

**VÄLISPAKENDIL JA SISEPAKENDIL PEAVAD OLEMA JÄRGMISED ANDMED**

**KARP**

**VIAALI/ AMPULLI ETIKETT (20 ML, 100 ML)**

**1. RAVIMPREPARAADI NIMETUS**

5-Fluorouracil “Ebewe” 50 mg/ml süste-/infusioonilahus

*fluorouracilum*

**2. TOIMEAINE(TE) SISALDUS**

1 ml lahust sisaldab 50 mg 5-fluorouratsiili.

**3. ABIAINED**

Abiained: naatriumhüdroksiid ja süstevesi.

**4. RAVIMVORM JA PAKENDI SUURUS**

Süste- /infusioonilahus

1 viaal, 5 ml

5 ampulli, igas 5 ml

1 viaal, 10 ml

5 ampulli, igas 10 ml

1 viaal, 20 ml

5 ampulli, igas 20 ml

1 viaal, 100 ml

250 mg/5 ml

500 mg/10 ml

1000 mg/20 ml

5000 mg/100 ml

**5. MANUSTAMISVIIS JA –TEE(D)**

Intravenoosne, intraarteriaalne.

Enne ravimi kasutamist lugege pakendi infolehte.

**6. ERIHOIATUS, ET RAVIMIT TULEB HOIDA LASTE EEST VARJATUD JA KÄTTESAAMATUS KOHAS**

Hoida laste eest varjatud ja kättesaamatus kohas.

**7. TEISED ERIHOIATUSED (VAJADUSEL)**

Karp:

Esikülg:



**HOIATUS: KOOSTOIME 5-Fluorouracil “Ebewe” ja brivudiini vahel VÕIB LÕPPEDA SURMAGA.** Brivudiini EI TOHI KASUTADA patsientidel, kes on hiljuti saanud, saavad käesoleval ajal või kellel plaanitakse alustada (4 nädala vältel) ravi 5-Fluorouracil “Ebewe”ga.

Palun lugege tagakülge.

Tagakülg:



**HOIATUS: KOOSTOIME 5-Fluorouracil „Ebewe” ja brivudiini vahel VÕIB LÕPPEDA SURMAGA.** Brivudiini EI TOHI KASUTADA patsientidel, kes on hiljuti saanud, saavad käesoleval ajal või kellel plaanitakse alustada (4 nädala vältel) ravi 5-Fluorouracil “Ebewe”ga.

Palun lugege hoolikalt pakendi infolehe lõiku „Mida on vaja teada enne 5-Fluorouracil “Ebewe” kasutamist” ja teavitage oma arsti.

Tsütostaatikum. Käsitsemisel tuleb jälgida tsütostaatilistele ravimitele kehtivaid nõudeid.

## 8. KÕLBLIKKUSAEG

EXP

## 9. SÄILITAMISE ERITINGIMUSED

Hoida temperatuuril kuni 25 °C.

Mitte hoida külmkapis või sügavkülmas.

Hoida välispakendis, valguse eest kaitstult.

## 10. ERINÕUDED KASUTAMATA JÄÄNUD RAVIMPREPARAADI VÕI SELLEST TEKKNUD JÄÄTMEMATERJALI HÄVITAMISEKS, VASTAVALT VAJADUSELE

Kasutamata ravim või jäätmematerjal tuleb hävitada vastavalt kohalikele nõuetele.

## 11. MÜÜGILOA HOIDJA NIMI JA AADRESS

Sandoz d.d.  
Verovškova 57  
SI-1000 Ljubljana  
Slovenia

## 12. MÜÜGILOA NUMBER (NUMBRID)

Müügiloa nr: 245099

## 13. PARTII NUMBER

Lot

## 14. RAVIMI VÄLJASTAMISTINGIMUSED

Retseptiravim.

## 15. KASUTUSJUHEND

**16. TEAVE BRAILLE' KIRJAS (PUNKTKIRJAS)**

**17. AINULAADNE IDENTIFIKAATOR – 2D-vöökood**

Lisatud on 2D-vöökood, mis sisaldab ainulaadset identifikaatorit.

**18. AINULAADNE IDENTIFIKAATOR – INIMLOETAVAD ANDMED**

PC:

SN:

NN:

**MINIMAALSED ANDMED, MIS PEAVAD OLEMA VÄIKESEL VAHETUL  
SISEPAKENDIL**

**VIAALI/ AMPULLI ETIKETT (5 ML, 10 ML)**

**1. RAVIMPREPARAADI NIMETUS JA MANUSTAMISTEE(D)**

5-Fluorouracil “Ebewe” 50 mg/ml süste-/infusioonilahus

*fluorouracilum*

**2. MANUSTAMISVIIS**

Intravenoosne, intraarteriaalne.

**3. KÕLBLIKKUSAEG**

EXP

**4. PARTII NUMBER**

Lot

**5. PAKENDI SISU KAALU, MAHU VÕI ÜHIKUTE JÄRGI**

1 ml sisaldab 50 mg 5-fluorouratsiili.

250 mg/5 ml

500 mg/10 ml

**6. MUU**

Hoida temperatuuril kuni 25 °C.

Mitte hoida külmkapis või sügavkülmas.

Hoida välispakendis, valguse eest kaitstult.

SANDOZ