

NOTICE: INFORMATION DE L'UTILISATEUR

Pemetrexed EG 25 mg/ml solution à diluer pour perfusion Pémétrexed

Veuillez lire attentivement cette notice avant de recevoir ce médicament car elle contient des informations importantes pour vous.

- Gardez cette notice. Vous pourriez avoir besoin de la relire.
- Si vous avez d'autres questions, interrogez votre médecin, votre pharmacien ou votre infirmier/ère.
- Si vous ressentez un quelconque effet indésirable, parlez-en à votre médecin, votre pharmacien ou votre infirmier/ère. Ceci s'applique aussi à tout effet indésirable qui ne serait pas mentionné dans cette notice. Voir rubrique 4.

Que contient cette notice?

1. Qu'est-ce que Pemetrexed EG et dans quel cas est-il utilisé?
2. Quelles sont les informations à connaître avant d'utiliser Pemetrexed EG?
3. Comment utiliser Pemetrexed EG?
4. Quels sont les effets indésirables éventuels?
5. Comment conserver Pemetrexed EG?
6. Contenu de l'emballage et autres informations

1. Qu'est-ce que Pemetrexed EG et dans quel cas est-il utilisé?

Pemetrexed EG est un médicament utilisé dans le traitement du cancer.

Pemetrexed EG est donné en association avec le cisplatine, un autre médicament anticancéreux, comme traitement contre le mésothéliome pleural malin, une forme de cancer qui touche l'enveloppe du poulmon, chez les patients qui n'ont pas reçu de chimiothérapie antérieure.

Pemetrexed EG est également donné en association avec le cisplatine comme traitement initial des patients atteints d'un cancer du poulmon au stade avancé.

Pemetrexed EG peut vous être prescrit si vous avez un cancer du poulmon à un stade avancé si votre maladie a répondu au traitement ou si elle n'a pas beaucoup évolué après une chimiothérapie initiale.

Pemetrexed EG est également un traitement pour les patients atteints d'un cancer du poulmon au stade avancé dont la maladie a progressé, après avoir reçu une autre chimiothérapie initiale.

2. Quelles sont les informations à connaître avant d'utiliser Pemetrexed EG?

N'utilisez JAMAIS Pemetrexed EG

- Si vous êtes allergique au pémétrexed ou à l'un des autres composants contenus dans ce médicament mentionnés dans la rubrique 6.
- Si vous allaitez; vous devez interrompre l'allaitement durant le traitement par Pemetrexed EG.
- Si vous avez reçu récemment ou allez recevoir le vaccin contre la fièvre jaune.

Avertissements et précautions

Adressez-vous à votre médecin, pharmacien hospitalier ou infirmier/ère avant de recevoir Pemetrexed EG.

Si vous avez ou avez eu des problèmes aux reins, adressez-vous à votre médecin ou votre pharmacien hospitalier car vous ne pouvez peut-être pas recevoir Pemetrexed EG.

Avant chaque perfusion, des prélèvements de sang seront réalisés afin d'évaluer si vos fonctions rénale et hépatique sont correctes et de vérifier que vous avez suffisamment de cellules sanguines pour recevoir Pemetrexed EG. Votre médecin peut décider de modifier la dose ou de repousser le traitement en fonction de votre état général et si votre taux de cellules sanguines est trop bas.

Si vous recevez également du cisplatine, votre médecin s'assurera que vous êtes correctement hydraté et que vous recevez un traitement approprié avant et après l'administration de cisplatine pour prévenir les vomissements.

Si vous avez eu ou allez avoir une radiothérapie, informez-en votre médecin, car il peut se produire une réaction précoce ou tardive à la radiothérapie avec Pemetrexed EG.

Si vous avez été récemment vacciné, informez-en votre médecin, car ceci peut possiblement provoquer des effets néfastes avec Pemetrexed EG.

Si vous avez une maladie cardiaque ou des antécédents de maladie cardiaque, informez-en votre médecin.

Si vous avez une accumulation de liquide autour des poumons, votre médecin peut décider d'enlever ce liquide avant de vous administrer Pemetrexed EG.

Enfants et adolescents

Ce médicament ne doit pas être utilisé chez les enfants et les adolescents, car il n'existe pas de données chez les enfants et les adolescents de moins de 18 ans avec ce médicament.

Autres médicaments et Pemetrexed EG

Informez votre médecin si vous prenez des médicaments contre la douleur ou l'inflammation (gonflement), tels que les médicaments appelés « anti-inflammatoires non stéroïdiens » (AINS), y compris des médicaments achetés sans ordonnance (tel que l'ibuprofène). Il existe plusieurs types d'AINS avec différentes durées d'action. Selon la date prévue de votre perfusion de Pemetrexed EG et/ou l'état de votre fonction rénale, votre médecin devra vous dire quels médicaments vous pouvez prendre et quand vous pouvez les prendre. En cas de doute, demandez à votre médecin ou à votre pharmacien si certains de vos médicaments sont des AINS.

Informez votre médecin si vous prenez des médicaments appelés inhibiteurs de la pompe à protons (oméprazole, ésoméprazole, lansoprazole, pantoprazole et rabéprazole) utilisés pour traiter les brûlures d'estomac et les régurgitations acides.

Informez votre médecin ou pharmacien hospitalier si vous prenez, avez récemment pris ou pourriez prendre tout autre médicament.

Grossesse, allaitement et fertilité

Grossesse

Si vous êtes enceinte ou que vous allaitez ou si vous pensez être enceinte, dites-le à votre médecin. L'utilisation de Pemetrexed EG doit être évitée pendant la grossesse. Votre médecin discutera avec vous le risque potentiel de l'utilisation de Pemetrexed EG pendant la grossesse. Les femmes doivent utiliser une contraception efficace pendant le traitement par Pemetrexed EG et dans les 6 mois qui suivent son arrêt.

Allaitement

Si vous allaitez, dites-le à votre médecin.

L'allaitement doit être arrêté durant le traitement par Pemetrexed EG.

Fertilité

Il est conseillé aux hommes de ne pas concevoir d'enfant durant leur traitement avec Pemetrexed EG et dans les 6 mois qui suivent son arrêt, et par conséquent d'utiliser un moyen de contraception efficace durant le traitement par Pemetrexed EG et dans les 3 mois qui suivent son arrêt. Si vous souhaitez concevoir un enfant durant le traitement ou dans les 3 mois qui suivent le traitement, demandez conseil à votre médecin ou à votre pharmacien. Pemetrexed EG peut affecter votre capacité à concevoir des enfants. Consultez votre médecin pour obtenir des conseils sur la conservation du sperme avant de commencer votre traitement.

Conduite de véhicules et utilisation de machines

Pemetrexed EG peut vous donner une sensation de fatigue. -Soyez prudent pendant la conduite d'un véhicule ou l'utilisation de machines.

Pemetrexed EG contient du sodium

Ce médicament contient 110,03 mg de sodium (composant principal du sel de cuisine/table) par dose (500 mg par mètre carré de votre surface corporelle). Cela équivaut à 5,51% de l'apport alimentaire quotidien maximal recommandé de sodium pour un adulte.

3. Comment utiliser Pemetrexed EG?

Dosage

La dose de Pemetrexed EG est de 500 milligrammes par mètre carré de votre surface corporelle. Votre taille et votre poids sont mesurés pour déterminer la surface de votre corps. Votre médecin utilisera cette surface corporelle afin de déterminer la dose qui vous convient. Cette dose peut être ajustée ou le traitement peut être repoussé en fonction de vos analyses sanguines et de votre état général.

Un pharmacien hospitalier, un infirmier ou un médecin aura mélangé Pemetrexed EG avec une solution de chlorure de sodium à 9 mg/ml (0,9%) pour préparation injectable avant de vous l'administrer.

Mode d'administration

Vous recevrez toujours Pemetrexed EG par perfusion dans l'une de vos veines. La perfusion durera approximativement 10 minutes.

Durée de l'utilisation

Vous recevrez habituellement votre perfusion toutes les 3 semaines.

Lorsque Pemetrexed EG est utilisé en association avec le cisplatine:

Le médecin ou pharmacien hospitalier définira la dose en fonction de votre taille et de votre poids. Le cisplatine est également donné par perfusion dans l'une de vos veines et est administré environ 30 minutes après la fin de la perfusion de Pemetrexed EG. La perfusion de cisplatine durera approximativement 2 heures.

Médicaments supplémentaires:

Corticostéroïdes: votre médecin vous prescrira des comprimés de corticostéroïdes (équivalent à 4 milligrammes de dexaméthasone deux fois par jour) que vous devrez prendre le jour précédent, le jour même et le jour suivant le traitement par Pemetrexed EG. Ce médicament vous est donné afin de réduire la fréquence et la sévérité des réactions cutanées que vous pouvez présenter pendant votre traitement anticancéreux.

Supplémentation en vitamines:

- Acide folique: votre médecin vous prescrira de l'acide folique (vitamine) par voie orale ou un complexe vitaminé contenant de l'acide folique (350 à 1 000 microgrammes) que vous devrez prendre une fois par jour pendant le traitement par Pemetrexed EG. Vous devez prendre au moins 5 doses durant les sept jours précédant la première dose de Pemetrexed EG. Vous devez continuer à prendre l'acide folique pendant les 21 jours suivant la dernière dose de Pemetrexed EG.
- Vitamine B12: vous recevrez également une injection de vitamine B12 (1 000 microgrammes) dans la semaine précédant l'administration de Pemetrexed EG et ensuite environ toutes les 9 semaines (ce qui correspond à 3 cycles de traitement par Pemetrexed EG).

La vitamine B12 et l'acide folique vous sont donnés afin de réduire les effets toxiques éventuels du traitement anticancéreux.

Si on vous a administré plus de Pemetrexed EG qu'on n'aurait dû

Si on vous a administré trop de Pemetrexed EG, prenez immédiatement contact avec votre médecin, votre pharmacien, votre infirmier/ère ou le Centre Antipoison (070/245.245).

Si vous avez d'autres questions sur l'utilisation de ce médicament, demandez plus d'informations à votre

médecin ou à votre pharmacien.

4. Quels sont les effets indésirables éventuels?

Comme tous les médicaments, ce médicament peut provoquer des effets indésirables, mais ils ne surviennent pas systématiquement chez tout le monde.

Vous devez immédiatement contacter votre médecin si vous constatez l'un des symptômes suivants:

- fièvre ou infection (respectivement fréquent et très fréquent): si vous avez une température de 38 °C ou plus, si vous transpirez ou avez d'autres signes d'infection (parce que vous pouvez avoir des globules blancs en nombre inférieur à la normale, ce qui est très fréquent). L'infection (sepsis) peut être sévère et conduire au décès.
- si vous commencez à ressentir une douleur à la poitrine (fréquent) ou avez un pouls accéléré (peu fréquent)
- si vous avez une douleur, une rougeur, un gonflement ou des plaies au niveau de la bouche (très fréquent)
- réaction allergique: si vous présentez une éruption cutanée (très fréquent)/une sensation de brûlure ou de fourmillement (fréquent), ou une fièvre (fréquent). Rarement, les réactions de la peau peuvent être sévères et conduire au décès. Contactez votre médecin si vous présentez une éruption sévère, des démangeaisons, ou des cloques qui se forment (syndrome de Stevens-Johnson ou nécrolyse épidermique toxique)
- si vous êtes fatigué, si vous vous sentez faible, si vous vous essoufflez facilement ou si vous êtes pâle (parce que vous pouvez avoir un taux d'hémoglobine inférieur à la normale, ce qui est très fréquent)
- si vous saignez des gencives, du nez ou de la bouche ou si vous présentez un saignement qui ne s'arrête pas, si vos urines sont rosées ou rouges, si vous présentez des bleus inattendus (parce que vous pouvez avoir des plaquettes en nombre inférieur à la normale, ce qui est très fréquent)
- si vous avez un essoufflement brutal, une douleur intense à la poitrine ou une toux avec des crachats de sang (peu fréquent) (cela peut évoquer un caillot de sang dans les vaisseaux sanguins des poumons)

Les effets indésirables possibles avec Pemetrexed EG sont:

Très fréquent (peut toucher plus de 1 personne sur 10)

- infection
- pharyngite (un mal de gorge)
- faible nombre de granulocytes neutrophiles (un type de globules blancs)
- faible taux de globules blancs
- faible taux d'hémoglobine
- douleur, rougeur, gonflement ou plaies dans votre bouche
- perte d'appétit
- vomissements
- diarrhée
-
- nausées
-
- éruption cutanée
- peau qui desquame
- analyses sanguines anormales, montrant une fonctionnalité réduite des reins
- fatigue

Fréquent (peut toucher jusqu'à 1 personne sur 10)

- septicémie
- fièvre avec un faible nombre de granulocytes neutrophiles (un type de globules blancs)
- faible nombre de plaquettes
- Réaction allergique

- réactions allergique
- perte de fluides corporels
- modification du goût
- endommagement des nerfs moteurs pouvant causer faiblesse et atrophie musculaires (perte musculaire), principalement dans les bras et les jambes
- endommagement des nerfs sensoriels pouvant causer une perte de sensation, une douleur de brûlure et une démarche instable
- sensations vertigineuses
- inflammation ou gonflement de la conjonctive (membrane qui tapisse les paupières et couvre le blanc de l'oeil)
- sécheresse des yeux
- larmoiement
- sécheresse de la conjonctive (membrane qui tapisse les paupières et couvre le blanc de l'oeil) et de la cornée (couche transparente devant l'iris et la pupille)
- gonflement des paupières
- troubles oculaires avec sécheresse, larmoiement, irritation et/ou douleur
- insuffisance cardiaque (affectant la puissance de pompage des muscles de votre coeur)
- rythme cardiaque irrégulier
- indigestion
- constipation
- douleur abdominale
- foie : augmentation dans le sang des substances produites par le foie
- augmentation de la pigmentation de la peau
- démangeaisons de la peau
- éruption cutanée sur le corps où chaque marque ressemble à une cible
- perte de cheveux
- urticaire
- reins qui cessent de fonctionner
- réduction du fonctionnement des reins
- fièvre
- douleur
- excès de liquide dans les tissus corporels, entraînant un gonflement
- douleur à la poitrine
- inflammation et ulcération des muqueuses tapissant le tube digestif

Peu fréquent (peut toucher jusqu'à 1 personne sur 100)

-
- diminution du nombre de globules rouges, blancs et des plaquettes
- accident vasculaire cérébral
- type d'accident vasculaire cérébral lorsqu'une artère du cerveau est bouchée
- saignement à l'intérieur du crâne
- angine de poitrine (douleur à la poitrine causée par un flux de sang réduit vers le coeur)
- crise cardiaque
- rétrécissement ou obstruction des artères coronaires
- augmentation du rythme cardiaque
- distribution sanguine insuffisante vers les membres
- blocage dans l'une des artères pulmonaires dans vos poumons
- inflammation et lésions de la muqueuse des poumons avec des problèmes respiratoires
- passage de sang rouge vif depuis l'anus
- saignement dans le tube digestif
- perforation de l'intestin
- une inflammation de la paroi de l'œsophage (gosier)
- inflammation de la paroi du gros intestin qui peut être accompagnée par un saignement intestinal ou rectal (observée uniquement en association avec le cisplatine)
- inflammation, œdème érythème et érosion de la surface de la muqueuse de l'oesophage causée par la radiothérapie

Rare (peut toucher jusqu'à 1 personne sur 1 000)

- destruction des globules rouges
- choc anaphylactique (réaction allergique sévère)
- inflammation du foie
- rougeur de la peau
- éruption cutanée qui se développe dans une zone précédemment irradiée

Très rare (peut toucher jusqu'à 1 personne sur 1 000)

- infection de la peau et des tissus mous
- syndrome de Stevens-Johnson (type de réaction cutanéomuqueuse sévère qui peut mettre la vie en danger)
- nécrolyse épidermique toxique (type de réaction cutanée sévère qui peut mettre la vie en danger)
- trouble auto-immun qui entraîne des éruptions cutanées et des cloques sur les jambes, les bras et le ventre
- inflammation de la peau caractérisée par la présence de bulles pleines de liquide
- fragilité cutanée, cloques, érosions et lésions de la peau
- rougeur, douleur et gonflement, principalement des membres inférieurs
- inflammation de la peau et de la graisse sous la peau (pseudocellulite)
- inflammation de la peau (dermatite)
- peau qui devient inflammée, qui démange, rouge, craquelée et rugueuse
- taches qui démangent intensément

Indéterminée (fréquence qui ne peut être estimée sur la base des données disponibles)

- Type de diabète principalement dû à une pathologie rénale

Troubles des reins impliquant la mort des cellules épithéliales tubulaires qui forment les tubules rénaux

Vous pouvez avoir un de ces symptômes. Vous devez informer votre médecin dès que vous commencez à présenter un de ces effets indésirables.

Si vous êtes préoccupé par un quelconque effet secondaire, parlez-en à votre médecin.

Déclaration des effets secondaires

Si vous ressentez un quelconque effet indésirable, parlez-en à votre médecin, votre pharmacien ou à votre infirmier/ère. Ceci s'applique aussi à tout effet indésirable qui ne serait pas mentionné dans cette notice. Vous pouvez également déclarer les effets indésirables directement via : **Belgique:** Agence Fédérale des Médicaments et des Produits de Santé (AFMPS) – Division Vigilance – Boîte Postale 97 – B-1000 Bruxelles Madou – site internet: www.notifieruneffetindesirable.be.

Luxembourg: Centre Régional de Pharmacovigilance de Nancy ou Division de la Pharmacie et des Médicaments de la Direction de la Santé : www.guichet.lu/pharmacovigilance. En signalant les effets indésirables, vous contribuez à fournir davantage d'informations sur la sécurité du médicament.

5. Comment conserver Pemetrexed EG?

Tenir hors de la vue et de la portée des enfants.

N'utilisez pas ce médicament après la date de péremption indiquée sur la boîte et le flacon après « EXP. ». La date de péremption fait référence au dernier jour de ce mois.

Les flacons non ouverts sont à conserver au réfrigérateur (2°C - 8°C).

Ne pas congeler.

A utiliser immédiatement après la première ouverture.

Solutions diluées: le produit doit être immédiatement utilisé. S'il est préparé comme indiqué, la stabilité physique et chimique des solutions pour perfusion de pémétrexed a été démontrée pendant 72 heures à température réfrigérée (2°C à 8°C).

La solution est transparente et incolore à jaune ou jaune verdâtre, la couleur ne présentant aucun effet néfaste sur la qualité du produit.

Ne pas utiliser en cas de présence de particules.

Ce médicament est à usage unique; toute solution non utilisée doit être éliminée conformément à la réglementation en vigueur.

6. Contenu de l'emballage et autres informations

Ce que contient Pemetrexed EG

La substance active est le pémétréxed.

Chaque ml de solution à diluer pour perfusion contient 25 mg de pémétréxed (sous la forme de 30,21 mg de pémétréxed disodique hémipentahydraté).

Le flacon de 4 ml contient 100 mg de pémétréxed (sous la forme de 120,83 mg de pémétréxed disodique hémipentahydraté).

Le flacon de 20 ml contient 500 mg de pémétréxed (sous la forme de 604,13 mg de pémétréxed disodique hémipentahydraté).

Le flacon de 40 ml contient 1 000 mg de pémétréxed (sous la forme de 1 208,26 mg de pémétréxed disodique hémipentahydraté).

Les autres composants sont le mannitol, l'acétylcystéine et l'hydroxyde de sodium (pour l'ajustement du pH), l'acide chlorhydrique (pour l'ajustement du pH) et l'eau pour préparations injectables.

Une dilution supplémentaire par un professionnel de santé est nécessaire avant l'administration.

Aspect de Pemetrexed EG et contenu de l'emballage extérieur

Ce médicament est une solution à diluer pour perfusion.

La solution à diluer est une solution transparente, incolore ou de couleur jaune pâle ou jaune verdâtre. Elle est remplie dans des flacons en verre transparent, fermés avec un bouchon en caoutchouc chlorobutylique/butylique recouvert de fluoropolymère de type I et un opercule de type snap-off en aluminium.

[Chaque flacon est emballé dans un récipient PC transparent avec une inviolabilité refermable capuchon de type flip-off en PP.]

Chaque flacon contient 25 mg/ml de pémétréxed.

Chaque emballage contient 1x flacon de 4 ml.

Chaque emballage contient 1x flacon de 20 ml.

Chaque emballage contient 1x flacon de 40 ml.

Toutes les présentations peuvent ne pas être commercialisées.

Titulaire de l'autorisation de mise sur le marché et fabricant

Titulaire de l'autorisation de mise sur le marché

EG (Eurogenerics) SA - Esplanade Heysel b22 – B-1020 Bruxelles

Fabricants

STADA Arzneimittel AG - Stadastraße 2 - 18 - 61118 Bad Vilbel - Allemagne

Ce médicament est autorisé dans les états membres de l'Espace Economique Européen sous les

noms suivants:

DE	Pemetrexed STADA 25 mg/ml Konzentrat zur Herstellung einer Infusionslösung
AT	Pemetrexed STADA 25 mg/ml Konzentrat zur Herstellung einer Infusionslösung
BE	Pemetrexed EG 25 mg/ml solution à diluer pour perfusion
CZ	Pemetrexed STADA 25 mg/ml koncentrát pro infuzní roztok
DK	Pemetrexed STADA
FI	Pemetrexed STADA
FR	Pemetrexed EG 25 mg/ml, solution à diluer pour perfusion
HR	Pemetrexed STADA 25 mg/ml koncentrat za otopinu za infuziju
HU	Pemetrexed Stada 25 mg/ml koncentrátum oldatos infúzióhoz
IE	Pemetrexed Clonmel 25 mg/ml concentrate for solution for infusion
IT	Pemetrexed EG
LU	Pemetrexed EG 25 mg/ml solution à diluer pour solution
NL	Pemetrexed CF 25 mg/ml, concentraat voor oplossing voor infusie
PL	Pemetrexed STADA
RO	Pemetrexed STADA 25 mg/ml koncentrat pentru soluție perfuzabilă
SE	Pemetrexed STADA
SI	Pemetrexed STADA 25 mg/ml koncentrat za raztopino za infundiranje
SK	Pemetrexed Stada 25 mg/ml, infúzny koncentrát
UK	Pemetrexed 25 mg/ml concentrate for solution for infusion

Numéros d'autorisation de mise sur le marché:

4 ml: BE485022

20 ml: BE485031

40 ml: BE544346

Mode de délivrance: sur prescription médicale.

La dernière date à laquelle cette notice a été approuvée / révisée est 04/2025 / 03/2025.

Les informations suivantes sont destinées exclusivement aux professionnels de la médecine ou de la santé:

Instructions pour l'utilisation, la manipulation et l'élimination

1. Utiliser des techniques aseptiques durant la dilution de pémétrexed pour administration par perfusion intraveineuse.
2. Calculer la dose et le nombre de flacons de Pemetrexed EG nécessaires. Chaque flacon contient un excès de pémétrexed pour faciliter l'administration de la quantité prescrite.
3. Le volume approprié de la solution reconstituée de pémétrexed doit être dilué dans 100 ml de solution de chlorure de sodium à 9 mg/ml (0,9%) pour préparations injectables, sans conservateur et administré en perfusion intraveineuse de 10 minutes.
4. Les solutions pour perfusion de pémétrexed préparées comme indiqué ci-dessus sont compatibles avec les poches et les tubulures de perfusion intraveineuse en chlorure de polyvinyle (PVC) et polyoléfine. Le pémétrexed est incompatible avec les diluants contenant du calcium, incluant les solutions injectables Ringer et Ringer lactate.
5. Les médicaments pour usage parentéral doivent faire l'objet d'une inspection visuelle avant administration, pour détecter la présence éventuelle de particules ou d'une modification de la couleur. Si des particules sont présentes, ne pas administrer.
6. La stabilité physico-chimique en usage de la solution pour perfusion a été démontrée pour 72 heures à une température de 2°C à 8°C. D'un point de vue microbiologique, la solution pour perfusion doit être utilisée immédiatement. En cas d'utilisation non immédiate, les durées et

conditions de conservation avant utilisation relèvent de la responsabilité de l'utilisateur et ne devraient pas dépasser 24 heures à une température comprise entre 2°C et 8°C à moins que la dilution n'ait eu lieu dans des conditions aseptiques contrôlées et validées.

7. Les solutions de pémétréxed sont à usage unique. Tout médicament non utilisé ou déchet doit être éliminé conformément à la réglementation en vigueur.

Préparation et précautions d'administration: Comme pour tout agent anticancéreux potentiellement toxique, la prudence est de rigueur lors de la manipulation et de la préparation des solutions pour perfusion de pémétréxed. L'utilisation de gants est recommandée. En cas de contact de la solution de pémétréxed avec la peau, laver la peau immédiatement et abondamment avec de l'eau et du savon. En cas de contact de la solution de pémétréxed avec les muqueuses, rincer abondamment avec de l'eau. Le pémétréxed n'est pas un agent vésicant. Il n'existe pas d'antidote spécifique en cas d'extravasation de pémétréxed. Quelques cas d'extravasation de pémétréxed ont été rapportés et ont été considérés comme non graves par les investigateurs. Les extravasations devraient être prises en charge selon les pratiques standards locales appliquées aux autres agents non vésicants.