

## Ulotka dołączona do opakowania: informacja dla pacjenta

### Veklury 100 mg proszek do sporządzania koncentratu roztworu do infuzji remdesiwir

▼ Niniejszy produkt leczniczy będzie dodatkowo monitorowany. Umożliwi to szybkie zidentyfikowanie nowych informacji o bezpieczeństwie. Użytkownik leku też może w tym pomóc, zgłaszając wszelkie działania niepożądane, które wystąpiły po zastosowaniu leku. Aby dowiedzieć się, jak zgłaszać działania niepożądane – patrz punkt 4.

**Należy uważnie zapoznać się z treścią ulotki przed zastosowaniem leku, ponieważ zawiera ona informacje ważne dla pacjenta.**

- Należy zachować tę ulotkę, aby w razie potrzeby móc ją ponownie przeczytać.
- W razie jakichkolwiek wątpliwości należy zwrócić się do lekarza lub pielęgniarki.
- Jeśli u pacjenta wystąpią jakiegokolwiek objawy niepożądane, w tym wszelkie objawy niepożądane niewymienione w tej ulotce, należy powiedzieć o tym lekarzowi lub pielęgniarce. Patrz punkt 4.

#### Spis treści ulotki

1. Co to jest lek Veklury i w jakim celu się go stosuje
2. Informacje ważne przed zastosowaniem leku Veklury
3. Jak stosować lek Veklury
4. Możliwe działania niepożądane
5. Jak przechowywać lek Veklury
6. Zawartość opakowania i inne informacje

#### 1. Co to jest lek Veklury i w jakim celu się go stosuje

Substancją czynną leku jest remdesiwir. Jest to lek przeciwwirusowy stosowany w leczeniu COVID-19.

COVID-19 to choroba wywołana przez wirusa zwanego koronawirusem. Lek Veklury hamuje namnażanie się wirusa w komórkach i tym samym zatrzymuje namnażanie się wirusa w organizmie. Może to pomóc organizmowi pacjenta zwalczyć zakażenie wirusowe i przyspieszyć poprawę stanu zdrowia pacjenta.

Lek Veklury będzie podawany osobom z COVID-19. Jest odpowiedni dla osób dorosłych oraz młodzieży w wieku 12 lat i starszej, o masie ciała co najmniej 40 kg. Będzie on podawany jedynie pacjentom, którzy mają zapalenie płuc i wymagają podawania tlenu, aby pomóc im w oddychaniu.

#### 2. Informacje ważne przed zastosowaniem leku Veklury

##### Kiedy nie stosować leku Veklury:

- **jeśli pacjent ma uczulenie** na remdesiwir lub którykolwiek z pozostałych składników tego leku (wymienionych w punkcie 6).

→ **Należy jak najszybciej powiedzieć o tym lekarzowi lub pielęgniarce**, jeśli dotyczy to pacjenta.

##### Ostrzeżenia i środki ostrożności

Przed rozpoczęciem stosowania leku Veklury należy powiedzieć lekarzowi lub pielęgniarce:

- **jeśli pacjent ma problemy z wątrobą.** U niektórych osób występuje zwiększona aktywność enzymów wątrobowych po zastosowaniu leku Veklury. Przed rozpoczęciem leczenia lekarz wykona badania krwi w celu sprawdzenia, czy pacjentowi można bezpiecznie podać ten lek.

- **jeśli pacjent ma problemy z nerkami.** U niektórych pacjentów z ciężkimi zaburzeniami czynności nerek może nie być możliwe zastosowanie tego leku. Lekarz wykona badania krwi w celu sprawdzenia, czy pacjentowi można bezpiecznie podać ten lek.

### **Reakcje po podaniu infuzji**

Lek Veklury może powodować reakcje alergiczne lub reakcje po podaniu infuzji. Objawy mogą obejmować:

- zmiany ciśnienia tętniczego krwi lub tętna.
- małe stężenie tlenu we krwi.
- wysoką temperaturę.
- duszność, świszczący oddech.
- obrzęk twarzy, warg, języka lub gardła (obrzęk naczynioruchowy).
- wysypkę.
- nudności.
- pocenie się.
- dreszcze.

→ **Należy poinformować lekarza**, jeśli u pacjenta wystąpi którykolwiek z tych objawów.

### **Badania krwi przed i podczas leczenia**

Jeśli zalecono stosowanie leku Veklury u pacjenta, przed rozpoczęciem leczenia zostaną wykonane badania krwi. Pacjenci leczeni lekiem Veklury podczas leczenia będą mieli wykonywane badania krwi, zgodnie z wytycznymi podmiotu świadczącego opiekę zdrowotną. Badania te mają na celu sprawdzenie, czy występują problemy z nerkami lub wątrobą. Stosowanie leku Veklury zostanie wstrzymane, jeśli w trakcie leczenia u pacjenta wystąpią oznaki uszkodzenia nerek lub wątroby. Patrz *Możliwe działania niepożądane* poniżej.

### **Dzieci i młodzież**

Leku Veklury nie należy podawać dzieciom w wieku poniżej 12 lat o masie ciała poniżej 40 kg. Nie ma wystarczających informacji, aby podawać go takim dzieciom.

### **Lek Veklury a inne leki**

**Należy powiedzieć lekarzowi lub pielęgniarce** o wszystkich lekach przyjmowanych przez pacjenta obecnie lub ostatnio.

Nie przyjmować chlorochiny ani hydroksychlorochiny jednocześnie z remdesiwirem.

Niektóre leki, np. midazolam lub pitawastatynę należy przyjmować co najmniej 2 godziny po przyjęciu leku Veklury, ponieważ lek Veklury może wpływać na ich sposób działania.

Lek Veklury może wpływać na sposób działania niektórych leków (np. teofiliny lub midazolamu).

→ **Należy poinformować lekarza, jeśli pacjent przyjmuje którykolwiek z tych leków.**

Lek Veklury można stosować z deksametazonem.

Dotychczas nie wiadomo, czy lek Veklury wpływa na działanie innych leków, ani czy inne leki mają wpływ na działanie leku Veklury. Fachowy personel medyczny opiekujący się pacjentem będzie monitorował pacjenta pod kątem objawów wynikających z wzajemnego wpływu leków na siebie.

### **Ciąża i karmienie piersią**

**Jeśli pacjentka jest w ciąży** lub przypuszcza że może być w ciąży, **powinna powiedzieć o tym lekarzowi lub pielęgniarce.** Nie ma wystarczających danych, aby mieć pewność, że lek Veklury jest bezpieczny do stosowania w okresie ciąży. Lek Veklury będzie stosowany wyłącznie wówczas, gdy potencjalne korzyści z leczenia przewyższają możliwe zagrożenia dla matki i nienarodzonego dziecka. Podczas leczenia remdesiwirem należy stosować skuteczną metodę antykoncepcji.

### **Jeśli pacjentka karmi piersią, powinna poinformować o tym lekarza lub pielęgniarkę.**

Dotychczas nie wiadomo, czy lek Veklury lub wirus COVID-19 przenikają do mleka ludzkiego ani jaki wpływ może mieć na organizm dziecka lub wytwarzanie mleka. Lekarz pomoże w podjęciu decyzji, czy kontynuować karmienie piersią czy rozpocząć leczenie lekiem Veklury. Pacjentka będzie musiała rozważyć potencjalne korzyści z leczenia w porównaniu ze związanymi z karmieniem piersią korzyściami zdrowotnymi i zagrożeniami dla dziecka.

### **Prowadzenie pojazdów i obsługiwane maszyn**

Nie przewiduje się, że lek Veklury będzie miał jakikolwiek wpływ na zdolność prowadzenia pojazdów.

### **Lek Veklury zawiera cyklodekstrynę**

Lek Veklury zawiera 3 g soli sodowej eteru sulfobutyłowego beta-cyklodekstryny w każdej 100 mg dawce (6 g w dawce początkowej). Ten składnik jest *emulgatorem cyklodekstrynowym*, który pomaga w rozprzestrzenianiu się leku w organizmie.

## **3. Jak stosować lek Veklury**

Lek Veklury będzie podawany pacjentowi, przez pielęgniarkę lub lekarza, w kroplówce dożylniej (*infuzja dożylna*) trwającej od 30 do 120 minut, raz na dobę. W trakcie leczenia pacjent będzie dokładnie monitorowany.

### **Zalecana dawka to:**

- pojedyncza dawka początkowa wynosząca 200 mg w dniu 1.,
- a następnie dawka wynosząca 100 mg na dobę począwszy od dnia 2.

Pacjent będzie otrzymywał lek Veklury codziennie **przez przynajmniej 5 dni**. Lekarz może przedłużyć leczenie do maksymalnie ogółem 10 dni.

W *Instrukcji dla fachowego personelu medycznego*, zamieszczono szczegółowe informacje na temat sposobu podawania infuzji leku Veklury.

### **Zastosowanie większej lub mniejszej niż zalecana dawki leku Veklury**

Ponieważ lek Veklury jest podawany pacjentowi wyłącznie przez fachowy personel medyczny, jest mało prawdopodobne, że pacjent otrzyma zbyt dużą lub za małą dawkę leku. Jeśli pacjentowi została podana dodatkowa dawka lub pominięto dawkę, **należy o tym natychmiast powiedzieć pielęgniarce lub lekarzowi**.

W razie jakichkolwiek dalszych wątpliwości związanych ze stosowaniem tego leku, należy zwrócić się do lekarza, farmaceuty lub pielęgniarki.

## **4. Możliwe działania niepożądane**

Jak każdy lek, lek ten może powodować działania niepożądane, chociaż nie u każdego one wystąpią.

### **Bardzo częste działania niepożądane**

(mogą występować częściej niż u 1 na 10 pacjentów)

- zwiększenie aktywności enzymów wątrobowych zwanych *aminotransferazami* w badaniach krwi.

### **Częste działania niepożądane**

(mogą występować u maksymalnie 1 na 10 pacjentów)

- ból głowy.
- nudności.
- wysypka.

### **Rzadkie działania niepożądane**

(mogą występować u maksymalnie 1 na 1000 pacjentów)

- reakcje alergiczne lub reakcje po podaniu infuzji. Objawy mogą obejmować:
  - zmiany ciśnienia tętniczego krwi lub tętna.
  - małe stężenie tlenu we krwi.
  - wysoką temperaturę.
  - duszność, świszczący oddech.
  - obrzęk twarzy, warg, języka lub gardła (obrzęk naczynioruchowy).
  - wysypkę.
  - nudności.
  - pocenie się.
  - dreszcze.

### **Zgłaszanie działań niepożądanych**

Jeśli u pacjenta wystąpią jakiegokolwiek objawy niepożądane, w tym wszelkie objawy niepożądane niewymienione w tej ulotce, należy powiedzieć o tym lekarzowi lub pielęgniarce. Działania niepożądane można zgłaszać bezpośrednio do:

*Departamentu Monitorowania Niepożądanych Działań Produktów Leczniczych Urzędu Rejestracji Produktów Leczniczych, Wyrobów Medycznych i Produktów Biobójczych*

*Al. Jerozolimskie 181C*

*PL-02 222 Warszawa*

*Tel.: + 48 22 49 21 301*

*Faks: + 48 22 49 21 309*

*<https://smz.ezdrowie.gov.pl>*

Dzięki zgłaszaniu działań niepożądanych można będzie zgromadzić więcej informacji na temat bezpieczeństwa stosowania leku.

## **5. Jak przechowywać lek Veklury**

- **Przed użyciem** ten produkt leczniczy nie wymaga specjalnych zaleceń dotyczących przechowywania.
- **Po rekonstytucji** lek Veklury należy niezwłocznie rozcieńczyć.
- **Po rozcieńczeniu** lek Veklury należy niezwłocznie użyć. Jeśli to konieczne, worki z rozcieńczonym roztworem mogą być przechowywane do maksymalnie 4 godzin w temperaturze poniżej 25°C lub do 24 godzin w lodówce. Czas pomiędzy rozcieńczeniem a podaniem powinien wynosić nie więcej niż 24 godziny.

Lek należy przechowywać w miejscu niewidocznym i niedostępnym dla dzieci.

## **6. Zawartość opakowania i inne informacje**

### **Co zawiera lek Veklury**

- **Substancją czynną** leku jest remdesiwir. Każda fiolka zawiera 100 mg.
- **Pozostałe składniki** to: sól sodowa eteru sulfobutylowego beta-cyklodekstryny; kwas solny i sodu wodorotlenek.

### **Jak wygląda lek Veklury i co zawiera opakowanie**

Lek Veklury 100 mg proszek do sporządzania koncentratu roztworu do infuzji to biały, białawy do żółtego proszek, który należy rozpuścić, a następnie rozcieńczyć w roztworze chlorku sodu przed podaniem w infuzji dożylniej. Jest dostarczany w przezroczystej szklanej fiolce do jednorazowego użycia.

Lek Veklury jest dostępny w opakowaniach tekturowych zawierających 1 fiolkę.

**Podmiot odpowiedzialny i wytwórca**

Gilead Sciences Ireland UC  
Carrigtohill  
County Cork, T45 DP77  
Irlandia

W celu uzyskania bardziej szczegółowych informacji dotyczących tego leku należy zwrócić się do miejscowego przedstawiciela podmiotu odpowiedzialnego:

**België/Belgique/Belgien**

Gilead Sciences Belgium SPRL-BVBA  
Tél/Tel: + 32 (0) 24 01 35 50

**Lietuva**

Gilead Sciences Poland Sp. z o.o.  
Tel: + 48 22 262 8702

**България**

Gilead Sciences Ireland UC  
Тел.: + 353 (0) 1 686 1888

**Luxembourg/Luxemburg**

Gilead Sciences Belgium SPRL-BVBA  
Tél/Tel: + 32 (0) 24 01 35 50

**Česká republika**

Gilead Sciences s.r.o.  
Tel: + 420 910 871 986

**Magyarország**

Gilead Sciences Ireland UC  
Tel.: + 353 (0) 1 686 1888

**Danmark**

Gilead Sciences Sweden AB  
Tlf: + 46 (0) 8 5057 1849

**Malta**

Gilead Sciences Ireland UC  
Tel: + 353 (0) 1 686 1888

**Deutschland**

Gilead Sciences GmbH  
Tel: + 49 (0) 89 899890-0

**Nederland**

Gilead Sciences Netherlands B.V.  
Tel: + 31 (0) 20 718 36 98

**Eesti**

Gilead Sciences Poland Sp. z o.o.  
Tel: + 48 22 262 8702

**Norge**

Gilead Sciences Sweden AB  
Tlf: + 46 (0) 8 5057 1849

**Ελλάδα**

Gilead Sciences Ελλάς Μ.ΕΠΕ.  
Τηλ: + 30 210 8930 100

**Österreich**

Gilead Sciences GesmbH  
Tel: + 43 1 260 830

**España**

Gilead Sciences, S.L.  
Tel: + 34 91 378 98 30

**Polska**

Gilead Sciences Poland Sp. z o.o.  
Tel.: + 48 22 262 8702

**France**

Gilead Sciences  
Tél : + 33 (0) 1 46 09 41 00

**Portugal**

Gilead Sciences, Lda.  
Tel: + 351 21 7928790

**Hrvatska**

Gilead Sciences Ireland UC  
Tel: + 353 (0) 1 686 1888

**România**

Gilead Sciences Ireland UC  
Tel: + 353 (0) 1 686 1888

**Ireland**

Gilead Sciences Ireland UC  
Tel: + 353 (0) 214 825 999

**Slovenija**

Gilead Sciences Ireland UC  
Tel: + 353 (0) 1 686 1888

**Ísland**

Gilead Sciences Sweden AB  
Sími: + 46 (0) 8 5057 1849

**Italia**

Gilead Sciences S.r.l.  
Tel: + 39 02 439201

**Κύπρος**

Gilead Sciences Ελλάς Μ.ΕΠΕ.  
Τηλ: + 30 210 8930 100

**Latvija**

Gilead Sciences Poland Sp. z o.o.  
Tel: + 48 22 262 8702

**Slovenská republika**

Gilead Sciences Slovakia s.r.o.  
Tel: + 421 232 121 210

**Suomi/Finland**

Gilead Sciences Sweden AB  
Puh/Tel: + 46 (0) 8 5057 1849

**Sverige**

Gilead Sciences Sweden AB  
Tel: + 46 (0) 8 5057 1849

**United Kingdom**

Gilead Sciences Ltd.  
Tel: + 44 (0) 8000 113 700

**Data ostatniej aktualizacji ulotki: 07/2020**

Ten lek został warunkowo dopuszczony do obrotu. Oznacza to, że oczekuje się na więcej danych dotyczących leku.

Europejska Agencja Leków dokona co najmniej raz w roku przeglądu nowych informacji o leku i w razie konieczności treść tej ulotki zostanie zaktualizowana.

**Inne źródła informacji**

Urządzeniem mobilnym należy zeskanować kod poniżej, aby **uzyskać tę informację w innych językach**.

Kod QR do uwzględnienia [www.veklury.eu](http://www.veklury.eu)

Szczegółowe informacje o tym leku znajdują się na stronie internetowej Europejskiej Agencji Leków <http://www.ema.europa.eu>.

Ta ulotka jest dostępna we wszystkich językach UE/EOG na stronie internetowej Europejskiej Agencji Leków.

-----  
Informacje przeznaczone wyłącznie dla fachowego personelu medycznego.  
Dodatkowe informacje, patrz Charakterystyka Produktu Leczniczego.

**Instrukcje dla fachowego personelu medycznego****Veklury 100 mg proszek do sporządzania koncentratu roztworu do infuzji  
remdesiwir**

Każda fiolka do jednorazowego użycia zawiera 100 mg remdesiwiru w postaci białego, białawego do żółtego proszku do rekonstytucji i rozcieńczenia.

**Podsumowanie leczenia**

Lek Veklury jest przeznaczony dla osób dorosłych oraz młodzieży (w wieku 12 lat i starszych oraz o masie ciała wynoszącej co najmniej 40 kg) z zapaleniem płuc, u których konieczne jest podawanie tlenu.

Lek Veklury należy podawać w infuzji dożylniej w całkowitej objętości 100 ml lub 250 ml 0,9% roztworu chlorku sodu przez 30 do 120 minut.

**Zalecana dawka to:**

- pojedyncza dawka nasycająca wynosząca 200 mg w dniu 1.
- raz na dobę dawka podtrzymująca wynosząca 100 mg począwszy od dnia 2.

**Zalecany czas trwania leczenia to:**

- jedna infuzja **codziennie przez przynajmniej 5 dni**. Leczenie można wydłużyć do ogółem maksymalnie 10 dni.

Proszek należy rozpuścić w wodzie do wstrzykiwań, a następnie rozcieńczyć 9 mg/ml (0,9%) roztworem chlorku sodu w warunkach aseptycznych. Rozcieńczony roztwór należy podać niezwłocznie.

U wszystkich pacjentów należy sprawdzać czynność wątroby oraz nerek przed rozpoczęciem leczenia i tak jak to klinicznie właściwe w trakcie leczenia. Należy wykonywać badanie biochemiczne krwi, morfologii, aktywności AlAT, AspAT; stężenia bilirubiny oraz aktywności fosfatazy alkalicznej jak to klinicznie właściwe.

Pacjenta należy monitorować pod kątem działań niepożądanych podczas i po infuzji. Szczegółowe informacje na temat zgłaszania działań niepożądanych znajdują się poniżej.

**Rozpuszczenie proszku**

W przypadku każdej fiolki do jednorazowego użycia, proszek musi być rozpuszczony, a następnie rozcieńczony w warunkach aseptycznych.

- Do fiolki należy dodać 19 ml jałowej wody do wstrzykiwań za pomocą strzykawki oraz igły o odpowiednim rozmiarze dla każdej fiolki. W ten sposób uzyskuje się roztwór 5 mg/ml remdesiwiru.
  - Wyrzucić fiolkę, jeśli próżnia nie zaciągnie jałowej wody do fiolki.
- Natychmiast potrząsać fiolką przez 30 sekund.
- Zawartość fiolki pozostawić na 2 do 3 minut do ustabilizowania. Powinien powstać przezroczysty roztwór.
- Jeśli zawartość fiolki nie rozpuściła się całkowicie, ponownie potrząsać fiolką przez 30 sekund i pozostawić zawartość na 2 do 3 minut do ustabilizowania. Powtórzyć tę procedurę, jeśli jest to konieczne, aż zawartość fiolki rozpuści się całkowicie.
- Sprawdzić fiolkę, aby upewnić się, że zamknięcie pojemnika nie zostało uszkodzone.
- Roztwór należy stosować jedynie wówczas, gdy jest przezroczysty i nie zawiera cząstek.
- Rozcieńczyć natychmiast po rozpuszczeniu.

**Rozcieńczenie koncentratu roztworem chlorku sodu**

Rozpuszczony produkt Veklury należy rozcieńczyć 9 mg/ml (0,9%) roztworem chlorku sodu do wstrzykiwań w warunkach aseptycznych.

Korzystając z tabeli 1, należy ustalić objętość 9 mg/ml (0,9%) roztworu chlorku sodu do pobrania z worka do infuzji.

**Tabela 1: Instrukcja rozcieńczania**

Dawka	Wielkość worka do infuzji, którego należy użyć	Objętość roztworu chlorku sodu do pobrania z worka do infuzji i wyrzucenia	Objętość produktu Veklury po rekonstytucji
200 mg (2 fiolki)	250 ml	<b>40 ml</b>	2 × 20 ml
	100 ml	<b>40 ml</b>	2 × 20 ml
100 mg (1 fiolka)	250 ml	<b>20 ml</b>	20 ml
	100 mL	<b>20 mL</b>	20 ml

Uwaga: 100 ml infuzji należy stosować jedynie u pacjentów z poważnym ograniczeniem podaży płynów.

- Pobrać i wyrzucić wymaganą objętość roztworu chlorku sodu z worka do infuzji za pomocą strzykawki i igły o odpowiednim rozmiarze. Patrz tabela 1.
- Pobrać wymaganą objętość rozpuszczonego produktu Veklury z fiolki za pomocą strzykawki o odpowiednim rozmiarze. Patrz tabela 1.
- Przenieść rozpuszczony produkt Veklury do worka do infuzji.
- Delikatnie obrócić worek 20 razy, aby wymieszać roztwór w worku. Nie wstrząsać.
- Rozcieńczony roztwór należy podać niezwłocznie lub tak szybko, jak to możliwe po przygotowaniu. Rozcieńczony roztwór jest stabilny przez 4 godziny w temperaturze pokojowej (od 20°C do 25°C) lub 24 godziny w lodówce (od 2°C do 8°C) od momentu rozpuszczenia proszku.

### Podawanie infuzji

- Rozcieńczony roztwór należy podać w ciągu 30 do 120 minut z szybkością określoną w tabeli 2.
- Po zakończeniu infuzji należy przepłukać zestaw co najmniej 30 ml 9 mg/ml (0,9%) roztworu chlorku sodu.
- Rozcieńczonego roztworu nie należy podawać jednocześnie z innymi lekami przez tę samą linię dożylną. Nie jest znana zgodność produktu Veklury z roztworami oraz lekami podawanymi dożylnie, innymi niż chlorek sodu.

**Tabela 2: Szybkość infuzji**

Objętość worka do infuzji	Czas trwania infuzji	Szybkość infuzji
250 ml	30 min	8,33 ml/min
	60 min	4,17 ml/min
	120 min	2,08 ml/min
100 ml	30 min	3,33 ml/min
	60 min	1,67 ml/min
	120 min	0,83 ml/min

### Monitorowanie i zgłaszanie działań niepożądanych

- Pacjenta należy monitorować pod kątem działań niepożądanych podczas i po infuzji.
- Działania niepożądane można zgłaszać bezpośrednio do:



*Departamentu Monitorowania Niepożądanych Działań Produktów Leczniczych Urzędu Rejestracji Produktów Leczniczych, Wyrobów Medycznych i Produktów Biobójczych*  
*Al. Jerozolimskie 181C*  
*PL-02 222 Warszawa*  
*Tel.: + 48 22 49 21 301*  
*Faks: + 48 22 49 21 309*  
*<https://smz.ezdrowie.gov.pl>*

### **Lek Veklury należy przechowywać w bezpieczny sposób**

- **Przed użyciem** ten produkt leczniczy nie wymaga specjalnych zaleceń dotyczących przechowywania. Nie stosować tego leku po upływie terminu ważności zamieszczonego na fiolkach/pudełkach tekturowych po skrócie EXP.
- Lek Veklury to biały do prawie białego do żółtego proszek. Kolor nie wpływa na stabilność produktu.
- **Po rozpuszczeniu** lek Veklury należy niezwłocznie rozcieńczyć.
- **Po rozcieńczeniu** lek Veklury należy niezwłocznie podać. Jeśli to konieczne, worki z rozcieńczonym roztworem można przechowywać do 4 godzin w temperaturze pokojowej (od 20°C do 25°C) lub maksymalnie 24 godziny w lodówce (od 2°C do 8°C). Czas pomiędzy rozcieńczeniem a podaniem nie powinien przekraczać 24 godzin.

Nie stosować ponownie ani nie zachowywać niewykorzystanego proszku Veklury, roztworu po rekonstytucji lub rozcieńczonego roztworu.

### **Informacje w innych językach**

- Urządzeniem mobilnym należy zeskanować kod poniżej, aby uzyskać tę informację w innych językach.

**Kod QR do uwzględnienia [www.veklury.eu](http://www.veklury.eu)**

Data ostatniej aktualizacji ulotki: 07/2020