

Indlægsseddel: Information til brugeren

Clarithromycin Alternova, pulver til infusionsvæske, opløsning

clarithromycin

Læs denne indlægsseddel grundigt, inden du begynder at bruge dette lægemiddel, da den indeholder vigtige oplysninger.

- Gem indlægssedlen. Du kan få brug for at læse den igen.
- Spørg lægen, apotekspersonalet eller sygeplejersken, hvis der er mere, du vil vide.
- Lægen har ordineret dette lægemiddel til dig personligt. Lad derfor være med at give lægemidlet til andre. Det kan være skadeligt for andre, selvom de har de samme symptomer, som du har.
- Kontakt lægen apotekspersonalet eller sygeplejersken, hvis du får bivirkninger, herunder bivirkninger, som ikke er nævnt i denne indlægsseddel. Se afsnit 4.

Se den nyeste indlægsseddel på www.indlaegsseddel.dk

Oversigt over indlægssedlen:

1. Virkning og anvendelse
2. Det skal du vide, før du begynder at bruge Clarithromycin Alternova
3. Sådan skal du bruge Clarithromycin Alternova
4. Bivirkninger
5. Opbevaring
6. Pakningsstørrelser og yderligere oplysninger

1. Virkning og anvendelse

Clarithromycin Alternova er et antibiotikum, der tilhører en gruppe af lægemidler, der kaldes makrolider. Det indeholder det aktive stof clarithromycin.

Clarithromycin Alternova infusionsvæske anvendes af læge eller sygeplejerske til behandling af alvorlig lungebetændelse forårsaget af bakterier, der er følsomme over for clarithromycin hos voksne og børn fra 12 år.

Læge eller sygeplejerske vil give dig denne medicin i en blodåre (vene) som intravenøs infusion.

2. Det skal du vide, før du begynder at bruge Clarithromycin Alternova

Lægen kan have foreskrevet anden anvendelse eller dosering end angivet i denne information. Følg altid lægens anvisning og oplysningerne på doseringsetiketten.

Brug ikke Clarithromycin Alternova:

- Hvis du er allergisk over for clarithromycin, andre antibiotika i makrolid-gruppen eller et af de øvrige indholdsstoffer i Clarithromycin Alternova (angivet i afsnit 6).
- Hvis du får et af følgende lægemidler:
 - astemizol eller terfenadin (lægemidler mod høfeber og allergi), cisaprid (lægemiddel mod fordøjelsesbesvær), domperidon (lægemiddel mod kvalme og opkastning) eller pimoizid (lægemiddel mod psykiske lidelser), da samtidig brug af disse lægemidler nogle gange kan forårsage alvorlige hjerterytmeforstyrrelser. Kontakt lægen for at få rådgivning om andre behandlingsmuligheder.
 - ergotamin eller dihydroergotamin (lægemidler til forebyggelse og behandling af migræne).
 - lovastatin eller simvastatin (lægemidler mod forhøjet kolesterol).
 - midazolam (anvendes ved søvnløshed og angsttilstande).
 - colchicin (mod urinsyreigt).

- ticagrelor, ivabradin eller ranolazin (mod hjertekrampe eller for at reducere risikoen for hjerteanfald eller stroke).
- Hvis du tager andre lægemidler, som er kendt for at forårsage alvorlige hjerterytmeforstyrrelser.
- Hvis du eller nogen i din familie lider af visse hjerterytmeforstyrrelser (ventrikulær hjerterytmeforstyrrelse, herunder torsades de pointes) eller en uregelmæssighed på elektrokardiogram (EKG, registrering af hjertets elektriske aktivitet), der kaldes for ”langt QT-syndrom”.
- Hvis du har nedsat nyre- eller leverfunktion og bliver behandlet med colchicin og P-glycoprotein eller en anden CYP3A4-hæmmer, som f.eks. clarithromycin.
- Hvis du har elektrolytforstyrrelser såsom nedsat indhold af kalium- eller magnesium i blodet (hypokaliæmi eller hypomagnesiæmi).
- Hvis du lider af alvorligt nedsat leverfunktion samtidigt med nedsat nyrefunktion.
- Hvis du tager medicin, som indeholder det aktive stof lomitapid.

Advarsler og forsigtighedsregler

Kontakt lægen, apotekspersonalet eller sygeplejersken, før du bruger Clarithromycin Alternova:

- Hvis du er gravid. Lægen vil være ekstra forsigtig med at behandle dig med Clarithromycin Alternova, især i de første tre måneder af graviditeten (se afsnittet ”Graviditet og amning”).
- Hvis du har moderat til svært nedsat nyrefunktion.
- Hvis du har nedsat leverfunktion.
- Hvis du får såkaldte benzodiazepiner (såsom triazolam og midazolam, som anvendes ved søvnløshed og angsttilstande).
- Hvis du får lægemidler, som kan virke skadelige på ørerne og hørelsen, f.eks. aminoglycosider.
- Hvis du lider af svært nedsat hjertefunktion.
- Hvis du lider af hjertesygdom (koronar arteriesygdom).
- Hvis du har meget langsom puls (bradykardi).
- Hvis du får lægemidler, der indeholder atorvastatin eller rosuvastatin (kolesterolsænkende lægemidler).
- Hvis du får medicin mod sukkersyge (insulin eller sulfonylurinstoffer såsom glimepirid og glielazid). Der anbefales omhyggelig kontrol af blodglukose.
- Hvis du får blodfortyndende medicin (såsom warfarin).

Kontakt lægen, apotekspersonalet eller sygeplejersken, hvis du får symptomer på leversygdom (manglende appetit, gulsot, mørk urin, kløe eller mavesmerter).

Kontakt lægen, apotekspersonalet eller sygeplejersken hvis du får alvorlig eller vedvarende diarré under eller efter behandlingen med Clarithromycin Alternova. Brug af antibiotika kan påvirke tarmfloraen og medføre øget vækst af en bakterie, der hedder *Clostridioides difficile*, der forårsager diarré, som i nogle tilfælde kan være meget alvorlig og udvikle sig til livstruende tyktarmsbetændelse. Denne form for diarré kan i nogle tilfælde indtræde nogle måneder efter behandlingen.

Børn og unge

Dette lægemiddel er ikke anbefalet til brug hos børn under 12 år.

Brug af andre lægemidler sammen med Clarithromycin Alternova

Fortæl det altid lægen eller apotekspersonalet, hvis du bruger andre lægemidler, for nylig har brugt andre lægemidler eller planlægger at bruge andre lægemidler.

Følgende lægemidler må **IKKE** anvendes sammen med Clarithromycin Alternova:

- Cisaprid (anvendes til behandling af fordøjelsesbesvær).
- Domperidon (lægemiddel mod kvalme og opkastning).
- Pimozid (anvendes til behandling af psykoser).
- Astemizol (anvendes til behandling af høfeber og allergi).
- Terfenadin (anvendes til behandling af høfeber og allergi).
- Ergotamin/dihydroergotamin (anvendes til forebyggelse og behandling af migræne).
- Midazolam (anvendes ved søvnløshed og angsttilstande).

- Colchicin (mod urinsyreigt).
- Lovastatin/simvastatin (lægemidler mod forhøjet kolesterol).
- Ticagrelor (lægemiddel til forebyggelse af blodpropper efter hjerteoperation).
- Ranolazin (lægemiddel mod hjertekrampe).

Lægen og sundhedspersonalet vil være ekstra forsigtige med at behandle dig med Clarithromycin Alternova, hvis du får et eller flere af følgende lægemidler. Det kan være nødvendigt at afbryde behandlingen med et af lægemidlerne eller justere dosis:

- fluconazol, itraconazol, ketoconazol (anvendes til behandling af svampeinfektioner).
- nifedipin (anvendes til behandling af forhøjet blodtryk og hjertekrampe).
- verapamil, disopyramid, quinidin (anvendes til behandling af hjerterytmeforstyrrelser).
- rifampicin, rifabutin, rifapentin, (antibiotika til behandling af infektioner).
- sirolimus, tacrolimus (anvendes i forbindelse med transplantationer).
- phenytoin, carbamazepin, phenobarbital, valproat (anvendes til behandling af epilepsi).
- prikbladet perikon (naturlægemiddel, der anvendes mod nedtrykthed).
- efavirenz, nevirapin, etravirin, ritonavir, zidovudin, atazanavir, saquinavir, nelfinavir (HIV-medicin).
- cilostazol (anvendes mod forstyrrelser i blodcirkulationen).
- ciclosporin (anvendes i forbindelse med organtransplantation).
- lovastatin, simvastatin (kolesterolsænkende midler).
- Ibrutinib (anvendes til behandling af særlige former for kræft).
- methylprednisolon (binyrebarkhormon).
- omeprazol (anvendes til behandling af mavesår).
- warfarin eller nogen andre antikoagulantia som f.eks. dabigatran, rivaroxaban, apixaban, edoxaban (blodfortyndende lægemiddel).
- sildenafil, tadalafil, vardenafil (anvendes til behandling af erektionsproblemer/impotens).
- vinblastin (anvendes til behandling af visse former for kræft, især lymfeknudekræft).
- theophyllin (anvendes til behandling af astma og KOL).
- fluoxetin (anvendes til behandling af depression).
- tolterodin (vandladningsforstyrrelser).
- alprazolam, midazolam, triazolam, diazepam (benzodiazepiner); beroligende lægemidler.
- digoxin (hjerter medicin).
- antibiotika af betalaktam-typen; effekten af betalaktam-antibiotika kan blive mindsket.
- nateglutenid og repaglinid (anvendes ved sukkersyge).
- hydroxychloroquin eller chloroquin (bruges til at behandle tilstande, herunder leddegigt, eller til at behandle eller forebygge malaria). Hvis du tager disse lægemidler samtidig med clarithromycin, kan det øge risikoen for at få uregelmæssig hjerterytmeforstyrrelse og andre alvorlige bivirkninger, der påvirker hjertet.
- kortikosteroider, givet gennem munden, ved injektion eller inhalation (bruges til at hjælpe med at undertrykke kroppens immunsystem - dette er nyttigt til behandling af en lang række tilstande).

Graviditet, amning og frugtbarhed

Hvis du er gravid eller ammer, har mistanke om, at du er gravid, eller planlægger at blive gravid, skal du spørge din læge eller apotekspersonalet til råds, før du bruger dette lægemiddel.

Graviditet

Hvis du er gravid, vil du kun få Clarithromycin Alternova, hvis lægen vurderer, at det er strengt nødvendigt. Brug af Clarithromycin Alternova i de første tre måneder af graviditeten kan øge risikoen for spontan abort.

Amning

Clarithromycin udskilles i modermælken og Clarithromycin Alternova bør derfor ikke anvendes, hvis du ammer.

Frugtbarhed

Der er ikke vist skadelig påvirkning af fertiliteten.

Trafik- og arbejdssikkerhed

Clarithromycin Alternova kan i nogle tilfælde forårsage mulige bivirkninger, såsom svimmelhed, forvirring og nedsat orienteringsevne, som kan påvirke evnen til at føre motorkøretøj og betjene maskiner. Du bør derfor ikke udføre sådanne aktiviteter, før du ved, hvordan lægemidlet påvirker dig.

3. Sådan skal du bruge Clarithromycin Alternova

Brug altid lægemidlet nøjagtigt efter lægens eller apotekspersonalets anvisning. Er du i tvivl, så spørg lægen eller apotekspersonalet.

Du vil sædvanligvis få Clarithromycin Alternova af en læge eller andet sundhedspersonale på et sygehus. Medicinen gives som en infusion i en blodåre (vene).

Lægen kan fortælle dig, hvilken dosis du får og hvor tit, du skal have den. Er du i tvivl, så spørg lægen eller sundhedspersonalet. Det er kun lægen, der kan ændre dosis.

Den sædvanlige dosis er:

Voksne:

500 mg 2 gange dagligt.

Du vil blive behandlet med Clarithromycin Alternova infusionsvæske i højst fem dage. Hvis du har brug for længerevarende behandling, vil lægen ordinere clarithromycin i en anden lægemiddelform (f.eks. tabletter). Den samlede behandlingsvarighed bør ikke overstige 14 dage.

Brug til børn og unge

Clarithromycin Alternova infusionsvæske er ikke anbefalet til brug hos børn under 12 år.

Til børn og unge (12-18 år) er doseringen den samme som for voksne.

Hvis du har brugt for meget Clarithromycin Alternova

Kontakt lægen, skadestuen eller apoteket, hvis du har taget mere af Clarithromycin Alternova, end der står i denne information, eller mere end lægen har foreskrevet, og du føler dig utilpas.

De mest almindelige symptomer på overdosering er gener fra mave og tarm.

Hvis du har glemt at bruge Clarithromycin Alternova

Du må ikke tage en dobbeltdosis som erstatning for den glemte dosis.

Spørg lægen eller sundhedspersonalet, hvis du tror, at du mangler at få en dosis.

Hvis du holder op med at bruge Clarithromycin Alternova

Spørg lægen, apotekspersonalet eller sygeplejersken, hvis der er noget, du er i tvivl om.

4. Bivirkninger

Dette lægemiddel kan som alle andre lægemidler give bivirkninger, men ikke alle får bivirkninger.

De mulige bivirkninger ved Clarithromycin Alternova er angivet nedenfor. De er opstillet efter alvorlighed og hyppighed.

Alvorlige bivirkninger

Søg øjeblikkeligt lægehjælp, hvis du oplever en alvorlig hudreaktion: rødt, skællende hududslæt med buler under huden og blærer (eksantematøs pustulose). Hyppigheden af denne bivirkning er ikke kendt (kan ikke estimeres ud fra forhåndenværende data).

Ikke almindelige bivirkninger (kan forekomme hos op til 1 ud af 100 patienter):

- Tab af bevidsthed.
- Manglende energi, bryst smerter, hævelse i ansigt, en følelse af generelt ubehag, smerter og tørst (hjertestop).
- Hurtig, meget uregelmæssig puls (atrieflimmer).
- Alvorlige hjerterytmeforstyrrelser (QT-forlængelse).
- Pludselige smerter i brystet, smerter ved vejtrækning, hoste og åndenød pga. blodprop i lungene (lungeemboli).
- Gulsot, ofte med hudkløe (ikterus).
- Pludseligt hududslæt, åndedrætsbesvær og besvimelse (inden for minutter til timer), pga. overfølsomhed (anafylaktisk/anafylaktoid reaktion). Kan være livsfarligt.
- Leukopeni/neutropeni: Almen sløjhed, tendens til betændelse (infektioner) især halsbetændelse og feber pga. forandringer i blodet (for få hvide blodlegemer). Kan blive alvorligt. Hvis du får feber, skal du straks kontakte lægen.

Meget sjældne bivirkninger (kan forekomme hos op til 1 ud af 10.000 patienter):

- Voldsomme mavesmerter og feber pga. betændelse i bugspytkirtlen (pankreatit).
- Kvalme, evt. opkastninger, aftagende eller ophørt urinproduktion pga. nedsat nyrefunktion (nyreinsufficiens).

Bivirkninger, hvor hyppigheden ikke er kendt:

- Alvorlig diarré pga. betændelse i tyktarmen (pseudomembranøs colitis).
- Almen sløjhed, tendens til betændelse (infektioner) især halsbetændelse og feber pga. forandringer i blodet (for få hvide blodlegemer (agranulocytose)).
- Blødning fra hud og slimhinder og blå mærker pga. forandringer i blodet (for få blodplader (trombocytopeni)).
- Psykoser/sindslidelser.
- Kramper.
- Døvhed.
- Akut pankreatitis (voldsomme mavesmerter og feber pga. betændelse i bugspytkirtlen).
- Gulsot, sløjhed, evt. bevidstløshed pga. leversvigt.
- Blæreformet udslæt og betændelse i huden, især på hænder og fødder samt i og omkring munden ledsaget af feber (Stevens-Johnsons syndrom).
- Kraftig afskalning og afstødning af hud (toksisk epidermal nekrolyse).
- Lægemedeludslæt med øget antal af visse hvide blodlegemer (DRESS).
- Muskelsmerter, muskelsvaghed eller brunfarvet urin pga. nedbrydning af musklerne (rhabdomyolyse).
- Nyresvigt.
- Langsom aftagende nyrefunktion med anfald af smerter over lænden, plumret eller blodig urin pga. nyreskade. Kontakt læge eller skadestue (interstitiel nefrit).
- Alvorlige hjerterytmeforstyrrelser med hurtig, uregelmæssig puls (Torsades de pointes).
- Hjerterytmeforstyrrelse med symptomer som mathed, svimmelhed og besvimelse (ventrikulær takykardi).
- Meget hurtig hjerterytme, svag puls, hjertestop (ventrikkelflimmer).

Ikke alvorlige bivirkninger

Udover ovennævnte alvorlige bivirkninger kan der desuden opstå følgende ikke alvorlige bivirkninger:

Meget almindelige bivirkninger (kan forekomme hos flere end 1 ud af 10 patienter):

- Årebetændelse på injektionsstedet (flebitis).

Almindelige bivirkninger (kan forekomme hos op til 1 ud af 10 patienter):

- Svampeinfektion i munden.
- Søvnløshed.
- Hovedpine.
- Forandret lugtesans.
- Lavt blodtryk pga. udvidelse af blodkarrenes vægge (vasodilatation).
- Diarré, opkastning, sure opstød/halsbrand, kvalme, mavesmerter.
- Betændelse i tungen.
- Mundbetændelse.
- Påvirkning af leverens funktion (ingen symptomer).
- Udslæt.
- Øget svedtendens.
- Smerter og/eller infektion på injektionsstedet.
- Forhøjet indhold af karbamid i plasma (ses i blodprøver).

Ikke almindelige bivirkninger (kan forekomme hos op til 1 ud af 100 patienter):

- Svampeinfektion, betændelsestilstand i mave og tarm (gastroenteritis), infektion, infektion i skeden.
- Betændelse i hudens bindevæv (cellulitis).
- Overfølsomhed.
- Nedsat appetit, madlede.
- Angst, nervøsitet.
- Ufrivillige bevægelser (dyskinesi).
- Svimmelhed.
- Døsighed.
- Rysten.
- Fornemmelse af, at rummet snurrer rundt (vertigo).
- Nedsat hørelse.
- Ringen for ørerne (tinnitus).
- Ekstra hjerteslag (ekstrasystoler).
- Astma.
- Næseblødning.
- Svien bag brystbenet, sure opstød, synkebesvær pga. betændelse i spiserøret (øsofagit). Kan blive alvorligt. Tal med lægen.
- Brændende eller sviende fornemmelse bag brystbenet og sure opstød pga. tilbageløb af mavesyre til spiserøret (gastroøsofageal reflux). Det kan hos nogle udvikle sig til en alvorlig bivirkning. Tal med lægen.
- Mavesmerter, kvalme, opkastninger (gastrit).
- Smerter i og ved endetarmen (proktalgi).
- Mundbetændelse (stomatit).
- Betændelse i tungen (glossit).
- Forstørret abdomen (bughule).
- Forstoppelse.
- Mundtørhed.
- Opstød.
- Luftafgang fra tarmen (flatulens).
- Nedsat leverfunktion (oftest forbigående).
- Galdeophobning.
- Forhøjede levertal (alaninaminotransferase, aspartataminotransferase, gamma-glutamyltransferase – ses i blodprøver).
- Eksantem, nældefeber, betændelse i huden med blærer (bulløs dermatit), kløe, makulopapuløst udslæt.
- Muskelspasmer, muskuloskeletal stivhed, muskelsmerter, ledsmerter.

- Forhøjet kreatinin i blodet, forhøjet karbamid i blodet (ses i blodprøver).
- Utilpashed.
- Feber.
- Kraftesløshed og svaghed (asteni).
- Brystsmerter.
- Kulderystelser.
- Hjertebanken.
- Træthed.
- Abnormt albumin-globulin-forhold (ses i blodprøver).
- Forhøjet alkalisk phosphatase i blodet (ses i blodprøver).
- Forhøjet lactatdehydrogenase i blodet (ses i blodprøver).

Sjældne bivirkninger (kan forekomme hos op til 1 ud af 1.000 patienter):

- Midlertidigt høretab.

Meget sjældne bivirkninger (kan forekomme hos op til 1 ud af 10.000 patienter):

- Omtågethed.

Bivirkninger, hvor hyppigheden ikke er kendt:

- Betændelse i huden (erysipelas/rosen).
- Forvirring, depersonalisering, depression, desorientering, hallucinationer, abnorme drømme.
- Manglende smagssans (ageusi).
- Lugtesansforstyrrelser (parosmi).
- Manglende lugtesans (anosmi).
- Blødning. Når clarithromycin gives sammen med warfarin (blodfortyndende lægemiddel).
- Misfarvning af tunge og/eller tænder.
- Akne.
- Muskelsvaghed (myopati).
- Forhøjet INR-tal og/eller forlænget protrombintid (ses i blodprøver til måling af blodets størkningsevne).
- Unormal urinfarve.
- Prikkende, snurrende fornemmelser eller følelsesløshed i huden (paræstesier).
- Udslæt (nældefeber) og hævelser. Kan være alvorligt. Tal med lægen. Hvis der er hævelse af ansigt, læber og tunge, kan det være livsfarligt. Ring 112.
- Opstemthed (manisk).

Tal med lægen eller sundhedspersonalet, hvis du får bivirkninger, herunder bivirkninger, som ikke fremgår af denne indlægsseddel.

Indberetning af bivirkninger

Hvis du oplever bivirkninger, bør du tale med din læge, apotekspersonalet eller sygeplejersken. Dette gælder også mulige bivirkninger, som ikke er medtaget i denne indlægsseddel. Du eller dine pårørende kan også indberette bivirkninger direkte til Lægemiddelstyrelsen via de oplysninger, der fremgår herunder.

Lægemiddelstyrelsen
Axel Heides Gade 1
DK-2300 København S
Websted: www.meldenbivirkning.dk

Ved at indrapportere bivirkninger kan du hjælpe med at fremskaffe mere information om sikkerheden af dette lægemiddel.

5. Opbevaring

Opbevar lægemidlet utilgængeligt for børn.

Inden ibrugtagning:

Dette lægemiddel kræver ingen særlige forholdsregler vedrørende opbevaringen.

Opbevaringsforhold efter rekonstitution af lægemidlet:

Se punktet tiltænkt for læger og sundhedspersonale sidst i denne indlægsseddel.

Brug ikke lægemidlet efter den udløbsdato, der står på æsken. Udløbsdatoen er den sidste dag i den nævnte måned.

Spørg apotekspersonalet, hvordan du skal bortskaffe lægemiddelrester. Af hensyn til miljøet må du ikke smide lægemiddelrester i afløbet, toilettet eller skraldespanden.

6. Pakningsstørrelser og yderligere oplysninger

Clarithromycin Alternova indeholder:

- Aktivt stof: clarithromycin 500 mg
- Øvrige indholdsstoffer: lactobionsyre, nitrogen.

Udseende og pakningsstørrelser

Hvidt krystallisk pulver.

Hætteglas (type II-glas) med gummiprop (bromobutyl) og forseglede hætte af aluminium.

Hætteglas pakket i æsker indeholdende 1 hætteglas.

Ikke alle pakningsstørrelser er nødvendigvis markedsført.

Indehaver af markedsføringstilladelsen og fremstiller

Indehaver af markedsføringstilladelsen

Alternova A/S,
Energivej 15,
5260 Odense S, Danmark

Fremstiller

Laboratorios Alcalá Farma,
S.L., Avenida de Madrid, 82,
28802 Alcalá de Henares,
Madrid, Spanien

Denne indlægsseddel blev senest ændret 08/2024

Følgende oplysninger er tiltænkt læger og sundhedspersonale:

DOSERING OG INDGIVELSESMÅDE

Den anbefalede dosis er:

Voksne:

500 mg 2 gange dagligt.

Clarithromycin Alternova infusionsvæske bør højst gives i fem dage.

Den færdige opløsning til indsprøjtning fremstilles som følger:

1. Forbered den initiale opløsning af clarithromycin ved at tilføje 10 ml sterilt vand til injektion pr. 500 mg hætteglas. Brug kun sterilt vand til injektion, da andre opløsningsvæsker kan forårsage bundfældning af opløsningen. Brug ikke opløsningsvæsker som indeholder konserveringsmidler eller uorganiske salte.

Hver ml indeholder 50 mg clarithromycin.

2. Infusionsvæsken (rekonstitueret opløsning fortyndet med 250 ml til 2 mg/ml) tilberedes ved at fortynde opløsningen med 250 ml af en af følgende væsker:

Glucose 50 mg/ml,

Natriumklorid 9 mg/ml,

Ringer-laktat

Parenterale lægemidler skal undersøges visuelt for partikler og misfarvning inden administration.

OPBEVARING OG HOLDBARHED

Dette lægemiddel har en holdbarhed på 4 år.

Den brugsfærdige infusionsvæske (rekonstitueret opløsning fortyndet med 250 ml egnet fortyndingsvæske til ca. 2 mg/ml) er vist kemisk og fysisk stabil i 48 timer ved 5 °C og 6 timer ved 25 °C.

Ud fra et mikrobiologisk synspunkt bør det rekonstituerede produkt bruges omgående. Hvis det ikke bruges med det samme, vil ansvaret for opbevaringstider og opbevaringsbetingelser ligge hos brugeren og vil normalt ikke være mere end 24 timer ved 2-8 °C, medmindre rekonstituering/opløsning er sket under kontrollerede og validerede aseptiske betingelser.

Ikke anvendt lægemiddel samt affald heraf skal bortskaffes i henhold til lokale retningslinjer.