

Notice : information de l'utilisateur

Caspofungine Viatris 50 mg poudre pour solution à diluer pour perfusion

caspofungine

Veuillez lire attentivement cette notice avant que vous ou votre enfant ne preniez 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 infirmière ou votre pharmacien.
- Si vous ressentez un quelconque effet indésirable, parlez-en à votre médecin, à votre infirmière ou à votre pharmacien. 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 Caspofungine Viatris et dans quel cas est-il utilisé
2. Quelles sont les informations à connaître avant que Caspofungine Viatris vous soit administré
3. Comment utiliser Caspofungine Viatris
4. Quels sont les effets indésirables éventuels
5. Comment conserver Caspofungine Viatris
6. Contenu de l'emballage et autres informations

1. Qu'est-ce que Caspofungine Viatris et dans quel cas est-il utilisé ?

Qu'est-ce que Caspofungine Viatris ?

Caspofungine appartient à un groupe de médicaments appelés antifongiques.

Dans quel cas Caspofungine Viatris est-il utilisé ?

Caspofungine Viatris est utilisé pour traiter les infections suivantes chez l'enfant, l'adolescent et l'adulte :

- infection fongique grave de vos tissus ou vos organes (appelée « candidose invasive »). Cette infection est due à des champignons (levures) du nom de *Candida*.
- Les personnes susceptibles d'avoir ce type d'infection sont celles venant de subir une intervention chirurgicale ou celles qui présentent un déficit immunitaire. Une fièvre et des frissons ne répondant pas à un traitement antibiotique sont les symptômes les plus fréquents de ce type d'infection.
- infection fongique située dans le nez, les sinus ou les poumons (appelée « aspergillose invasive ») lorsque d'autres traitements antifongiques n'ont pas été suffisamment efficaces ou qu'ils ont causé des effets indésirables. Cette infection est due à des champignons du nom d'*Aspergillus*.
- Les personnes susceptibles d'avoir ce type d'infection sont celles recevant une chimiothérapie, une greffe d'organes ou ayant un déficit immunitaire.
- infection fongique suspectée si, malgré un traitement antibiotique, vous avez une fièvre persistante et que le nombre de globules blancs reste bas. Les personnes à risque de développer une infection fongique sont celles venant de subir une intervention chirurgicale ou celles qui présentent un déficit immunitaire.

Comment agit Caspofungine Viatris ?

Caspofungine Viatris rend les cellules fongiques fragiles et stoppe la croissance correcte du champignon. Ceci empêche l'infection de se développer et permet aux défenses naturelles de votre corps de se débarrasser complètement de l'infection.

2. Quelles sont les informations à connaître avant que Caspofungine Viatris vous soit administré ?

N'utilisez jamais Caspofungine Viatris

- si vous êtes allergique à la caspofungine ou à l'un des autres composants contenus dans ce médicament (mentionnés dans la rubrique 6).
Si vous avez un doute, parlez-en à votre médecin, votre infirmière ou votre pharmacien avant que le médicament vous soit administré.

Avertissements et précautions

Adressez-vous à votre médecin, votre infirmière ou votre pharmacien avant que Caspofungine Viatris vous soit administré :

- si vous êtes allergique à d'autres médicaments,
- si vous avez déjà eu des problèmes hépatiques - vous pouvez avoir besoin d'une posologie différente de ce médicament,
- si vous prenez déjà de la ciclosporine (utilisée pour prévenir le rejet de transplantation d'organes ou pour atténuer les réponses de votre système immunitaire) - car votre médecin pourrait avoir besoin d'effectuer des examens biologiques complémentaires pendant votre traitement,
- si vous avez déjà eu un autre problème médical.

Si l'un des points ci-dessus vous concerne (ou si vous avez un doute), parlez-en à votre médecin, votre infirmière ou votre pharmacien avant que Caspofungine Viatris vous soit administré.

Caspofungine Viatris peut également provoquer des réactions cutanées graves telles qu'un Syndrome de Stevens-Johnson (SSJ) et une nécrolyse épidermique toxique (NET).

Autres médicaments et Caspofungine Viatris

Veuillez informer votre médecin, votre infirmière ou votre pharmacien si vous prenez, avez récemment pris ou pourriez prendre tout autre médicament. Ceci inclut les médicaments obtenus sans ordonnance, y compris les médicaments à base de plantes. Ceci parce que Caspofungine Viatris peut affecter la façon dont agissent certains autres médicaments et que certains autres médicaments peuvent affecter la façon dont agit Caspofungine Viatris.

Informez votre médecin, votre infirmière ou votre pharmacien si vous prenez l'un des médicaments suivants :

- ciclosporine ou tacrolimus (utilisés pour prévenir le rejet de transplantation d'organes ou pour atténuer les réponses de votre système immunitaire) car votre médecin pourrait avoir besoin d'effectuer des examens biologiques complémentaires pendant votre traitement,
- certains médicaments anti-VIH tels que l'éfavirenz ou la névirapine,
- phénytoïne ou carbamazépine (utilisées pour le traitement des crises d'épilepsie),
- dexaméthasone (un stéroïde),
- rifampicine (un antibiotique).

Si l'un des points ci-dessus vous concerne (ou si vous avez un doute), parlez-en à votre médecin, votre infirmière ou votre pharmacien avant que Caspofungine Viatris vous soit administré.

Grossesse et allaitement

Si vous êtes enceinte ou que vous allaitez, ou si vous pensez être enceinte, demandez conseil à votre médecin avant de prendre ce médicament.

- Caspofungine Viatris n'a pas été étudié chez la femme enceinte. Il ne sera utilisé pendant la grossesse que si les bénéfices potentiels justifient les risques encourus par le fœtus.
- Les femmes à qui l'on administre Caspofungine Viatris ne doivent pas allaiter.

Conduite de véhicules et utilisation de machines

Aucune information n'indique que Caspofungine Viatris pourrait affecter votre capacité à conduire un véhicule ou à utiliser une machine.

Caspofungine Viatris contient du sodium

Ce médicament contient moins de 1 mmol (23 mg) de sodium par flacon, c.-à-d. qu'il est essentiellement « sans sodium ».

3. Comment utiliser Caspofungine Viatris ?

Caspofungine Viatris doit toujours être préparé et vous être administré par un professionnel de santé. Caspofungine Viatris vous sera administré :

- une fois par jour
- par injection lente dans une veine (perfusion intraveineuse)
- pendant 1 heure environ

Votre médecin déterminera la durée de votre traitement et la quantité de Caspofungine Viatris qui vous sera administrée chaque jour. Votre médecin surveillera comment le médicament agit sur vous. Si vous pesez plus de 80 kg, vous pouvez avoir besoin d'une dose différente.

Enfants et adolescents

La dose utilisée chez les enfants et adolescents peut être différente de celle utilisée chez les adultes.

Si l'on vous a administré plus de Caspofungine Viatris que l'on aurait dû

Si vous avez utilisé trop de Caspofungine Viatris, prenez immédiatement contact avec votre médecin, votre pharmacien ou le centre Antipoison (070/245.245).

Votre médecin déterminera la dose de Caspofungine Viatris et la durée quotidienne de l'administration qui vous sont nécessaires. Si vous pensez que l'on vous a administré trop de Caspofungine Viatris, parlez-en immédiatement à votre médecin ou votre infirmière.

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

Informez immédiatement votre médecin ou votre infirmière si vous constatez l'un des effets indésirables suivants – vous pourriez avoir besoin d'un traitement médical en urgence :

- éruption cutanée étendue, démangeaisons, sensation de chaleur, gonflement du visage, des lèvres ou de la gorge, ou difficulté à respirer – ces symptômes peuvent être dus à une réaction histaminique provoquée par ce médicament.
- difficulté à respirer avec sifflements et aggravation d'une éruption cutanée existante – ces symptômes peuvent être dus à une réaction allergique provoquée par ce médicament.
- toux, graves difficultés à respirer : si vous êtes un adulte et si vous avez une aspergillose invasive, vous pourriez présenter un grave problème respiratoire qui pourrait conduire à

une insuffisance respiratoire.

- éruption cutanée, peau qui pèle, inflammation des muqueuses, urticaire, grandes zones de peau qui desquament.

Comme pour tout médicament soumis à prescription, certains effets indésirables peuvent être graves. Interrogez votre médecin pour obtenir davantage d'informations.

Autres effets indésirables rapportés chez l'adulte

Fréquent : pouvant affecter jusqu'à 1 personne sur 10 :

- Diminution de l'hémoglobine (diminution de la substance du sang transportant l'oxygène), diminution du nombre de globules blancs
- Diminution de l'albumine (un type de protéine) dans le sang, taux de potassium diminué ou faible taux de potassium dans le sang
- Maux de tête
- Inflammation de la veine
- Souffle court
- Diarrhée, nausées ou vomissements
- Modifications de certains examens biologiques sanguins (incluant une élévation des valeurs de certains tests hépatiques)
- Démangeaisons, éruption cutanée étendue, rougeur de la peau ou sueurs excessives
- Douleurs articulaires
- Frissons, fièvre
- Démangeaisons au point d'injection.

Peu fréquent : pouvant affecter jusqu'à 1 personne sur 100 :

- Modifications de certains examens biologiques sanguins (incluant les troubles de la coagulation, le taux de plaquettes, de globules rouges et de globules blancs)
- Perte de l'appétit, augmentation de la quantité de liquide dans le corps, déséquilibre du taux de sel dans le corps, taux élevé de sucre dans le sang, taux bas de calcium dans le sang, augmentation du taux de calcium dans le sang, taux bas de magnésium dans le sang, élévation du taux d'acide urique dans le sang
- Désorientation, nervosité, impossibilité de dormir
- Sensations vertigineuses, diminution de la sensation ou de la sensibilité (particulièrement au niveau de la peau), tremblements, somnolence, altération du goût, picotements ou engourdissement
- Vision trouble, augmentation des larmes, paupière gonflée, jaunissement du blanc des yeux
- Sensation de battements rapides ou irréguliers du cœur, battements rapides du cœur, battements irréguliers du cœur, trouble du rythme cardiaque, insuffisance cardiaque
- Rougeur soudaine du visage, bouffées de chaleur, tension artérielle élevée, tension artérielle diminuée, rougeur le long d'une veine très sensible au toucher
- Constriction des fibres musculaires autour des voies aériennes entraînant un sifflement ou une toux, respiration rapide, sensation de souffle court qui vous réveille, manque d'oxygène dans le sang, bruits respiratoires anormaux, râles dans les poumons, sifflements, congestion nasale, toux, mal à la gorge
- Douleur au ventre, douleur dans le haut du ventre, ballonnement, constipation, difficulté à avaler, bouche sèche, indigestion, flatulence, gêne à l'estomac, gonflement dû à une accumulation de liquide autour du ventre
- Diminution de la sécrétion de la bile, augmentation du volume du foie, jaunissement de la peau et/ou du blanc des yeux, lésions du foie, troubles du foie
- Anomalie des tissus cutanés, démangeaison généralisée, urticaire, éruption cutanée d'apparence variable, anomalie de la peau, taches rouges, qui démangent souvent, sur les membres et parfois sur le visage et le reste du corps
- Douleur dorsale, douleur aux bras et aux jambes, douleur osseuse, douleur musculaire,

- faiblesse musculaire
- Perte de la fonction rénale, parfois soudaine
- Douleur au niveau du cathéter, symptômes au point d'injection (rougeur, induration, douleur, gonflement, irritation, éruption cutanée étendue, urticaire, fuite de liquide du cathéter dans les tissus), inflammation de la veine au point d'injection
- élévation de la tension artérielle et anomalies de certains examens biologiques sanguins (incluant certains tests rénaux et de coagulation), élévation des taux des médicaments que vous prenez pour atténuer les réponses de votre système immunitaire
- Gêne thoracique, douleur thoracique, sensation de variations de la température du corps, sensation de malaise général, douleur généralisée, gonflement du visage, gonflement des chevilles, des mains et des pieds, gonflement, sensibilité, sensation de fatigue.

Effets indésirables chez les enfants et adolescents

Très fréquent : pouvant affecter plus d'1 personne sur 10 :

- Fièvre

Fréquent : pouvant affecter jusqu'à 1 personne sur 10 :

- Maux de tête
- Battements rapides du cœur
- Rougeur soudaine du visage, tension artérielle basse
- Modifications de certains examens biologiques sanguins (élévation des valeurs de certains tests hépatiques)
- Démangeaisons, éruption cutanée étendue
- Douleur au niveau du cathéter
- Frissons
- Modifications de certains examens biologiques sanguins.

Déclaration des effets secondaires

Si vous ressentez un quelconque effet indésirable, parlez-en à votre médecin, votre infirmière ou votre pharmacien. 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

Agence fédérale des médicaments et des produits de santé

www.afmps.be

Division Vigilance

Site internet : www.notifieruneffetindesirable.be

E-mail : adr@fagg-afmps.be

En signalant les effets indésirables, vous contribuez à fournir davantage d'informations sur la sécurité du médicament.

5. Comment conserver Caspofungine Viatriis

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

N'utilisez pas ce médicament après la date de péremption indiquée sur l'étui et le flacon (les deux premiers chiffres sont le mois ; les quatre chiffres suivants sont l'année. La date de péremption fait référence au dernier jour du mois.

Conserver au réfrigérateur (entre 2°C et 8°C).

Une fois Caspofungine Viatriis préparé, il doit être utilisé immédiatement. Ceci parce qu'il ne

contient pas de composant pour stopper la croissance des bactéries. Seul un professionnel de santé qualifié ayant lu les instructions complètes doit préparer le médicament (voir ci-dessous « Instructions pour reconstituer et diluer Caspofungine Viatris »).

Si elle n'est pas utilisée immédiatement, la solution peut être utilisée dans un délai de 24 heures lorsqu'elle est conservée à une température de 25°C ou moins, ou dans un délai de 48 heures lorsque la poche pour perfusion intraveineuse (flacon) est conservée au réfrigérateur (2 à 8°C) et diluée avec une solution de chlorure de sodium 9 mg/ml (0,9%), 4,5 mg/ml (0,45%) ou 2,25 mg/ml (0,225%) pour perfusion ou une solution de lactate de Ringer. Si elle n'est pas utilisée immédiatement, le temps de conservation du produit en cours d'utilisation et les conditions de stockage avant l'utilisation relèveront de la responsabilité de l'utilisateur. Idéalement, ils n'excéderont pas 24 heures à une température comprise entre 2 et 8°C, sauf si la reconstitution et la dilution ont été réalisées dans des conditions aseptiques contrôlées et validées.

La solution ne doit pas être utilisée si vous remarquez des signes de coloration anormale ou des particules en suspension.

Ne jetez aucun médicament au tout-à-l'égout ou avec les ordures ménagères. Demandez à votre pharmacien d'éliminer les médicaments que vous n'utilisez plus. Ces mesures contribueront à protéger l'environnement.

6. Contenu de l'emballage et autres informations

Ce que contient Caspofungine Viatris

- La substance active est la caspofungine. Chaque flacon de Caspofungine Viatris contient 50 mg de caspofungine (sous forme d'acétate).
- Les autres composants sont : saccharose, mannitol, acide chlorhydrique (pour ajustement du pH), hydroxyde de sodium (pour ajustement du pH), dioxyde de carbone (pour ajustement du pH).

Qu'est-ce que Caspofungine Viatris et contenu de l'emballage extérieur

Caspofungine Viatris est une poudre compacte, stérile, de couleur blanche à blanchâtre. La solution reconstituée est limpide.

Caspofungine Viatris est disponible en flacons en verre de 10 ml munis d'un bouchon en bromobutyl, d'un sceau en aluminium avec un capuchon en plastique rouge de type flip off. Chaque conditionnement contient 1 flacon, 8 flacons ou 10 flacons de poudre.

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

Viatris GX
Terhulpesteenweg 6A
B-1560 Hoeilaart

Fabricant

SAG Manufacturing S.L.U
Ctra. N-I, Km 36. San Agustín de Guadalix 28750, Madrid, Espagne
Ou

Galenicum Health S.L.U
Sant Gabriel, 50, 08950 Esplugues de Llobregat, Barcelona-Espagne
Ou

Hikma Italia S.p.A.
Viale Certosa, 10, 27100 Pavia (PV), Italie

Numéro de l'autorisation de mise sur le marché
BE516800

Ce médicament est autorisé dans les Etats membres de l'Espace Economique Européen sous les noms suivants :

BE: Caspofungine Viatris 50 mg poudre pour solution à diluer pour perfusion
DK: Caspofungin Viatris
FI: Caspofungin Viatris 50 mg kuiva-aine välikonsentraatiksi infuusionestettä varten, liuos
MT: Caspofungin Mylan 50 mg powder for concentrate for solution for infusion
NO: Caspofungin Viatris 50 mg pulver til konsentrat til infusjonsvæske, oppløsning
SI: Kaspofungin Viatris 50 mg prašek za koncentrat za raztopino za infundiranje
SK: Caspofungin Viatris 50 mg

La dernière date à laquelle cette notice a été révisée est 01/2026.

La dernière date à laquelle cette notice a été approuvée est 02/2026.

Les informations suivantes sont destinées exclusivement aux professionnels de santé:

Instructions pour reconstituer et diluer Caspofungine Viatris :

Reconstitution de Caspofungine Viatris

NE PAS UTILISER COMME SOLVANT DES SOLUTIONS CONTENANT DU GLUCOSE car Caspofungine Viatris n'est pas stable dans les solutions contenant du glucose. NE PAS MÉLANGER CASPOFUNGINE VIATRIS À D'AUTRES MÉDICAMENTS NI PERFUSER AVEC AUCUN AUTRE MÉDICAMENT, car aucune donnée n'est disponible sur la compatibilité de Caspofungine Viatris avec d'autres substances, additifs et médicaments administrés par voie intraveineuse. La solution reconstituée est limpide. Examiner visuellement la solution pour perfusion à la recherche de particules ou d'une coloration anormale.

INSTRUCTIONS POUR UTILISATION CHEZ L'ADULTE

Etape 1 Reconstitution des flacons standards

Pour reconstituer la poudre, laisser le flacon de Caspofungine Viatris revenir à température ambiante et ajouter de façon aseptique 10,5 ml d'eau pour préparation injectable. Les concentrations dans les flacons reconstitués seront de 5,2 mg/ml.

La poudre compacte lyophilisée blanche à blanchâtre va se dissoudre complètement. Mélanger doucement jusqu'à l'obtention d'une solution limpide. Les solutions reconstituées seront examinées visuellement afin de rechercher la présence de particules ou une coloration anormale. Cette solution reconstituée peut être conservée jusqu'à 24 heures à une température ne dépassant pas 25°C.

Etape 2 Ajout de Caspofungine Viatris reconstitué à la solution pour perfusion

Les solvants pour obtenir la solution finale pour perfusion sont : une solution de chlorure de sodium pour injection ou une solution de Ringer-lactate. La solution pour perfusion est préparée en ajoutant de façon aseptique la quantité appropriée de solution reconstituée (comme indiqué dans le tableau

ci-dessous) dans une poche ou un flacon de 250 ml pour perfusion. Le volume de la perfusion peut être réduit à 100 ml, en cas de nécessité médicale, pour les doses quotidiennes de 50 ou de 35 mg. Ne pas utiliser la solution si elle est trouble ou a précipité.

PRÉPARATION DE LA SOLUTION POUR PERFUSION CHEZ L'ADULTE

DOSE*	Volume de Caspofungine Viatris reconstitué à transférer dans la poche ou le flacon pour perfusion intraveineuse	Préparation standard (Caspofungine Viatris reconstitué ajouté à un volume de 250 ml) concentration finale	Perfusion de volume réduit (Caspofungine Viatris reconstitué ajouté à un volume de 100 ml) concentration finale
50 mg	10 ml	0,20 mg/ml	-
50 mg dans un volume réduit	10 ml	-	0,47 mg/ml

35 mg en cas d'insuffisance hépatique modérée (à partir d'un flacon à 50 mg)	7 ml	0,14 mg/ml	-
35 mg en cas d'insuffisance hépatique modérée (à partir d'un flacon à 50 mg) dans un volume réduit	7 ml	-	0,34 mg/ml

*Un volume de 10,5 ml sera utilisé pour la reconstitution de tous les flacons.

INSTRUCTIONS POUR UTILISATION EN PÉDIATRIE

Calcul de la surface corporelle (SC) pour les posologies pédiatriques

Avant préparation de la perfusion, calculer la surface corporelle (SC) du patient en utilisant la formule suivante (Formule de Mosteller) :

$$SC (m_2) = \sqrt{\frac{\text{Taille (cm)} \times \text{Poids (kg)}}{3600}}$$

Préparation de la perfusion de 70 mg/m₂ chez les patients pédiatriques de plus de 3 mois (en utilisant un flacon de 50 mg)

1. Déterminer la dose de charge à utiliser chez les patients pédiatriques en utilisant la surface corporelle (SC) du patient (d'après le calcul ci-dessus) et l'équation suivante :
Dose de charge = SC (m₂) x 70 mg/m₂
La dose de charge maximale à J1 ne devra pas dépasser 70 mg quelle que soit la dose calculée pour le patient.
2. Laisser revenir le flacon de Caspofungine Viatriis réfrigéré à température ambiante.
3. Ajouter de façon aseptique 10,5 ml d'eau pour préparation injectable^a. Cette solution reconstituée peut être conservée au maximum 24 heures à une température ne dépassant pas 25°C^b. La concentration finale obtenue de caspofungine dans le flacon sera de 5,2 mg/ml.
4. Retirer du flacon un volume de médicament équivalent à la dose de charge calculée (étape 1). Transférer de façon aseptique ce volume (ml)_c de solution reconstituée Caspofungine Viatriis dans une poche pour perfusion (ou un flacon) contenant 250 ml de solution de chlorure de sodium à 0,9 %, 0,45 % ou 0,225 % pour injection ou de solution de Ringer-lactate pour injection. Le volume (ml)_c de solution reconstituée Caspofungine Viatriis peut, de façon alternative, être ajouté à un volume réduit de solution de chlorure de sodium à 0,9 %, 0,45 % ou 0,225 % ou de Ringer-lactate, sans dépasser la concentration finale de 0,5 mg/ml. Cette solution pour perfusion doit être utilisée dans les 24 heures si elle est conservée à une température ne dépassant pas 25°C ou dans les 48 heures si elle est conservée au réfrigérateur entre 2 et 8°C.

Préparation de la perfusion de 50 mg/m₂ chez les patients pédiatriques de plus de 3 mois (en utilisant un flacon de 50 mg)

1. Déterminer la dose quotidienne d'entretien à utiliser chez les patients pédiatriques en utilisant la surface corporelle (SC) du patient (d'après le calcul ci-dessus) et l'équation suivante :
Dose quotidienne d'entretien = SC (m₂) x 50 mg/m₂

La dose d'entretien quotidienne ne devra pas dépasser 70 mg quelle que soit la dose calculée pour le patient.

2. Laisser revenir le flacon de Caspofungine Viatris réfrigéré à température ambiante.
3. Ajouter de façon aseptique 10,5 ml d'eau pour préparation injectable^a. Cette solution reconstituée peut être conservée au maximum 24 heures à une température ne dépassant pas 25°C^b. La concentration finale obtenue de caspofungine dans le flacon sera de 5,2 mg/ml.
4. Retirer du flacon un volume de médicament équivalent à la dose quotidienne d'entretien calculée (étape 1). Transférer de façon aseptique ce volume (ml)_c de solution reconstituée Caspofungine Viatris dans une poche pour perfusion (ou un flacon) contenant 250 ml de solution de chlorure de sodium à 0,9 %, 0,45 % ou 0,225 % pour injection ou de Ringer-lactate pour injection. Le volume (ml)_c de solution reconstituée Caspofungine Viatris peut, de façon alternative, être ajouté à un volume réduit de solution de chlorure de sodium à 0,9 %, 0,45 % ou 0,225 % ou de Ringer-lactate, sans dépasser la concentration finale de 0,5 mg/ml. Cette solution pour perfusion doit être utilisée dans les 24 heures si elle est conservée à une température ne dépassant pas 25°C ou dans les 48 heures si elle est conservée au réfrigérateur entre 2 et 8°C.

Remarques particulières pour la préparation :

- a. La poudre compacte blanche à blanchâtre va se dissoudre complètement. Mélanger doucement jusqu'à l'obtention d'une solution limpide.
- b. La solution reconstituée sera examinée visuellement afin de rechercher la présence de particules ou une coloration anormale durant la reconstitution et avant la perfusion. Cette solution ne doit pas être utilisée si elle est trouble ou a précipité.
- c. La formulation de Caspofungine Viatris est prévue pour apporter la dose complète indiquée (50 mg) lorsque 10 ml sont prélevés dans le flacon.