

TITLE - LIPOSOMAL AMPHOTERICIN B / AMBISOME MEDICATION PATIENT INFORMATION IN TURKISH

Source : Medicines Org UK

Disclaimer : Document presented by www.911GlobalMeds.com



Express Medicine Shipments, Globally!

FOR PUBLIC INTEREST & INFORMATION ONLY.
NO BRAND OR GENERIC MEDICINE IS BEING PROMOTED
FOR SALES FROM THE CONTENT OF THIS DOCUMENT.

AmBisome Lipozomal 50 mg İnfüzyonluk dispersiyon için Toz Lipozomal amfoterisin B

Bu ilaç size verilmeden önce bu kullanma talimatının tamamını okuyunuz çünkü sizin için önemli bilgiler içermektedir.

- Bu broşürü saklayın. Tekrar okumanız gerekebilir.
- Başka sorularınız varsa doktorunuza sorun.
- Herhangi bir yan etki görürseniz doktorunuzla konuşun. Bu, bu broşürde listelenmeyen olası yan etkileri içerir. 4. bölüme bakın.

Bu broşürde neler var?

1. AMBISOME nedir ve ne için kullanılır?
2. Size AmBisome verilmeden önce bilmeniz gerekenler
3. AmBisome nasıl kullanılır?
4. Olası yan etkiler
5. AmBisome nasıl saklanır
6. Paket içeriği ve diğer bilgiler

1. AMBISOME nedir ve ne için kullanılır?

AmBisome bir antifungal antibiyotiktir.AmBisome'daki aktif bileşen amfoterisin B'dir.

AMBISOME infüzyon olarak verilirbir doktor veya hemşire tarafından hastanede damara (damla) sokulması.

AMBISOME, mantarların neden olduğu ciddi enfeksiyonları tedavi etmek için kullanılır:

- **Vücudun bir veya daha fazla derin organının mantar enfeksiyonları.**
- **Şüpheli mantar enfeksiyonları** olan hastalarda **artan sıcaklık ve nötropeni**. Nötropeni, nötrofil adı verilen azalmış sayıda beyaz kan hücresidir. Bunlar enfeksiyonlarla mücadelede önemlidir. Nötropeni, kanser tedavilerinin bir yan etkisi olabilir.

Size AMBISOME verilmeden önce doktorunuz ateşinizin bakteri veya virüslerden kaynaklanıp kaynaklanmadığını kontrol edecektir. Muhtemelen zaten bir veya daha fazla antibiyotik almış olacaksınız. Tedaviye rağmen devam eden ateş, mantar enfeksiyonuna bağlı olabilir. Ancak bunu mevcut testlerle doğrulamak zor.

- **visseral leishmaniasis**, bir parazitin neden olduğu bir hastalık.

2. Size AmBisome verilmeden önce bilmeniz gerekenler

İlk tedavinizden önce

İlk tedavinizden önce doktorunuz size küçük bir miktar AMBISOME verebilir. Daha sonra, tam dozun infüzyonuna devam etmeden önce, alerjik reaksiyonunuz olup olmadığını görmek için yaklaşık 30 dakika bekleyeceklerdir.

Doktorunuz size AMBISOME vermeyecektir.

- **alerjiniz varsa**(Amfoterisin B'ye veya AmBisome'in diğer bileşenlerinden herhangi birine karşı aşırı duyarlı). Ancak, eğer **durumunuz hayati tehlike arz ediyor** Doktorunuz yalnızca AmBisome'un size yardımcı olabileceğine inanıyorsa size AMBISOME verilebilir.
- Daha önce şiddetli bir alerjik reaksiyon yaşadığınız (**anafilaktik veya anafilaktoid**) AmBisome'a. Bu tür ani ve yaşamı tehdit eden alerjik reaksiyonların semptomları şunları içerir: kızarma, kaşıntı, hastalık, yüz, ağız, dil ve solunum yollarının şişmesi, genellikle solunum güçlüğüne neden olur.

Uyarılar ve önlemler

Doktorunuz AMBisome ile özel olarak ilgilenenektir.

- **Şiddetli alerjik (anafilaktik) reaksiyonunuz varsa.**Bu olursa, doktorunuz infüzyonu durduracaktır.
- **İnfüzyonla ilgili başka reaksiyonlar alırsanız.** Böyle bir durumda doktorunuz infüzyonu yavaşlatabilir, bu nedenle daha uzun bir süre (yaklaşık 2 saat) boyunca AmBisome alırsınız. Doktorunuz ayrıca difenhidramin (bir antihistaminik), parasetamol, petidin (ağrı kesici) ve/veya hidrokortizon (bir anti-inflamatuar ilaç) gibi infüzyonla ilgili reaksiyonları önlemek veya tedavi etmek için ilaçlar verebilir. bağışıklık sistemi).
- **Böbrek hasarına neden olabilecek başka ilaçlar alıyorsanız, see Diğer ilaçları almak,Sağ.** AMBISOME böbreğe zarar verebilir. Doktorunuz veya hemşireniz düzenli kan örnekleri alacaktır. Bu, kreatinin (böbrek fonksiyonunu yansıtan kandaki bir kimyasal) ve elektrolit düzeylerini (özellikle potasyum ve magnezyum) test etmek içindir. Böbrek problemlerinizi varsa bunların her ikisi de anormal olabilir. Bu, özellikle böbreğe zarar verebilecek başka ilaçlar alıyorsanız önemlidir. Kan örnekleri ayrıca karaciğerinizdeki değişiklikler ve vücudunuzun yeni kan hücreleri ve trombosit üretme kabiliyeti açısından da test edilecektir.
- **Kan testleri böbrek fonksiyonunda bir değişiklik gösteriyorsa,**veya diğer önemli değişiklikler. Böyle bir durumda doktorunuz size daha düşük dozda AMBISOME verebilir veya tedaviyi durdurabilir.
- **Kan testleri potasyum seviyenizin düşük olduğunu gösteriyorsa.** Böyle bir durumda doktorunuz, AmBisome ile tedaviniz sırasında almanız için bir potasyum takviyesi reçete edebilir.
- **Beyaz kan hücresi transfüzyonunuz varsa.** Beyaz kan hücresi transfüzyonu sırasında veya kısa bir süre sonra AmBisome infüzyonu verilirse, akciğerlerde ani ve ciddi sorunlar meydana gelebilir. Doktorunuz infüzyonların mümkün olduğunca uzun süre ayrılmasını önerecektir. Bu, akciğer sorunları riskini azaltacak ve akciğerleriniz izlenecektir.
- **Böbrek yetmezliğiniz varsa ve diyalize giriyorsanız.** İşlem bittikten sonra doktorunuz AMBISOME tedavisine başlayabilir.
- **şeker hastalığınız varsa.** AMBISOME, her flakonda yaklaşık 900 mg sakaroz (şeker) içerir. Şeker hastalığınız varsa doktorunuza söyleyiniz.

Diğer ilaçlar ve AMBISOME

doktoruna söyleBaşka ilaçlar alıyorsanız veya yakın zamanda aldıysanız. Buna reçetesiz satın aldığınız ilaçlar ve bitkisel ürünler dahildir.

Böbrek hasarına neden olabilecek ilaçlar:

- **Bağışıklık sistemini baskılayan ilaçlar**(*bağışıklık bastırıcılar*), örneğin siklosporin ve takrolimus.
- **Bazı antibiyotikler**aranan *aminoglikozitler*(gentamisin, neomisin ve streptomisin dahil) ve *polimiksinler*.

- **pentamidin**AIDS ve leishmaniasis hastalarında zatürreyi tedavi etmek için kullanılan bir ilaç.
- **Bu ilaçlardan herhangi birini alıyorsanız doktorunuza söyleyiniz.**AmBisome, ilacın neden olduğu böbrek hasarını daha da kötüleştirebilir. Bu ilaçlardan herhangi birini alıyorsanız, doktorunuz veya hemşireniz böbreklerinizi kontrol etmek için düzenli kan örnekleri alacaktır.

Potasyum seviyenizi düşürebilecek ilaçlar:

- **kortikosteroidler**,bağışıklık sisteminizin tepkisini azaltarak çalışan iltihap önleyici ilaçlar.
- **kortikotropin**(ACTH), vücudunuz tarafından üretilen kortikosteroid miktarını kontrol etmek için kullanılır. Vücut strese tepki olarak kortikosteroid üretir.
- **diüretikler**,vücudunuzun ürettiği idrar miktarını artıran ilaçlar. Buna furosemid dahildir.
- **Dijital glikozitler**,yüksükotu bitkisinden üretilen ve kalp yetmezliğini tedavi etmek için kullanılan ilaçlar. AmBisome, kalp ritmi değişiklikleri gibi dijitalerin yan etkilerini kötüleştirebilir.
- **Kas gevşeticiler**genellikle ameliyat sırasında tübokürarin gibi kullanılır. AMBISOME kas gevşetici etkisini artırabilir.

Diğer ilaçlar:

- **Antifungal ilaçlar**,flusitozin gibi. AMBISOME, flusitozinin yan etkilerini kötüleştirebilir. Bu, vücudun yeni kan hücreleri üretme yeteneğindeki değişiklikleri içerir. Bu, kan testlerinde görülebilir.
- **Bazı kanser ilaçları**,metotreksat, doksorubisin, karmustin ve siklofosamid gibi. Bu tür ilaçları AMBISOME ile birlikte almak böbrek hasarına, hırıltılı solunuma veya solunum güçlüğüne ve düşük tansiyona neden olabilir.
- **Beyaz kan hücresi (lökosit) transfüzyonları.** Beyaz kan hücresi transfüzyonu sırasında veya kısa bir süre sonra AmBisome infüzyonu verilirse, akciğerlerde ani ve ciddi sorunlar meydana gelebilir. Doktorunuz infüzyonların mümkün olduğunca uzun süre ayrılmasını önerecektir. Bu, akciğer sorunları riskini azaltacak ve akciğerleriniz izlenecektir.

Hamilelik ve emzirme

Hamileyseniz veya emziriyorsanız, hamile olabileceğinizi düşünüyorsanız veya bebek sahibi olmayı planlıyorsanız, bu ilacı almadan önce doktorunuza danışınız.

Doktorunuz AMBISOME'u yalnızca tedavinin yararlarının sizin, doğmamış çocuğunuz veya bebeğiniz için risklerinden daha fazla olduğunu düşünürse reçete edecektir.

Araç ve makine kullanma Araç

veya makine kullanmayınız

AMBISOME'un olası yan etkilerinden bazıları, güvenli bir şekilde araç veya makine kullanma yeteneğinizi etkileyebilir, Bkz. Bölüm 4, *Olası yan etkiler*.

AMBISOME şeker içerir

Şeker hastalığınız varsa doktorunuza söyleyiniz. AMBISOME her flakonda yaklaşık 900 mg şeker (sakaroz) içerir.

3. AmBisome nasıl verilir?

AMBISOME size her zaman bir doktor veya hemşire tarafından verilir. Bir damara (damla) verilir. AmBisome başka bir yöntemle verilmemelidir.

İnfüzyonu hazırlamak için AmBisome, enjeksiyon için steril su içinde çözülmeli ve ardından dekstroz içeren bir çözelti ile seyreltilmelidir.

AMBISOME, salin (tuz) solüsyonları veya diğer tıbbi ürünler veya elektrolitler ile karıştırılmamalıdır.

AmBisome diğer amfoterisin ürünleriyle değiştirilemez.

İlk tedavinizden önce

İlk tedavinizden önce doktorunuz size küçük bir miktar AMBISOME verebilir. Daha sonra, tam dozun infüzyonuna devam etmeden önce, alerjik reaksiyonunuz olup olmadığını görmek için yaklaşık 30 dakika bekleyeceklerdir.

Yetişkinlerde kullanım

AMBisome dozunuz vücut ağırlığınıza bağlı olacaktır.

Vücudun bir veya daha fazla derin organının mantar enfeksiyonları:

Tedaviye normalde 2 ila 4 hafta boyunca her gün vücut ağırlığının kilogramı başına 1 mg ile başlanır. Doktorunuz, aldığınız miktarı vücut ağırlığınızın kilogramı başına 3 mg'a kadar artırmaya karar verebilir.

Mukormikoz için başlangıç dozu normalde günde vücut ağırlığının kg'ı başına 5 mg'dır. Terapi süresi, doktorunuz tarafından kişiye özel olarak belirlenecektir.

Ateşi yükselmiş ve nötropenisi olan hastalarda şüpheli mantar enfeksiyonları:

Önerilen günlük doz, günde vücut ağırlığının kg'ı başına 3 mg'dır. AmBisome, 3 gün üst üste ateşiniz normale dönene kadar size verilecektir. Ancak, AmBisome arka arkaya 42 günden fazla verilmemelidir.

Viseral leishmaniasis:

Size 10 ila 21 günlük bir süre boyunca vücut ağırlığınızın her bir kilogramı için 21 ila 30 mg arasında toplam bir doz verilebilir. Doktorunuz size alacağınız AMBISOME miktarına ve kaç gün içinde verileceğine karar verecektir.

Çocuklarda ve ergenlerde kullanım

AMBISOME çocukları tedavi etmek için kullanılmıştır. Bir çocuk için AmBisome dozu, yetişkinlerde olduğu gibi vücut ağırlığının kilogramı başına hesaplanır.

AmBisome, 1 aylıktan küçük bebeklerde önerilmez.

Yaşlı hastalarda kullanım

Yaşlı hastalarda doz veya infüzyon sıklığında herhangi bir değişikliğe gerek yoktur.

Böbrek sorunları olan hastalarda kullanım

AMBISOME böbrek sorunları olan hastalara günde vücut ağırlığının kilogramı başına 1 ila 5 mg arasında değişen dozlarda verilmiştir. Doz veya infüzyon sıklığında değişiklik gerekli değildir. AmBisome tedavisi sırasında böbrek fonksiyonundaki değişiklikleri test etmek için doktorunuz veya hemşireniz düzenli kan örnekleri alacaktır.

İnfüzyon ne kadar sürer?

Normalde infüzyon 30 ila 60 dakika sürer. Günde vücut ağırlığının kilogramı başına 5 mg'ın üzerindeki dozlar için infüzyon 2 saate kadar sürebilir.

Kullanmanız gerekenden daha yüksek bir AMBisome dozu aldıysanız

Çok fazla AMBisome aldığınızı düşünüyorsanız hemen doktorunuza söylemelisiniz. Bu ürünün kullanımıyla ilgili başka sorularınız varsa, doktorunuza sorun.

4. Olası yan etkiler

Tüm ilaçlar gibi, herkeste görülme de AMBISOME yan etkilere neden olabilir.

İnfüzyon sırasında yan etkiler

İnfüzyon sırasında yan etkiler yaşayabilirsiniz:

- **Çok yaygın**(*Bunlar her 10 kişiden 1'inden fazlasını etkileyebilir*): ateş, titreme ve titreme.
- **Daha az sıklıkta infüzyonla ilgili yan etkiler şunları içerir:**göğüste sıkışma, göğüs ağrısı, nefes darlığı, nefes almada zorluk (*muhtemelen hırıltı ile*), kızarma, normalden daha hızlı kalp atışı, düşük kan basıncı ve kas-iskelet ağrısı (eklem ağrısı, sırt ağrısı veya kemik ağrısı olarak tanımlanır).

Bu yan etkiler, infüzyon durdurulduğunda hızla ortadan kalkar. Bu reaksiyonlar, gelecekteki AMBISOME infüzyonlarında veya daha yavaş bir infüzyonda (2 saatten fazla) gerçekleşmeyebilir. Doktorunuz, infüzyonla ilgili reaksiyonları önlemek veya alırsanız semptomları tedavi etmek için size başka ilaçlar verebilir. İnfüzyonla ilgili ciddi bir reaksiyonunuz varsa, doktorunuz AmBisome infüzyonunu durduracaktır ve gelecekte bu tedaviyi almamalısınız.

Çok yaygın yan etkiler

Bunlar her 10 kişiden 1'inden fazlasını etkileyebilir:

- Düşük kan potasyum seviyeleri, yorgun hissetmeye, kafa karışıklığına, kas güçsüzlüğüne veya kramplara neden olur
- Hasta hissetmek veya hasta olmak
- Ateş, titreme veya titreme.

Yaygın yan etkiler

Bunlar her 10 kişiden 1'ini etkileyebilir:

- Düşük magnezyum, kalsiyum veya sodyum kan seviyeleri, yorgun hissetmeye, kafa karışıklığına, kas güçsüzlüğüne veya kramplara neden olur
- Yüksek kan şekeri seviyeleri
- Baş ağrısı
- Normalden daha hızlı bir kalp atış hızı
- Kan damarlarının genişlemesi, düşük tansiyon ve kızarmaya neden olur
- nefes darlığı
- İshal
- Mide (karın) ağrısı
- Döküntü
- Göğüs ağrısı
- Sırt ağrısı
- Kan testleri veya idrar testlerinde karaciğer veya böbrek fonksiyonu için anormal sonuçların ortaya çıkması.

Yaygın olmayan yan etkiler

Bunlar her 100 kişiden 1'ini etkileyebilir:

- Yaralanma sonrası deride kanama, olağandışı morarma ve uzun süre kanama

- Şiddetli alerjik (anafilaktoid) reaksiyon
- Nöbetler veya nöbetler (konvülsiyonlar)
- Muhtemelen hırıltı ile nefes almada zorluk.

Diğer yan etkiler

Bu yan etkilerin ne sıklıkla meydana geldiği bilinmemektedir:

- Anemi (düşük alyuvar seviyeleri), aşırı yorgunluk belirtileri, hafif aktiviteden sonra nefes darlığı ve soluk bir ten
- Şiddetli alerjik (anafilaktik) veya duyarlılık reaksiyonları
- Kalp krizi ve kalp ritmi değişiklikleri
- Böbrek yetmezliği ve böbrek sorunları. Belirtiler arasında yorgunluk ve daha az idrar yapma yer alır.
- Dudaklar, gözler veya dil çevresindeki derinin şişmesi.
- Kas yıkımı
- Kemik ağrısı ve eklem ağrısı

Fosforlu kan testi sonuçlarıyla etkileşim.AmBisome alan hastalardan alınan numuneler PHOSm testi adı verilen özel bir sistem kullanılarak analiz edildiğinde, kanınızdaki fosfat seviyelerinde bir artış olduğunu gösteren yanlış okumalar meydana gelebilir.

Test sonuçlarınız yüksek düzeyde fosfat gösteriyorsa, sonuçları doğrulamak için farklı bir sistem kullanarak daha fazla analiz yapılması gerekebilir.

Yan etkilerin raporlanması

Herhangi bir yan etki yaşarsanız, doktorunuzla konuşun. Bu, bu broşürde listelenmeyen olası yan etkileri içerir. Yan etkileri doğrudan ulusal raporlama sistemi aracılığıyla da bildirebilirsiniz:

Birleşik Krallık

Sarı Kart Şeması

Web sitesi: www.mhra.gov.uk/yellowcard

5. AmBisome nasıl saklanır

AmBisome hastane eczanesinde saklanır.

Bu ilacı çocukların göremeyeceği ve erişemeyeceği bir yerde saklayın.

{EXP} tarihinden sonra AmBisome'ı etikette belirtilen tarihten sonra kullanmayın. Son kullanma tarihi, ayın son gününü ifade eder.

25°C'nin üzerinde saklamayın.

Kısmen kullanılmış flakonları ileride hasta kullanımı için saklamayın.

Herhangi bir ilacı atık su veya evsel atık yoluyla atmayın. Artık kullanmadığınız ilaçları nasıl atacağınızı eczacınıza sorunuz. Bu önlemler çevrenin korunmasına yardımcı olacaktır.

6. Paket içeriği ve diğer bilgiler

AmBisome'ın içeriği

aktif madde amfoterisin B. Her flakon, lipozomların (küçük yağ parçacıkları) içine yerleştirilmiş 50 mg amfoterisin B içerir.

Diğer bileşenler: hidrojene soya fosfatidilkolin, kolesterol, distearoilfosfatidilgliserol, alfa tokoferol, sakaroz (şeker), disodyum süksinat heksahidrat, sodyum hidroksit ve hidroklorik asit.

AmBisome'in görünüşü ve paketin içeriği

AmBisome, dispersiyon için steril, parlak sarı bir liyofilizattır (dondurularak kurutulmuş toz). infüzyon için.

15 ml'lik, 20 ml'lik veya 30 ml'lik cam flakonlarda sunulmaktadır.

Her flakon 50 mg aktif bileşen amfoterisin B içerir.

Kapatma, bir kauçuk tıpa ve çıkarılabilir bir plastik kapak ile donatılmış bir alüminyum halka contadan oluşur.

Her kartonda 10 flakon ve 10 filtre bulunur.

Tüm paket boyutları pazarlanmayabilir.

Ruhsat Sahibi ve Üretici

Pazarlama Yetki Sahibi Gilead
Sciences International Ltd
Granta Park
Abington
Cambridge CB21 6GT
Birleşik Krallık

Üretici firma
Gilead Sciences Ireland UC, IDA
İş ve Teknoloji Parkı,
Carrigtohill,
ilçe Cork,
İrlanda

Bu ilaçla ilgili herhangi bir bilgi için lütfen Pazarlama Yetki Sahibinin yerel temsilcisiyle iletişime geçin:

Birleşik Krallık

Gilead Bilimleri Ltd.
Tel: + 44 (0) 8000 113700

Bu broşür en son şu tarihte revize edilmiştir: Eylül 2020

<----->

Aşağıdaki bilgiler yalnızca sağlık uzmanlarına yöneliktir:

SULANDIRMAYA BAŞLAMADAN ÖNCE BU BÖLÜMÜ VE BÖLÜM 4.4'Ü DİKKATLİCE OKUYUN

AmBisome, diğer amfoterisin ürünlerine eşdeğer değildir.

AmBisome, Enjeksiyon için Steril Su (bakteriostatik ajan olmadan) kullanılarak sulandırılmalı ve yalnızca infüzyon için Dekstroz solüsyonunda (%5, %10 veya %20) seyreltilmelidir.

Önerilenler dışında herhangi bir solüsyonun kullanılması veya solüsyonda bakteriostatik bir ajanın (örn. benzil alkol) bulunması AmBisome'un çökmesine neden olabilir.

AMBISOME salinle uyumlu DEĞİLDİR ve infüzyon için dekstroz solüsyonu (%5, %10 veya %20) ile yıkanmadıkça yeniden oluşturulmamalı veya salinle seyreltilmemeli veya daha önce salin için kullanılmış olan bir intravenöz yoldan uygulanmamalıdır. Bu mümkün değilse, AmBisome ayrı bir hattan uygulanmalıdır.

AMBISOME'u diğer tıbbi ürünler veya elektrolitlerle KARIŞTIRMAYIN.

AmBisome'da veya sulandırma ve seyreltme için belirtilen malzemelerde hiçbir koruyucu veya bakteriostatik madde bulunmadığından, tüm kullanımlarda aseptik tekniğe kesinlikle uyulmalıdır.

AmBisome, uygun şekilde eğitilmiş personel tarafından sulandırılmalıdır.

50 mg amfoterisin B içeren AmBisome şişeleri aşağıdaki gibi hazırlanır:

1. 4 mg/ml amfoterisin B içeren bir müstahzar elde etmek için her bir AmBisome şişesine Enjeksiyon için 12 ml Steril Su ekleyin.

Step 1



2. Su ilavesinden hemen sonra, AmBisome'u tamamen dağıtmak için FİLEYİ 30 saniye ŞİDDETLE ÇALKALAYIN. Sulandırıldıktan sonra konsantre yarı saydam, sarı bir dispersiyondur. Şişeyi partikül madde açısından görsel olarak inceleyin ve tam dağılım elde edilene kadar çalkalamaya devam edin. Yabancı madde çökmesine dair herhangi bir kanıt varsa kullanmayın.

Step 2



3. Daha fazla seyreltilecek sulandırılmış AmBisome (4 mg/ml) miktarını hesaplayın (aşağıdaki tabloya bakın).

4. İnfüzyon solüsyonu, sulandırılmış AmBisome'un bir (1) ila on dokuz (19) kısım arasında infüzyon için dekstroz solüsyonu (%5, %10 veya %20) ile önerilen dozda nihai bir konsantrasyon verecek şekilde seyreltilmesiyle elde edilir. AmBisome olarak 2,00 mg/ml ila 0,20 mg/ml amfoterisin B aralığı (aşağıdaki tabloya bakınız).

5. Sulandırılmış AmBisome'un hesaplanan hacmini steril bir şırıngaya çekin. Sağlanan 5 mikron filtreyi kullanarak, AmBisome preparasyonunu infüzyon için doğru miktarda dekstroz solüsyonu (%5, %10 veya %20) içeren steril bir kaba koyun.

Step 5



AmBisome'un intravenöz infüzyonu için bir sıralı membran filtre kullanılabilir. Ancak filtrenin ortalama gözenek çapı 1.0 mikrondan az olmamalıdır.

AmBisome dispersiyonunun 3 mg/kg/gün dozunda infüzyon için %5 dekstroz çözeltisi içinde hazırlanmasına örnek.

Ağırlık (kilogram)	Sayı şişelerin	Tutar AmBisome (mg) olmak geri çekilmiş daha fazlası için seyreltme	Hacmi yeniden yapılandırılmış AmBisome (ml)*	0.2mg/ml'lik bir konsantrasyon oluşturmak için (1'de 20 seyreltme)		2.0mg/ml'lik bir konsantrasyon oluşturmak için (1'de 2 seyreltme)	
				Hacmi %5 dekstroz gerekli (ml)	Toplam hacim (ml; AmBisome artı %5 dekstroz)	Hacmi %5 dekstroz gerekli (ml)	Toplam hacim (ml; AmBisome artı %5 dekstroz)
10	1	30	7.5	142.5	150	7.5	15
25	2	75	18.75	356.25	375	18.75	37.5
40	3	120	30	570	600	30	60
55	4	165	41.25	783.75	825	41.25	82.5
70	5	210	52.5	997.5	1050	52.5	105
85	6	255	63.75	1211.25	1275	63.75	127.5

* Her bir AMBisome şişesi (50 mg), 4 mg/ml amfoterisin B konsantrasyonu sağlamak üzere 12 ml Enjeksiyonluk Su ile sulandırılır.

Kullanılmayan herhangi bir ürün veya atık malzeme, yerel gerekliliklere uygun olarak atılmalıdır.

Sulandırma ve seyreltme hakkında talimat videosu:
www.medicines.org.uk/emc/product/1022/video

