

Prospecto: información para el usuario

Docetaxel Tillomed 20 mg/ml concentrado para solución para perfusión EFG

Lea todo el prospecto detenidamente antes de empezar a usar este medicamento, porque contiene información importante para usted.

- Conserve este prospecto, ya que puede tener que volver a leerlo.
- Si tiene alguna duda, consulte a su médico, farmacéutico del hospital o enfermero.
- Si experimenta efectos adversos, consulte a su médico, farmacéutico del hospital o enfermero, incluso si se trata de efectos adversos que no aparecen en este prospecto. Ver sección 4.

Contenido del prospecto

1. Qué es Docetaxel Tillomed y para qué se utiliza
2. Qué necesita saber antes de empezar a usar Docetaxel Tillomed
3. Cómo usar Docetaxel Tillomed
4. Posibles efectos adversos
5. Conservación de Docetaxel Tillomed
6. Contenido del envase e información adicional

1. Qué es Docetaxel Tillomed y para qué se utiliza

El nombre de este medicamento es Docetaxel Tillomed. Su nombre común es docetaxel. Docetaxel es una sustancia derivada de las agujas del árbol del tejo.

Docetaxel pertenece al grupo de los medicamentos anticancerosos denominados taxoides.

Docetaxel ha sido recetado por su médico para el tratamiento del cáncer de mama, formas especiales de cáncer de pulmón (cáncer de pulmón no microcítico), cáncer de próstata, cáncer gástrico o cáncer de cabeza y cuello:

- Para el tratamiento del cáncer de mama avanzado, docetaxel se puede administrar solo o en combinación con doxorubicina, o trastuzumab, o capecitabina.
- Para el tratamiento del cáncer de mama temprano con o sin implicación de ganglios linfáticos, docetaxel se puede administrar en combinación con doxorubicina y ciclofosfamida.
- Para el tratamiento del cáncer de pulmón, docetaxel se puede administrar solo o en combinación con cisplatino.
- Para el tratamiento de cáncer de próstata, docetaxel se administra en combinación con prednisona o prednisolona.
- Para el tratamiento del cáncer gástrico metastásico, docetaxel se administra en combinación con cisplatino y 5-fluorouracilo.
- Para el tratamiento del cáncer de cabeza y cuello, docetaxel se administra en combinación con cisplatino y 5-fluorouracilo.

2. Qué necesita saber antes de empezar a usar Docetaxel Tillomed

No se le debe administrar Docetaxel Tillomed

- si es alérgico a docetaxel o a alguno de los demás componentes de este medicamento (incluidos en la sección 6).
- si el número de células blancas de la sangre es demasiado bajo.
- si tiene una enfermedad hepática grave.

ADVERTENCIAS Y PRECAUCIONES

Antes de cada tratamiento con docetaxel, deberá efectuarse pruebas sanguíneas para comprobar que tiene suficientes células sanguíneas y que el hígado funciona suficientemente como para ser tratado con docetaxel. En caso de alteración en las células sanguíneas blancas, puede experimentar fiebre o infecciones asociadas.

Informe inmediatamente a su médico, farmacéutico del hospital o enfermero si tiene dolor o sensibilidad abdominal, diarrea, hemorragia rectal, sangre en heces o fiebre. Estos síntomas podrían ser los primeros signos de una toxicidad gastrointestinal grave, que puede ser mortal. Su médico debe abordarlo inmediatamente.

Informe a su médico, farmacéutico del hospital o enfermero si tiene problemas de visión. En caso de problemas de visión, en particular visión borrosa, debe realizarse inmediatamente un examen de los ojos y de la visión.

Informe a su médico, farmacéutico del hospital o enfermero si anteriormente ha experimentado reacciones alérgicas a paclitaxel.

Informe a su médico, farmacéutico del hospital o enfermero si tienen problemas de corazón.

Si desarrolla problemas agudos o hay empeoramiento en los pulmones (fiebre, dificultad para respirar, tos), informe inmediatamente a su médico, farmacéutico o enfermera. Su médico podría interrumpir inmediatamente su tratamiento.

Se le solicitará tomar un corticosteroide por vía oral como dexametasona, un día antes de la administración de docetaxel y continuará durante uno o dos días después, a fin de reducir ciertos efectos adversos que pueden ocurrir después de la perfusión de docetaxel, especialmente reacciones alérgicas y retención de líquidos (hinchazón de las manos, pies, piernas o aumento de peso).

Durante el tratamiento, puede que deba tomar otros medicamentos para mantener el número de células sanguíneas.

Se han notificado problemas graves de la piel como síndrome de Stevens-Johnson (SSJ), necrólisis epidérmica tóxica (NET), pustulosis exantemática generalizada aguda (PEGA) con docetaxel:

- Los síntomas del SSJ/NET pueden incluir ampollas, descamación o sangrado en cualquier parte de su piel (incluyendo los labios, ojos, boca, nariz, genitales, manos o pies) con o sin erupción. También puede tener síntomas similares a los de la gripe al mismo tiempo, como fiebre, escalofríos o dolor muscular.
- Los síntomas de PEGA pueden incluir una erupción roja, escamosa y generalizada con bultos debajo de la piel inflamada (incluidos los pliegues de la piel, el tronco y las extremidades

superiores) y ampollas acompañadas de fiebre.

Si desarrolla reacciones cutáneas graves o cualquiera de las reacciones mencionadas anteriormente, contacte inmediatamente con su médico o profesional sanitario.

Informe a su médico, farmacéutico del hospital o enfermero si tiene problemas renales o niveles elevados de ácido úrico en la sangre antes de iniciar el tratamiento con docetaxel.

Docetaxel Tillomed contiene alcohol. Hable con su médico si sufre de dependencia del alcohol, epilepsia o insuficiencia hepática. Ver también la sección “Docetaxel Tillomed contiene etanol (alcohol)” más abajo.

OTROS MEDICAMENTOS Y DOCETAXEL TILLOMED

Informe a su médico o farmacéutico del hospital si está tomando, ha tomado recientemente o pudiera tener que tomar cualquier otro medicamento, incluso los adquiridos sin receta. La razón es que es posible que docetaxel o el otro medicamento no tengan el efecto esperado y que usted tenga más posibilidades de sufrir un efecto adverso.

El contenido de alcohol de este medicamento puede alterar los efectos de otros medicamentos.

Este medicamento contiene alcohol (50,00 % v/v de etanol); cada mililitro de Docetaxel 20 mg/ml incluye 0,395 g de alcohol.

Docetaxel 20 mg/mL de volumen de llenado (1 mL, 4 mL y 8 mL) contiene:

- Vial de 1 ml contiene 0,395 g de alcohol, equivalente a 10 ml de cerveza o 4 ml de vino.
- Vial de 4 ml contiene 1,58 g de alcohol, equivalente a 40 ml de cerveza o 16 ml de vino.
- Vial de 8 ml contiene 3,16 g de alcohol, equivalente a 80 ml de cerveza o 32 ml de vino.

No es probable que la cantidad de alcohol en este medicamento tenga un efecto en adultos y adolescentes, y es probable que sus efectos en niños no sean perceptibles. Puede tener algunos efectos en los niños más pequeños, por ejemplo, sensación de sueño.

El alcohol de este medicamento puede alterar los efectos de otros medicamentos. Hable con su médico o farmacéutico si está tomando otros medicamentos.

Si es adicto al alcohol, consulte a su médico o farmacéutico antes de tomar este medicamento.

EMBARAZO, LACTANCIA Y FERTILIDAD

Si está embarazada o en periodo de lactancia, consulte a su médico o farmacéutico antes de utilizar este medicamento.

Consulte con su médico antes de que le administren cualquier medicamento.

Docetaxel NO se debe administrar durante el embarazo a menos que esté específicamente indicado por el médico.

No debe quedarse embarazada durante la terapia, y durante los 2 meses posteriores a la finalización del tratamiento con este medicamento. Deberá usar un método anticonceptivo eficaz durante el tratamiento, debido a que docetaxel puede perjudicar al feto. Si se queda embarazada durante el tratamiento, deberá informar de inmediato a su médico.

No debe dar el pecho mientras esté en tratamiento con docetaxel.

Si usted es un hombre que está siendo tratado con docetaxel, no debe engendrar un hijo y debe utilizar un método anticonceptivo eficaz durante el tratamiento y los 4 meses posteriores a la finalización del tratamiento con este medicamento. Se recomienda consultar sobre la conservación del esperma antes del tratamiento porque docetaxel puede alterar la fertilidad masculina.

CONDUCCIÓN Y USO DE MÁQUINAS

El contenido de alcohol de este medicamento puede afectar su capacidad para conducir y utilizar máquinas. Podría presentar efectos adversos de este medicamento que podrían alterar su capacidad para conducir, usar herramientas o manejar maquinaria (ver sección 4). Si esto sucede, no conduzca o use ninguna herramienta o maquinaria antes de consultarlo con su médico, enfermera o farmacéutico del hospital.

DOCETAXEL TILLOMED CONTIENE ETANOL (ALCOHOL ANHIDRO)

Este medicamento contiene aproximadamente un 50 % en volumen de etanol anhidro (alcohol), es decir,

- hasta 395 mg de etanol anhidro por vial de 1 ml, equivalente a 10 ml de cerveza o 4 ml de vino.
- hasta 1,58 g de etanol anhidro por vial de 5 ml, equivalente a 40 ml de cerveza o 17 ml de vino.
- hasta 3,16 g de etanol anhidro por vial de 10 ml, equivalente a 80 ml de cerveza o 33 ml de vino.

Nocivo para los que sufren de alcoholismo.

A tener en cuenta en mujeres embarazadas o en periodo de lactancia, niños y grupos de alto riesgo como pacientes con enfermedades hepáticas o epilepsia.

El contenido en alcohol en este medicamento puede tener efectos sobre el sistema nervioso central (parte del sistema nervioso que incluye el cerebro y la médula espinal).

3. Cómo usar Docetaxel Tillomed

Docetaxel debe ser administrado por un profesional sanitario.

Dosis habitual

La dosis depende de su peso y del estado general de su salud. Su médico calculará su superficie corporal en metros cuadrados (m²) y determinará la dosis que debe recibir.

Forma y vía de administración

Docetaxel se administrará por perfusión en una vena (vía intravenosa). La perfusión durará aproximadamente una hora, durante la cual deberá permanecer en un hospital.

Frecuencia de la administración

Normalmente se administra una perfusión cada 3 semanas.

Su médico puede cambiar la dosis y la frecuencia de la dosificación en base a los resultados de sus análisis de sangre, su estado general y su respuesta a docetaxel.

Informe a su médico especialmente en el caso de diarrea, llagas en la boca, sensación de entumecimiento u hormigueo, fiebre y de los resultados de sus análisis sanguíneos. Esta información le permitirá decidir cuándo es necesaria una reducción en la dosis.

Si tiene cualquier otra duda sobre el uso de este medicamento, pregunte a su médico o farmacéutico del hospital.

4. Posibles efectos adversos

Al igual que todos los medicamentos, este medicamento puede producir efectos adversos, aunque no todas las personas los sufran.

Su médico los comentará con usted y le explicará los posibles riesgos y los beneficios de su tratamiento.

Los efectos adversos más frecuentemente informados de docetaxel administrado solo son: disminución en el número de células rojas o blancas sanguíneas, alopecia, náuseas, vómitos, llagas en la boca, diarrea y cansancio.

La gravedad de los efectos adversos de docetaxel puede estar aumentada cuando docetaxel se administra en combinación con otros agentes quimioterápicos.

Durante la perfusión en el hospital, pueden ocurrir las siguientes reacciones alérgicas (pueden afectar a más de 1 de cada 10 personas):

- sofocos, reacciones en la piel, picor.
- opresión en el pecho, dificultad para respirar.
- fiebre o escalofríos.
- dolor de espalda.
- tensión arterial baja.

Pueden aparecer otras reacciones más graves.

Si tuvo una reacción alérgica a paclitaxel, también puede experimentar una reacción alérgica a docetaxel, que puede ser más grave.

El personal del hospital vigilará estrechamente su estado de salud durante el tratamiento. Si nota alguno de estos efectos, comuníquese inmediatamente.

Entre una perfusión y otra de docetaxel pueden ocurrir los siguientes efectos, pudiendo variar la frecuencia según las combinaciones de medicamentos que haya recibido:

Muy frecuentes (pueden afectar a más de 1 de cada 10 personas):

- infecciones, disminución del número de células sanguíneas rojas (anemia) o blancas (que son importantes para combatir las infecciones) y de plaquetas.
- fiebre: en caso de aparecer, debe informar inmediatamente a su médico.
- reacciones alérgicas como se han descrito anteriormente.
- pérdida de apetito (anorexia).
- insomnio.
- sensación de entumecimiento u hormigueo o dolor en las articulaciones o los músculos.
- dolor de cabeza.
- alteración del sabor.
- inflamación de los ojos o aumento del lagrimeo de los ojos.
- hinchazón debida a una falta de drenaje linfático.
- respiración entrecortada.

- nariz que moquea, inflamación de la nariz y la garganta, tos.
- hemorragia en la nariz.
- llagas en la boca.
- malestar en el estómago, incluyendo náuseas, vómitos y diarrea, estreñimiento.
- dolor abdominal.
- indigestión.
- pérdida del cabello: en la mayoría de los casos, vuelve a aparecer un crecimiento normal del cabello. En algunos casos (frecuencia no conocida) se ha observado pérdida permanente del cabello.
- enrojecimiento e hinchazón de las palmas de las manos o plantas de los pies, lo cual puede causar una descamación de la piel (esto también puede ocurrir en los brazos, cara o cuerpo).
- cambio en el color de las uñas, que pueden llegar a desprenderse.
- dolor muscular, dolor de espalda o dolor óseo.
- cambio o ausencia del período menstrual.
- hinchazón de las manos, pies, piernas.
- cansancio, o síntomas de tipo gripal.
- aumento o pérdida de peso.
- infección del tracto respiratorio superior.

Frecuentes (pueden afectar hasta a 1 de cada 10 personas):

- candidiasis oral.
- deshidratación.
- mareos.
- deficiencia auditiva.
- disminución de la presión sanguínea; latido del corazón rápido o irregular.
- fallo cardíaco.
- esofagitis.
- sequedad de boca.
- dificultad o dolor al tragar.
- hemorragia.
- aumento en las enzimas hepáticas (por lo que es necesario realizar análisis sanguíneos de forma regular).
- aumento de los niveles de azúcar en sangre (diabetes).
- disminución del potasio, calcio y/o fosfato en sangre.

Poco frecuentes (pueden afectar hasta a 1 de cada 100 personas):

- desmayo.
- en el lugar de la inyección, reacciones en la piel, flebitis (inflamación de la vena) o hinchazón.
- coágulos sanguíneos.
- leucemia mieloide aguda y el síndrome mielodisplásico (tipos de cáncer de la sangre) pueden aparecer en pacientes tratados con docetaxel junto con otros tratamientos anticancerosos.

Raros (pueden afectar hasta a 1 de cada 1.000 personas):

- inflamación del colon, intestino delgado, que podría ser mortal (frecuencia no conocida); perforación intestinal.

Frecuencia no conocida (no puede estimarse a partir de los datos disponibles):

- enfermedad pulmonar intersticial (inflamación de los pulmones que produce tos y dificultad para respirar. La inflamación de los pulmones puede también producirse cuando el tratamiento con docetaxel se utiliza con radioterapia).

- neumonía (infección de los pulmones).
- fibrosis pulmonar (cicatrización y engrosamiento en los pulmones con dificultad para respirar).
- visión borrosa debido a la hinchazón de la retina (Edema Cistoide Macular).
- disminución del sodio y/o magnesio y/o calcio en sangre (trastornos del equilibrio electrolítico).
- arritmia ventricular o taquicardia ventricular (que se manifiesta como latidos del corazón irregulares y/o rápidos, falta de aliento grave, mareos y/o desmayo). Algunos de estos síntomas pueden ser graves. Si esto sucediera, informe inmediatamente a su médico.
- reacciones en el lugar de inyección, en el lugar de una reacción anterior.
- linfoma no Hodgkin (un cáncer que afecta al sistema inmunológico) y otros tipos de cáncer pueden ocurrir en pacientes que reciben tratamiento con docetaxel junto con otros tratamientos anticancerosos.
- síndrome de Stevens-Johnson (SSJ) y necrólisis epidérmica tóxica (NET) (ampollas, descamación o sangrado en cualquier parte de su piel (incluidos los labios, ojos, boca, nariz, genitales, manos o pies) con o sin erupción. También puede tener síntomas similares a los de la gripe al mismo tiempo, como fiebre, escalofríos o dolor muscular.
- pustulosis exantemática generalizada aguda (PEGA) (erupción roja, escamosa y generalizada con bultos debajo de la piel inflamada (incluidos los pliegues de la piel, el tronco y las extremidades superiores) y ampollas acompañadas de fiebre.
- síndrome de lisis tumoral, una afección grave que se manifiesta por cambios en la analítica de la sangre, como aumento en el nivel de ácido úrico, potasio, fósforo y una disminución en el nivel de calcio; y resulta en síntomas como convulsiones, insuficiencia renal (cantidad reducida u oscurecimiento de la orina) y alteraciones del ritmo cardíaco. Si esto sucede, debe informar de inmediato a su médico.
- miositis (inflamación de los músculos -calor, enrojecimiento e hinchazón- que produce dolor muscular y debilidad).

Comunicación de efectos adversos

Si experimenta cualquier tipo de efecto adverso, consulte a su médico, farmacéutico del hospital o enfermero, incluso si se trata de posibles efectos adversos que no aparecen en este prospecto. También puede comunicarlos directamente a través del Sistema Español de Farmacovigilancia de Medicamentos de Uso Humano: www.notificaram.es. Mediante la comunicación de efectos adversos usted puede contribuir a proporcionar más información sobre la seguridad de este medicamento.

5. Conservación de Docetaxel Tillomed

Mantenga este medicamento fuera de la vista y del alcance de los niños.

No utilice este medicamento después de la fecha de caducidad que aparece en el embalaje exterior y en la etiqueta del vial después de CAD. La fecha de caducidad se refiere al último día de ese mes.

No conservar a temperatura superior a 25°C.

Conservar en el envase original para protegerlo de la luz.

Utilizar el vial inmediatamente después de su apertura. Si no se usa inmediatamente, los tiempos y condiciones de almacenamiento en uso son responsabilidad del usuario.

Se ha demostrado la estabilidad química y física en uso durante 6 horas por debajo de 25 °C, así como durante 48 horas entre 2 °C y 8 °C en bolsas de perfusión sin PVC y frascos de vidrio.

Desde un punto de vista microbiológico, el producto debe utilizarse inmediatamente. Si no se usa

inmediatamente, los tiempos de almacenamiento en uso y las condiciones previas al uso son responsabilidad del usuario y normalmente no excederán las 24 horas a una temperatura de 2 °C a 8 °C, a menos que la reconstitución/dilución se haya realizado en condiciones asépticas controladas y validadas.

La solución para perfusión de docetaxel está sobresaturada, por lo que puede cristalizarse con el tiempo. Si aparecen cristales, la solución no debe utilizarse más y debe desecharse.

No tire ningún medicamento a las aguas residuales. Pregúntele a su farmacéutico cómo desechar los medicamentos que ya no usa. Estas medidas ayudarán a proteger el medio ambiente.

6. Contenido del envase e información adicional

Composición de Docetaxel Tillomed

- El principio activo es docetaxel (como trihidrato). Cada ml de concentrado para solución para perfusión contiene 20 mg de docetaxel.
- Los demás componentes son: polisorbato 80, etanol anhidro (ver sección 2) y ácido cítrico monohidrato.

Aspecto del producto y contenido del envase:

Docetaxel Tillomed concentrado para solución para perfusión es una solución transparente, incolora o de color amarillo pálido a amarillo parduzco.

El concentrado se suministra en

- un vial de vidrio transparente (tipo I) de 2 ml con tapón de goma gris oscuro y tapa de aluminio flip-off.
- un vial de vidrio transparente (tipo I) de 5 ml con tapón de goma gris oscuro y tapa de aluminio flip-off.
- un vial de vidrio transparente (tipo I) de 10 ml con tapón de goma gris oscuro y tapa de aluminio flip-off.

Los viales pueden o no estar revestidos con funda/fondo (disco) termorretráctil de plástico. Esta funda de plástico no está en contacto con el medicamento y está ahí para brindar protección adicional durante el transporte. Esto mejora la manipulación segura del medicamento tanto por parte de los profesionales sanitarios como del personal farmacéutico.

Cada caja contiene un vial con 1 ml de concentrado (20 mg de docetaxel).

Cada caja contiene un vial con 4 ml de concentrado (80 mg de docetaxel).

Cada caja contiene un vial con 8 ml de concentrado (160 mg de docetaxel).

Titular de la autorización de comercialización y responsable de fabricación

Titular de la autorización de comercialización

Laboratorios Tillomed Spain, S.L.U

C/ Cardenal Marcelo Spínola, 8

28016 Madrid

España

Responsable de la fabricación

MIAS Pharma Limited

Suite 1, Stafford House,

Strand Road Portmarnock,

Co. Dublin,

Ireland

Este medicamento está autorizado en los Estados miembros del EEE y Reino Unido con los siguientes nombres:

Alemania: Docetaxel Tillomed 20 mg/ml Konzentrat zur Herstellung einer Infusionslösung
España: Docetaxel Tillomed 20 mg/ml concentrado para solución para perfusión EFG
Francia: Docetaxel Tillomed 20 mg/ml, solution à diluer pour perfusion
Italia: Docetaxel Tillomed
Holanda: Docetaxel Tillomed 20 mg/ml concentraat voor oplossing voor infusie

Fecha de la última revisión de este prospecto:

12/2024

La información detallada de este medicamento está disponible en la página web de la Agencia Española de Medicamentos y Productos Sanitarios (AEMPS) (<http://www.aemps.gob.es/>).

Esta información está destinada únicamente a profesionales del sector sanitario:

GUÍA DE PREPARACIÓN PARA USO DE DOCETAXEL TILLOMED 20 mg/ml CONCENTRADO PARA SOLUCION PARA PERFUSION EFG

Es importante que lea todo el contenido de esta guía antes de preparar la solución para perfusión de Docetaxel.

Recomendaciones para el manejo seguro

El docetaxel es un agente antineoplásico y, al igual que con otros compuestos potencialmente tóxicos, se debe tener precaución al manipularlo y preparar sus soluciones. Se recomienda el uso de guantes.

Si el concentrado o la solución para perfusión de docetaxel entra en contacto con la piel, lávese inmediata y minuciosamente con agua y jabón. Si llegara a entrar en contacto con las mucosas, lavar inmediata y abundantemente con agua.

Preparación para administración intravenosa

Preparación de la solución para perfusión

NO use otros medicamentos de docetaxel que consisten en 2 viales (concentrado y disolvente) con este medicamento (Docetaxel Tillomed 20 mg/ml concentrado para solución para perfusión EFG, que contiene solo 1 vial).

Docetaxel Tillomed 20 mg/ml concentrado para solución para perfusión EFG, NO requiere dilución previa con un disolvente y está listo para añadir a la solución para perfusión.

- Cada vial es para un solo uso y debe usarse inmediatamente después de abrirlo. Si no se usa inmediatamente, los tiempos y condiciones de almacenamiento en uso son responsabilidad del usuario. Puede ser necesario más de un vial de concentrado para solución para perfusión para obtener la dosis necesaria para el paciente. Por ejemplo, una dosis de 140 mg de docetaxel requeriría 7 ml de docetaxel concentrado para solución.
- Extraiga asépticamente la cantidad requerida de concentrado para solución para perfusión con una jeringa calibrada equipada con una aguja 21G.

En Docetaxel Tillomed, la concentración de docetaxel es de 20 mg/ml.

- A continuación, inyecte mediante una única inyección (una toma) en una bolsa o frasco de perfusión de 250 ml que contenga una solución de glucosa al 5 % o una solución para perfusión de 9 mg/ml (0,9 %) de cloruro de sodio. Si se requiere una dosis superior a 190 mg de docetaxel, utilice un volumen mayor del vehículo de perfusión para que no se supere la concentración de 0,74 mg/ml de docetaxel.
- Mezcle la bolsa o botella de infusión manualmente con un movimiento oscilante.
- Desde un punto de vista microbiológico, la reconstitución/dilución se debe realizar en condiciones controladas y asépticas y la solución para perfusión se debe usar inmediatamente. Si no se usa inmediatamente, los tiempos y condiciones de almacenamiento en uso son responsabilidad del usuario.

Una vez añadida como se recomienda en la bolsa de perfusión, la solución para perfusión de docetaxel, si se conserva por debajo de 25°C, es estable durante 6 horas. Se debe usar dentro de las 6 horas (incluida la administración intravenosa de infusión de una hora).

Además, se ha demostrado la estabilidad física y química en uso de la solución para perfusión preparada según las recomendaciones en bolsas que no son de PVC hasta 48 horas cuando se almacena entre 2 °C y 8 °C.

La solución para perfusión de docetaxel está sobresaturada, por lo que puede cristalizarse con el tiempo. Si aparecen cristales, la solución no debe utilizarse más y se debe desechar.

- Al igual que con todos los productos parenterales, la solución para perfusión se debe inspeccionar visualmente antes de su uso; las soluciones que contengan un precipitado se deben desechar.

Eliminación

Todos los materiales que se hayan utilizado para la dilución y la administración deben desecharse de acuerdo con los procedimientos estándar. No tire ningún medicamento a las aguas residuales. Pregúntele a su farmacéutico cómo desechar los medicamentos que ya no usa. Estas medidas ayudarán a proteger el medio ambiente.