

## Fylgiseðill: Upplýsingar fyrir sjúkling

### Eleber 60 mg innrennslisþykkni og leysir, lausn cabazitaxel

**Lesið allan fylgiseðilinn vandlega áður en byrjað er að nota lyfið. Í honum eru mikilvægar upplýsingar.**

- Geymið fylgiseðilinn. Nauðsynlegt getur verið að lesa hann síðar.
- Leitið til læknisins, lyfjafræðings eða hjúkrunarfræðingsins ef þörf er á frekari upplýsingum.
- Látið lækinn, lyfjafræðing eða hjúkrunarfræðinginn vita um allar aukaverkanir. Þetta gildir einnig um aukaverkanir sem ekki er minnst á í þessum fylgiseðli. Sjá kafla 4.

**Í fylgiseðlinum eru eftirfarandi kaflar:**

1. Upplýsingar um Eleber og við hverju það er notað
2. Áður en byrjað er að nota Eleber
3. Hvernig nota á Eleber
4. Hugsanlegar aukaverkanir
5. Hvernig geyma á Eleber
6. Pakkningar og aðrar upplýsingar

#### **1. Upplýsingar um Eleber og við hverju það er notað**

Lyfið heitir Eleber. Almenna nafnið er cabazitaxel. Það tilheyrir flokki lyfja sem kallast taxön og eru notuð til meðferðar við krabbameini.

Eleber er notað til meðferðar við krabbameini í blöðruhálskirtli sem versnað hefur eftir aðra krabbameinsmeðferð. Lyfið hindrar frumvöxt og frumufjölgun.

Sem hluta af meðferðinni þarftu einnig að taka inn barkstera (prednisón eða prednisólón) daglega. Biddu lækinn um að veita þér upplýsingar um barksterann.

#### **2. Áður en byrjað er að nota Eleber**

Verið getur að læknirinn hafi ávísað lyfinu við öðrum sjúkdómi eða í öðrum skömmtum en tiltekið er í þessum fylgiseðli. Ávallt skal fylgja fyrirmælum læknis og leiðbeiningum á merkimiða frá lyfjabúð.

#### **Ekki má nota Eleber**

- ef um er að ræða ofnæmi fyrir cabazitaxeli, öðrum taxönnum eða pólýsorbit 80 eða einhverju öðru innihaldsefni lyfsins (talin upp í kafla 6).
- ef fjöldi hvítra blóðkorna er of lítill (hlutleysiskyrningar eru  $1.500/\text{mm}^3$  eða færri).
- ef þú ert með mjög óeðlilega lifrarstarfsemi.
- ef þú hefur nýlega verið bólusett/-ur gegn gulusótt (yellow fever) eða ef ráðgert er að bólusetja þig gegn henni.

Ef eitthvað af ofangreindu á við um þig máttu ekki fá Eleber. Ef þú ert í vafa skaltu ráðfæra þig við lækni áður en þér er gefið Eleber.

#### **Varnaðarorð og varúðarreglur**

Fyrir hverja Eleber gjöf verða tekin blóðsýni til þess að athuga hvort þú sért með nægilegan fjölda blóðfrumna og hvort lifrar- og nýrnastarfsemi er nægilega góð til að þú getir fengið Eleber.

Segðu læknum samstundis frá því:

- ef þú ert með hita. Meðan á meðferð með Eleber stendur eru líkur á að hvítum blóðkornum fækki. Læknirinn mun fylgjast með blóðinu og almennu heilsufari þínu með tilliti til sýkinga. Hann gæti gefið þér lyf til að viðhalda fjölda blóðkorna. Einstaklingar með lítinn blóðkornafjölda geta fengið lífshættulegar sýkingar. Hiti getur verið fyrsta vísbending um sýkingu, þess vegna skaltu tafarlaust láta lækinn vita ef þú færð hita.

- ef þú hefur einhvern tíma fengið ofnæmi. Alvarleg ofnæmisviðbrögð geta komið fram við meðferð með Eleber.
- ef þú ert með slæman eða langvarandi niðurgang, ógleði eða uppköst. Þessi einkenni geta valdið alvarlegri ofþornun. Þú gætir þarfnast meðferðar.
- ef þú ert með dofa, náladofa, sviða eða skerta tilfinningu í höndum og fótum.
- ef þú færð blæðingu frá meltingarvegi eða ef litur á hægðum breytist eða ef þú færð kviðverk. Ef blæðingin eða sársaukinn er mikill mun lækningin stöðva meðferð með Eleber. Það er vegna þess að Eleber getur aukið hættuna á blæðingu eða myndun gata í meltingarvegi.
- ef þú ert með nýrnasjúkdóm.
- ef húð og augnhvíta verður gul, þvag verður dökkt, þú finnur fyrir verulegri ógleði eða kastar upp þar sem það getur bent til lifrarkvilla.
- ef þú verður vör/var við að daglegt þvagmagn aukist eða minnki.
- ef þú ert með blóð í þvagi.

Hafðu samstundis samband við lækni ef eitthvað af ofan nefndu á við um þig. Læknirinn gæti minnkað skammtinn eða hætt meðferð með Eleber.

### **Notkun annarra lyfja samhliða Eleber**

Látið lækning, lyfjafræðing eða hjúkrunarfræðing vita um öll önnur lyf sem eru notuð, hafa nýlega verið notuð eða kynnu að verða notuð. Þetta er vegna þess að sum lyf geta haft áhrif á verkun Eleber eða Eleber getur haft áhrif á verkun þeirra. Þessi lyf eru:

- ketókónasól, rifampisín (lyf við sýkingum).
- karbamazepín, fenóbarbital eða fenýtóín (lyf við krömpum).
- jónsmessuruni/jóhannesarjurt (náttúrulyf við þunglyndi og öðrum sjúkdómum).
- statín (eins og simvastatín, lovastatín, atorvastatín, rosuvastatín eða pravastatín) (lyf við hækkun kólesteróli í blóði).
- valsartan (lyf við háþrýstingi).
- repagliníð (lyf við sykursýki).

Ráðfærðu þig við lækning, áður en þú ferð í bólusetningu, meðan þú ert á meðferð með Eleber.

### **Meðganga, brjóstagið og frjósemi**

Eleber er ekki ætlað til notkunar handa konum.

Notaðu smokk þegar þú stundar kynlíf ef konan er þunguð eða gæti orðið þunguð. Eleber getur verið í sæði og getur haft áhrif á fóstrið. Þér er ráðlagt að geta ekki barn meðan á meðferð stendur og í allt að 4 mánuði eftir að meðferð lýkur og að leita ráðgjafar fyrir meðferð varðandi varðveislu á sæði vegna þess að Eleber getur haft áhrif á frjósemi karla.

### **Akstur og notkun véla**

Þú gætir fundið fyrir þreytu eða sundli meðan á meðferð stendur. Ef slíkt gerist skaltu ekki aka bíl eða stjórna vélum fyrr en þér líður betur.

Hver og einn verður að leggja mat á getu sína til aksturs og starfa sem krefjast óskertrar árvekni. Eitt af því sem getur haft áhrif á slíkt er lyf, vegna verkunar sinnar eða aukaverkana. Lýsing á verkun og aukaverkunum er í öðrum köflum fylgiseðilsins. Lesið því allan fylgiseðilinn. Ef þörf er á skal ræða þetta við lækni eða lyfjafræðing.

### **Eleber inniheldur etanól (alkóhól)**

Leysirinn inniheldur 542,4 mg af etanóli (alkóhól) í hverju hettuglasi. Magn í einum skammti af þessu lyfi samsvarar minna en 10 ml af bjór eða 4 ml léttvins.

Lítið magn alkóhóls í þessu lyfi mun ekki hafa greinanleg áhrif.

### **Eleber inniheldur pólýsorbát 80 (E 433)**

Lyfið inniheldur 1,560 g af pólýsorbati 80 í hverju hettuglasi af innrennslisþykki sem jafngildir 1,040 g/ml. Pólýsorböt gætu valdið ofnæmisviðbrögðum. Segið lækningum frá því ef þú ert

með eitthvert ofnæmi. Pólýsorböt geta haft áhrif á hjarta og blóðrás (t.d. valdið óreglulegum eða óeðlilegum hjartslætti eða lágum blóðþrýstingi).

### 3. Hvernig nota á Eleber

#### Notkunarleiðbeiningar

Þú munt fá ofnæmislyf áður en þú færð Eleber til að draga úr líkum á ofnæmisviðbrögðum.

- Læknir eða hjúkrunarfræðingur mun gefa þér Eleber.
- Eleber þarf að blanda (þynna) áður en það er gefið. Í fylgiseðlinum eru upplýsingar fyrir lækna, hjúkrunarfræðinga og lyfjafræðinga um meðhöndlun og gjöf Eleber.
- Eleber er gefið á sjúkrahúsi með dreypi (innrennsli) í æð (bláæð) á u.þ.b. klukkustund.
- Sem hluta af meðferðinni þarftu einnig að taka inn barkstera (prednisón eða prednisólón) daglega.

#### Hversu mikið og hversu oft

- Venjulegur skammtur miðast við flatarmál líkamsyfirborðs. Læknirinn mun reikna út líkamsyfirborð þitt í fermetrum (m<sup>2</sup>) og ákvarða skammt miðað við það.
- Venjulega er lyfið gefið með innrennsli á 3 vikna fresti.

Ef þú hefur einhverjar frekari spurningar um notkun þessa lyfs skaltu spyrja lækninn, lyfjafræðing eða hjúkrunarfræðing.

### 4. Hugsanlegar aukaverkanir

Eins og við á um öll lyf getur lyfið valdið aukaverkunum en það gerist þó ekki hjá öllum. Læknirinn mun ræða þetta við þig og útskýra hugsanlega áhættu og ávinning af meðferðinni.

#### Hafðu samstundis samband við lækni ef þú færð einhverja af eftirfarandi aukaverkunum:

- Hita (háan hita). Það er mjög algengt (getur komið fyrir hjá fleiri en 1 af hverjum 10 einstaklingum).
- Mikið vökvatap (ofþornun). Það er algengt (getur komið fyrir hjá allt að 1 af hverjum 10 einstaklingum). Það getur gerst ef þú færð slæman eða langvarandi niðurgang, hita eða uppköst.
- Slæmur kviðverkur eða kviðverkur sem hættir ekki. Slíkt getur komið fyrir ef þú ert með gat í maga, vélinda, meltingarvegi eða þörmum (rof í meltingarvegi). Þetta ástand getur verið banvænt.

Hafðu samstundis samband við lækninn ef eitthvað af ofantöldu á við um þig.

#### Aðrar aukaverkanir eru:

**Mjög algengar** (geta komið fyrir hjá fleiri en 1 af hverjum 10 einstaklingum):

- Fækkun rauðra blóðkorna (blóðleysi), eða hvítra blóðkorna (sem eru mikilvæg til varnar gegn sýkingum)
- Fækkun blóðflagna (sem eykur blæðingarhættu)
- Lystarleysi
- Magavandamál þ.m.t. ógleði, uppköst, niðurgangur eða hægðatregða
- Bakverkir
- Blóð í þvagi
- Þreyta, máttleysi eða orkuleysi.

**Algengar** (geta komið fyrir hjá allt að 1 af hverjum 10 einstaklingum):

- Breytingar á bragðskyni
- Mæði
- Hósti
- Kviðverkir
- Tímabundið hárlós (í flestum tilvikum verður hárvöxtur aftur eðlilegur)
- Liðverkir
- Þvagfærasýkingar
- Skortur á hvítum blóðkornum sem fylgir hiti og sýking

- Doði, náladofi, sviði eða minnkuð tilfinning í höndum og fótum
- Sundl
- Höfuðverkur
- Lækkun eða hækkun á blóðþrýstingi
- Magaóþægindi, brjóstsviði eða ropi
- Magaverkur
- Gyllinæð
- Vöðvakrampar
- Sársaukafull eða tíð þvaglát
- Nýrnasjúkdómur eða nýrnvandamál
- Sár í munni eða á vörum
- Sýkingar eða hætta á sýkingum
- Hár blóðsykur
- Svefnleysi
- Rugl
- Kvíðatilfinning
- Óeðlileg tilfinning eða tilfinningaleysi eða verkur í höndum og fótum
- Jafnvægistruflanir
- Hraður eða óreglulegur hjartsláttur
- Blóðtappi í fæti eða lungum
- Roðatilfinning í húð
- Verkur í munni eða hálsi
- Blæðing frá endaparmi
- Húðroði
- Vöðvaóþægindi, eymsli, máttleysi eða verkir
- Þroti á fótum eða fótleggjum
- Kuldahrollur.

**Sjaldgæfar** (geta komið fyrir hjá allt að 1 af hverjum 100 einstaklingum):

- Lágt kalíumgildi í blóði
- Eyrnasuð
- Hitatilfinning í húð
- Húðroði
- Naglaröskun (breyting á lit nagla og neglur geta losnað)
- Bólga í þvagblöðru, sem getur komið fram þegar um er að ræða að sjúklingur hefur áður fengið geislameðferð sem náð hefur til þvagblöðrunnar (blöðrubólga sem viðbragð vegna fyrri geislameðferðar).

**Tíðni ekki þekkt** (ekki hægt að áætla tíðni út frá fyrirbyggjandi gögnum):

- Millivefslungnasjúkdómur (bólga í lungum sem veldur hósta og öndunarerfiðleikum).

### **Tilkynning aukaverkana**

Látið lækninn, lyfjafræðing eða hjúkrunarfræðinginn vita um allar aukaverkanir. Þetta gildir einnig um aukaverkanir sem ekki er minnst á í þessum fylgiseðli. Einnig er hægt að tilkynna aukaverkanir beint til Lyfjastofnunar, [www.lyfjastofnun.is](http://www.lyfjastofnun.is). Með því að tilkynna aukaverkanir er hægt að hjálpa til við að auka upplýsingar um öryggi lyfsins.

## **5. Hvernig geyma á Eleber**

Geymið lyfið þar sem börn hvorki ná til né sjá.

Ekki skal nota lyfið eftir fyrningardagsetningu sem tilgreind er á öskjunni og merkimiða hettuglassins á eftir EXP. Fyrningardagsetning er síðasti dagur mánaðarins sem þar kemur fram.

Upplýsingar um geymslu og notkun Eleber eftir að lyfið hefur verið þynnt og er tilbúið til notkunar má finna í kaflanum „HAGNÝTAR UPPLÝSINGAR FYRIR LÆKNA OG HEILBRIGÐISSTARFSFÓLK UM BLÖNDUN, LYFJAGJÖF OG MEÐHÖNDLUN Eleber“.

Farga skal öllum lyfjaleifum og/eða úrgangi í samræmi við gildandi reglur. Þetta er gert til þess að vernda umhverfið.

## 6. Pakkningar og aðrar upplýsingar

### Eleber inniheldur

- Virka efnið er cabazitaxel. Hver ml af þykkni, lausn inniheldur 40 mg af cabazitaxel. Hvert hettuglas þykkni inniheldur 60 mg cabazitaxel.
- Önnur innihaldsefni eru pólýsorbat 80 (E 433) (sjá kafla 2 „Eleber inniheldur pólýsorbat 80 (E 433)“) og sítrónusýru í þykkninu, og 96% etanól (sjá kafla 2 „Eleber inniheldur etanól (alkóhól)“) og vatn fyrir stungulyf í leysinum.

Athugið: Bæði Eleber 60 mg/1,5 ml hettuglas með þykkni (magn: 73,2 mg cabazitaxel/1,83 ml) og leysirinn í hettuglasinu (magn: 5,67 ml) innihalda yfirmagn til þess að bæta upp það magn sem tapast við blöndun. Yfirmagnið tryggir að eftir þynningu með **ÖLLUM** leysinum sem fylgir með inniheldur lausnin 10 mg/ml af cabazitaxel.

### Lýsing á útliti Eleber og pakkningastærðir

Eleber innrennslisþykkni og leysir, lausn (sæft þykkni).

Þykknið er tær og litlaus til fölgul olíukennd lausn.

Leysirinn er tær og litlaus lausn.

Ein pakkning af Eleber inniheldur:

- Eitt einnota gegnsætt hettuglas úr gleri með gráum klórbútýl gúmmítappa sem innsiglaður er með álhettu með smelluloki, sem inniheldur 1,5 ml (tilgreint rúmmál) af þykkni.
- Eitt einnota gegnsætt hettuglas úr gleri með gráum klórbútýl gúmmítappa sem innsiglaður er með álhettu með smelluloki, sem inniheldur 4,5 ml (tilgreint rúmmál) af leysi.

### Markaðsleyfishafi og framleiðandi

#### *Markaðsleyfishafi*

Zentiva, k.s.  
U kabelovny 130,  
Prag 10, 102 37  
Tékkland

#### *Framleiðandi*

Pharmadox Healthcare Ltd,  
KW20A Kordin Industrial Park,  
Paola, PLA3000,  
Malta

**Þetta lyf hefur markaðsleyfi í löndum Evrópska efnahagssvæðisins undir eftirfarandi heitum:**  
Búlgaría, Króatía, Tékkland, Eistland, Ungverjaland, Ísland, Pólland, Rúmenía, Slóvakía, Slóvenía,  
Lettland, Litháen: Eleber (Елебер)

**Þessi fylgiseðill var síðast uppfærður í maí 2026.**

**Eftirfarandi upplýsingar eru einungis ætlaðar heilbrigðisstarfsmönnum:**

## HAGNÝTAR UPPLÝSINGAR FYRIR LÆKNA OG HEILBRIGÐISSTARFSFÓLK UM BLÖNDUN, LYFJAGJÖF OG MEÐHÖNDLUN ELEBER 60 mg INNRENNSLISÞYKKNIS, LAUSNAR OG LEYSIS.

Þessar upplýsingar eru til viðbótar við kafla 3 og 5.

Mikilvægt er að þú lesir allan textann hér fyrir neðan, áður en innrennslislausnin er blönduð.

### Ósamrýmanleiki

Lyfinu má ekki blanda saman við önnur lyf, að undanskildum þeim sem notuð eru til þynningar.

### Geymsluþol og sérstakar varúðarreglur við geymslu

Fyrir þakkingu með Eleber 60 mg þykkni og lausn

Engin sérstök fyrirmæli eru um geymsluaðstæður lyfsins.

### Eftir opnun

Þykknið og leysinn verður að nota strax. Ef það er ekki notað strax eru geymslutími og geymsluskilyrði á ábyrgð notandans. Út frá örverufræðilegu sjónarmiði skal tveggja skrefa þynningarferlið fara fram við stýrðar aðstæður að viðhafðri smitgát (sjá fyrir neðan „Varúð við blöndun og lyfjagjöf“).

**Eftir forþynningu** Eleber 60 mg þykkni með **öllum** leysinum í hettuglasinu hefur verið sýnt fram á efna- og eðlisfræðilegan stöðugleika í 30 mínútur við stofuhita.

### Eftir lokabynningu í innrennslispoka/flösku

Sýnt hefur verið fram á efna- og eðlisfræðilegan stöðugleika innrennslislausnar í 8 klukkustundir við stofuhita ((15°C - 30°C) þ.m.t. 1 klukkustundar innrennslitími)) og í 24 klukkustundir í kæli að meðtöldum 1 klst. innrennslitíma.

Út frá örverufræðilegu sjónarmiði skal nota innrennslislausnina strax. Ef hún er ekki notuð samstundis eru geymslutími og geymsluskilyrði á ábyrgð notanda og ætti venjulega ekki að vera lengri en 24 klukkustundir við 2°C - 8°C, nema þynning hafi verið framkvæmd við gildaðar aðstæður að viðhafðri viðurkenndri smitgát.

### Varúð við blöndun og lyfjagjöf

Eins og við á um önnur krabbameinslyf skal gæta varúðar við meðhöndlun og blöndun Eleber lausnar, og nota skal lokaðan blöndunarskáp, hlífðarbúnað (t.d. hanska) og fylgja verkferlum. Ef Eleber, á einhverju stigi meðhöndlunar, kemst í snertingu við húð skal þvo hana samstundis, vandlega með sápu og vatni. Ef lyfið kemst í snertingu við slímhúðir skal þvo samstundis vandlega með vatni.

Eleber skal eingöngu undirbúið og gefið af heilbrigðisstarfsfólki sem er þjálfað í meðhöndlun frumdrepanði lyfja. Þungaðar konur mega ekki meðhöndla lyfið.

Ávallt skal þynna innrennslisþykknið, lausn með öllum leysinum sem fylgir með, áður en því er bætt við innrennslislausnina.

### Blöndun

Lesið **ALLAN** kaflann vandlega fyrir blöndun og þynningu. Fyrir gjöf Eleber eru **TVÆR** þynningar nauðsynlegar. Fylgið leiðbeiningum um blöndun hér fyrir neðan.

Athugið: Eleber 60 mg/1,5 ml hettuglas með þykkni (magn: 73,2 mg cabazitaxel/1,83 ml) og leysirinn í hettuglasinu (magn: 5,67 ml) innihalda yfirmagn til þess að bæta upp það magn sem tapast við blöndun. Yfirmagnið tryggir að eftir þynningu með **ÖLLUM** leysinum sem fylgir með inniheldur lausnin 10 mg/ml af cabazitaxel.

Eftirfarandi tveggja-skrefa þynningarferli verður að fara fram með smitgát þegar innrennslislausnin er útbúin.

### **Skref 1: Forþynning innrennslisþykkni, lausnar með meðfylgjandi leysi.**

#### **Skref 1.1**

Skoðið hettuglasið með þykkni og meðfylgjandi leysi.  
Þykknið og leysirinn eiga að vera tær.

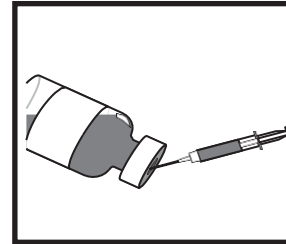


Hettuglas með þykkni  
(60 mg – 1.5 ml)

Hettuglas með leysi

### Skref 1.2

Notið sprautur með nál og dragið með smitgát **allan** meðfylgjandi leysi með því að snúa hettuglasinu til hálfis.



Hettuglas með leysi

### Skref 1.3

Sprautið **öllu** innihaldinu í viðeigandi hettuglas með þykkni.

Til þess að lágmarka froðumyndun eins og hægt þegar leysinum er sprautað, beinið nálinni að glerinu í innanverðu hettuglasinu með þykkni og sprautið rólega.

Eftir blöndun inniheldur lausnin 10 mg/ml af cabazitaxel.

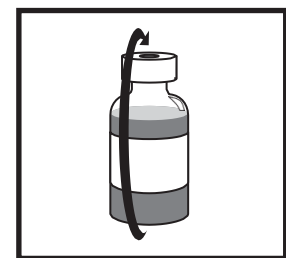


Blanda þykknis og  
leysis 10 mg/ml

Hettuglas  
með leysi

### Skref 1.4

Fjarlægið sprautuna og nálina og hvolfið hettuglasinu varlega nokkrum sinnum þar til lausnin verður tær og einsleit. Það getur tekið u.þ.b. 45 sekúndur.

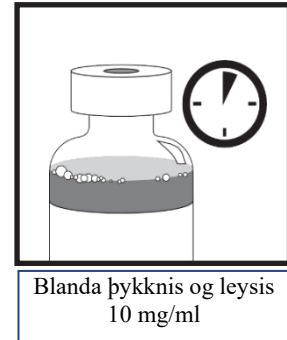


Blanda þykknis og leysis  
10 mg/ml

### Skref 1.5

Látið lausnina standa í u.þ.b. 5 mínútur og athugið hvort hún sé tær og einsleit.

Smáfróða er eðlileg að þessum tíma liðnum.



Þessi blanda þykkis og leysis inniheldur 10 mg/ml af cabazitaxel (minnst 6 ml af inndælanlegu magni). Hana á að þynna tafarlaust (innan 1 klst.) eins og lýst er í smáatriðum undir skrefi 2.

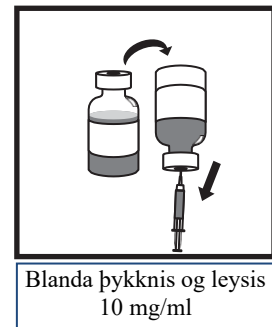
Nauðsynlegt getur verið að nota meira en eitt hettuglas með blöndu þykkis og leysis til að gefa ávísaðan skammt.

### Skref 2: Seinni (loka)þynning fyrir innrennsli

#### Skref 2.1

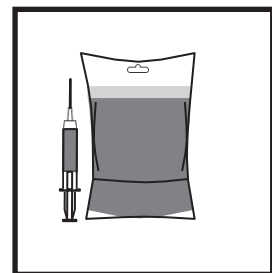
Notið kvarðaða sprautu með nál og dragið upp með smitgát það magn af þykkis-leysis blöndunni (10 mg/ml af cabazitaxel) sem samsvarar skammtinum sem á að nota. Ef t.d. á að gefa 45 mg skammt af Eleber þarf 4,5 ml af blöndu af þykkni og leysi sem blönduð var samkvæmt skrefi 1.

Æskilegt er að stinga sprautunálinni í miðjan gúmmítappann á hettuglasinu, þegar dregið er upp, þar sem fróða getur enn verið til staðar innan á glerinu í hettuglasinu með lausninni þegar blönduninni sem lýst er í skrefi 1 er lokið.



#### Skref 2.2

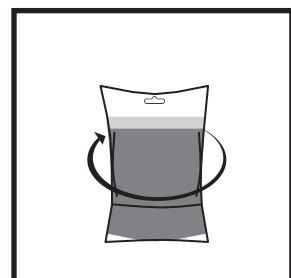
Notið sæfðan innrennslispoka sem ekki er úr PVC og sprautið uppdrögnum magni í annaðhvort 5% glúkósalusn eða 9 mg/ml natríumklóríð (0,9%) innrennslislausn. Styrkur innrennslislausnarinnar á að vera á milli 0,10 mg/ml og 0,26 mg/ml.



Það magn af þykkis-leysis blöndunni sem á að nota	5% glúkósalusn eða 9 mg/ml natríumklóríð (0,9%) fyrir innrennslislausn
---	--

#### Skref 2.3

Fjarlægjið sprautuna og blandið innihaldi innrennslispokans eða flöskunnar með því að vagga pokanum/flöskunni.



#### **Skref 2.4**

Líkt og á við um öll stungu- og innrennslislyf skal skoða blandaða lausn áður en hún er notuð. Þar sem innrennslislausnin er yfirmettuð getur hún kristallast með tímanum. Í slíkum tilvikum má ekki nota lausnina og skal henni fargað.



Nota skal innrennslislausnina samstundis. Hins vegar getur geymsluþol við notkun verið lengra við sérstakar aðstæður sem nefndar eru í kafla **Geymsluþol og sérstakar varúðarreglur við geymslu** hér fyrir ofan.

Farga skal öllum lyfjaleifum og/eða úrgangi í samræmi við gildandi reglur.

#### **Lyfjagjöf**

Eleber er gefið með innrennsli á 1 klukkustund.

Við lyfjagjöfina er mælt með notkun síu með tilgreindri 0,22 míkrometra opstærð (einnig vísað til sem 0,2 míkrometrar).

Ekki má nota innrennslispoka úr PVC eða vökvasett úr polyúrethani við blöndun og gjöf Eleber.