

KULLANMA TALİMATI

GENPROSTİN 50 mg/20 mL S.C./İ.V. infüzyonluk çözelti

Damar içine veya cilt altına sürekli infüzyonla uygulanır.

Steril.

- **Etkin madde:** Her flakon etkin madde olarak 50 mg treprostinile eşdeğer 52,81 mg treprostinil sodyum (ml başına 2,5 mg treprostinil) içerir.
- **Yardımcı maddeler:** Trisodyum sitrat dihidrat, sodyum klorür, metakrezol, hidroklorik asit (pH ayarı için), sodyum hidroksit (pH ayarı için) ve enjeksiyonluk su içerir.

▼ Bu ilaç ek izlemeye tabidir. Bu üçgen yeni güvenlik bilginin hızlı olarak belirlenmesini sağlayacaktır. Meydana gelen herhangi bir yan etkiyi raporlayarak yardımcı olabilirsiniz. Yan etkilerin nasıl raporlanacağını öğrenmek için 4. Bölümün sonuna bakabilirsiniz.

Bu ilacı kullanmaya başlamadan önce bu KULLANMA TALİMATINI dikkatlice okuyunuz, çünkü sizin için önemli bilgiler içermektedir.

- *Bu kullanma talimatını saklayınız. Daha sonra tekrar okumaya ihtiyaç duyabilirsiniz.*
- *Eğer ilave sorularınız olursa, lütfen doktorunuza veya eczacınıza danışınız.*
- *Bu ilaç kişisel olarak sizin için reçete edilmiştir, başkalarına vermeyiniz.*
- *Bu ilacın kullanımı sırasında, doktora veya hastaneye gittiğinizde doktorunuza bu ilacı kullandığınızı söyleyiniz.*
- *Bu talimatta yazılanlara aynen uyunuz. İlaç hakkında size önerilen dozun dışında **yüksek** veya **düşük** doz kullanmayınız.*

Bu Kullanma Talimatında:

1. **GENPROSTİN nedir ve ne için kullanılır?**
2. **GENPROSTİN'i kullanmadan önce dikkat edilmesi gerekenler**
3. **GENPROSTİN nasıl kullanılır?**
4. **Olası yan etkiler nelerdir?**
5. **GENPROSTİN'in saklanması**

Başlıkları yer almaktadır.



1. GENPROSTİN nedir ve ne için kullanılır?

GENPROSTİN, bromobütıl likit tıpa ve flip off kapakla kapatılmıř 20 mL renksiz cam flakon içinde bulunan bir çözelti řeklindeadır.

GENPROSTİN akcięerleri ve vücudu besleyen kan damarlarına doğrudan etki eden ve damarların genişlemesine neden olan treprostınıl sodyum adı verilen bir madde içerir. Ayrıca trombositlerin (kanın pıhtılaşmasına yardımcı olan kan hücreleri) bir araya gelmesini de durdurur.

GENPROSTİN, New York Kalp Derneęi (NYHA) fonksiyonel sınıf III olan kendilięinden oluřan veya kalıtsal pulmoner arter hipertansiyon (PAH-akcięerlerdeki kan basıncı normalin üzerinde olması) hastalarının tedavisinde egzersiz toleransının ve hastalıęın bulgularının iyileřtirmesinde ve ameliyat edilemeyen kronik tromboembolik pulmoner hipertansiyon (KTEPH-kalp ile akcięerler arasındaki kan damarlarındaki kan basıncının çok yükselmesi) hastaları veya cerrahi tedavi sonrasında dirençli veya nükseden KTEPH ve DSÖ fonksiyonel sınıfı III veya IV olan erişkin hastaların tedavisinde egzersiz kapasitesinin iyileřtirilmesinde kullanılır.

Pulmoner Arteriyel Hipertansiyon (PAH) gibi bir hastalıkta akcięerlerdeki kan basıncı normalin üzerindedir. Akcięerlerde artan kan basıncı, kalbe baskı yapar. Bu gerginlik, kalbin akcięerlere daha az kan pompalamasına neden olarak nefes darlıęına, yorgunluęa ve kalp yetmezlięi nedeniyle ayaklarda ve karında şiřlik oluřmasına neden olur. GENPROSTİN, pulmoner arteriyel hipertansiyonu olan hastalarda egzersizle ilişkili bulguların iyileřmesine yardımcı olur.

Kronik tromboembolik pulmoner hipertansiyon kalp ile akcięerler arasındaki kan damarlarındaki kan basıncının çok yükselmesiyle nefes darlıęı, bař dönmesi, yorgunluk, bayılma, çarpıntı veya anormal kalp atıřı, kuru öksürük, göęüs ağrısı ve ayak bileklerinde veya bacaklarda şiřlięe neden olan bir rahatsızlıktır.

2. GENPROSTİN’i kullanmadan önce dikkat edilmesi gerekenler

GENPROSTİN’i ařaęıdaki durumlarda KULLANMAYINIZ



Eğer;

- Treprostınile veya GENPROSTİN'in içerdiği yardımcı maddelerden herhangi birine karşı alerjiniz (aşırı duyarlılığınız) varsa,
- Akciğer toplardamarlarının tam veya kısmi olarak tıkanmasına bağlı hastalığınız (pulmoner veno-okluziv) varsa. Bu, akciğerlerinizden kan taşıyan kan damarlarının şiştiği ve tıkanıdığı, kalp ile akciğerler arasındaki kan damarlarında daha yüksek bir basınca neden olan bir hastalıktır.
- Şiddetli karaciğer veya böbrek hastalığınız varsa,
- Kalp hastalığınız varsa, örneğin;
 - Son altı ay içinde kalp krizi (miyokard enfarktüsü) geçirdiyseniz ve yakın tıbbi gözetim altında değilseniz kompanse edilemeyen kalp yetmezliğiniz varsa,
 - Kalp atım hızında şiddetli değişiklikler,
 - Şiddetli koroner kalp hastalığı veya stabil olmayan anjinalarınız varsa,
 - Kalbin sol karıncığındaki işlev bozukluğuna bağlı şiddetli kalp yetmezliğiniz varsa,
 - Kalbinizin düzgün bir şekilde çalışmasını engelleyecek şekilde kalp kapağı problemi,
 - Tedavi edilmemiş veya yakın tıbbi gözlem altında olmayan herhangi bir kalp hastalığı.
- Spesifik olarak yüksek kanama riskinin olduğu bir durumunuz varsa (örn; aktif gastrointestinal ülser (ağız ve anüs arası var olan ülserle yara), kafa içi kanama, yaralanma veya diğer kanama durumları)
- Son 3 ay içinde inme geçirdiyseniz ya da beyninizin kanlanması kesintiye uğratabilecek bir durum (serebrovasküler olay) yaşıyorsanız,
- Vücuttaki yangıyı düzenleyen diğer ilaçlarla (prostanoidler) diğer ilaçlarla birlikte uygulama.

GENPROSTİN'i aşağıdaki durumlarda DİKKATLİ KULLANINIZ

Aşağıdaki durumlar sizde mevcutsa size GENPROSTİN kullanmadan önce mutlaka doktorunuza, hemşirenize veya eczacınıza bildiriniz:

- Herhangi bir karaciğer hastalığınız varsa,
- Böbrek hastalığınız varsa,
- Solunum güçlüğü veya kalıcı öksürükte hızlı bir artış yaşıyorsanız (bu, akciğerlerdeki tıkanıklık veya astım veya başka bir durumla ilgili olabilir),
- Düşük tansiyon veya kanama problemlerinizi varsa,
- Tıbbi olarak obez olduğunuz (VKİ 30 kg/m²'nin üzerinde ise) söylendiyse,
- Düşük sodyum diyetindeyseniz,



- Gemfibrozil (yüksek kolesterol için), rifampin (enfeksiyon için) veya karaciğer enzimlerini etkileyen diğer ilaçları alıyorsanız,
- Hamileyseniz, emziriyorsanız veya hamile kalmayı planlıyorsanız,
- Yan etki riskini artırarak veya ilacın etkinliğini azaltarak GENPROSTİN kullanımınızı etkileyebilecek başka tıbbi sorunlarınız varsa.

Çocuklar ve ergenler

GENROSTİN çocuklar ve ergenlerde kullanılmamalıdır.

Bu uyarılar geçmişteki herhangi bir dönemde dahi olsa sizin için geçerliyse lütfen doktorunuza danışınız.

GENPROSTİN'in yiyecek ve içecek ile kullanılması

GENPROSTİN damar içine veya deri altına uygulandığından, yiyecek ve içeceklerden etkilenmez.

Hamilelik

İlacı kullanmadan önce doktorunuza ve eczacınıza danışınız.

Gebelik sırasında tedavide GENPROSTİN kullanımının muhtemel riskleri bilinmediğinden, çocuk doğurma potansiyeli olan kadınlar tedavi sırasında etkili doğum kontrol yöntemleri kullanmalıdır.

GENPROSTİN, yarar/risk değerlendirmesine bakılarak gerekli olmadıkça gebelik döneminde kullanılmamalıdır.

Hamileyseniz, hamile olabileceğinizi düşünüyorsanız ya da bebek sahibi olmayı planlıyorsanız, bu ilacı almadan önce doktorunuza ya da eczacınıza danışınız.

Tedaviniz sırasında hamile olduğunuzu fark ederseniz hemen doktorunuza veya eczacınıza danışınız.

Emzirme

İlacı kullanmadan önce doktorunuza ve eczacınıza danışınız.

İnsan sütünde treprostinil varlığına, treprostinilin emzirilen çocuk üzerindeki etkisine veya süt üretimi üzerindeki etkilerine ilişkin bilgi bulunmamaktadır.



Emzirmenin durdurulup durdurulmayacağına ya da GENPROSTİN tedavisinin durdurulup durdurulmayacağına/tedaviden kaçınılıp kaçınılmayacağına ilişkin karar verilirken, emzirmenin çocuk açısından faydası ve GENPROSTİN tedavisinin emziren anne açısından faydası dikkate alınmalıdır.

Emziriyorsanız, bu ilacı almadan önce doktorunuza ya da eczacınıza danışınız.

Araç ve makine kullanımı

GENPROSTİN ile tedaviye başlanması veya doz ayarlaması sırasında kan basıncında düşme ile baş dönmesini içeren sersemlik hali, bayılma gibi araç ve makine kullanma yeteneğini bozabilecek istenmeyen etkiler olabilir.

Eğer bu durum sizin için geçerliyse GENPROSTİN kullanırken herhangi bir araç veya makine kullanmayınız. Araç veya makine kullanırken sorunlar yaşamınıza yol açabilecek herhangi bir etki yaşıyorsanız lütfen doktorunuzu bilgilendiriniz.

GENPROSTİN'in içeriğinde bulunan bazı yardımcı maddeler hakkında önemli bilgiler

Bu tıbbi ürün, her bir flakon (20 ml) içinde 74,2 mg sodyum içerir. Bu durum kontrollü sodyum diyetinde olan hastalar için göz önünde bulundurulmalıdır.

Bu tıbbi ürünün içeriğindeki metakrezol yardımcı maddesi alerjik reaksiyonlara neden olabilir.

Diğer ilaçlar ile birlikte kullanımı

GENPROSTİN ile aşağıda yer alan ilaçlardan herhangi birini veya birkaçını alıyorsanız lütfen doktorunuza söyleyiniz:

- Yüksek kan basıncını tedavi etmek için kullanılan ilaçlar (antihipertansif ilaçlar veya diğer vazodilatörler)
- Furosemid dahil idrara çıkma oranını artırmak için kullanılan ilaçlar (diüretikler)
- Varfarin, heparin veya nitrik oksit bazlı ürünler gibi kanın pıhtılaşmasını durduran ilaçlar (antikoagülanlar)
- Herhangi bir nonsteroid antiinflamatuar (NSAID) ilaç (örneğin asetilsalisilik asit, ibuprofen)
- Doktorunuzun GENPROSTİN dozunu ayarlaması gerekebileceğinden, GENPROSTİN'in etkilerini artırabilen veya azaltabilen ilaçlar (örneğin gemfibrozil, rifampisin, trimetoprim, deferasiroks, fenitoin, karbamazepin, fenobarbital, sarı kantaron)



Eğer reçeteli ya da reçetesiz herhangi bir ilacı şu anda kullanıyorsanız veya son zamanlarda kullandınız ise lütfen doktorunuza veya eczacınıza bunlar hakkında bilgi veriniz.

3. GENPROSTİN nasıl kullanılır?

Uygun kullanım ve doz/uygulama sıklığı için talimatlar:

Doktorunuz hastalığınıza bağlı olarak ilacınızın dozunu belirleyecek ve size uygulayacaktır.

Uygulama yolu ve metodu:

GENPROSTİN tedavisi, doktorunuz veya hemşirenizin gözetiminde bir hastanede başlatılacaktır. Hastanedeyken doktorunuz veya hemşireniz size ilacınızın nasıl verildiğini gösterecek ve pompanızın kullanımı ve ayarlanmasıyla ilgili ayrıntılı talimatlar verecektir.

GENPROSTİN, giysilerinizin altına giysilerinizin altına bir portatif pompa kullanılarak, kendiliğinden yerleştirilen bir subkutan (deri altı) kateter aracılığıyla sürekli olarak yavaş enjeksiyonla verilir. GENPROSTİN ile tedaviye uzun süreler, muhtemelen yıllarca ihtiyaç duyulacaktır.

GENPROSTİN'e uzun süre ihtiyaç duyulacağından, subkutan kateteri yerleştirebildiğinizden ve bakımını yapabildiğinizden ve pompayı gösterildiği gibi kullandığınızdan emin olmalısınız. Deri altı kateteri her 3 günde bir değiştirmelisiniz.

GENPROSTİN Enjeksiyon, çok kullanımlı (birden fazla doz içeren) bir flakonda sağlanır. Bu nedenle, tekrarlanan girişler nedeniyle flakon içine kir ve mikroorganizmaların (mikropların) girmesini önlemek için, tıpanın bir iğne ile her delinmesinden önce ve sonra flakonun üstünü alkollü bir bezle silin. Vücudunuza mikroorganizmalar (mikroplar) enjekte edilirse, enjeksiyon bölgesinde veya vücudunuzda enfeksiyona neden olabilirler. Bu ürün, solüsyon ve kabın izin verdiği her durumda, uygulamadan önce partikül madde ve renk bozulması açısından görsel olarak incelenmelidir. Partikül madde veya renk değişikliği fark edilirse GENPROSTİN uygulanmamalıdır.

Genprostın sadece intravenöz olarak uygulandığında seyreltilir:

Sadece intravenöz infüzyon için: Genprostın solüsyonunuzu sadece sürekli intravenöz infüzyon olarak uygulanacaksa enjeksiyonluk steril su, yüksek pH'lı glisin çözeltisi veya



%0,9 sodyum klorür enjeksiyonluk çözelti (doktorunuz tarafından sağlanan şekilde) ile seyreltmelisiniz.

Ne kadar verilir?

Verilen GENPROSTİN miktarı, hastalığınızın belirti ve semptomlarına bağlıdır ve doktorunuz tarafından belirlenecektir. Doktorunuz, nasıl yanıt verdiğinizize bağlı olarak dozu artırabilir veya azaltabilir.

Değişik yaş grupları:

Çocuklarda kullanımı:

GENPROSTİN çocuklarda ve ergenlerde kullanılmamalıdır.

Yaşlılarda kullanımı:

Bu hastalar için özel bir doz ayarlaması gerekli değildir.

Özel kullanım durumları:

Böbrek yetmezliği:

Doktorunuz durumunuza uygun infüzyon hızını ve dozunu belirleyecektir.

Karaciğer yetmezliği:

Doktorunuz durumunuza uygun infüzyon hızını ve dozunu belirleyecektir.

Eğer GENPROSTİN'in etkisinin çok güçlü veya zayıf olduğuna dair bir izleniminiz var ise doktorunuz veya eczacınız ile konuşunuz.

Kullanmanız gerekenden daha fazla GENPROSTİN kullandıysanız

GENPROSTİN kullanımında kazaen doz aşımı sonucu, bulantı, kusma, ishal, düşük kan basıncı (baş dönmesini içeren sersemlik hali veya bayılma), ciltte kızarıklık ve/veya baş ağrısı gibi yan etkiler görülebilir. Bu yan etkiler GENPROSTİN'in dozunun azaltılması veya kesilmesiyle çözülmüştür. Bu yan etkilerden herhangi biri şiddetli hale gelirse, derhal doktorunuza veya hastaneye başvurmalısınız. Doktorunuz belirtileriniz kaybolana kadar infüzyonu azaltabilir veya kesebilir. GENPROSTİN infüzyon çözeltisi daha sonra doktorunuz tarafından önerilen bir doz seviyesinde tekrar verilir.



GENPROSTİN'den kullanmanız gerekenden fazlasını kullanmışsanız bir doktor veya eczacı ile konuşunuz.

GENPROSTİN'i kullanmayı unutursanız

Doktorunuz, hangi GENPROSTİN tedavisinin gerektiğini belirlemek için tedaviye yanıtınızı ve durumunuzu izleyebilir. Ancak, doz atladığınızdan endişe duyuyorsanız, hemen doktorunuzla veya başka bir sağlık uzmanıyla konuşunuz.

Unutulan dozları dengelemek için çift doz almayınız.

GENPROSTİN ile tedavi sonlandırıldığındaki oluşabilecek etkiler

GENPROSTİN'i her zaman doktorunuzun belirttiği şekilde kullanınız. Doktorunuz tavsiye etmedikçe GENPROSTİN'i kullanmayı bırakmayınız.

GENPROSTİN dozunun aniden kesilmesi veya azaltılması, durumunuzda hızlı ve ciddi bir bozulma potansiyeli ile pulmoner arteriyel hipertansiyonun geri dönmesine neden olabilir.

Bu ürünün kullanımı ile ilgili başka sorularınız varsa, doktorunuza ya da eczacınıza danışınız.

4. Olası yan etkiler nelerdir?

Tüm ilaçlar gibi GENPROSTİN'in içeriğinde bulunan maddelere duyarlı olan kişilerde yan etkiler olabilir. Bununla beraber bu yan etkiler herkeste ortaya çıkmayabilir.

GENPROSTİN ile görülen yan etkiler görülme sıklığına göre aşağıdaki gibi sınıflandırılmıştır.

Çok yaygın: 10 hastanın en az 1'inde görülebilir.

Yaygın: 10 hastanın 1'inden az, fakat 100 hastanın en az 1'inde görülebilir.

Yaygın olmayan: 100 hastanın birinden az, fakat 1.000 hastanın en az 1'inde görülebilir.

Seyrek: 1.000 hastanın 1'inden az, fakat 10.000 hastanın en az 1'inde görülebilir.

Çok seyrek: 10.000 hastanın 1'inden az görülebilir.

Bilinmiyor: Eldeki verilerden hareketle tahmin edilemiyor.

Çok yaygın

- Kan damarlarının genişlemesi
- İnfüzyon bölgesinde ağrı
- İnfüzyon bölgesinde reaksiyon
- İnfüzyon bölgesinde kanama veya morarma
- Baş ağrısı



- Bulantı
- İshal
- Çene ağrısı

Yaygın

- Baş dönmesini içeren sersemlik hali
- Düşük tansiyon nedeniyle sersemlik veya bayılma
- Deri döküntüleri
- Kas ağrısı (miyalji)
- Eklem ağrısı (artralji)
- Ayakların, ayak bileklerinin, bacakların şişmesi veya sıvı tutulması
- Sıcak basması
- Kol ve/veya bacaklarda ağrı

Yaygın olmayan

- Göz kapaklarının şişmesi (göz kapağı ödemi)
- Hazımsızlık
- Kusma
- Cilt kaşıntıları
- Ciltte görülen kırmızı renkli döküntü
- Sırt ağrısı
- İştah azalması
- Yorgunluk

Pulmoner arteriyel hipertansiyon (PAH) hastalarında gözlenen diğer olası yan etkiler:

Burun kanaması, tükürükte kan, idrarda kan, diş etlerinde kanama, dışkıda kan gibi kanama atakları.

Klinik uygulama sırasında gözlemlenen diğer olası yan etkiler:

- İnfüzyon bölgesi enfeksiyonu
- İnfüzyon bölgesinde apse
- Kandaki kan pıhtılaşma hücrelerinin (trombosit) azalması (trombositopeni)
- Kemik ağrısı
- Renk değişikliği veya kabartılarla cilt döküntüleri



- Cilt altı doku enfeksiyonu (selülit)

Eğer bu kullanma talimatında bahsi geçmeyen herhangi bir yan etki ile karşılaşırsanız doktorunuzu veya eczacınızı bilgilendiriniz.

Yan etkilerin raporlanması

Kullanma Talimatında yer alan veya almayan herhangi bir yan etki meydana gelmesi durumunda hekiminiz, eczacınız veya hemşireniz ile konuşunuz. Ayrıca karşılaştığınız yan etkileri www.titck.gov.tr sitesinde yer alan “İlaç Yan Etki Bildirimi” ikonuna tıklayarak ya da 0 800 314 00 08 numaralı yan etki bildirim hattını arayarak Türkiye Farmakovijilans Merkezi (TÜFAM)’ne bildiriniz. Meydana gelen yan etkileri bildirerek kullanmakta olduğunuz ilacın güvenliliği hakkında daha fazla bilgi edinilmesine katkı sağlamış olacaksınız.

5. GENPROSTİN’in saklanması

GENPROSTİN’i çocukların göremeyeceği, erişemeyeceği yerlerde ve ambalajında saklayınız.

Bu ilacı karton ve flakon üzerinde belirtilen son kullanma tarihinden sonra kullanmayınız. Son kullanma tarihi, o ayın son gününü ifade eder.

- 25°C’yi geçmeyen oda sıcaklığında saklanmalıdır.
- GENPROSTİN flakon açıldıktan sonra 30 gün içinde kullanılmalı, kullanılmayan flakonlar atılmalıdır.

Sürekli subkütan (deri altı) infüzyon yoluyla uygulama için: Seyreltilmemiş tek bir GENPROSTİN rezervuarının kimyasal, fiziksel ve mikrobiyolojik olarak kullanım stabilitesi, 37°C’de 72 saattir.

Sürekli intravenöz (damar içi) infüzyon yoluyla uygulama için: Seyreltilmiş tek bir GENPROSTİN rezervuarının kimyasal, fiziksel ve mikrobiyolojik olarak kullanım stabilitesi, 40°C’de 48 saattir. Ancak, kan dolaşımı enfeksiyonları riskini en aza indirmek için seyreltilmiş GENPROSTİN çözeltisinin maksimum kullanım süresinin 24 saatten fazla olmamalıdır.

- Şişede herhangi bir hasar, renk değişikliği veya diğer bozulma belirtileri fark ederseniz bu ilacı kullanmayınız.



- İlaçlar, atık suyla veya ev atığı olarak imha edilmemelidir. İhtiyaç duyulmayan ilaçların nasıl imha edileceğini eczacınıza sorunuz. Bu önlemler, çevreyi korumaya yardımcı olacaktır.

Eğer üründe ve/veya ambalajında bozukluklar fark ederseniz GENPROSTİN'i kullanmayınız. Son kullanma tarihi geçmiş veya kullanılmayan ilaçları çöpe atmayınız! Çevre, Şehircilik ve İklim Değişikliği Bakanlığınca belirlenen toplama sistemine veriniz.

Çevreyi korumak amacıyla kullanmadığınız GENPROSTİN'i şehir suyuna veya çöpe atmayınız. Bu konuda eczacınıza danışınız.

Ruhsat sahibi:

GEN İLAÇ VE SAĞLIK ÜRÜNLERİ SAN. ve TİC. A.Ş.,
Çankaya / ANKARA

Üretim yeri:

GEN İLAÇ VE SAĞLIK ÜRÜNLERİ SAN. ve TİC. A.Ş.,
Sincan / ANKARA

Bu kullanma talimatı 12/10/2025 tarihinde onaylanmıştır.



AŞAĞIDAKİ BİLGİLER BU İLACI UYGULAYACAK SAĞLIK PERSONELİ İÇİNDİR

GENPROSTİN, aşağıda belirtilenler hariç, diğer tıbbi ürünlerle karıştırılmamalı veya birlikte infüze edilmemelidir GENPROSTİN oda sıcaklığında aseptik teknikler kullanılarak, aşağıda belirtilen şekilde sulandırılarak hazırlanır ve seyreltilir:

1. Plastik kapak flakondan çıkarılmalı ve tıpa alkolle dezenfekte edilmelidir.
2. Steril enjeksiyonluk su, %0,9'luk sodyum klorür enjeksiyonluk çözeltisi veya yüksek pH'lı glisin seyreltici ile birlikte seyreltilerek veya seyreltilmeden uygulanabilir.
3. GENPROSTİN, steril enjeksiyonluk su ve %0,9'luk sodyum klorür enjeksiyonluk çözeltisi ile seyreltiğinde oda sıcaklığında 4 saat, 2-8 °C'de buzdolabında 24 saat stabildir. Stabillliğini koruyarak, saklanabilir.
4. GENPROSTİN, devam eden subkutan infüzyonla uygulanıyorsa seyreltilmeden kullanılmalıdır. 37°C'de 72 saate kadar stabildir.
5. GENPROSTİN, intravenöz infüzyonla uygulanıyorsa, yüksek pH'lı glisin seyreltici, steril enjeksiyonluk su veya %0,9'luk sodyum klorür enjeksiyonluk çözeltisi ile seyreltilmelidir (Bkz. GENPROSTİN Kısa Ürün Bilgileri Bölüm 4.2). Uygulanacak kaset ve şırınga içinde 40°C'de 48 saate kadar stabildir.
6. Ürün yüksek pH'lı glisin çözeltisi ile seyreltildikten sonra 14 gün 25°C altındaki oda sıcaklığında ve 24 saat 2-8 °C'de buzdolabında stabildir.
7. Açılmayan flakonlar 25°C'yi geçmeyen oda sıcaklığında saklanmalıdır.
8. GENPROSTİN açıldıktan sonra 30 gün içerisinde kullanılmalı, kullanılmayan flakonlar atılmalıdır

Kullanılmamış olan ürünler ya da atık materyaller “Tıbbi Atıkların Kontrolü Yönetmeliği” ve “Ambalaj Atıklarının Kontrolü Yönetmeliği”ne uygun olarak imha edilmelidir.

