

Prospect: Informații pentru utilizator
Pemetrexed ditrometamină Dr. Reddy's 500 mg pulbere pentru concentrat pentru soluție perfuzabilă

pemetrexed

Citiți cu atenție și în întregime acest prospect înainte de a începe să vi se administreze acest medicament deoarece conține informații importante pentru dumneavoastră.

- Păstrați acest prospect. S-ar putea să fie necesar să-l recitiți.
- Dacă aveți întrebări suplimentare, adresați-vă medicului dumneavoastră sau farmacistului.
- Dacă manifestați orice reacții adverse, adresați-vă medicului dumneavoastră sau farmacistului. Acestea includ orice posibile reacții adverse nemenționate în acest prospect. Vezi punctul 4.

Ce găsiți în acest prospect

1. Ce este Pemetrexed ditrometamină Dr. Reddy's și pentru ce se utilizează
2. Ce trebuie să știți înainte să utilizați Pemetrexed ditrometamină Dr. Reddy's
3. Cum să utilizați Pemetrexed ditrometamină Dr. Reddy's
4. Reacții adverse posibile
5. Cum se păstrează Pemetrexed ditrometamină Dr. Reddy's
6. Conținutul ambalajului și alte informații

1. Ce este Pemetrexed ditrometamină Dr. Reddy's și pentru ce se utilizează

Pemetrexed este un medicament utilizat în tratamentul cancerului.

Pemetrexed ditrometamină Dr. Reddy's este administrat în asociere cu cisplatină, alt medicament antineoplazic, ca tratament pentru mezoteliomul pleural malign, o formă de cancer care afectează învelișul plămânului, la pacienții la care nu s-a administrat anterior chimioterapie.

Pemetrexed ditrometamină Dr. Reddy's este utilizat, de asemenea, ca tratament de primă intenție în asociere cu cisplatină la pacienții cu cancer pulmonar în stadiu avansat.

Pemetrexed ditrometamină Dr. Reddy's poate fi prescris dacă aveți cancer pulmonar într-un stadiu avansat, dacă boala dumneavoastră a răspuns la tratament sau aceasta rămâne în mare parte neschimbată după chimioterapia inițială.

Pemetrexed ditrometamină Dr. Reddy's este utilizat, de asemenea, ca tratament pentru pacienții cu cancer pulmonar în stadiu avansat a căror boală a progresat după ce s-a utilizat inițial alt tip de chimioterapie.

2. Ce trebuie să știți înainte să utilizați Pemetrexed ditrometamină Dr. Reddy's

Nu utilizați Pemetrexed ditrometamină Dr. Reddy's dacă

- sunteți **alergic** la pemetrexed sau la oricare dintre celelalte componente ale acestui medicament (enumerate la pct.6).

- **alăptați**; trebuie să întrerupeți alăptarea pe durata tratamentului cu Pemetrexed ditrometamină Dr. Reddy's.
- vi s-a administrat recent sau vi se va administra în curând un **vaccin împotriva febrei galbene**.

Atenționări și precauții

Adresați-vă medicului dumneavoastră sau farmacistului de spital înainte de a vi se administra Pemetrexed ditrometamină Dr. Reddy's.

Dacă aveți sau ați avut vreodată **probleme cu rinichii**, discutați cu medicul dumneavoastră sau cu farmacistul spitalului, deoarece s-ar putea să nu se poată să vi se administreze Pemetrexed ditrometamină Dr. Reddy's.

Înainte de fiecare perfuzie vi se vor recolta probe de sânge pentru a se evalua dacă funcția rinichilor și ficatului este satisfăcătoare și pentru a verifica dacă aveți suficiente celule sanguine pentru a vi se administra Pemetrexed ditrometamină Dr. Reddy's. Medicul dumneavoastră poate decide modificarea dozei sau amânarea tratamentului în funcție de starea dumneavoastră generală și în cazul în care numărul de celule din sânge este prea scăzut.

Dacă vi se administrează și cisplatină, medicul dumneavoastră va verifica dacă sunteți hidratat(ă) corespunzător și dacă primiți tratament corespunzător înainte și după cisplatină, pentru prevenirea vărsăturilor.

Dacă vi s-a efectuat sau vi se efectuează radioterapie, vă rugăm să-i spuneți medicului dumneavoastră, deoarece poate să apară o reacție post-iradiere timpurie sau întârziată în cazul administrării cu Pemetrexed ditrometamină Dr. Reddy's.

Dacă ați fost vaccinat(ă) recent, vă rugăm să-i spuneți medicului dumneavoastră, deoarece asocierea vaccinului cu Pemetrexed ditrometamină Dr. Reddy's poate avea efecte dăunătoare.

Dacă aveți o boală de inimă sau aveți antecedente de boală de inimă vă rugăm să-i spuneți medicului dumneavoastră.

Dacă aveți o acumulare de lichid în jurul plămânilor, medicul dumneavoastră poate să decidă îndepărtarea acestuia înainte de a vă administra Pemetrexed ditrometamină Dr. Reddy's.

Copii și adolescenți

Acest medicament nu trebuie utilizat la copii și adolescenți, deoarece nu există experiență cu utilizarea acestui medicament la copii și adolescenți cu vârsta sub 18 ani.

Pemetrexed ditrometamină Dr. Reddy's împreună cu alte medicamente

Vă rugăm să spuneți medicului dumneavoastră dacă utilizați orice medicament pentru dureri sau inflamații (umflături), cum sunt **medicamentele denumite „antiinflamatoare nesteroidiene” (AINS)**, inclusiv medicamentele eliberate fără prescripție medicală (cum este ibuprofenul). Există mai multe tipuri de AINS cu durate de acțiune diferite.

În funcție de data planificată a perfuziei dumneavoastră cu Pemetrexed ditrometamină Dr. Reddy's și/sau de starea rinichilor dumneavoastră, este necesar ca medicul dumneavoastră să vă recomande medicamentele pe care puteți să le luați și când puteți să le luați. Dacă nu sunteți sigur(ă), întrebați-vă medicul sau farmacistul dacă vreunul din medicamentele dumneavoastră este un AINS.

Vă rugăm să spuneți medicului dumneavoastră dacă luați medicamente numite inhibitori ai pompei de protoni (omeprazol, esomeprazol, lansoprazol, pantoprazol și rabeprazol) utilizate pentru tratamentul senzației de arsură la stomac și regurgitării acide.

Spuneți medicului dumneavoastră sau farmacistului de spital dacă luați sau ați luat recent orice alte medicamente, inclusiv dintre cele eliberate fără prescripție medicală.

Sarcina

Dacă sunteți gravidă, credeți că ați putea fi gravidă sau intenționați să rămâneți gravidă **spuneți medicului dumneavoastră**. În cursul sarcinii, utilizarea pemetrexed trebuie evitată. Medicul dumneavoastră va discuta cu dumneavoastră despre riscul potențial al administrării pemetrexed în cursul sarcinii. Femeile trebuie să utilizeze metode contraceptive eficiente în timpul tratamentului cu pemetrexed și în următoarele 6 luni după administrarea ultimei doze.

Alăptarea

Spuneți medicului dumneavoastră dacă alăptați.

Alăptarea trebuie întreruptă în cursul tratamentului cu pemetrexed.

Fertilitatea

Bărbații sunt sfătuiți ca pe parcursul tratamentului sau în următoarele 3 luni după încheierea tratamentului cu pemetrexed să nu procreze și de aceea trebuie utilizate metode contraceptive eficiente pe parcursul tratamentului sau în următoarele 3 luni după încheierea tratamentului cu pemetrexed. Dacă doriți să procreați un copil în timpul tratamentului sau în următoarele 3 luni de la primirea tratamentului, cereți sfatul medicului dumneavoastră sau farmacistului. Pemetrexed ditrometamină Dr. Reddy's vă poate afecta abilitatea de procreare. Solicitați consiliere medicului dumneavoastră cu privire la modalitățile de conservare a spermei înainte de începerea tratamentului.

Conducerea vehiculelor și folosirea utilajelor

Pemetrexed ditrometamină Dr. Reddy's poate produce senzație de oboseală. Fiți atent(ă) atunci când conduceți un vehicul sau când folosiți utilaje.

3. Cum să utilizați Pemetrexed ditrometamină Dr. Reddy's

Doza de Pemetrexed ditrometamină Dr. Reddy's este 500 miligrame pentru fiecare metru pătrat de suprafață a corpului dumneavoastră. Înălțimea și greutatea vă vor fi măsurate pentru a obține aria suprafeței corpului dumneavoastră. Medicul dumneavoastră va folosi această arie a suprafeței corpului pentru a calcula doza potrivită pentru dumneavoastră. Această doză poate fi modificată sau tratamentul poate fi amânat, în funcție de numărul de celule din sânge și în funcție de starea dumneavoastră generală. Înainte de administrare, perfuzia a fost pregătită de un farmacist din spital, o asistentă sau un medic prin amestecarea pulberii de Pemetrexed ditrometamină Dr. Reddy's cu soluție injectabilă de clorură de sodiu 9 mg/ml (0,9 %) sau soluție injectabilă de glucoză 50 mg/ml (5%).

Pemetrexed ditrometamină Dr. Reddy's se administrează întotdeauna în perfuzie intravenoasă. Perfuzia va dura aproximativ 10 minute.

Dacă se utilizează Pemetrexed ditrometamină Dr. Reddy's în asociere cu cisplatină

Medicul sau farmacistul spitalului vor calcula doza de care aveți nevoie, pe baza înălțimii și greutății dumneavoastră. Cisplatina se administrează tot în perfuzie intravenoasă, la aproximativ 30 minute după terminarea perfuziei cu Pemetrexed ditrometamină Dr. Reddy's. Perfuzia de cisplatină va dura aproximativ 2 ore.

Perfuzia se face în mod obișnuit o dată la fiecare 3 săptămâni.

Medicamente suplimentare

Corticosteroizi: medicul dumneavoastră vă va prescrie comprimate de corticosteroizi (echivalentul a 4 miligrame de dexametazonă de două ori pe zi) pe care este necesar să le luați în ziua dinainte, în ziua administrării Pemetrexed ditrometamină Dr. Reddy's și o zi după aceea. Acest medicament vă este prescris pentru a reduce frecvența și severitatea reacțiilor pe piele pe care le puteți avea în cursul tratamentului împotriva cancerului.

Suplimentarea cu vitamine: medicul dumneavoastră vă va prescrie acid folic oral (o vitamină) sau multivitamine care conțin acid folic (350 până la 1000 micrograme) pe care trebuie să le luați o dată pe zi pe tot parcursul tratamentului cu Pemetrexed ditrometamină Dr. Reddy's. Trebuie să luați cel puțin 5 doze în cursul celor șapte zile dinaintea primei doze de Pemetrexed ditrometamină Dr. Reddy's și trebuie să continuați să luați acid folic timp de 21 zile după ultima doză de Pemetrexed ditrometamină Dr. Reddy's. De asemenea, vă va fi administrată și o injecție cu vitamină B₁₂ (1000 micrograme) în săptămâna dinaintea administrării Pemetrexed ditrometamină Dr. Reddy's și apoi la aproximativ câte 9 săptămâni (corespunzând la aproximativ 3 serii de tratament cu Pemetrexed ditrometamină Dr. Reddy's). Vitamina B₁₂ și acidul folic vi se administrează pentru a reduce eventualele efecte toxice ale tratamentului împotriva cancerului.

Dacă aveți întrebări suplimentare cu privire la acest medicament, adresați-vă medicului dumneavoastră sau farmacistului.

4. Reacții adverse posibile

Ca toate medicamentele, acest medicament poate provoca reacții adverse, cu toate că nu apar la toate persoanele.

Trebuie să vă adresați imediat medicului dumneavoastră dacă observați oricare din următoarele reacții adverse:

- febră sau infecție (respectiv, frecvent sau foarte frecvent): dacă faceți temperatură de 38°C sau mai mare, transpirați sau prezentați orice alte semne de infecție (deoarece ați putea să aveți mai puține celule albe în sânge decât este normal, ceea ce este foarte frecvent). Infecția (sepsisul) poate fi severă și poate duce la deces.
- dacă începeți să simțiți dureri la nivelul pieptului (frecvent) sau puls rapid (mai puțin frecvent).
- dacă aveți dureri, roșeață, umflături sau afte în gură (foarte frecvent).
- reacție alergică: dacă vă apar erupții trecătoare pe piele (foarte frecvent)/senzații de arsură sau de înțepături (frecvent) sau febră (frecvent). Rareori, reacțiile de la nivelul pielii pot fi severe și pot duce la deces. Adresați-vă medicului dumneavoastră dacă la nivelul pielii aveți o erupție severă, mâncărimi sau dacă apar vezicule (sindrom Stevens-Johnson sau necroliză epidermică toxică).
- dacă aveți senzație de oboseală sau slăbiciune, dacă vi se îngreunează rapid respirația, sunteți palid(ă) (deoarece ați putea să aveți mai puțină hemoglobină decât este normal, ceea ce este foarte frecvent).
- dacă aveți sângerări ale gingiilor, nasului sau gurii sau în caz de orice alte sângerări care nu se opresc, urină roșie sau roz, vânătăi neașteptate (deoarece ați putea să aveți mai puține trombocite decât este normal, ceea ce este foarte frecvent).
- dacă aveți brusc dificultăți la respirație, durere intensă în piept sau tuse cu sânge (mai puțin frecvent) (poate indica un cheag în vasele de sânge din plămâni).

Reacțiile adverse la pemetrexed pot include:

Foarte frecvente (pot afecta mai mult de 1 persoană din 10)

- Infecție

- Faringită (durere în gât)
- Număr scăzut de granulocite neutrofile (un tip de celule albe din sânge)
- Număr scăzut de celule albe în sânge
- Valori mici ale hemoglobinei
- Durere, roșeață, umflături sau afte în gură
- Pierdere a poftei de mâncare
- Vărsături
- Diaree
- Greață
- Erupții trecătoare pe piele
- Exfoliere a pielii
- Modificări ale testelor de sânge care arată scăderea funcției rinichilor
- Oboseală (slăbiciune)

Frecvente (pot afecta până la 1 din 10 persoane)

- Infecție la nivelul sângelui
- Febră însoțită de scăderea numărului de granulocite neutrofile (un tip de celule albe din sânge)
- Număr scăzut de trombocite
- Reacție alergică
- Deshidratare
- Modificări ale gustului
- Deteriorare a nervilor motorii care poate determina slăbiciune musculară și atrofie (subțiere) în principal la nivelul brațelor și picioarelor)
- Deteriorare a nervilor senzoriali care poate cauza pierderea sensibilității, durere asemănătoare unei arsuri și mers nesigur
- Amețeli
- Inflamare sau umflare a conjunctivei (membrana care căptușește pleoapele și acoperă albul ochiului)
- Uscăciune la nivelul ochilor
- Lăcrimare a ochilor
- Uscăciune a conjunctivei (membrana care căptușește pleoapele și acoperă albul ochiului) și a corneei (stratul incolor din fața irisului și pupilă)
- Umflare a pleoapelor
- Boală a ochilor cu uscăciune, lăcrimare, iritare și/sau durere
- Insuficiență cardiacă (afecțiune care afectează puterea de pompare a mușchilor inimii)
- Ritm neregulat al bătăilor inimii
- Indigestie
- Constipație
- Dureri abdominale
- Ficat: creșteri ale valorilor substanțelor chimice din sânge produse de ficat
- Creștere a pigmentării la nivelul pielii
- Mâncărimi la nivelul pielii
- Erupție trecătoare pe corp, unde fiecare leziune poate semăna cu o țintă
- Cădere a părului
- Urticarie
- Insuficiență renală
- Reducere a funcției rinichilor
- Febră
- Durere
- Lichid în exces în țesuturi, determinând apariția umflării
- Durere în piept

- Inflamație și ulcerare a mucoaselor care căptușesc tractul digestiv

Mai puțin frecvente (pot afecta până la 1 din 100 persoane)

- Scădere a numărului de globule roșii, globule albe și trombocite
- Accident vascular cerebral
- Un tip de accident vascular cerebral atunci când o arteră de la nivelul creierului este blocată
- Sângerare în interiorul craniului
- Angină pectorală (durere în piept cauzată de reducerea fluxului sanguin către inimă)
- Infarct miocardic
- Îngustare sau blocare a arterelor coronare
- Bătăi rapide ale inimii
- Distribuție deficitară a sângelui la nivelul membrelor
- Blocare a unei artere pulmonare
- Inflamare și cicatrizare a mucoasei plămânilor care determină probleme la respirație
- Sângerare rectală
- Sângerare în tractul gastro-intestinal
- Ruptură la nivelul intestinului
- Inflamație a mucoasei esofagului
- Inflamație a mucoasei intestinului gros, care poate fi însoțită de sângeri intestinale sau rectale (observate numai în asociere cu cisplatină)
- Inflamație, edem, eritem și eroziune a mucoasei esofagului ca urmare a radioterapiei
- Inflamație pulmonară ca urmare a radioterapiei

Rare (pot afecta până la 1 din 1000 persoane)

- Distrugere a globulelor roșii
- Șoc anafilactic (reacție alergică severă)
- Hepatită (inflamație a ficatului)
- Roșeață a pielii
- Erupție trecătoare pe piele care apare la nivelul zonelor de piele care au fost expuse anterior radioterapiei

Foarte rare (poate afecta până la 1 din 10000 pacienți)

- Infecții la nivelul pielii și țesuturilor moi
- Sindrom Stevens-Johnson (un tip de reacție severă a pielii și mucoaselor care poate pune viața în pericol)
- Necroză epidermică toxică (un tip de reacție severă la nivelul pielii care poate pune viața în pericol)
- Boală autoimună care are ca rezultat apariția de erupții trecătoare pe piele și vezicule pe picioare, brațe și abdomen
- Inflamație a pielii caracterizată prin prezența unor bule care sunt umplute cu lichid
- Subțiere a pielii, vezicule și eroziuni și cicatrizare a pielii
- Roșeață, durere și umflare în principal la nivelul membrelor inferioare
- Inflamație a pielii și a stratului de grăsime de sub piele (pseudocelulită)
- Inflamație a pielii (dermatită)
- Pielea devine inflamată, cu mâncărimi, roșie, crăpată și aspră
- Pete pe piele, cu mâncărime intensă

Cu frecvență necunoscută: frecvența nu poate fi estimată din datele disponibile

- Formă a diabetului zaharat determinată de afectarea rinichilor
- Tulburări renale care implică moartea celulelor epiteliale tubulare care formează tubii renali

S-ar putea să aveți oricare dintre aceste simptome și/sau stări.

Trebuie să spuneți medicului dumneavoastră imediat ce observați oricare dintre aceste reacții adverse.

Dacă vă îngrijorează una sau mai multe reacții adverse, discutați cu medicul dumneavoastră.

Raportarea reacțiilor adverse

Dacă manifestați orice reacții adverse, adresați-vă medicului dumneavoastră sau farmacistului. Acestea includ orice posibile reacții adverse nementionate în acest prospect. De asemenea, puteți raporta reacțiile adverse direct la

Agencia Națională a Medicamentului și a Dispozitivelor Medicale din România

Str. Aviator Sănătescu nr. 48, sector 1

București 011478- RO

e-mail: adr@anm.ro

website: www.anm.ro.

Raportând reacțiile adverse, puteți contribui la furnizarea de informații suplimentare privind siguranța acestui medicament.

5. Cum se păstrează Pemetrexed ditrometamină Dr. Reddy's

Nu lăsați acest medicament la vederea și îndemâna copiilor.

Nu utilizați acest medicament după data de expirare înscrisă pe eticheta flaconului și cutie. Data de expirare se referă la ultima zi a lunii respective.

Acest medicament nu necesită condiții speciale de păstrare.

Stabilitatea fizică și chimică a medicamentului în utilizare a fost demonstrată pentru 36 ore la 25°C și între 2°C și 8°C.

Din punct de vedere microbiologic, medicamentul trebuie utilizat imediat. Dacă nu este utilizat imediat, perioada și condițiile de păstrare în utilizare înainte de a fi administrat sunt în responsabilitatea utilizatorului. În mod normal, nu trebuie să depășească 24 ore la temperaturi între 2 și 8°C, cu excepția cazurilor în care reconstituirea/diluarea s-au efectuat în condiții aseptice controlate și validate.

Acest medicament este numai pentru o singură utilizare și orice soluție rămasă neutilizată în flacon trebuie eliminată în conformitate cu reglementările locale.

MEDICAMENTELE EXPIRATE ȘI/SAU NEUTILIZATE TREBUIE RETURNATE LA SPITALE PUBLICE SAU PRIVATE.

Nu aruncați niciun medicament pe calea apei sau a reziduurilor menajere. Întrebați farmacistul cum să aruncați medicamentele pe care nu le mai folosiți. Aceste măsuri vor ajuta la protejarea mediului.

6. Conținutul ambalajului și alte informații

Ce conține Pemetrexed ditrometamină Dr. Reddy's

Substanța activă este pemetrexed.

Fiecare flacon conține pemetrexed 500 miligrame (sub formă de pemetrexed ditrometamină dihidrat).

După reconstituire, soluția conține 25 mg/ml de pemetrexed. Înainte de administrare este necesară diluarea suplimentară a soluției de către personalul medical.

Celelalte componente sunt manitol (E421) și pentru ajustarea pH-ului: trometamol și acid clorhidric.

Cum arată Pemetrexed ditrometamină Dr. Reddy's și conținutul ambalajului

Pemetrexed ditrometamină Dr. Reddy's 500 mg este o pulbere pentru concentrat pentru soluție perfuzabilă disponibil în flacon și se prezintă sub formă de aglomerat sau pulbere liofilizată de culoare albă spre galben deschis sau galben-verzui.

Fiecare cutie de Pemetrexed ditrometamină Dr. Reddy's conține un flacon Pemetrexed ditrometamină Dr. Reddy's.

Deținătorul autorizației de punere pe piață și fabricantul

Deținătorul autorizației de punere pe piață

Dr. Reddy's Laboratories Romania SRL

Str. Daniel Danielopolu, nr. 30-32, etaj 5, spațiul 1, sector 1, București
România

Fabricanții

Betapharm Arzneimittel GmbH

Kobelweg 95, Kriegshaber, Augsburg, 86156 Bavaria
Germania

Rual Laboratories S.R.L.

Splaiul Unirii nr. 313, Corp Clădire H, etaj 1
Sector 3, cod 030138, București,
România

Acest medicament este autorizat în statele member ale Spațiului Economic European sub următoarele denumiri:

România: Pemetrexed ditrometamină Dr. Reddy's 500 mg pulbere pentru concentrat pentru soluție perfuzabilă

Spania: Mintayax 500 mg polvo para concentrado para solución para perfusion

Acest prospect a fost revizuit în septembrie 2025.

<-----

Următoarele informații sunt destinate numai medicilor și personalului medical:

Instrucțiuni de utilizare, manipulare și îndepărtare.

1. Utilizați o tehnică aseptică în cursul reconstituirii și diluării în continuare a pemetrexed pentru administrare în perfuzie intravenoasă.
2. Calculați doza și numărul de flacoane de Pemetrexed ditrometamină Dr. Reddy's 500 mg care sunt necesare. Fiecare flacon conține un exces de pemetrexed pentru a facilita furnizarea cantității înscrise pe etichetă.
3. Reconstituiți fiecare flacon de 500 mg cu 20 ml soluție injectabilă de clorură de sodiu 9 mg/ml

(0,9 %), (fără conservant) sau soluție perfuzabilă de glucoză 50 mg/ml (5%), (fără conservant) rezultând o soluție de pemetrexed 25 mg/ml.

Roțiți ușor fiecare flacon până când pulberea se dizolvă complet. Soluția rezultată este limpede și incoloră până la galbenă sau verde-gălbui, fără ca acest fapt să afecteze negativ calitatea medicamentului. pH-ul soluției reconstituite este între 6,6 și 7,8, iar osmolaritatea este între 560 și 630 mOsm/Kg. **Este necesară diluarea suplimentară a soluției.**

4. Volumul corespunzător de soluție de pemetrexed reconstituită trebuie diluat în continuare până la 100 ml cu soluție injectabilă de clorură de sodium 9 mg/ml (0,9%), (fără conservant) sau soluție perfuzabilă de glucoză 50 mg/ml (5%), (fără conservant) și administrată ca perfuzie intravenoasă în decurs de 10 minute.
Pemetrexed ditrometamină Dr. Reddy's 500 mg conține trometamol ca excipient. Trometamol este incompatibil cu cisplatina, determinând degradarea cisplatinei. Acest medicament nu trebuie amestecat cu alte medicamente. Liniile de perfuzare trebuie clătite după administrarea de Pemetrexed ditrometamină Dr. Reddy's 500 mg.
5. Soluțiile perfuzabile de pemetrexed preparate conform instrucțiunilor de mai sus sunt compatibile cu seturile de administrare și sacii de perfuzie din policlorură de vinil captonați cu poliolefine. Pemetrexed este incompatibil cu soluțiile ce conțin calciu, inclusiv soluția Ringer lactat și soluția Ringer.
6. Înainte de administrare, medicamentele parenterale trebuie inspectate vizual pentru particule și modificări de culoare. A nu se administra dacă se observă particule.
7. Soluțiile de pemetrexed sunt numai pentru o singură utilizare. Orice medicament neutilizat sau material rezidual trebuie îndepărtat în conformitate cu reglementările locale.

Precauții pentru preparare și administrare: Ca și în cazul altor medicamente antineoplazice potențial toxice, manipularea și prepararea soluțiilor perfuzabile de pemetrexed necesită atenție. Se recomandă utilizarea mănușilor. Dacă o soluție de pemetrexed vine în contact cu pielea, se va spăla imediat și abundent pielea cu săpun și apă. Dacă soluțiile de pemetrexed vin în contact cu mucoasele, acestea se vor spăla abundent cu apă. Pemetrexed nu produce vezicule. Nu există un antidot specific al extravazărilor pemetrexed. Au existat puține cazuri raportate de extravazare a pemetrexed, pe care investigatorul nu le-a considerat grave. Extravazarea trebuie tratată conform practicii locale standard, similar altor substanțe nevezicante.