

## VÄLISPAKENDIL PEAVAD OLEMA JÄRGMISED ANDMED

**Karp**

### 1. RAVIMPREPARAADI NIMETUS

Doxorubicin Actavis 2 mg/ml infusioonilahuse kontsentraat  
*Doxorubicini hydrochloridum*

### 2. TOIMEAINE(TE) SISALDUS

1 ml sisaldab 2 mg doksorubitsiinvesinikkloriidi.

Üks 5 ml viaal sisaldab 10 mg doksorubitsiinvesinikkloriidi.

Üks 10 ml viaal sisaldab 20 mg doksorubitsiinvesinikkloriidi.

Üks 25 ml viaal sisaldab 50 mg doksorubitsiinvesinikkloriidi.

Üks 50 ml viaal sisaldab 100 mg doksorubitsiinvesinikkloriidi.

Üks 75 ml viaal sisaldab 150 mg doksorubitsiinvesinikkloriidi.

Üks 100 ml viaal sisaldab 200 mg doksorubitsiinvesinikkloriidi.

### 3. ABIAINED

Abiained: naatriumkloriid, vesinikkloriidhape (pH kohandamiseks) ja süstevesi.

### 4. RAVIMVORM JA PAKENDI SUURUS

Infusioonilahuse kontsentraat.

1 x 5 ml viaal	10 mg/5 ml
10 x 5 ml viaal	10 mg/5 ml
1 x 10 ml viaal	20 mg/10 ml
10 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 75 ml viaal	150 mg/75 ml
1 x 100 ml viaal	200 mg/100 ml

### 5. MANUSTAMISVIIS JA -TEE(D)

**Intravenoosne või intravesikaalne.**

**Ainult ühekordseks kasutamiseks.**

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)

**Enne kasutamist lahjendada.**

**Tsütostaatikum.**

**8. KÕLBLIKKUSAEG**

EXP

**9. SÄILITAMISE ERITINGIMUSED**

Hoida külmkapis (2°C...8°C).

Hoida viaal välispakendis, valguse eest kaitstult.

Lahjendatud ravimi kõlblikkusaega vt pakendi infolehel.

**10. ERINÕUDED KASUTAMATA JÄÄNUD RAVIMIPREPARAADI VÕI SELLEST  
TEKKINUD JÄÄTMEMATERJALI HÄVITAMISEKS, VASTAVALT VAJADUSELE**

Kasutamata ravim või jäätmematerjal tuleb hävitada vastavalt kohalikele nõuetele.

**11. MÜÜGILOA HOIDJA NIMI JA AADRESS**

Actavis Group PTC ehf.,  
Dalshraun 1,  
220 Hafnarfjörður,  
Island

**12. MÜÜGILOA NUMBER (NUMBRID)**

Müügiloa nr: 769511

**13. PARTII NUMBER**

Lot

**14. RAVIMI VÄLJASTAMISTINGIMUSED**

Retseptiravim.

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

Põhjendus Braille' mitte lisamiseks vastuvõetav.

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

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

**18. AINULAADNE IDENTIFIKAATOR – INIMLOETAVAD ANDMED**

PC:  
SN:  
NN:

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

**Viaali etikett**

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

Doxorubicin Actavis 2 mg/ml infusioonilahuse kontsentraat  
*Doxorubicini hydrochloridum*  
Intravenoosne või intravesikaalne.

**2. MANUSTAMISVIIS**

Enne ravimi kasutamist lugege pakendi infolehte.

**3. KÕLBLIKKUSAEG**

**EXP**

**4. PARTII NUMBER**

**Lot**

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

5 ml viaal	10 mg/5 ml
10 ml viaal	20 mg/10 ml
25 ml viaal	50 mg/25 ml
50 ml viaal	100 mg/50 ml
75 ml viaal	150 mg/75 ml
100 ml viaal	200 mg/100 ml

**6. MUU**

Enne kasutamist lahjendada.  
Hoida viaal välispakendis.

**Tsütostaatikum**

*Actavis Group PTC ehf logo*