și prin urmare poate conduce la apariția mai rapidă sau la creșterea intensității reacțiilor adverse ale acesteia;
- bleomicină (citostatic) – asocierea vinblastină-bleomicină poate conduce la apariția unor tulburări de circulație la nivelul extremităților (fenomene de tip Raynaud) manifestate prin episoade de răcire bruscă a degetelor, albire sau chiar colorare în albăstrui (cianoză), senzație de amorțeală urmate de înroșirea aceluiași zone și senzație de „furnicătură” sau „înțepături de ace”
- asocierea vinblastină – bleomicină- cisplatină poate conduce la apariția de modificări grave ale circulației sângelui la nivelul inimii (infarct miocardic) sau creierului (accidente cerebro-vasculare).
- eritromicina (antibiotic folosit în tratarea infecțiilor) poate crește toxicitatea Vinblastină Teva.
- anticonvulsivante (medicamente folosite în tratamentul convulsiilor) – vinblastina poate scădea eficiența acestora datorită scăderii concentrației acestora în organism.
- alte medicamente care sunt administrate pentru tratamentul cancerului (citostatice) sau care suprimă sistemul imunitar; efectele și reacțiile adverse pot fi mai pronunțate
- radiații; reacțiile adverse asupra măduvei osoase pot fi mai pronunțate
- digitoxină (medicament utilizat în tratamentul diferitelor boli de inimă); efectul digitoxinei poate fi redus.
- vaccinuri (vaccinări); vinblastina suprimă sistemul imunitar al organismului și poate avea un efect asupra capacității organismului de a reacționa la vaccin

Sarcina, alăptarea și fertilitatea

Dacă sunteți gravidă sau alăptați, credeți că ați putea fi gravidă sau intenționați să rămâneți gravidă, adresați-vă medicului dumneavoastră sau farmacistului pentru recomandări înainte de a lua acest medicament.

Nu trebuie să utilizați Vinblastină Teva în timpul sarcinii decât dacă vă este indicat de medicul dumneavoastră.

Nu trebuie să alăptați în timp ce sunteți tratată cu Vinblastină Teva.

Dacă sunteți o femeie aflată la vârsta fertilă, trebuie să utilizați o metodă contraceptivă eficientă în timpul tratamentului și 6 luni după încetarea tratamentului. Dacă în timpul tratamentului apare sarcina, trebuie să spuneți imediat medicului dumneavoastră. Dacă sunteți gravidă sau rămâneți gravidă în timpul tratamentului cu Vinblastină Teva, se recomandă consilierea genetică.

Dacă sunteți bărbat, trebuie să evitați conceperea unui copil în timpul tratamentului cu vinblastină și 6 luni după încetarea tratamentului. Puteți să întrebați medicul pentru a obține informații cu privire la posibilitatea recoltării de spermă și conservarea acesteia înaintea începerii tratamentului.

Conducerea vehiculelor și folosirea utilajelor

Nu sunt disponibile informații privind efectul acestui medicament asupra capacității de a conduce vehicule și de a folosi utilaje. Cu toate acestea, acest medicament poate provoca uneori amețeli sau convulsii (vezi pct. “Reacții adverse”). Dacă prezentați oricare dintre aceste reacții adverse, nu conduceți vehicule și/sau nu folosiți utilaje care necesită atenția dumneavoastră deplină.

Vinblastină Teva conține sodiu

Acest medicament conține 35,42 mg sodiu (componenta principală stabilă/sare de masă) în fiecare flacon a 10 ml. Aceasta este echivalentă cu 1,77% din maximumul recomandat.

3. Cum să vi se administreze Vinblastină Teva

Utilizați întotdeauna acest medicament exact așa cum v-a spus medicul dumneavoastră sau farmacistul. Discutați cu medicul dumneavoastră sau cu farmacistul dacă nu sunteți sigur.

Doze și mod de administrare

Doze

Vinblastină este administrată în venă la recomandarea medicului dumneavoastră printr-o injecție sau perfuzie.

Vinblastină se utilizează uneori singură, dar de obicei este administrată în asociere cu alte medicamente pentru cancer. Doza de vinblastină și numărul de administrări sunt stabilite de către medicul dumneavoastră în funcție de starea dumneavoastră generală, funcționarea ficatului dumneavoastră, greutatea corporală, administrarea singură sau în asociere cu alte citostatice.

Mod de administrare

Vinblastină este administrată numai de către un medic cu experiență vastă în utilizarea de medicamente pentru cancer.

Vinblastină poate fi administrată numai în venă printr-o injecție sau perfuzie. Dacă în timpul tratamentului apare o reducere a numărului de celule albe din sânge (leucopenie) sau dacă aveți o infecție, tratamentul cu vinblastină este întrerupt sau va fi administrat un medicament împotriva infecției (antibiotic). Trebuie prevenite contactul direct cu pielea, ochii și mucoasele. Dacă a existat totuși un contact, locul trebuie să fie spălat imediat cu o cantitate mare de apă.

Dacă vi se administrează mai mult Vinblastină Teva decât trebuie

Deoarece administrarea vinblastinei se face de către personal medical specializat este puțin probabil ca asemenea situații să apară.

Dacă totuși vi s-a administrat accidental mai multă vinblastină este posibil să apară reacții adverse precum: scăderea numărului de celule albe din sânge care poate conduce la creșterea sensibilității la infecții, simptome de neuropatie periferică, de exemplu, furnicături, înțepături, amorțeli ale pielii, Spuneți medicului dumneavoastră dacă suspectați o asemenea situație.

4. Reacții adverse posibile

Ca toate medicamentele, acest medicament poate provoca reacții adverse, cu toate că nu apar la toate persoanele.

Următoarele reacții adverse au fost raportate la administrarea de vinblastină:

Foarte frecvente (afectează mai mult de 1 din 10 utilizatori):

- scăderea numărului de celule albe din sânge (leucopenie)
- senzație de rău (greață)
- stare de rău (vărsătură)
- căderea părului (alopecie) – trebuie să știți că părul va crește la un timp după întreruperea tratamentului cu vinblastină

Frecvente (afectează mai puțin de 1 din 10 utilizatori):

- scăderea numărului celulelor roșii din sânge (anemie)
- scăderea numărului celulelor albe din sânge responsabile de coagulare (trombocitopenie)
- scăderea funcției măduvei osoase responsabile de formarea celulelor din sânge
- amorțeală în membre
- tulburări ale unor reflexe
- constipație
- scăderea până la dispariție a contracțiilor mușchilor intestinului
- sângerare de la nivelul intestinului sau stomacului
- inflamația însoțită sau nu de sângerare a mucoasei intestinului

- scaune cu sânge
- scăderea până la dispariție a poftei de mâncare
- diaree

Mai puțin frecvente (afectează mai puțin de 1 din 100 utilizatori):

- depresie
- dureri la nivelul tumorii
- stare generală de rău
- la administrarea de vinblastină la scurt timp după mitomicină C pot să apară respirație dificilă și zgomotoasă, datorită toxicității pulmonare a combinației. Trebuie să întrerupeți imediat administrarea de vinblastină.

Rare (afectează mai puțin de 1 din 1000 utilizatori):

- o modificare a metabolismului apei din organism numită sindrom de secreție inadecvată a hormonului antidiuretic
- senzație de surditate
- afectarea nervilor periferici manifestată prin amorțeală, senzație de înțepături în membre
- dureri de cap
- convulsii
- amețeli
- afectarea circulației creierului (atac cerebral)
- toxicitate la nivelul urechii
- surditate totală sau parțială, permanentă sau temporară, vertij, amețeli (sindrom vestibular)
- bătaii rapide ale inimii sau puls rapid (tahicardie)
- dureri în piept (angină)
- blocaje ale activității electrice a inimii (bloc atrioventricular)
- bătaii neregulate ale inimii (aritmie)

Cu frecvență necunoscută (care nu poate fi estimată din datele disponibile):

- slăbiciune
- febră
- inflamarea, durerea și roșirea locului de injectare
- scăderea fertilității la femei
- afectarea calității spermei la bărbați
- scăderea cantității de urină (retenție urinară)
- afectarea funcției rinichilor prin afectarea vaselor mici ale acestora
- scăderea masei mușchilor (atrofie musculară)
- fenomene inflamatorii ale pielii
- creșterea sensibilității pielii la expunerea la soare
- fibrozarea ficatului
- inflamarea mucoasei gurii
- dureri de stomac
- dureri ale abdomenului
- inflamația pancreasului
- scăderea tensiunii arteriale, inclusiv scăderea tensiunii arteriale la ridicarea în poziție verticală
- creșterea tensiunii arteriale
- înroșirea, învinețirea și răcirea degetelor de la mâini și de la picioare urmate de încălzirea acestora și de senzației de furnicări (fenomen Raynaud)
- afectarea severă a funcției inimii prin scăderea marcată a circulației sângelui în anumite regiuni ale inimii (infarct miocardic) – mai ales la administrarea de vinblastină cu bleomicină și cisplatină
- țiuțuri în urechi
- eroziuni severe ale pielii însoțite de umflarea zonelor din jurul ochilor și de creșterea în volum a ganglionilor situați anterior urechii
- tulburări de vorbire prin paralizia corzilor vocale
- dureri pe traiectul unor nervi

- afectarea nervilor periferici manifestată prin senzație de amorțeală și senzație de înțepături de ace (neuropatie periferică)
- imaginarea unor situații care nu există în realitate (psihoză)
- scăderea numărului de celule roșii din sânge prin distrugerea lor excesivă (anemie hemolitică).

Dacă vreuna dintre reacțiile adverse se agravează sau observați vreo reacție adversă nemenționată în acest prospect, vă rugăm să spuneți medicului dumneavoastră sau farmacistului.

Raportarea reacțiilor adverse

Dacă manifestați orice reacții adverse, adresați-vă medicului dumneavoastră, farmacistului sau asistentei medicale. Acestea includ orice reacții adverse nemenționate în acest prospect. De asemenea, puteți raporta reacțiile adverse direct prin intermediul sistemului național de raportare, ale cărui detalii sunt publicate pe web-site-ul Agenției Naționale a Medicamentului și a Dispozitivelor Medicale din România <http://www.anm.ro>.

Agenția Națională a Medicamentului și a Dispozitivelor Medicale din România

Str. Aviator Sănătescu nr. 48, sector 1

București 011478- RO

Tel: + 4 0757 117 259

Fax: +4 0213 163 497

e-mail: adr@anm.ro.

Raportând reacțiile adverse puteți contribui la furnizarea de informații suplimentare privind siguranța acestui medicament.

5. Cum se păstrează Vinblastină Teva

Nu lăsați acest medicament la vederea și îndemâna copiilor.

Nu utilizați acest medicament după data de expirare înscrisă pe cutie, după EXP: . Data de expirare se referă la ultima zi a lunii respective.

A se păstra la frigider (2°C - 8°C). A nu se congela.

A se ține flaconul în cutie, pentru a fi protejat de lumină.

Nu aruncați niciun medicament pe calea apei sau a reziduurilor menajere. Întrebați farmacistul cum să aruncați medicamentele pe care nu le mai folosiți. Aceste măsuri vor ajuta la protejarea mediului.

6. Conținutul ambalajului și informații suplimentare

Ce conține Vinblastină Teva

- Substanța activă este sulfatul de vinblastină. Un ml soluție injectabilă conține sulfat de vinblastină 1 mg.
- Celelalte componente sunt clorură de sodiu și apă pentru preparate injectabile

Cum arată VINBLASTINĂ TEVA și conținutul ambalajului

Vinblastină Teva este o soluție limpede, incoloră până la galben deschis.

Cutie cu un flacon din sticlă incoloră de clasă I, închis cu dop din cauciuc brombutilic și sigilat cu capsă din aluminiu care conține 10 ml soluție.

Deținătorul autorizației de punere pe piață și fabricantul

Deținătorul autorizației de punere pe piață

TEVA PHARMACEUTICALS S.R.L.

Bulevardul Ion Mihalache, Nr. 11-13

Corp C1, Parter, Biroul P30, Sector 1, București, România

Fabricantul

Pharmachemie B.V.
Swensweg 5
2031GA, Haarlem,
Olanda

Acest prospect a fost aprobat în Martie, 2023.

Alte surse de informații

Informații detaliate privind acest medicament sunt disponibile pe web-site-ul Agenției Naționale a Medicamentului și a Dispozitivelor Medicale din România <http://www.anm.ro/>

Următoarele informații sunt destinate numai medicilor și profesioniștilor din domeniul sănătății:

Vinblastina nu trebuie administrată intramuscular, intratecal sau subcutanat.

Mod de administrare

Vinblastina trebuie administrată numai de către sau sub supravegherea directă a unui medic calificat, cu experiență în utilizarea chimioterapicelor citotoxice.

Vinblastina poate fi administrată direct intravenos metodă adecvată în special pentru tratamentul pacientului în ambulatoriu. Injecția poate fi efectuată în aproximativ 1 minut, cu condiția ca acul să fie bine plasat în venă și vinblastina să nu fie injectată în afara venei, deoarece poate determina celulită sau flebită. Pentru a preveni extravazarea vinblastinei, se recomandă clătirea acului și a seringii cu sânge venos înainte de a retrage acul. Dacă apare extravazarea, injectarea trebuie întreruptă imediat și orice cantitate rămasă din doză trebuie injectată într-o altă venă.

Vinblastina se poate administra și în perfuzie intravenoasă. A fost demonstrată compatibilitatea medicamentului cu ser fiziologic (soluție salină 0,9%) și glucoză 5%.

Vinblastina nu trebuie diluată în cantități mari de soluție (de exemplu, 100-250 ml) și nu trebuie administrată în perfuzie lentă (30 până la 60 de minute sau mai mult), deoarece acest lucru poate crește riscul de iritație. Referitor la riscul crescut de tromboză, nu se recomandă administrarea vinblastinei într-o venă în care circulația a fost obstrucționată sau prezintă tendință de obstrucție datorată compresiei sau invaziei tumorale, flebitei sau varicelor.

Dacă soluția reconstituită de sulfat de vinblastină este administrată într-un recipient diferit de flaconul de Vinblastină Teva original, de exemplu într-o seringă, este obligatoriu ca acest recipient să fie marcat cu inscripția: „numai pentru administrare intravenoasă”.

Administrarea accidentală intratecală a vinblastinei poate produce paralizie progresivă. La un pacient aflat în această situație s-a obținut blocarea paraliziei cu ajutorul următorului tratament:

1. puncție lombară cu extragerea unei cantități cât mai mari de lichid cefalo-rahidian, în limite de siguranță neurologică.
2. spălarea cu soluție Ringer lactat prin fixarea unei infuzii continue – 150 ml/h, introdusă printr-un cateter plasat în ventricolul cerebral lateral și eliminată prin acces lombar, până când se extrage plasmă proaspătă.
3. introducerea de plasmă proaspătă, 25 ml, diluată în 1000 ml soluție Ringer lactat pe același tip de circuit menționat mai sus dar la un flux de 75 ml/h. Ulterior, rata de administrare trebuie ajustată astfel încât nivelul proteic din lichidul cefalo-rahidian să se mențină la 150 mg/dl.
4. administrarea de acid glutamic i.v. – 10 g – pe durata a 24 de ore, urmată de 500 mg de trei ori pe zi oral, timp de încă o lună. Rolul acidului glutamic poate să nu fie esențial.
5. Administrarea de acid folic 100 mg intravenos în bolus și apoi infuzarea cu un ritm de 25 mg mg/h timp de 24 de ore, apoi administrarea unei doze de 25 mg la interval de 6 ore, timp de o săptămână. Piridoxina a fost administrată prin perfuzie intravenoasă în doze de 50 mg la interval de 8 ore, timp de 30 minute. Rolurile acestora în reducerea neurotoxicității sunt neclare

Ca și în cazul altor chimioterapice citotoxice, extravazarea vinblastinei poate determina reacții locale severe. Dacă în timpul administrării vinblastin se produce extravazarea, se va întrerupe injectarea și doza rămasă va fi administrată într-o altă venă. În vederea scăderii riscului de leziuni tisulare este recomandată injectarea de hialuronidază și încălzirea concomitentă a zonei afectate.

Prezența unor afecțiuni hepatice poate scădea eliminarea biliară a vinblastin și poate avea ca și consecință creșterea toxicității asupra nervilor periferici. În aceste cazuri poate fi necesară reducerea dozelor.

Pacienții trebuie monitorizați atent, pentru diagnosticarea infecțiilor până la normalizarea leucogramei, în cazul în care numărul leucocitelor a scăzut sub 2000 elemente/mm³ după administrarea unei doze de vinblastin.

În prezența cașexiei sau a ulcerățiilor cutanate este posibil ca leucopenia indusă de vinblastină să fie mai accentuată. Administrarea de vinblastină la persoanele vârstnice cu astfel de patologii trebuie evitată.

Infiltrarea tumorală a măduvei hematogene poate fi însoțită de scăderea brutală a numărului leucocitelor și trombocitelor. Utilizarea în continuare a medicamentului la acești pacienți nu este recomandată.

Nu este recomandată vaccinarea cu vaccinuri conținând virus viu atenuat pe durata tratamentului cu vinblastină.

Trebuie evitat contactul vinblastinei cu ochii – pot apare iritații severe și ulcerății corneene. Este foarte important ca ochiul afectat să fie spălat cu apă din abundență.

Interacțiuni cu alte medicamente și alte forme de interacțiune

1. administrarea concomitentă de vinblastină cu mitomicină poate produce sindrom de detresă respiratorie acută și infiltrare pulmonară;
2. administrarea asocierii mitomicină, vinblastină, progesteron (MVP) poate produce sindrom de detresă respiratorie acută și infiltrat pulmonar interstițial;
3. administrarea concomitentă cu cisplatină poate conduce la creșterea concentrației plasmatice a vinblastinei;
4. asocierea vinblastină – bleomicină poate genera fenomene Raynaud și gangrenă;
5. asocierea bleomicină – vinblastină – cisplatină poate crește riscul de evenimente cardiovasculare de tip infarct miocardic sau accident cerebrovascular;
6. eritromicina poate crește toxicitatea vinblastină;
7. vinblastina, ca și alte chimioterapice citotoxice, poate scădea nivelul seric al anticonvulsivelor.

Vinblastina nu trebuie administrată simultan cu furosemid în același recipient, deoarece se produce precipitare instantanee.

Pregătirea pentru administrare

- Medicamentele chimioterapice trebuie pregătite pentru administrare numai de către profesioniști care au fost instruiți în utilizarea în siguranță a medicamentului.
- Diluarea soluției și transferul în seringă trebuie efectuate numai într-o zonă desemnată. Personalul care efectuează aceste proceduri trebuie să fie protejat în mod adecvat cu haine, mănuși și ochelari.
- Femeile gravide nu trebuie să manipuleze medicamente citotoxice.

Vinblastina soluție injectabilă poate fi diluată în clorură de sodiu 0,9 % sau glucoză 5% până la o concentrație de 0,5 mg/ml și se administrează intravenos. Soluția trebuie pregătită chiar înainte de administrare.

Vinblastina soluție injectabilă nu conține conservanți, prin urmare, este un medicament potrivit pentru o singură utilizare.

Contaminarea

Dacă medicamentul intră în contact cu pielea sau cu ochii, zona afectată trebuie spălată cu cantități mari de apă sau ser fiziologic. O cremă emolientă poate fi utilizată pentru a trata înțepăturile tranzitorii ale pielii. Dacă sunt afectați ochii, se recomandă consult medical.

În cazul scurgerii medicamentului, operatorii trebuie să folosească mănuși și să curețe medicamentul vărsat cu un burete păstrat pentru acest scop. Clățiți suprafața de două ori cu apă. Puneți toate soluțiile și bureții într-o pungă de plastic și sigilați-o.

Materiile fecale și voma trebuie să fie curățate cu grijă.

Eliminarea

Seringile, recipientele, materialele absorbante, soluțiile și orice alte materiale contaminate trebuie puse într-o pungă din plastic gros sau alt recipient impermeabil și apoi incinerate.
Orice produs neutilizat, flacon deteriorat sau material rezidual trebuie puse în containere special destinate deșeurilor și eliminate în conformitate cu reglementările locale.