

Prospect: Informații pentru utilizator**Carboplatină Accord 10 mg/ml concentrat pentru soluție perfuzabilă**
Carboplatină

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

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

Ce găsiți în acest prospect:

1. Ce este Carboplatină Accord și pentru ce se utilizează
2. Ce trebuie să știți înainte de a vi se administra Carboplatină Accord
3. Cum vi se administrează Carboplatină Accord
4. Reacții adverse posibile
5. Cum se păstrează Carboplatină Accord
6. Conținutul ambalajului și alte informații

1. Ce este Carboplatină Accord și pentru ce se utilizează

Carboplatină Accord este un medicament anti-cancer. Tratamentul cu un medicament anti-cancer se numește uneori chimioterapie pentru cancer.

Carboplatin Accord este utilizat în tratamentul unor tipuri de cancer pulmonar și al cancerului ovarian.

2. Pentru ce se utilizează Carboplatină Accord**Nu utilizați Carboplatină Accord:**

- dacă sunteți alergic la carboplatină sau la oricare dintre celelalte componente ale acestui medicament (enumerat la pct. 6);
- dacă ați avut în trecut hipersensibilitate la medicamente similare care conțin platină
- dacă aveți probleme severe cu rinichii
- dacă aveți mai puține celule sanguine decât în mod normal (medicul dumneavoastră va verifica acest lucru cu un test de sânge)
- dacă aveți o tumoră care sângerează;
- dacă intenționați să primiți un vaccin împotriva febrei galbene sau dacă tocmai ați primit unul.

Spuneți medicului dumneavoastră dacă oricare dintre cele de mai sus se aplică în cazul dumneavoastră înainte de utilizarea acestui medicament..

Atenționări și precauții:

Adresați-vă medicului dumneavoastră sau asistentei medicale înainte de a vi se administra Carboplatină Accord.

- Dacă sunteți gravidă sau dacă există posibilitatea să fiți gravidă.
- Dacă alăptați.

- Dacă este probabil să consumați alcool pe parcursul tratamentului cu acest medicament.
- dacă aveți o boală renală ușoară. Medicul dumneavoastră va dori să vă monitorizeze mai regulat.
- dacă sunteți o persoană în vârstă (peste 65 de ani).
- dacă ați fost tratat în trecut cu cisplatină sau cu medicamente anticancerigene similare, carboplatina poate provoca anomalii la nivelul sistemului nervos, cum ar fi furnicături sau probleme de auz și de vedere. Medicul dumneavoastră vă poate evalua periodic.
- dacă prezentați durere de cap, afectare a funcției mentale, convulsii și vedere anormală (de la vedere încețoșată până la pierderea vederii).
- dacă prezentați oboseală extremă și scurtare a respirației cu scăderea numărului de celule roșii ale sângelui (anemie hemolitică), de sine stătătoare sau împreună cu un număr scăzut de plachete sanguine, vântăi anormale (trombocitopenie) și boală a rinichilor, ca atunci când urinați puțin sau nu mai urinați (simptome ale sindromului hemolitic-uremic).
- dacă prezentați febră (temperatura corpului mai mare sau egală cu 38°C) sau frisoane, care pot fi semne ale unei infecții. Puteți prezenta riscul de a face o infecție a sângelui.

Dacă rinichii dumneavoastră nu funcționează corespunzător, efectele carboplatinei asupra sângelui (sistemul hematopoietic) sunt mai accentuate și mai prelungite, comparativ cu pacienții cu funcție a rinichilor normală. În cazul în care rinichii dumneavoastră nu funcționează corespunzător, medicul dumneavoastră va dori să vă monitorizeze mai frecvent.

În timpul tratamentului cu carboplatină vi se vor administra medicamente care contribuie la reducerea apariției unei complicații care poate pune viața în pericol, cunoscută sub denumirea de sindrom de liză tumorală, complicație care este provocată de perturbările chimice din sânge, determinate de descompunerea celulelor canceroase în curs de distrugere, al căror conținut este eliberat în circulația sângelui.

Carboplatină Accord împreună cu alte medicamente

Spuneți medicului dumneavoastră, farmacistului sau asistentei medicale dacă utilizați sau ați utilizat recent orice alte medicamente, de exemplu:

- medicamente care pot reduce numărul de celule din sânge, în același timp cu carboplatina, pot necesita modificări ale dozei și frecvenței tratamentului cu carboplatină
- unele antibiotice numite aminoglicozide, vancomicină sau capreomicină, în același timp cu carboplatina, pot crește riscul de probleme ale rinichilor sau auditive
- unele comprimate pentru eliminarea apei (diuretice), în același timp cu carboplatina, pot crește riscul de probleme ale rinichilor sau auditive
- vaccinuri vii sau vii atenuate (pentru vaccinul împotriva febrei galbene, vezi pct. 2, **Nu utilizați Carboplatină Accord**)
- medicamente anticoagulante, de exemplu warfarină, în același timp cu carboplatina, pot necesita o creștere a frecvenței de monitorizare a coagulării sângelui
- fenitoina și fosfenoitoina (utilizate pentru tratarea diferitelor tipuri de convulsii și crize), în același timp cu carboplatina, pot crește riscul de apariție a unei crize convulsive
- alte medicamente care diminuează activitatea sistemului imunitar (de ex. ciclosporină, tacrolimus, sirolimus)

Carboplatină Accord împreună cu alimente, băuturi și alcool

Nu există interacțiuni cunoscute între carboplatină și alcool. Totuși, trebuie să vă adresați medicului dumneavoastră, deoarece carboplatina poate influența capacitatea ficatului de a metaboliza alcoolul.

Sarcina, alăptarea și fertilitatea

Dacă sunteți gravidă sau alăptați, credeți că ați putea fi gravidă sau intenționați să rămâneți gravidă, adresați-vă medicului dumneavoastră pentru recomandări înainte de a vi se administra acest medicament.

Sarcina

Din cauza riscului posibil de apariție a malformațiilor congenitale, pacientele de sex feminin cu potențial fertil trebuie să ia măsuri contraceptive înainte și în timpul tratamentului cu carboplatină.

Alăptarea

Nu se cunoaște dacă carboplatina se elimină în laptele matern. Prin urmare, în timpul tratamentului cu Carboplatină Accord trebuie întreruptă alăptarea.

Fertilitatea

Bărbații care urmează tratament cu carboplatină sunt sfătuiți să nu conceapă un copil în timpul tratamentului și până la 6 luni după tratament. Înainte de tratament, trebuie solicitată consiliere privind conservarea spermei, din cauza posibilității de apariție a infertilității ireversibile.

Tratamentul cu carboplatină poate reduce temporar sau permanent fertilitatea la bărbați și femei. Spuneți medicului dumneavoastră dacă aveți îngrijorări.

Conducerea vehiculelor și folosirea utilajelor

Nu conduceți vehicule și nu folosiți utilaje dacă prezentați orice reacție adversă care vă poate diminua capacitatea de a face acest lucru, cum ar fi greață, vărsături, înrăutățirea vederii sau modificări ale vederii și auzului.

3. Cum vi se administrează Carboplatină Accord

Acest medicament va fi administrat prin perfuzie (picurare) într-o venă timp de 15-60 de minute.

Doza

Medicul dumneavoastră va stabili doza corectă de carboplatină pentru dumneavoastră și cât de des trebuie administrată.

Doza va depinde de starea dumneavoastră medicală, de mărimea dumneavoastră și de cât de bine funcționează rinichii dumneavoastră. Medicul dumneavoastră va spune cât de bine funcționează rinichii dumneavoastră folosind probe de sânge sau de urină. Veți face analize de sânge regulate după administrarea dozei de carboplatină. De asemenea, este posibil să faceți verificări pentru afectarea nervilor și pierderea auzului.

Este posibil să treacă aproximativ 4 săptămâni între fiecare doză de carboplatină.

Dacă vi se administrează mai mult Carboplatină Accord decât trebuie

Acest medicament vă va fi administrat într-un spital, sub supravegherea unui medic. Este puțin probabil să vi se administreze prea mult sau prea puțin, totuși, spuneți-i medicului sau asistentei medicale dacă aveți vreo îngrijorare.

Dacă încetați sa vi se administreze Carboplatină Accord

Dacă aveți orice întrebări suplimentare cu privire la utilizarea acestui medicament, adresați-vă medicului dumneavoastră, farmacistului sau asistentei medicale.

4. Reacții adverse posibile

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

Spuneți imediat medicului dumneavoastră dacă observați oricare din următoarele simptome:

- vântătăi neobișnuite, sângerări sau semne de infecție, cum sunt durere în gât și temperatură mare.
- reacție alergică severă (anafilaxie/reacții anafilactice) - puteți prezenta o erupție cutanată bruscă cu mâncărimi (urticarie), umflături ale mâinilor, picioarelor, gleznelor, feței, buzelor, gurii sau gâtului (care pot cauza dificultăți la înghițire sau respirație) și puteți simți că veți leșina.
- sindrom hemolitic-uraemic (o boală caracterizată prin insuficiență renală acută), scăderea cantității de urină sau sânge în urină.
- crampe musculare, slăbiciune musculară, confuzie, pierdere sau tulburări de vedere, bătăi neregulate ale inimii, insuficiență renală sau rezultate anormale ale analizelor de

sânge (simptome ale sindromului de liză tumorală care poate fi cauzat de distrugerea rapidă a celulelor tumorale) (vezi pct. 2).

- accident vascular cerebral (amorțeală sau slăbiciune bruscă la nivelul feței, brațului sau piciorului, în special pe o parte a corpului).
- obstrucție la nivelul unui vas de sânge (embolie și boală veno-ocluzivă), umflătură sau sensibilitate la nivelul piciorului/brațului.

Acestea sunt reacții adverse grave. Este posibil să aveți nevoie urgent de asistență medicală.

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

- oboseală, scurtarea respirației și paloare cauzate de anemie (o afecțiune în care există un număr redus de globule roșii din sânge)
- senzație de rău (greață) sau stare de rău (vărsături)
- dureri și crampe abdominale

Testele pot arăta, de asemenea:

- modificări ale celulelor roșii și albe din sânge și ale trombocitelor (mielosupresie)
- creșterea nivelului de uree din sângele dumneavoastră
- scăderea nivelului de sodiu, potasiu, calciu și magneziu din sângele dumneavoastră
- scăderea clearance-ului creatininei renale
- niveluri anormale ale enzimelor hepatice

Frecvente (pot afecta până la 1 din 10 persoane)

- diaree sau constipație
- erupții cutanate și/sau mâncărimi ale pielii
- zgomote în urechi sau modificări de auz
- cădere a părului
- simptome asemănătoare gripei
- semne de infecție, cum ar fi febră sau dureri de gât
- simptomele unei reacții alergice severe incluzând respirație șuierătoare bruscă sau o strângere a pieptului, umflarea pleoapelor, a feței sau a buzelor, înroșirea feței, tensiune arterială scăzută, bătăi rapide ale inimii, urticarie, scurtarea respirației, amețeli și șoc anafilactic
- furnicături sau amorțeală la nivelul mâinilor, picioarelor, brațelor sau picioarelor
- senzație de arsură sau înțepături
- diminuarea reflexului tendinos
- tulburări de gust sau pierderea gustului
- înrăutățirea temporară a vederii sau modificări ale vederii dumneavoastră
- tulburări cardiace
- o strângere a pieptului sau respirație șuierătoare
- boală pulmonară interstițială (un grup de afecțiuni pulmonare în care țesuturile pulmonare profunde se inflamează)
- dureri la nivelul buzelor sau afte bucale (afecțiuni ale mucoaselor)
- durere sau disconfort la nivelul oaselor, articulațiilor, mușchilor sau structurilor înconjurătoare (tulburări musculo-scheletice)
- probleme cu rinichii sau cu urina dumneavoastră
- oboseală/ slăbiciune extremă (astenie)

Testele pot arăta, de asemenea:

- o valoare mare de bilirubină și creatinină în sânge.
- o valoare mare de acid uric în sânge care poate duce la gută

Rare (pot afecta până la 1 din 1000 persoane)

- pierderea temporară a vederii
- senzație de rău, cu temperatură mare, ca urmare a numărului scăzut de globule albe din sânge (neutropenie febrilă);

Foarte rare (pot afecta până la 1 din 10000 persoane)

- cicatrizare a plămânilor care provoacă dificultăți de respirație și/sau tuse (fibroză pulmonară)

Cu frecvență necunoscută (frecvența nu poate fi estimată din datele disponibile)

- cancere cauzate de tratamentul cu carboplatină (tumori maligne secundare)
- gură uscată, oboseală și dureri de cap datorate pierderii excesive de apă din organism (deshidratare)
- pierderea poftei de mâncare, anorexie
- afectarea severă a funcției hepatice, deteriorarea sau moartea celulelor hepatice
- insuficiență cardiacă
- modificări ale tensiunii arteriale (tensiune mare sau tensiune mică)
- afecțiuni ale pielii, cum ar fi urticarie, erupții cutanate, înroșirea pielii (eritem) și mâncărime
- umflături sau durere în locul unde a fost administrată injecția
- un grup de simptome precum dureri de cap, alterarea funcționării mentale, convulsii și vedere anormală (de la încețoșare până la pierderea vederii). Acestea sunt simptome ale sindromului de leucoencefalopatie posterioară reversibilă, o afecțiune neurologică rară
- pancreatită
- rană sau inflamație în interiorul gurii (stomatită)
- infecție pulmonară
- tulburare cerebrală (encefalopatie)
- anemie datorată descompunerii anormale a celulelor roșii din sânge (anemie hemolitică)

Raportarea reacțiilor adverse

Dacă manifestați orice reacții adverse, adresați-vă medicului dumneavoastră, farmacistului sau asistentei medicale. Acestea includ orice reacții adverse nemenționate 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 Carboplatină Accord

Nu lăsați acest medicament la vederea și îndemâna copiilor.

Nu utilizați acest medicament după data de expirare înscrisă pe eticheta flaconului și pe cutie, după "EXP:".

Data de expirare se referă la ultima zi a lunii respective.

A se păstra la temperaturi sub 25°C. A nu se păstra la frigider sau congela. A se păstra flaconul în ambalajul original, pentru a fi protejat de lumină.

Utilizare: Stabilitatea chimică și fizică în timpul utilizării a fost demonstrată pentru 24 de ore la temperatura camerei și 30 de ore la 2° - 8°C.

Totuși, din punct de vedere microbiologic, medicamentul trebuie utilizat imediat. Dacă nu este utilizat imediat, perioada și condițiile de păstrare înaintea utilizării sunt responsabilitatea utilizatorului și, în mod normal, nu trebuie să depășească 24 de ore, la 2°C-8°C, cu excepția cazului în care diluarea a fost realizată în condiții de asepsie, controlate și validate.

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 Carboplatină Accord

Substanța activă este carboplatina.

1 ml concentrat pentru soluție perfuzabilă conține carboplatină 10 mg.

Fiecare flacon a 5 ml conține carboplatină 50 mg.

Fiecare flacon a 15 ml conține carboplatină 150 mg.

Fiecare flacon a 45 ml conține carboplatină 450 mg.

Fiecare flacon a 60 ml conține carboplatină 600 mg.

Cealaltă componentă este apa pentru preparate injectabile.

Cum arată Carboplatină Accord și conținutul ambalajului

Concentrat pentru soluție perfuzabilă

Carboplatină Accord este o soluție limpede, incoloră până spre galben pal.

Concentrat pentru soluție de 5 ml, 15 ml sau 45 ml sau 60 ml, furnizat în flacoane din sticlă brună de tip I de 5 ml/15 ml/50 ml/100 ml.

Flacoanele sunt închise cu un dop gri din cauciuc clorobutitic gri și sigilat cu sigiliu din aluminiu.

Este posibil ca nu toate mărimile de ambalaj prezentate mai sus să fie comercializate.

Deținătorul autorizației de punere pe piață și fabricantul

Deținătorul autorizației de punere pe piață

Accord Healthcare Polska Sp. z o.o

ul. Taśmowa 7, 02-677 Warszawa,

Polonia

Fabricantul

Accord Healthcare Polska Sp.z o.o.,

ul. Lutomińska 50, 95-200 Pabianice,

Polonia

Acest medicament este autorizat în Statele Membre ale Spațiului Economic European sub următoarele denumiri comerciale:

Statul Membru	Denumirea comercială
Austria	Carboplatin Accord 10 mg/ml Infusionslösungskonzentrat
Belgia	Carboplatin Accord Healthcare 10 mg/ml, solution à diluer pour de perfusion
Republica Cehă	Carboplatin Accord 10 mg/ml koncentrát pro přípravu infuzního roztoku
Germania	Carboplatin 10 mg/ml Konzentrat zur Herstellung einer Infusionslösung
Danemarca	Carboplatin Accord 10mg/ml koncentrat til infusionsvæske, opløsning
Estonia	Carboplatin Accord 10 mg/ml infusioonilahuse kontsentraat
Spania	Carboplatin Accord 10 mg/ml Concentrado para solución para perfusión

Finlanda	Carboplatin Accord 10 mg/ml infuusiokonsentraatti, liuosta varten/ koncentrat till infusionsvätska, lösning
Ungaria	Carboplatin Accord 10 mg/ml koncentrátum oldatos Infúzióhoz
Irlanda	Carboplatin 10 mg/ml Concentrate for Solution for Infusion
Italia	Carboplatino AHCL 10 mg/ml Concentrato per soluzione per infusione
Lituania	Carboplatin Accord 10mg/ml koncentratas infuziniam tirpalui
Letonia	Carboplatin Accord 10 mg/ml koncentrāts infūziju šķīduma pagatavošanai
Țările de Jos	Carboplatin Accord 10 mg/ml concentraat voor oplossing voor infusie
Norvegia	Carboplatin Accord 10 mg/ml konsentrat til infusjonsvæske
Polonia	Carboplatin Accord
Portugalia	Carboplatina Accord 10 mg/ml concentrado para solução para perfusão
Republica Slovacă	Carboplatin Accord 10 mg/ml infúzny koncentrá
Regatul Unit (Irlanda de Nord)	Carboplatin 10 mg/ml concentrate for solution for infusion
Cipru	Carboplatin Accord 10 mg / ml concentrate for solution for infusion
Croația	Karboplatin Accord 10 mg / ml koncentrat za otopinu za infuziju
România	Carboplatină Accord 10 mg / ml koncentrat pentru soluție perfuzabilă
Slovenia	Karboplatin Accord 10 mg/ml koncentrat za raztopino za infundiranje

Acest prospect a fost aprobat în aprilie 2023.

Următoarele informații sunt destinate numai profesioniștilor din domeniul sănătății:

Instrucțiuni pentru utilizare – Citotoxic

Doza recomandată de carboplatină la pacienții adulți netratați anterior, cu funcție renală normală, adică clearance-ul creatininei > 60 ml/min, este de 400 mg/m² ca o singură doză IV de scurtă durată administrată printr-o perfuzie de 15 până la 60 de minute. Alternativ, formula Calvert prezentată mai jos poate fi utilizată pentru a determina doza:

Doza (mg) = ASC țintă (mg/ml x min) x [RFG ml/min + 25].

Doza (mg) = ASC țintă (mg/ml x min) x [RFG ml/min + 25].		
ASC dorit	Chimioterapie planificată	Statusul tratamentului pacienților
5-7 mg/ml .min	Carboplatină agent unic	Netratat anterior
4-6 mg/ml .min	Carboplatină agent unic	Tratat anterior
4-6 mg/ml .min	Carboplatină plus ciclofosfamidă	Netratat anterior

Notă: Cu formula Calvert, doza totală de carboplatină se calculează în mg, nu în mg/m².

Tratamentul nu trebuie repetat decât după patru săptămâni de la tratamentul anterior cu Carboplatină și/sau până când numărul neutrofilelor este de cel puțin 2 000 celule/mm³ și numărul trombocitelor este de cel puțin 100 000 celule/mm³.

Reducerea dozei inițiale cu 20-25% este recomandată pentru acei pacienți care prezintă factori de risc, cum ar fi tratamentul mielosupresor anterior și starea de performanță scăzută (ECOG-Zubrod 2-4 sau Karnofsky sub 80).

Determinarea nadirului hematologic prin hemograme săptămânale în timpul ciclurilor inițiale de tratament cu Carboplatină Accord este recomandată pentru ajustarea ulterioară a dozei.

Funcția renală afectată:

La pacienții cu funcția renală afectată, doza de carboplatină trebuie redusă (consultați formula Calvert) și trebuie monitorizate nadirele hematologice și funcția renală.

Pacienții cu valori ale clearance-ului creatininei mai mici de 60 ml/min prezintă un risc mai mare de a dezvolta mielosupresie. Frecvența leucopeniei, neutropeniei sau trombocitopeniei severe a fost menținută la aproximativ 25% cu următoarele recomandări de dozare:

Terapie combinată:

Utilizarea optimă a Carboplatină Accord în asociere cu alți agenți mielosupresori necesită ajustări ale dozei în funcție de regimul și programul care urmează a fi adoptat.

Pacienții copii și adolescenți :

Siguranța și eficacitatea carboplatinei la copii nu au fost încă stabilite. Nu există date disponibile. Întrucât nu există o experiență suficientă privind utilizarea carboplatinei la copii; nu pot fi oferite recomandări specifice privind dozajul.

Pacienți vârstnici:

În cazul pacienților cu vârsta de peste 65 de ani, doza de carboplatină trebuie ajustată în funcție de starea generală de sănătate a acestora în timpul primului ciclu de tratament și a ciclurilor ulterioare.

Diluare și reconstituire:

Medicamentul trebuie diluat înainte de perfuzie, cu soluție de dextroză 5 % sau soluție de clorură de sodiu 0,9 %, până la concentrații de până la 0,5 mg/ml.

Mod de administrare:

Carboplatină Accord trebuie utilizat numai pe cale intravenoasă.

Incompatibilități

Carboplatina poate interacționa cu aluminiul pentru a forma un precipitat negru. Acele, seringile, cateterele sau seturile intravenoase care conțin părți din aluminiu care pot intra în contact cu carboplatina nu trebuie utilizate pentru prepararea sau administrarea medicamentului. Precipitarea poate duce la o reducere a activității antineoplazice.

Perioada de valabilitate și păstrarea

Carboplatină Accord este destinat unei singure utilizări.

Înainte de deschidere

A se păstra la temperaturi sub 25°C. A nu se păstra la frigider sau congela. Păstrați flaconul în ambalajul de carton pentru a-l proteja de lumină.

După diluare

În timpul utilizării: Stabilitatea chimică și fizică în timpul utilizării a fost demonstrată timp de 24 de ore la temperatura camerei și 30 de ore la 2-8°C.

Din punct de vedere microbiologic, medicamentul trebuie utilizat imediat. Dacă nu este utilizat imediat, perioada și condițiile de păstrare înaintea utilizării sunt responsabilitatea utilizatorului și, în mod normal, nu trebuie să depășească 24 ore, la 2°C-8°C, cu excepția cazului în care diluarea a fost realizată în condiții de asepsie, controlate și validate.

INSTRUCȚIUNI PENTRU UTILIZARE/MANIPULARE, GHID DE PREPARARE ȘI ELIMINARE PENTRU UTILIZAREA CARBOPLATINEI

Manipularea carboplatinei:

Ca și în cazul altor agenți antineoplazici, carboplatina trebuie preparată și manipulată cu precauție.

La manipularea carboplatinei trebuie luate următoarele măsuri de protecție

Personalul trebuie să fie instruit în tehnici adecvate de reconstituire și manipulare

1. Carboplatina trebuie pregătită pentru administrare numai de către personalul instruit în utilizarea în siguranță, a agenților chimioterapeutici. Personalul care manipulează Carboplatină Accord trebuie să poarte îmbrăcăminte de protecție: ochelari de protecție, halate și mănuși și măști de unică folosință.
2. Trebuie delimitată o zonă destinată pregătirii seringilor (de preferință sub un sistem de flux laminar), cu suprafața de lucru protejată cu hârtie absorbantă de unică folosință, cu suport de plastic
3. Toate articolele utilizate pentru reconstituire, administrare sau curățare (inclusiv mănușile) trebuie plasate în saci de deșeuri cu risc ridicat, pentru incinerare la temperaturi ridicate. Trebuie purtate mănuși, mască pentru față și îmbrăcăminte de protecție adecvate.
4. Deversările sau scurgerile trebuie tratate cu soluție diluată de hipoclorit de sodiu (1% clor disponibil), de preferință prin înmuiere și apoi cu apă. Toate materialele contaminate și materialele de curățare trebuie plasate în saci de eliminare a deșeurilor cu risc ridicat, pentru incinerare. Contactul accidental cu pielea sau cu ochii trebuie tratat imediat prin spălare abundentă cu apă, sau cu apă și săpun, sau cu soluție de bicarbonat de sodiu. Cu toate acestea, nu ștergeți pielea folosind o perie de frecat. Trebuie solicitată asistență medicală. Întotdeauna spălați-vă pe mâini după ce vă scoateți mănușile.

Prepararea soluției de perfuzie

Medicamentul trebuie diluat înainte de utilizare. Acesta poate fi diluat cu dextroză sau clorură de sodiu, la concentrații de până la 0,5 mg/ml (500 micrograme/ml).

Eliminare

Medicamentele nu trebuie eliminate prin intermediul apelor reziduale sau al deșeurilor menajere. Toate materialele utilizate pentru preparare, administrare sau care intră în contact cu carboplatina trebuie supuse eliminării în conformitate cu instrucțiunile locale pentru manipularea compușilor citotoxici.