

ЕЛОКСАТИН

Оксаліплатин 5 мг/мл

СТАНДАРТ ТЕРАПІЇ КОЛОРЕКТАЛЬНОГО РАКУ¹



Показання²:

У комбінації з 5-фторурацилом та фоліновою кислотою оксаліплатин рекомендується для:

- Ад'ювантної терапії колоректального раку III стадії (стадія C за класифікацією Дьюка) після повного видалення первинної пухлини
- Лікування метастатичного колоректального раку

¹ NCCN Clinical Practice Guidelines in Oncology. Colon Cancer. Version 2, 2012. NCCN Clinical Practice Guidelines in Oncology. Rectal Cancer. Version 2, 2012.

² Інструкція для медичного застосування препарату ЕЛОКСАТИН, концентрат для розчину для інфузій, 5 мг/мл по 10 мл або по 20 мл у фляконах № 1. РС UA/9385/02/01. Наказ МОЗ № 107 від 19.02.2009.



SANOFI

Склад: 1 мл розчину містить 5 мг оксаліплатину; 1 флякон містить 50 мг або 100 мг оксаліплатину. **Лікарська форма.** Концентрат для розчину для інфузій. **Фармакотерапевтична група.** Антінеплазматичні засоби. Сполуки платини. **Код ATC L01X A03.** **Показання.** У комбінації з 5-фторурацилом та фоліновою кислотою оксаліплатин рекомендується для: ад'ювантної терапії колоректального раку III стадії (стадія C за класифікацією Дьюка) після повного видалення первинної пухлини; лікування метастатичного колоректального раку. **Протипоказання.** Препарат не рекомендується застосовувати пацієнтам: з підвищеною чутливістю до оксаліплатину або до однієї з допоміжних речовин в анамнезі; у період годування груддю; при мілосупресії (кількість нейтрофілів <2Х10⁹/л або кількість тромбоцитів <100Х10⁹/л) до початку первого курсу лікування; при периферичний сенсорний нейропатії, що супроводжується функціональними порушеннями до початку першого курсу лікування; при тяжкій нирковій недостатності (крієренс креатиніну <30 мл/хв). **Спосіб застосування та доза.** Препарат призначений тільки для лікування дорослих. Рекомендована доза оксаліплатину при застосуванні метастатичного колоректального раку становить 85 мг/м² внутрішньовенно, що ж дозу вводять повторно кожні два тижні протягом 12 курсів (6 місяців). Рекомендована доза оксаліплатину при лікуванні метастатичного колоректального раку становить 85 мг/м² внутрішньовенно, яку вводять повторно кожні два тижні. Дозу потрібно коригувати відповідно до індивідуальної переносимості пацієнтом. Перед введенням оксаліплатину слід зробити, Для розведення концентрату для приготування розчину для інфузій слід застосовувати лише рекомендованій розчинник — розчин глукози 5%. Оксаліплатин застосовують у вигляді внутрішньовеної інфузії. Застосування препарата не потребує гіпертерапії. Оксаліплатин, розведений у 250–500 мл 5% розчину глукози, для отримання концентрації не менше 0,2 мг/мл вводять у центральну або периферичну вену протягом 2–6 годин. Інфузія оксаліплатину повинна завжди вводитися раніше, ніж інфузія 5-фторурацилу. У випадку утворення синього введення препарату потрібно негайно припинити. **Неусумісність.** Не застосовувати одночасно з лужними лікарськими засобами або середовищами (особливо з 5-фторурацилом, лужними розчинами, трометамолом та лікарськими засобами, що містять флюонову кислоту та трометамол як допоміжні речовини). Не розводити сольовими розчинами, що містять хлориди (включно з хлориди Ca, K та Na). Не використовувати ін'єкційні засоби, що містять алюміній. **Інструкції щодо застосування та утилізації.** При приготуванні розчину оксаліплатину необхідно дотримуватися застережень заходів, як і при роботі з іншими потенційно токсичними речовинами. **Утилізація.** Будь-які залишки препаратору та всі предмети, які застосовувалися для розчинення та введення оксаліплатину, необхідно знищити відповідно до стандартної процедури утилізації цитотоксичних видів. **Передозування.** Антидрок оксаліплатину не відомий. У разі передозування можна очікувати посилення вираженості певних ефектів. Необхідно здійснювати гематологічний контроль одночасно з симптоматичним лікуванням інших проявів інтоксикації. **Вагітність та годування груддю.** На даний час немає даних стосовно безпеки застосування оксаліплатину для лікування вагітних жінок. Оксаліплатин не рекомендується застосовувати під час вагітності та жіночого діорогічного віку, які не застосовують контрацептиви. Оксаліплатин може мати негативний вплив на фертильність. Під час лікування оксаліплатином годування груддю протипоказано. **Діти.** Препарат призначений для застосування тільки у дорослих. **Термін придатності.** 3 роки. Зберігати у недоступному для дітей місці. Для застосування у рамках науково-практичних конференцій. Інформація призначена для лікарів.

Реєстр. Свід. UA/9385/02/01. Наказ МОЗ 107 від 19.02.2009. Перед застосуванням уважно ознайомтеся з інструкцією. Зберігати в недоступному для дітей місці. Для застосування у рамках науково-практичних конференцій. Інформація призначена для лікарів.

ТОВ «Санofi-Авентіс Україна», Київ, 01033, вул. Жилянська, 48–50а, тел.: +38 (044) 354 20 00, факс: +38 (044) 354 20 01, www.sanofi.ua

UA.OXA.11.101