

Pakendi infoleht: teave patsiendile

Epirubicin Accord, 2 mg/ml süste-/infusioonilahus epirubitsiinvesinikkloriid

Ravimi nimetus on „Epirubicin Accord 2 mg/ml süste-/infusioonilahus“, kuid ülejäänud infolehes on ravimi nimetusena kasutusel „Epirubicin Accord“.

Enne ravimi saamist lugege hoolikalt infolehte, sest siin on teile vajalikku teavet.

- Hoidke infoleht alles, et seda vajadusel uuesti lugeda.
- Kui teil on lisaküsimusi, pidage nõu oma arsti, apteekri või meditsiiniõega.
- Kui teil tekib ükskõik milline kõrvaltoime, pidage nõu oma arsti, apteekri või meditsiiniõega. Kõrvaltoime võib olla ka selline, mida selles infolehes ei ole nimetatud. Vt lõik 4.

Infolehe sisukord

1. Mis ravim on Epirubicin Accord ja milleks seda kasutatakse
2. Mida on vaja teada enne Epirubicin Accord'i saamist
3. Kuidas Epirubicin Accord'i teile manustatakse
4. Võimalikud kõrvaltoimed
5. Kuidas Epirubicin Accord'i säilitada
6. Pakendi sisu ja muu teave

1. Mis ravim on Epirubicin Accord ja milleks seda kasutatakse

Teie ravimi nimi on Epirubicin Accord, 2 mg/ml süste-/infusioonilahus, kuid selle infolehe ülejäänud osas nimetatakse seda Epirubicin Accord'iks.

Mis ravim on Epirubicin Accord

Epirubicin Accord on vähivastane ravim. Ravi vähivastase ravimiga nimetatakse mõnikord vähi keemiaraviks. Epirubicin Accord kuulub ravimite rühma, mida nimetatakse antratsükliinideks. Nende toime on suunatud aktiivselt kasvavate rakkude vastu, et aeglustada või peatada nende kasv, mille tagajärjel suureneb rakkude hävimise võimalus.

Milleks Epirubicin Accord'i kasutatakse

Epirubicin Accord'i kasutatakse mitmesuguste vähkide raviks kas ainsa ravimina või kombineerituna koos teiste ravimitega. Viis, kuidas seda kasutatakse, sõltub ravitava vähi tüübist.

Epirubicin Accord'i kasutatakse rinnanäärme- ja maovähi ravis.

Toru kaudu kusepõide süstituna kasutatakse Epirubicin Accord'i kusepõiesena rakuliste muutuste või vähi raviks. Seda võib kasutada ka pärast muud ravi kusepõievähi taastekke vältimiseks.

Peate rääkima oma arstile, kui teie enesetunne ei parane või halvenes.

2. Mida on vaja teada enne Epirubicin Accord'i saamist

Epirubicin Accord'i ei tohi kasutada:

- kui olete epirubitsiini või selle ravimi mis tahes koostisosa (loetletud lõigus 6) või sarnaste keemiaravimite (antratsükliinid või antratsenedioonid) suhtes allergiline;
- kui te olete rase või toidate last rinnaga;
- kui teie keha võime toota vererakke on vähenenud põhjustades madalat vererakkude arvu, sest see võib nende arvu veelgi vähendada;
- kui teil on raske maksahaigus;
- kui teil on hiljuti esinenud südamerabandus, südamelihase talitluse häire, raske ebaregulaarne südamelöögisagedus, äkiline valu rinnus, südamelihase mittepõletikuline haigus või mõni muu raske südamehaigus minevikus või saate praegu seetõttu ravi;

- kui te olete saanud varem ravi Epirubicin Accord'iga või mõne muu sarnase keemiaravimiga, sest varasem ravi nende ravimitega võib suurendada kõrvaltoimete tekkeriski;
- kui teil on mitmeid organeid kahjustav infektsioon;
- kui teil on kuseteede infektsioon;
- kui teil on kusepõie põletik;
- kui vähk on tunginud läbi kusepõie seina;
- kui teil on kateteriseerimise probleeme (arstil on raskusi kateetri (toru) sisestamisel teie kusepõide);
- kui teie uriinis on verd.

Hoiatused ja ettevaatusabinõud

Enne Epirubicin Accord'i kasutamist pidage nõu oma arsti, apteekri või meditsiiniõega:

- kui teil on maksa või neerutalitluse häired;
- kui teid on hiljuti vaksineeritud või kavatsete lasta end vaksineerida;
- kui teil on äge toksilisus, näiteks
 - äge suupõletik
 - madal valgete vererakkude arv
 - vereliistakute vähesus või
 - mõni üldine infektsioon.
- kui te saate või olete hiljuti saanud ravi trastuzumabiga (ravim, mida kasutatakse teatud kasvaja raviks). Trastuzumabi väljumiseks teie kehast võib kuluda kuni 7 kuud. Kuna trastuzumab võib kahjustada südant, ei tohi te Epirubicin Accord'i saada kuni 7 kuud pärast ravi lõpetamist trastuzumabiga. Kui Epirubicin Accord'i kasutatakse enne selle aja möödumist, tuleb hoolikalt jälgida teie südamefunktsiooni.

Selle põhjal saab arst otsustada, kas antud ravim sobib teile.

Muud ravimid ja Epirubicin Accord

Teatage oma arstile või apteekrile, kui te kasutate, olete hiljuti kasutanud või kavatsete kasutada mis tahes muid ravimeid, kaasa arvatud ilma retseptita ostetud ravimeid, eriti kehtib see järgmiste ravimite kohta:

- **Tsimetidiin** (ravim, mida tavaliselt kasutatakse maohaavandite ja kõrvetiste raviks). Tsimetidiin võib muuta Epirubicin Accord'i toimet tugevamaks.
- **Kaltsiumikanali blokaatorid** (südameravimid).
- **Interferoon alfa2b** (kasutatakse vähiravis).
- **Kiniin** (malaariaravim).
- **Antibiootikumid**, nt sulfoonamiid ja klooramfenikool.
- **Retroviirusevastased ravimid** (ravimid, mida kasutatakse HIV-infektsiooni raviks).
- **Difenüülhüdantoiin** (ravim, mida kasutatakse epilepsia raviks).
- **Valuvaigistid**, nt amidopüriini derivaadid.
- **Deksverapamiil** (kasutatakse teatud südamehaiguste raviks).
- **Trastuzumabi** ravi vähi raviks. Võimaluse korral peab teie arst vältima Epirubicin Accord'i kasutamist 7 kuu jooksul pärast trastuzumabi ravi. Kui Epirubicin Accord'i kasutatakse enne selle aja möödumist, on soovitatav hoolikas südamefunktsiooni jälgimine.
- **Deksrasoksaan** (kasutatakse epirubitsiini põhjustatud kroonilise kumulatiivse kardiotoxilisuse vältimiseks).
- **Vaksineerimist** elusvaktsiinidega tuleb vältida, kui patsient saab epirubitsiini.
- **Paklitakseel või dotsetakseel** (vähiravimid). Kui paklitakseeli manustatakse enne epirubitsiini, võib see põhjustada epirubitsiini kontsentratsiooni tõusu veres. Kui aga paklitakseeli ja dotsetakseeli manustatakse koos ning pärast epirubitsiini manustamist, siis nad ei mõjutanud epirubitsiini kontsentratsiooni.

Rasedus, imetamine ja viljakus

Rasedus

Kui te olete rase, arvate end olevat rase või kavatsete rasestuda, pidage enne selle ravimi kasutamist nõu oma arstiga. Vältige rasestumist sel ajal, kui teid või teie partnerit ravitakse selle ravimiga. Kui te olete seksuaalselt aktiivne, peate vältima rasestumist ravi ajal ja kasutama tõhusat rasestumisvastast

meetodit sõltumata sellest, kas olete mees või naine. Ravim võib põhjustada sünnidefekte, mistõttu on tähtis teavitada oma arsti sellest, kui te arvate end olevat rase.

Imetamine

Enne ravi alustamist selle ravimiga peate rinnaga toitmise lõpetama, kuna ravim võib erituda rinnapiima hulka ja kahjustada teie last.

Viljakus

Mehed: epirubitsiini ravi tõttu võib tekkida viljatus, mistõttu meespatsiendid peaksid enne ravi kaaluma sperma säilitamise võimalust.

Naised: epirubitsiin võib põhjustada menstruaaltsükli puudumist või enneaegset menopausi menopausieelsetel naistel.

Autojuhtimine ja masinatega töötamine

Puudub vajadus ettevaatusmeetmete järgi tingimusel, et te tunnete ennast pärast raviseansi haiglas hästi ja olete sellest rääkinud oma arstiga.

Epirubicin Accord sisaldab naatriumi

See ravim sisaldab vähem kui 1 mmol (23 mg) naatriumi ml kohta, see tähendab põhimõtteliselt „naatriumivaba“.

3. Kuidas Epirubicin Accord'i teile manustatakse

Kui teile määratakse ravi Epirubicin Accord'iga, siis manustab teile seda ainult keemiaravis kogenud arst või meditsiiniõde.

Arst või meditsiiniõde manustab teile seda ravimit tavaliselt tilgutiga (infusioon) veeni. Arst otsustab, milline on sobiv annus ja ravipäevade arv, mis sõltub teie tervislikust seisundist.

Annuse määramisel arvestatakse teie tervislikku seisundit, pikkust ja kehakaalu. Teie pikkuse ja kehakaalu põhjal määrab arst teie kehapiindala ning selle põhjal arvestatakse teile manustatav annus.

Epirubicin Accord'i võib samuti manustada otse kusepõide ravimaks põievähki või vältimaks selle taastekkimist. Annus sõltub teie esineva põievähi tüübist. Kui ravimit süstitakse otse kusepõide, antakse teile juhised mitte juua ühtegi vedelikku 12 tundi enne ravi, et uriin ravimit põies ei lahjendaks.

Mõnikord võib piisata ühest ravikuurist, aga sageli võib arst määrata täiendavaid ravikuure kolme või nelja nädala möödumisel. Vaja võib minna mitmeid ravikuure enne, kui teie haigus saadakse kontrolli alla ja te hakkate ennast paremini tundma.

Regulaarsed arstlikud läbivaatused Epirubicin Accord ravi jooksul

Ravi jooksul kontrollib teie arst regulaarselt järgmisi asju:

- **Veri** - et kontrollida teid vererakkude arvu vähesuse suhtes, mis võib vajada ravi.
- **Südamefunktsioon** - Epirubicin Accord'i suurte annuste manustamisel võib tekkida südamekahjustus. Seda ei pruugi avastada mitme nädala jooksul, seega võivad sel perioodil olla vajalikud regulaarsed uuringud.
- **Maks** - vereanalüüside abil saab kontrollida, kas see ravim mõjutab maksafunktsiooni kahjulikul moel.
- **Kusihappe tase veres** - Epirubicin Accord võib tõsta kusihappe taset veres, mis võib põhjustada podagrat. Kui teie kusihappe tase on liiga kõrge, võidakse teile manustada teist ravimit.

Kui te saate Epirubicin Accord'i rohkem kui ette nähtud

Suurte annuste kasutamine võib süvendada kõrvaltoimeid, nt haavandeid suus või vähendada valgete vererakkude (mis võitlevad infektsioonidega) või vereliistakute (need aitavad verel hüübida) arvu

veres. Kui see juhtub, võite vajada antibiootikume või vereülekandeid. Suuhaavandeid võib ravida, et nad ei oleks nii häirivad, kui nad paranevad.

Kui teil on lisaküsimusi selle ravimi kasutamise kohta, pidage nõu oma arsti, apteekri või meditsiiniõega.

4. Võimalikud kõrvaltoimed

Nagu kõik ravimid, võib ka see ravim põhjustada kõrvaltoimeid, kuigi kõigil neid ei teki.

Kõige tõsisemad kõrvaltoimed

Kui te märkate mõnda järgnevatest kõrvaltoimetest, pöörduge otsekohe oma arsti poole, kuna te võite vajada kohest arstiabi või hospitaliseerimist.

Väga sage (võib mõjutada rohkem kui ühte inimest 10-st):

- Valgete vererakkude (mis võitlevad infektsioonidega) arvu järsk langus, mis suurendab infektsioonide ja palaviku võimalust (leukopeenia)
- Võib esineda trombotsüütide (vereliistakud, mis aitavad verel hüübida) arvu vähenemine, mis võib soodustada verevalumite või veritsuse teket vigastuste korral
- Teatud valgete vererakkude (granulotsüüdid ja neutrofiilid) arvu vähenemine (granulotsütopeenia ja neutropeenia)
- Teatud valgete vererakkude arvu vähenemine, millega kaasneb palavik (febriilne neutropeenia)
- Silma läbipaistva osa (kornea) põletik
- Kõrge palavik

Sage (võib mõjutada kuni ühte inimest 10-st):

- Veritsus
- Infusioonikoha punetus

Aeg-ajalt (võib mõjutada kuni ühte inimest 100-st):

- Teatud liiki verevähid (äge lümfileukeemia, äge müeloidne leukeemia)
- Kopsuinfektsioon (pneumoonia)
- Veresoonte blokaad
- Veresoonte põletikust põhjustatud jalgade või käte paistetust ja valu, võivad tekkida ka verehüübed
- Verehüübed kopsus, mis põhjustab valu rinnus ja õhupuudustunnet

Harv (võib mõjutada kuni ühte inimest 1000-st):

- Ootamatu eluohtlik allergiline reaktsioon. Sümptomiteks on ootamatud allergianähud, näiteks nahalööve, sügelus või nõgestõbi, näo, huulte, keele või teiste kehaosade turse, õhupuudus, vilistav hingamine või hingamisraskus
- Südamekahjustus (kardiotoksilisus)

Teadmata (esinemissagedust ei saa hinnata olemasolevate andmete alusel):

- Eluohtlik seisund, mis esineb veremürgitusest põhjustatud liiga madala vererõhu tõttu (septiline šokk)

Teised kõrvaltoimed:

Väga sage (võib mõjutada rohkem kui ühte inimest 10-st):

- Infektsioonid
- Silmapõletik koos punetavate ja vesiste silmadega
- Punaste vererakkude vähenenud arv (aneemia), mis võib teid muuta väsinuks ja loiuks
- Kuumahood
- Veenipõletik
- Iiveldus

- Oksendamine
- Suu limaskesta põletik
- Kõhulahtisus
- Juuste väljalangemine
- Nahahaavand
- Punane uriin 1...2 päeva jooksul pärast epirubitsiini manustamist
- Menstruatsiooni puudumine
- Seedetrakti limaskesta valulik põletik ja haavandid
- Üldine halb enesetunne
- Muutused mõnede maksaensüümide tasemetes
- Pärast epirubitsiini manustamist otse kusepõide on võimalik põletiku (tsüstiit) esinemine

Sage (võib mõjutada kuni ühte inimest 10-st):

- Söögiisu vähenemine/isutus
- Vee või kehavedelike kadu
- Raske südame rütmihäire (ventrikulaarne arütmia)
- Südame impulsside juhtimise häired
- Teatud südame rütmihäired (AV-blokaad, Hisi kimbu sääre blokaad)
- Aeglane südamerütm (bradükardia)
- Süda ei ole võimeline piisavalt verd pumpama, mis võib põhjustada hingeldust, vedeliku kogunemist ja südame rütmihäireid
- Nahapunetus
- Valu rinnaku taga, seedehäire ja söögitoru põletikust põhjustatud neelamisraskus
- Valu või põletav tunne seedetraktis
- Seedetrakti limaskesta põletik
- Seedetrakti haavandid
- Lööve, sügelus
- Küünte värvuse muutus
- Nahamuutused
- Muutused naha värvuses
- Sage urineerimine
- Külma värinad
- Paiksed reaktsioonid, näiteks põletav tunne
- Südamefunktsiooni vähenemine

Aeg-ajalt (võib mõjutada kuni ühte inimest 100-st):

- Kõrge palavik, külma värinad, üldine halb enesetunne, külmad käed või jalad võimaliku veremürgituse tõttu
- Seedetrakti veritsus
- Nõgestõbi
- Nahapunetus
- Nõrkustunne

Harv (võib mõjutada kuni ühte inimest 1000-st):

- Vere kusihappetaseme suurenemine
- Spermatosoidide puudumine spermas
- Uimasus

Teadmata (esinemissagedust ei saa hinnata olemasolevate andmete alusel):

- Tumedate plekkide tekkimine suus
- Ebamugavustunne kõhus
- Nahapunetus või muud nahapõletusele sarnased reaktsioonid, mis tekivad päikesevalguse või ultraviolettkiirguse käes viibides
- Muutused nahas kohtades, kus eelnevalt on saadud kiiritusravi

Kõrvaltoimetest teatamine

Kui teil tekib ükskõik milline kõrvaltoime, pidage nõu oma arsti, apteekri või meditsiiniõega. Kõrvaltoime võib olla ka selline, mida selles infolehes ei ole nimetatud. Kõrvaltoimetest võite ka ise teatada www.ravimiamet.ee kaudu. Teatades aitate saada rohkem infot ravimi ohutusest.

5. Kuidas Epirubicin Accord'i säilitada

Hoida külmkapis (2°C...8°C). Mitte lasta külmuda.

Hoida viaal välispakendis, valguse eest kaitstult.

Hoida laste eest varjatud ja kättesaamatus kohas.

Ärge kasutage Epirubicin Accord'i pärast kõlblikkusaega, mis on märgitud sildile ja karbile pärast „kõlblik kuni”. Kõlblikkusaeg viitab selle kuu viimasele päevale.

Ärge kasutage Epirubicin Accord'i, kui te märkate nähtavaid rikenemise märke.

Ärge visake ravimeid kanalisatsiooni ega olmejäätmete hulka. Küsige oma apteekrilt, kuidas hävitada ravimeid, mida te enam ei kasuta. Need meetmed aitavad kaitsta keskkonda.

6. Pakendi sisu ja muu teave

Mida Epirubicin Accord sisaldab

- Toimeaine on epirubitsiinvesinikkloriid.
1 ml sisaldab 2 mg epirubitsiinvesinikkloriidi.
- Abiained on naatriumkloriid, vesinikkloriidhape ja süstevesi.

Kuidas Epirubicin Accord välja näeb ja pakendi sisu

Selge, punast värvi lahus.

Pakendi suurused:

- 1 x 5 ml viaal (10 mg/5 ml)
- 1 x 10 ml viaal (20 mg/10 ml)
- 1 x 25 ml viaal (50 mg/25 ml)
- 1 x 50 ml viaal (100 mg/50 ml)
- 1 x 100 ml viaal (200 mg/100 ml)

5 ja 10 ml viaalid: I tüüpi klaasist torukujuline viaal, millel on 20 mm klorobutüül RTS kummikork ja alumiiniumist äratõmmatav valge kattekork.

25 ml viaal: I tüüpi klaasist torukujuline viaal, millel on 20 mm klorobutüül RTS kummikork ja alumiiniumist äratõmmatav valge kattekork.

50 ml viaal: I tüüpi klaasist läbipaistev valatud viaal, millel on 20 mm klorobutüül RTS kummikork ja alumiiniumist äratõmmatav sügavsinine kattekork.

100 ml viaal: I tüüpi klaasist torukujuline viaal, millel on 20 mm klorobutüül RTS kummikork ja alumiiniumist äratõmmatav valge kattekork.

Pakendi suurus: 1 viaal.

Kõik pakendi suurused ei pruugi olla müügil

Müügiloa hoidja ja tootja

Müügiloa hoidja

Accord Healthcare B.V.
Winthontlaan 200
3526 KV Utrecht

Holland

Tootja

Laboratori FUNDACIO DAU
C/ De la letra C
12-14 Poligono Industrial de la Zona Franca
08040 Barcelona
Hispaania

või

Accord Healthcare Polska Sp.z o.o.
ul. Lutomierska 50
95-200 Pabianice
Poola

või

Accord Healthcare B.V.
Winthontlaan 200
3526 KV Utrecht
Holland

Infoleht on viimati uuendatud detsembris 2021.

Järgmine teave on ainult meditsiinipersonalile või tervishoiutöötajatele:

Sobimatus

Vältida tuleb ravimpreparaadi pikemat kokkupuudet kõikide alkaalse pH-ga (kaasa arvatud naatriumbikarbonaadi lahused) lahustega; see põhjustab toimeaine hüdrolyüüsi (degradeerumine). Kasutada tohib ainult lõigus „Kasutamisinstruktsioonid“ loetletud lahusteid.

Süstelahust ega lahjendatud lahust ei tohi segada ühegi teise ravimiga. Teatatud on füüsikalisest sobimatuses hepariiniga.

Epirubitsiinväinikloriidi ei tohi segada teiste ravimitega.

Kasutamisinstruktsioonid

Intravenoosne manustamine: Epirubicin Accord'i soovatakse manustada vabalt voolava intravenoosse infusioonilahuse (0,9% naatriumkloriid) süsteemi kaudu. Tromboosi või perivenoosse ekstravasatsiooni riski minimeerimiseks jääb tavaline infusiooni kestus vahemikku 3...20 minutit, sõltuvalt annusest ja infusioonilahuse mahust. Otsest boolussüstet ei soovitata ekstravasatsiooni riski tõttu, mis võib tekkida isegi juhul, kui nõelaga aspireerides tuleb piisavalt verd.

Intravesikaalne manustamine: Epirubicin Accord'i tuleb enne manustamist lahjendada steriilse süstevee või 0,9% steriilse naatriumkloriidilahusega. Epirubitsiin manustatakse põide kateetri kaudu ja seda hoitakse põies 1...2 tundi. Instillatsiooni ajal tuleb patsienti pöörata, et kindlustada põie limaskestast kõikide osade kokkupuude lahusega. Vältimaks ravimi lahjenemist uriiniga, ei tohi patsient midagi juua 12 tundi enne instillatsiooni. Instillatsiooni lõppedes peab patsient urineerima.

Süstelahus ei sisalda säilitusaineid ning viaali jäänud kasutamata lahus tuleb otsekohe hävitada.

Kasvajavastaste ainete ohutu käsitlemise ja hävitamise juhised:

1. Infusioonilahuse peab valmistama vastava väljaõppe saanud personal aseptilistes tingimustes.
2. Infusioonilahuse valmistamine peab toimuma selleks ettenähtud aseptilisel alal.
3. Personal peab kandma kaitseriietust: ühekordseid kindaid, prille, kitlit ja maski.
4. Tuleb rakendada ettevaatusabinõusid, vältimaks preparaadi juhuslikku sattumist silma. Ravimi sattumisel silma loputage suure koguse vee ja/või 0,9% naatriumkloriidilahusega. Seejärel minge arsti juurde konsultatsioonile.
5. Nahale sattumise korral peske seda piirkonda hoolikalt seebi ja vee või naatriumbikarbonaadi lahusega. Ärge hõõruge nahka harjaga. Peske alati käsi ka pärast kinnaste äravõtmist.
6. Lahuse mahaloksumise või lekkimise korral tuleb pindu töödelda lahjendatud naatriumhüpokloriti (1%) lahusega, eelistatavalt eelnevalt leotades ja seejärel loputades veega. Kõik puhastamisel kasutatud materjalid tuleb hävitada vastavalt allpool toodud juhistele.
7. Rasedad meditsiinitöötajad ei tohi tsütotoksiliste ainete kokku puutuda.
8. Tsütotoksiliste preparaatide lahustamiseks ja/või lahjendamiseks kasutatud esemete (süstlad, nõelad jne) hävitamisel tuleb rakendada vajalikke ettevaatusabinõusid. Kasutamata ravim või jäätmematerjal tuleb hävitada vastavalt kohalikele nõuetele.

Säilitamine

Preparaat müügipakendis: Hoida külmkapis (2°C...8°C). Mitte lasta külmuda.

Hoida viaal välispakendis, valguse eest kaitstult.

Kõlblikkusaeg pärast pakendi esmakordset avamist:

Viaalid on ainult ühekordseks kasutamiseks ja kasutamata jäänud lahus tuleb pärast manustamist hävitada. Mikrobioloogilise saastatuse vältimiseks tuleb preparaati ära kasutada kohe pärast kummikorgi esmakordset läbistamist. Kui seda ei kasutata kohe, vastutab säilitamisaja ja -tingimuste eest kasutaja.

Kõlblikkusaeg pärast süstelahuse lahjendamist:

Preparaati võib lahjendada aseptilistes tingimustes 5% glükoosi- või 0,9% naatriumkloriidilahusega ja manustada veeniinfusiooni teel. Mikrobioloogilise saastatuse vältimiseks tuleb ravim kohe ära kasutada. Kui ravimit ei kasutata kohe, vastutab selle säilitamisaja ja -tingimuste eest kasutaja. Ravimit võib säilitada kuni 24 tundi temperatuuril 2...8°C, välja arvatud juhul, kui lahjendamine on toimunud kontrollitud ja valideeritud aseptilistes tingimustes.

Hävitamine

Ravimeid ei tohi ära visata kanalisatsiooni kaudu ega koos olmejäätmetega. Kõik ravimi valmistamiseks ja manustamiseks kasutatud või epirubitsiiniga muul viisil kokku puutunud materjalid tuleb hävitada vastavalt tsütotoksiliste ühendite käsitlemise kohalikele nõuetele.

Lisainformatsiooni saamiseks Epirubicin Accord 2 mg/ml süste-/infusioonilahuse kohta vt ravimi omaduste kokkuvõte.