# Gebrauchsinformation: Information für Patienten Caspofungin SUN 50 mg Pulver für ein Konzentrat zur

Herstellung einer Infusionslösung Caspofungin

Lesen Sie die gesamte Packungsbeilage sorgfältig durch, bevor Sie mit der Anwendung dieses Arzneimittels beginnen, denn sie enthält wichtige Informationen.

- Heben Sie die Packungsbeilage auf. Vielleicht möchten Sie diese später nochmals lesen.
- Wenn Sie weitere Fragen haben, wenden Sie sich an Ihren Arzt, das medizinische Fachpersonal oder Apotheker.
- Wenn Sie Nebenwirkungen bemerken, wenden Sie sich an Ihren Arzt, das medizinische Fachpersonal oder Apotheker. Dies gilt auch für Nebenwirkungen, die nicht in dieser Packungsbeilage angegeben sind. Siehe Abschnitt 4.

# Was in dieser Packungsbeilage steht:

- Was ist Caspofungin SUN und wofür wird es angewendet?
- Was sollten Sie vor der Anwendung von Caspofungin SUN 2. beachten?
- $Wie ist Casp of ung in SUN \, anzuwenden? \,$
- 4. Welche Nebenwirkungen sind möglich?
- Wie ist Caspofungin SUN aufzubewahren?
- Inhalt der Packung und weitere Informationen

# 1. Was ist Caspofungin SUN und wofür wird es angewen-

### Was ist Caspofungin SUN? Caspofungin SUN enthält den Wirkstoff Caspofungin. Es gehört

zu einer Gruppe von Arzneimitteln gegen Pilzinfektionen (sogenannte "Antimykotika").

# Wofür wird Caspofungin SUN angewendet?

Caspofungin SUN wird angewendet, um folgende Infektionen bei Kindern, Jugendlichen und Erwachsenen zu behandeln: Schwerwiegende Pilzinfektionen in Ihrem Gewebe oder Ihren

- Organen (sogenannte "invasive Candidiasis"). Diese Infektion wird durch Pilz (Hefe)-Zellen verursacht, die als Candida bezeichnet werden. Personen, die vor kurzem operiert wurden oder an einer Abwehrschwäche leiden, sind anfällig für diese Art der Infektion. Fieber und Schüttelfrost, die auf eine Behandlung mit Antibiotika nicht ansprechen, sind die häufigsten Anzeichen einer derartigen Infektion. Pilzinfektionen in der Nase, den Nasennebenhöhlen oder der
- Lunge (sogenannte "invasive Aspergillose"), wenn andere Arzneimittel zur Behandlung von Pilzinfektionen nicht gewirkt haben oder weil diese bei Ihnen Nebenwirkungen verursacht haben. Diese Infektion wird durch Schimmelpilze verursacht, die als "Aspergillus" bezeichnet werden. Personen, die eine Chemotherapie bekommen, denen ein Organ transplantiert wurde oder die an einer Abwehrschwäche leiden, sind anfällig für diese Art der Infektion.
- Verdacht auf Pilzinfektionen, wenn Sie Fieber und eine Verminderung der Anzahl bestimmter weißer Blutzellen haben und sich beides unter einer Antibiotikabehandlung nicht gebessert hat. Personen, die vor kurzem operiert wurden oder an einer Abwehrschwäche leiden, sind gefährdet, eine Pilzinfektion zu bekommen.

### $Wie \, Caspofung in \, SUN \, wirkt$ Caspofungin SUN macht Pilzzellen brüchig und verhindert das

Wachstum des Pilzes. Dies verhindert die Ausbreitung der Infektion und ermöglicht es den natürlichen Abwehrkräften des Körpers die Infektion vollständig zu bekämpfen.

Was sollten Sie vor der Anwendung von Caspofungin

# SUN beachten?

### Caspofungin SUN darf nicht angewendet werden, wenn Sie allergisch gegen Caspofungin oder einen der in

Abschnitt 6. genannten sonstigen Bestandteile dieses Arzneimittels sind. Wenn Sie sich nicht sicher sind, sprechen Sie mit Ihrem Arzt,

dem medizinischen Fachpersonal oder Ihrem Apotheker, bevor Sie mit diesem Arzneimittel behandelt werden. Warnhinweise und Vorsichtsmaßnahmen

# Bitte sprechen Sie mit Ihrem Arzt, dem medizinischen

Fachpersonal oder Ihrem Apotheker, bevor Sie mit Caspofungin SUN behandelt werden

- wenn Sie unter anderen Arzneimittelallergien leiden. wenn Sie schon einmal Leberprobleme hatten oder haben -
- in diesem Fall könnten Sie eine andere Dosis dieses Arzneimittels benötigen. wenn Sie bereits mit Ciclosporin (das eine Abstoßung nach Organtransplantationen verhindern oder das Immunsys-
- tem unterdrücken soll) behandelt werden da Ihr Arzt möglicherweise zusätzliche Kontrollen Ihrer Blutwerte während der Behandlung durchführen muss. wenn Sie schon einmal gesundheitliche Probleme hatten
- Sollte einer der oben genannten Punkte auf Sie zutreffen (oder wenn Sie sich nicht sicher sind), sprechen Sie mit Ihrem Arzt,

dem medizinischen Fachpersonal oder Ihrem Apotheker, bevor Sie mit Caspofungin SUN behandelt werden. Caspofungin SUN kann außerdem schwerwiegende Nebenwirkungen an der Haut wie Stevens-Johnson-Syndrom (SJS) und

toxische epidermale Nekrolyse (TEN) verursachen. Anwendung von Caspofungin SUN zusammen mit anderen

### Informieren Sie Ihren Arzt, das medizinische Fachpersonal oder Ihren Apotheker, wenn Sie andere Arzneimittel einnehmen/ anwenden, kürzlich andere Arzneimittel eingenommen/ange-

wendet haben oder beabsichtigen andere Arzneimittel einzunehmen/anzuwenden. Dies gilt auch für nicht verschreibungspflichtige oder pflanzliche Arzneimittel.

Der Grund dafür ist, dass Caspofungin SUN die Wirkung anderer Arzneimittel beeinflussen kann. Andere Arzneimittel können wiederum die Wirkung von Caspofungin SUN beeinflussen.

Informieren Sie Ihren Arzt, das medizinische Fachpersonal oder Ihren Apotheker, wenn Sie eines der folgenden Arzneimittel einnehmen/anwenden:

- Ciclosporin oder Tacrolimus (Arzneimittel, die eine Abstoßung nach Organtransplantationen verhindern oder das Immunsystem unterdrücken sollen), da Ihr Arzt möglicherweise zusätzliche Kontrollen Ihrer Blutwerte während der Behandlung durchführen muss.
- einige Arzneimittel gegen das HI-Virus mit Wirkstoffen wie Efavirenz oder Nevirapin
- Phenytoin oder Carbamazepin (Arzneimittel zur Behandlung von Krampfanfällen [Epilepsie])
- $Dexame thas on (\verb|,|| kortison artiges|| Arzneimittel, ein Steroid)$
- Rifampicin (ein Antibiotikum) Sollte einer der oben genannten Punkte auf Sie zutreffen (oder

wenn Sie sich nicht sicher sind), sprechen Sie mit Ihrem Arzt, dem medizinischen Fachpersonal oder Ihrem Apotheker, bevor Sie mit Caspofungin SUN behandelt werden.

### Schwangerschaft und Stillzeit Wenn Sie schwanger sind oder stillen, oder wenn Sie vermuten,

schwanger zu sein, fragen Sie vor der Anwendung dieses Arzneimittels Ihren Arzt um Rat.

- Es liegen keine Daten zur Anwendung von Caspofungin SUN während der Schwangerschaft vor. Daher darf Caspofungin SUN in der Schwangerschaft nur angewendet werden, wenn der zu erwartende Nutzen das mögliche Risiko für das ungeborene Kind rechtfertigt.
- Frauen, die mit Caspofungin SUN behandelt werden, dürfen nicht stillen.

### Verkehrstüchtigkeit und Fähigkeit zum Bedienen von Maschinen Es gibt keine Informationen darüber, ob Caspofungin SUN die

Verkehrstüchtigkeit oder die Fähigkeit zum Bedienen von Maschinen beeinträchtigt.

### Dieses Arzneimittel enthält weniger als 1 mmol Natrium (23 mg) pro Durchstechflasche, d.h., es ist nahezu "natriumfrei".

Caspofungin SUN enthält Natrium

3. Wie ist Caspofungin SUN anzuwenden? Caspofungin SUN wird immer von einer autorisierten

# medizinischen Fachkraft zubereitet und Ihnen gegeben. Sie erhalten Caspofungin SUN:

1-mal täglich

- als langsame Infusion in eine Vene (intravenöse Infusion) über den Zeitraum von ca. einer Stunde.

Ihr Arzt wird die Dauer Ihrer Behandlung und die tägliche Dosis von Caspofungin SUN, die Sie erhalten, festlegen. Ihr Arzt wird auch überprüfen, wie gut das Arzneimittel bei Ihnen wirkt. Wenn Sie mehr als 80 kg wiegen, könnten Sie eine andere Dosis benötigen.

### Anwendung bei Kindern und Jugendlichen Die Dosierung für Kinder und Jugendliche kann sich von der

 $Dosierung \ für \ er wach sene \ Patienten \ unterscheiden.$ Wenn Ihnen eine größere Menge von Caspofungin SUN

### gegeben wurde, als Sie erhalten sollten Ihr Arzt wird entscheiden, welche Dosis Caspofungin SUN Sie

benötigen und wie lange Sie die tägliche Dosis Caspofungin SUN erhalten. Wenn Sie besorgt sind, dass Sie eine zu hohe Dosis Caspofungin SUN erhalten haben, teilen Sie dies umgehend Ihrem Arzt oder einer medizinischen Fachkraft Wenn Sie weitere Fragen zur Anwendung dieses Arzneimittels

haben, wenden Sie sich an Ihren Arzt, das medizinische Fachpersonal oder Apotheker. 4. Welche Nebenwirkungen sind möglich?

# Wie alle Arzneimittel kann auch dieses Arzneimittel Nebenwir-

kungen haben, die aber nicht bei jedem auftreten müssen Teilen Sie einem Arzt oder einer medizinischen Fachkraft

sofort mit, wenn Sie eine der folgenden Nebenwirkungen zinische Behandlung: Hautausschlag, Juckreiz, Wärmegefühl, Schwellung von

- Gesicht, Lippen oder Rachen (Angioödem) oder Atembeschwerden – möglicherweise haben Sie eine durch Histamin verursachte Reaktion auf das Arzneimittel Atemnot begleitet von pfeifenden Atemgeräuschen oder
- Verschlechterung eines bereits bestehenden Hautausschlags - möglicherweise reagieren Sie auf dieses Arzneimittel allergisch Husten, schwerwiegende Atemnot - wenn Sie als Erwachsener unter einer invasiven Aspergillose leiden, könnten Sie
- schwerwiegende Atembeschwerden bis hin zu einem Atemstillstand erleiden. Hautausschlag, Hautabschälungen, wunde Stellen an Schleimhäuten, nässender, juckender Hautausschlag (Nesselsucht), großflächige Hautabschälungen

einige Nebenwirkungen schwerwiegend sein. Wenden Sie sich an Ihren Arzt, wenn Sie weitere Fragen haben. Andere Nebenwirkungen bei Erwachsenen umfassen:

Wie bei allen verschreibungspflichtigen Arzneimitteln können

Häufig (kann bis zu 1 von 10 Behandelten betreffen) erniedrigtes Hämoglobin (zu wenig sauerstoffbindende Substanz im Blut), erniedrigte Anzahl weißer Blutzellen

### erniedrigtes Albumin (bestimmtes Eiweiß) in Ihrem Blut, erniedrigtes Kalium oder niedrige Kalium-Spiegel im Blut

- Kopfschmerzen

\* 10,5 ml sollten zur Auflösung des Pulvers für alle Durchstechflaschen verwendet



HERSTELLUNG DER INFUSIONSLÖSUNG FÜR ERWACHSENE



Volumenreduzierte Endkonzentratior SUN zu 100 ml) Stammlösung Caspofungin (Zugabe der 0,47 mg/ml 0,34 mg/ml Endkonzentration SUN zu 250 ml) Stammlösung Caspofungin Herstellung (Zugabe der 0,20 mg/ml Standard-0,14 mg/ml Stammlösung Infusionsbeutel oder -flasch Volumen der Caspofungin **SUN für die** Zugabe in eine(n) 10 ml 10 ml 7 m 7 ml 35 mg volumenredu Patienten mit mäßig 35 mg für Patienten 50-mg-Durchstech Durchstechflasche) funktion (aus einer schränkter Lebermit mäßig einge-(aus einer 50-mg-50 mg volumenreduzierte Dosis einaeschränkter zierte Dosis für Leberfunktion **POSIS**\*

5,2 mg/ml.

ist auf sichtbare Partikel oder Verfärbung zu prüfen. Diese Stammlösung kann bis zu auf. Es wird so lange vorsichtig gemischt, bis die Lösung klar ist. Diese Stammlösung 24 Stunden bei ≤ 25 °C oder bei 5 °C ± 3 °C aufbewahrt werden.

2.Schritt: Herstellung der Infusionslösung für den Patienten aus der Stammlösung von Caspofungin SUN

werden: Natriumchloridlösung für Injektionszwecke oder Ringer-Laktat-Lösung. Unter aseptischen Bedingungen wird die entsprechende Menge des Stammlösungs-Konzentrates (siehe nachfolgende Tabelle) in eine(n) Infusionsbeutel oder –flasche Folgende Lösungen können für die gebrauchsfertige Infusionslösung verwendet

mit 250 ml Inhalt gegeben

Das weiße bis gebrochen-weiße, kompakte gefriergetrocknete Pulver löst sich völlig Die folgenden Informationen sind nur für Ärzte bzw. medizinisches 1.Schritt: Zubereitung des Konzentrats (Stammlösung) mit herkömmlichen Um das Pulver aufzulösen, wird die Durchstechflasche auf Raumtemperatur gebracht. Unter aseptischen Bedingungen werden 10,5 ml Wasser für Injektionszwecke zugegeben. Die Konzentration der Lösung in der Durchstechflasche beträgt dann GLUCOSEHALTIGE LÖSUNGEN DÜRFEN NICHT VERWENDET WERDEN, da Caspofungin SUN in glucosehaltigen Lösungen nicht stabil ist. Caspofungin SUN DARF NICHT MIT ANDEREN ARZNEIMITTELN GEMISCHT ODER ZUSAMMEN MIT DIESEN INFUNDIERT WERDEN, da keine Daten zur Kompatibilität von Caspofungin SUN mit anderen intravenösen Substanzen, Hilfsstoffen oder Arzneimitteln vorliegen. Die Infusionslösung ist auf sichtbare Partikel oder Verfärbung zu prüfen. ANWEISUNGEN FÜR DIE ANWENDUNG BEI ERWACHSENEN PATIENTEN Hinweise zur Rekonstitution und Verdünnung von Caspofungin SUN: Zubereitung von Caspofungin SUN Durchstechflaschen Fachpersonal bestimmt:

Herstellung einer Infusionslösung Pulver für ein Konzentrat zur Caspofungin

**Caspofungin SUN 50 mg** 

- Kurzatmigkeit
- Durchfall, Übelkeit oder Erbrechen
- Veränderungen einiger Laborwerte des Blutes (darunter erhöhte Werte bei einigen Leberfunktionstests)
- Juckreiz, Hautausschlag, Hautrötung oder übermäßiges Schwitzen
- Gelenkschmerzen
- Schüttelfrost, Fieber
- Juckreiz an der Einstichstelle

# Gelegentlich (kann bis zu 1 von 100 Behandelten be-

- Veränderungen einiger Laborwerte bei Blutuntersuchungen (einschließlich Bildung von Blutgerinnseln; Blutplättchen, roter und weißer Blutkörperchen)
- Appetitlosigkeit, vermehrt Flüssigkeit im Körper, gestörter Salzhaushalt im Körper, erhöhte Blutzuckerwerte, niedrige Blutkalziumwerte, erhöhte Blutkalziumwerte, erniedrigte Blutmagnesiumwerte, erhöhter Säuregehalt im Blut
- Verwirrung, Nervosität, Schlaflosigkeit
- Schwindel, herabgesetzte Empfindlichkeit (besonders der Haut), Zittern, Schläfrigkeit, Geschmacksstörung, Kribbeln oder Taubheitsgefühl
- Verschwommensehen, vermehrte Bildung von Tränen, Schwellung des Augenlids, Gelbfärbung der Augen
- Gefühl eines beschleunigten oder unregelmäßigen Herzschlags, beschleunigter Herzschlag, unregelmäßiger Herzschlag, abnormaler Herzrhythmus, Herzversagen
- Hautrötungen und Hitzewallungen, hoher Blutdruck, niedriger Blutdruck; Rötung entlang einer Vene, die sehr berührung sempfindlich reagiert Verengung der Muskeln um die Atemwege mit pfeifenden
- Atemgeräuschen oder Husten, beschleunigte Atmung, Kurzatmigkeit im Schlaf, was zum Aufwachen führt, verminderter Sauerstoffgehalt im Blut, ungewöhnliche Atemgeräusche, Rasselgeräusche in der Lunge, Giemen, verstopfte Nase, Husten, Schmerzen im Hals Bauchschmerzen, Oberbauchschmerzen, Blähungen,
- Verstopfung, Schluckbeschwerden, trockener Mund, Verdauungsstörungen, Abgang von Gasen, Magenbeschwerden, Schwellungen aufgrund von Flüssigkeitsansammlung Gallenstau, vergrößerte Leber, Gelbsucht mit Gelbfärbung
- der Haut und/oder Augen, Leberschaden durch Arzneimittel- oder Chemikalieneinwirkung, Leberfunktionsstö-Hautgewebeveränderungen, allgemeiner Juckreiz, nässender, juckender Hautausschlag (Nesselsucht), Hautausschlag verschiedener Ausprägungen, Hautveränderungen, rote,
- auch im Gesicht oder anderen Körperstellen Rückenschmerzen, Gliederschmerzen (Arme oder Beine), Knochenschmerzen, Muskelschmerzen, Muskelschwäche

oft juckende Stellen an den Gliedmaßen und manchmal

- Nierenversagen, plötzliches Nierenversagen
- Schmerzen an der Einstichstelle, Beschwerden an der Einstichstelle (Rötung, Verhärtung, Schmerzen, Schwellung, Reizung, Hautausschlag, nässender, juckender Hautausschlag (Nesselsucht), aus der Infusionsnadel in das umliegende Gewebe austretende Flüssigkeit), Venenentzündungen an der Einstichstelle
- erhöhter Blutdruck und Veränderungen einiger Laborwerte bei Blutuntersuchungen (wie erhöhte Werte in einigen Nierenfunktionstests und Blutgerinnungstests), erhöhte Spiegel von Arzneimitteln, die das Immunsystem unterdrücken (sofern Sie solche bekommen haben)
- Beschwerden im Brustkorb, Schmerzen im Brustkorb, Gefühl einer veränderten Körpertemperatur, allgemeines Unwohlsein, allgemeine Schmerzen, Schwellung im Gesicht, Schwellung an den Gliedmaßen (Knöchel, Hände oder Füße), Schwellungen, erhöhte Schmerzempfindlichkeit, Müdigkeit

# Nebenwirkungen bei Kindern und Jugendlichen: Sehr häufig (kann mehr als 1 von 10 Behandelten betreffen)

### Häufig (kann bis zu 1 von 10 Behandelten betreffen) Kopfschmerzen

- Hitzewallungen, niedriger Blutdruck Veränderungen einiger Laborwerte bei Blutunter-
- suchungen (wie erhöhte Werte in einigen Leberfunktionstests) Juckreiz, Hautausschlag
- Schmerzen an der Einstichstelle Schüttelfrost
- Veränderungen einiger Laborwerte bei Blutuntersuchungen

### Meldung von Nebenwirkungen Wenn Sie Nebenwirkungen bemerken, wenden Sie sich an

Ihren Arzt oder das medizinische Fachpersonal. Dies gilt auch für Nebenwirkungen, die nicht in dieser Packungsbeilage angegeben sind. Sie können Nebenwirkungen auch direkt dem

Bundesinstitut für Arzneimittel und Medizinprodukte Abt. Pharmakovigilanz

Kurt-Georg-Kiesinger-Allee 3 D-53175 Bonn Website: www.bfarm.de

anzeigen. Indem Sie Nebenwirkungen melden, können Sie dazu beitragen, dass mehr Informationen über die Sicherheit dieses Arz-

neimittels zur Verfügung gestellt werden. Wie ist Caspofungin SUN aufzubewahren?

# Bewahren Sie dieses Arzneimittel für Kinder unzugänglich auf.

Sie dürfen dieses Arzneimittel nach dem auf dem Umkarton oder der Durchstechflasche nach "Verwendbar bis" angegebenen Verfallsdatum nicht mehr verwenden. Das Verfallsdatum

bezieht sich auf den letzten Tag des angegebenen Monats.

Ungeöffnete Durchstechflaschen: Im Kühlschrank lagern (2°C-8°C).

Die chemische und physikalische Anbruchstabilität wurde für bis zu 24 Stunden bei  $\leq$  25 °C und bei 5 °C  $\pm$  3 °C nachgewiesen, wenn die Rekonstitution mit Wasser für Injektionszwecke

Aus mikrobiologischer Sicht sollte das Produkt sofort verwendet werden, es sei denn die Methode der Öffnung/Rekonstitution/Verdünnung schließt das Risiko einer mikrobiologischen Kontamination aus. Der Grund dafür ist, dass das Arzneimittel keine Bestandteile enthält, die das Bakterienwachstum verhindern. Wird das Produkt nicht sofort verwendet, liegen die Aufbewahrungszeiten und -bedingungen vor dem Gebrauch in der Verantwortung des Anwenders.

# Verdünnte Infusionslösung für den Patienten

Die chemische und physikalische Anbruchstabilität für die verdünnte Infusionslösung des Patienten wurde für 48 Stunden bei 2 °C – 8 °C und bei Raumtemperatur (25 °C) nachgewiesen, wenn die Verdünnung mit Natriumchlorid-Lösung für Injektionszwecke 9 mg/ml (0,9 %), 4,5 mg/ml (0,45 %) oder 2,25 mg/ml (0,225 %) oder mit Ringer-Lactat-Lösung erfolgt.

Aus mikrobiologischer Sicht sollte das Produkt sofort ver-

wendet werden. Wird das Produkt nicht sofort verwendet, liegen Lagerungszeiten und -bedingungen in der Verantwortlichkeit des Anwenders und sollten normalerweise 24 Stunden bei 2°C – 8°C nicht überschreiten, es sei denn die Rekonstitution und Verdünnung hat unter kontrollierten und validierten a sept is chen Bedingungen statt gefunden.Nur entsprechend ausgebildetes medizinisches Fachpersonal,

das mit den Hinweisen zur Handhabung vertraut ist, sollte dieses Arzneimittel zubereiten (siehe unten "Hinweise zur Rekonstitution und Verdünnung von Caspofungin SUN").

Entsorgen Sie Arzneimittel nicht im Abwasser oder Haushaltsabfall. Fragen Sie Ihren Apotheker, wie das Arzneimittel zu entsorgen ist, wenn Sie es nicht mehr verwenden. Sie tragen damit zum Schutz der Umwelt bei.

### 6. Inhalt der Packung und weitere Informationen

### Was Caspofungin SUN enthält Der Wirkstoff ist Caspofungin.

- Jede 50 mg Durchstechflasche enthält 50 mg Caspofungin (als Caspofungindiacetat).
- Nach Rekonstitution in 10,5 ml Wasser für Injektionszwecke enthält 1 ml 5,2 mg Caspofungin.
- Die sonstigen Bestandteile sind Sucrose, Mannitol (Ph.Eur.), Essigsäure (99 %) und Natriumhydroxid (zur pH-Wert Einstellung).

### Caspofungin SUN ist ein steriles, weißes bis gebrochen-weißes, gefriergetrocknetes Pulver.

Wie Caspofungin SUN aussieht und Inhalt der Packung

Jede Packung enthält 1 Durchstechflasche (10 ml) mit Pulver.

Pharmazeutischer Unternehmer Sun Pharmaceuticals Germany GmbH

Hemmelrather Weg 201 51377 Leverkusen E-Mail: info.de@sunpharma.com Internet: www.sun-pharmaceuticals.de Hersteller

15351 Pallini, Attiki Griechenland oder

Pharmathen S.A.

6 Dervenakion str.

Pharmadox Healthcare Ltd. KW20A Kordin Industrial Park PLA 3000 Paola Malta

oder

ELPEN PHARMACEUTICAL CO., INC Marathonos Ave. 95, Pikermi Attiki 19009 Griechenland Dieses Arzneimittel ist in den Mitgliedstaaten des Euro-

### päischen Wirtschaftsraumes (EWR) und im Vereinigten Königreich (Nordirland) unter den folgenden Bezeichnungen Dänemark: Caspofungin SUN 50 mg pulver til koncentrat til

infusionsvæske, opløsning Caspofungin SUN 50 mg polvo para concen-

Spanien: trada para solucio para perfusion EFG Caspofungine SUN 50 mg, poudre pour solution Frankreich:

à diluer pour perfusion Italien: Caspofungin SUN

Caspofungin SUN 50 mg Pulver für ein Konzentrat Deutschland: zur Herstellung einer Infusionslösung Vereinigtes

Köniareich Caspofungin 50 mg powder for concentrate for (Nordirland):

solution for infusion Rumänien Caspofungina Terapia 50 mg pulbere pentru concentrat pentru soluție perfuzabilă

Diese Packungsbeilage wurde zuletzt überarbeitet im

temperatur

V04-00

September 2022.



verwendet wird,

indem Sie die

# Zubereitung der 50 mg/m² Infusion für Kinder und Jugendliche > 3 Monate (mit

Bestimmen Sie die tägliche Erhaltungsdosis, die für Kinder und Jugendliche

KOF des Patienten (wie oben berechnet) und

0,225% iger Natrium chlorid lösung oder Ringer-Laktat-Lösung gegeben. sie im Kühlschrank bei 2 °C – 8 °C oder bei Raumtemperatur (25 °C) aufbewahrt Diese Infusionslösung muss innerhalb von 48 Stunden verbraucht werden, wenn 0,225% iger Natrium chloridlösung oder Ringer-Laktat-Lösung gegeben werden, wobei eine Endkonzentration von 0,5 mg/ml nicht überschritten werden sollte Konzentrates in ein reduziertes Volumen von 0,9%iger, 0,45%iger, oder Alternativ kann dieses Volumen (ml)<sup>c</sup> des Caspofungin SUN Stammlösungs: venn 10 ml der Durchstechflasche entnommen werden

Entnehmen Sie der Durchstechflasche das Volumen des Arzneimittels, das der zu". Diese Stammlösung kann bis zu 24 Stunden bei  $\leq$  25 °C oder bei 5 °C  $\pm$  3 °C eine(n) Infusionsbeutel (oder –flasche) mit 250 ml 0,9%iger, 0,45%iger, oder wird dieses Volumen (ml)<sup>c</sup> des Caspofungin SUN Stammlösungs-Konzentrates in Durchstechflasche beträgt dann 5,2 mg/ml. aufbewahrt werden". Die endgültige Konzentration von Caspofungin in der berechneten Initialdosis entspricht (Schritt 1). Unter aseptischen Bedingungen a. Caspofungin SUN ergibt normalerweise die gesamte angegebene Dosis (50 mg)

Hinweise zur Zubereitung: Die Stammlösung ist bei der Zubereitung und vor der Infusion auf sichtbare Partikel oder Verfärbung

Das weiße bis gebrochen-weiße, kompakte gefriergetrocknete Pulver löst völlig auf. Vorsichtig so lange mischen, bis die Lösung klar ist.

sich

zu prüfen. Sollte die Lösung

trüb

sein oder

Bringen Sie die gekühlte Durchstechflasche Caspofungin SUN auf Zimmer Geben Sie unter aseptischen Bedingungen 10,5 ml Wasser für Injektionszwecke Die Maximaldosis am ersten Tag sollte 70 mg ungeachtet der für den Patienten sie im Kühlschrank bei 2 °C – 8 °C oder bei Raumtemperatur (25 °C) aufbewahrt Diese Infusionslösung muss innerhalb von 48 Stunden verbraucht werden, wenr wobei eine Endkonzentration von 0,5 mg/ml nicht überschritten werden sollte. 0,225%iger Natriumchloridlösung oder Ringer-Laktat-Lösung gegeben werden Bestimmen Sie die Initialdosis, die für Kinder und Jugendliche verwendet wird,

gungen wird dieses Volumen (ml)

gegeben. Alternativ kann dieses Volumen (ml)` des Caspofungin SUN Stammlö 0,45% iger, oder 0,225% iger Natrium chloridlösung oder Ringer-Laktat-Lösung zentrates in eine(n) Infusionsbeutel (oder -flasche) mit 250 ml 0,9%iger,

sungs-Konzentrates in ein reduziertes Volumen von 0,9%iger, 0,45%iger, oder

indem Sie die KOF des Patienten (wie oben berechnet) und folgende Gleichung

 $KOF(m^2) \times 70 \text{ mg/m}^2 = Initial dosis$ 

verwenden:

berechneten Dosis nicht überschreiten

Zubereitung der 70 mg/m² Infusion für Kinder und Jugendliche > 3 Monate (mit

Patienten nach folgender Formel: (Mosteller Formel) Berechnung der Körperoberfläche (KOF) für die pädiatrische Dosierung Berechnen Sie vor der Zubereitung der Infusion die Körperoberfläche (KOF) KOF (m<sup>\*</sup>)= Größe (cm) x Gewicht (kg)

des ω

ANWEISUNGEN FÜR DIE ANWENDUNG BEI KINDERN UND JUGENDLICHEN

zu<sup> $^{\circ}$ </sup>. Diese Stammlösung kann bis zu 24 Stunden bei  $\leq$  25  $^{\circ}$ C oder bei 5  $^{\circ}$ C  $\pm$  3  $^{\circ}$ C Geben Sie unter aseptischen Bedingungen 10,5 ml Wasser für Injektionszwecke

Entnehmen Sie der Durchstechflasche das Volumen des Arzneimittels, das der

Durchstechflasche beträgt dann 5,2 mg/ml.

berechneten Erhaltungsdosis entspricht (Schritt 1). Unter aseptischen Bedin-

des Caspofungin SUN Stammlösungs-Kon-

aufbewahrt werden". Die endgültige Konzentration von Caspofungin in der

Die tägliche Erhaltungsdosis sollte 70 mg berechneten Dosis nicht überschreiten

Bringen Sie die gekühlte Durchstechflasche Caspofungin SUN auf Zimmertem ungeachtet der für den Patienter

2829354/2