

KULLANMA TALİMATI

ETOPOSİD EBEWE 50 mg/2,5 mL IV infüzyon için konsantre çözelti içeren flakon
Seyreltildikten sonra damar içine uygulanır.
Steril, sitotoksik

- **Etkin madde:** Her flakon (2,5 mL) 50 mg etoposid içerir.
- **Yardımcı maddeler:** Benzil alkol, susuz sitrik asit, etanol (%96), makrogol 300, polisorbat 80

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 size reçetelendirilmiştir, başkalarına vermeyiniz.*
- *Bu ilacın kullanımı sırasında, doktora veya hastaneye gittiğinizde bu ilacı kullandığınızı doktorunuza söyleyiniz.*
- *Bu talimatta yazılanlara aynen uyunuz. İlaç hakkında size önerilen dozun dışında **yüksek veya düşük** doz kullanmayınız.*

Bu Kullanma Talimatında:

1. **ETOPOSİD EBEWE nedir ve ne için kullanılır?**
2. **ETOPOSİD EBEWE'yi kullanmadan önce dikkat edilmesi gerekenler**
3. **ETOPOSİD EBEWE nasıl kullanılır?**
4. **Olası yan etkiler nelerdir?**
5. **ETOPOSİD EBEWE'nin saklanması**

Başlıkları yer almaktadır.

1. ETOPOSİD EBEWE nedir ve ne için kullanılır?

- ETOPOSİD EBEWE renksiz veya hafif sarı renkte berrak çözeltidir. Kutu içinde 2,5 mL'lik 1 adet flakon bulunur. Her flakon 50 mg etoposid içerir. Her bir flakon tek kullanımlıktır.
- Etoposid sadece damar içine uygulanır.
- Etoposid tek başına veya diğer kanser ilaçları ile birlikte aşağıda belirtilen kanser türlerinin tedavisinde kullanılan bir ilaçtır:
 - Küçük hücreli akciğer kanseri,
 - Seminomatöz olmayan testis kanseri (testisin belirli bir bölümünü tutan kanser)
 - Küçük hücreli olmayan akciğer kanserinin belirtilere yönelik hafifletici tedavisi,
 - Hodgkin hastalığı adı verilen bir tür lenf kanserinin yeniden alevlenme dönemleri,
 - Hodgkin türü olmayan lenf kanseri,
 - Akut myelositik lösemnin (genellikle 40 yaşın üzerinde görülen bir tür kan kanseri) başlangıç tedavisi,
 - Koriyon karsinomanın (ana rahminin içinde gelişen bir tür kötü huylu tümör) başlangıç ve yeniden alevlenme tedavisinde.

2. ETOPOSİD EBEWE'yi kullanmadan önce dikkat edilmesi gerekenler

ETOPOSİD EBEWE'yi aşağıdaki durumlarda KULLANMAYINIZ

Eğer:

- Aktif bileşen, etoposidin de içinde bulunduğu podofilotoksinler veya podofilotoksin türevleri veya yardımcı maddelerden herhangi birine aşırı duyarlılığınız varsa,
- Ağır karaciğer yetmezliğiniz varsa,
- Ağır böbrek yetmezliğiniz varsa,
- Ağır kemik iliği baskılanmanız varsa,
- Emziriyorsanız,
- Bağışıklık sisteminiz düşükse, sarı hummaya karşı veya herhangi başka bir canlı aşı ile aşılandysanız.
- Etoposid vücut boşluklarının içine (örn., midenize) ya da bir atardamar içine enjekte edilmemelidir.

ETOPOSİD EBEWE'yi aşağıdaki durumlarda DİKKATLİ KULLANINIZ

ETOPOSİD EBEWE enjeksiyonu uygulanmadan önce doktorunuzla ya da tıbbi personelle konuşunuz. ETOPOSİD EBEWE'yi, sadece sağlık personeli ve kanser tedavisi ilaçlarının kullanımında deneyimli doktorların denetiminde uygulatınız.

ETOPOSİD EBEWE yavaş intravenöz (damar içine) infüzyon ile yani damarlarınızdan birine yerleştirilen iğne veya küçük bir tüp yoluyla uygulanmalıdır. Hızlı intravenöz infüzyonun olası bir hipotansiyon reaksiyonu ortaya çıkarması nedeniyle, ETOPOSİD EBEWE yavaş intravenöz infüzyonla verilmelidir. İnfüzyon süresi 30 dakika ile 60 dakika arasındadır.

Aşağıdaki durumlardan biri sizin için geçerli ise doktorunuza söyleyiniz:

- Herhangi bir enfeksiyonunuz varsa,
- Yakın zamanda ışın tedavisi ya da ilaçla kanser tedavisi aldıysanız,
- Kanınızda albümin olarak adlandırılan bir protein seviyesi düşük ise,
- Karaciğer veya böbrek hastalığınız varsa.

Kemik iliği baskılanması yönünden hem tedaviniz sırasında hem de tedaviden sonra sık olarak gözlenmelisiniz. Kemik iliği baskılanması etoposid tedavisiyle ilişkili en önemli zararlı etkidir. Etoposid tedavinize başlamadan önce ışın tedavisi ve/veya ilaç tedavisi almışsanız, kemik iliğinizin düzelebilmesi için belirli bir süre beklenenecektir. Kan değerleriniz uygun bir seviyeye gelene dek tedaviniz ertelenecektir. Etoposidin tek başına veya başka ilaçlarla birlikte kullanılmasına bağlı olarak, kan değerleriniz ve karaciğer işlevleriniz takip edilmelidir.

Tedaviniz sırasında yaşayabileceğiniz bulantı ve kusma şikayetlerinizi gidermede doktorunuz uygun ilaçları reçeteleyebilir. Böyle sorunlarınız olduğunda hekiminize bildiriniz.

Etkili kanser tedavisi hızlıca çok sayıda kanser hücrelerini yok eder. Çok seyrek vakalarda bu durum kanser hücresi kaynaklı zararlı miktardaki maddenin kanda serbest kalmasına neden olabilir. Bu durum meydana gelirse, karaciğer, kalp ve kanda problemlere neden olur, eğer tedavi edilmezse ölüme neden olabilir. Bu durumu önlemek için doktorunuz ilaçla tedaviniz süresince karaciğer ve böbrek işlevlerinizi takip etmek ve kan sayımınızı yapmak için düzenli olarak kan testleri yapacaktır.

Etoposidin intravenöz uygulanmasında ekstrevasyonu (ilaçların istenmeyen nedenlerle damar dışına sızması) önlemek için son derece dikkat edilmelidir. Olası herhangi bir infiltrasyona karşı infüzyon bölgesinin uygulama sırasında mümkün olduğunca yakından izlenmesi önerilir. Ekstrevasyon reaksiyonları için spesifik bir tedavi şu anda bilinmemektedir.

Etoposid uygulaması sırasında line içi filtreler kullanıldığında infüzyonla ilgili aşırı duyarlılık reaksiyonu riskinde artış gözlenmiştir. Line içi filtreler kullanılmamalıdır.

Eğer deriniz ya da vücudunuzun yüzey alanları etoposide maruz kalırsa bu kısımları çok bol su ile durulayınız.

Bu ilaç, bazı kan hücre seviyelerinde azalmaya neden olabilir, bu da enfeksiyonlara yakalanmanıza yol açabilir veya kendinizi kestiğinizde kanınızın gerektiği kadar iyi pıhtılaşmadığı anlamına gelebilir. Bunun olmadığından emin olmak için tedavinizin başlangıcında ve ilacın her bir dozunu almadan önce kan testleri yapılacaktır.

ETOPOSİD EBEWE ile tedavi sonrasında kemik iliği ve kan yapımını etkileyen hastalıklarla beraber de görülebilen akut lösemi (kan kanseri) gelişebileceği bildirilmiştir. Kan sayımlarınızın ve diğer laboratuvar değerlerinizin takip edilmesi için size reçete edilen testleri düzenli olarak yaptırmalısınız. Herhangi bir sorunuz olursa lütfen doktorunuza danışınız.

Çocuk doğurma potansiyeli bulunan kadınlar ve erkekler tedavi süresi boyunca ve tedaviden sonraki 6 ay içinde etkin bir doğum kontrol yöntemi kullanmalıdır. Eğer etoposid tedavisini takiben çocuk sahibi olmayı planlıyorsanız mutlaka genetik yönden bir uzmana danışmalısınız.

ETOPOSİD EBEWE üreme yeteneğinde azalmaya neden olabilir. Erkeklerde geri dönüşü olmayan kısırılık olasılığı vardır. Tedaviden önce sperm saklanması ve korunması konusunda doktorunuza danışınız.

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

ETOPOSİD EBEWE'nin yiyecek ve içecek ile kullanılması

Uygulama yöntemi açısından yiyecek ve içeceklerle etkileşimi yoktur.

Hamilelik

İlacı kullanmadan önce doktorunuza veya eczacınıza danışınız.

Etoposidin hamilelikte uygulanmasının şiddetli doğumsal kusurlara neden olabileceği düşünülmektedir. Etoposid tedavisi süresince hamile kalmamalısınız ve etkin bir doğum kontrol yöntemi kullanmalısınız.

Çocuk doğurma potansiyeli bulunan kadınlar ve erkekler tedavi süresi boyunca ve tedaviden sonraki 6 ay içinde etkin bir doğum kontrol yöntemi kullanmalıdır. Eğer etoposid tedavisini takiben çocuk sahibi olmayı planlıyorsanız mutlaka genetik yönden bir uzmana danışmalısınız.

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

Emzirme

İlacı kullanmadan önce doktorunuza veya eczacınıza danışınız.

Emziriyorsanız ETOPOSİD EBEWE'yi kullanmayınız. Emzirme dönemindeyken ETOPOSİD EBEWE'yi kullanmanız gerekirse emzirmeyi derhal kesiniz.

Araç ve makine kullanımı

Etoposidin araç makine kullanımı üzerindeki etkilerinin değerlendirildiği bir çalışma yürütülmemiştir. Uyku hali, yorgunluk, mide bulantısı, kusma ve akut aşırı duyarlılık reaksiyonları (kan basıncındaki düşüş nedeniyle meydana gelebilir ya da geçici görme kaybı gibi istenmeyen etkiler nedeniyle tedaviden hemen sonra araç ve makine kullanmayınız. ETOPOSİD EBEWE'nin içindeki alkol nedeniyle araç ve makine kullanma yeteneğiniz zarar görebilir.

ETOPOSİD EBEWE'nin içeriğinde bulunan bazı yardımcı maddeler hakkında önemli bilgiler

ETOPOSİD EBEWE'nin 1 mL'si 260,6 mg etanol içerir. Alkol bağımlılığınız varsa zararlı olabilir.

Hamile veya emziren kadınlar, çocuklar ve karaciğer hastalığı ya da epilepsi gibi yüksek risk grubundaki hastalarda dikkate alınmalıdır.

İçerdiği benzil alkol nedeniyle etoposid 6 aydan küçük çocuklara uygulanmamalıdır. Bebeklerde ve 3 yaşına kadar olan çocuklarda zararlı reaksiyonlara ve alerjik reaksiyonlara neden olabilir.

Diğer ilaçlarla birlikte kullanımı

Aşağıdaki ilaçlardan birini kullanıyorsanız ya da yakın zamanda kullandıysanız doktorunuza söyleyiniz:

- Siklosporin (bağışıklık sisteminin aktivitesini azaltmak için kullanılan bir ilaç)
- Sisplatin (kanser tedavisinde kullanılan bir ilaç)
- Epilepsi tedavisinde kullanılan fenitoin veya benzer ilaçlar
- Varfarin (kanın pıhtılaşmasını önlemek için kullanılan bir ilaç)
- Fenilbutazon, sodyum salisilat veya aspirin
- Kanser tedavisinde kullanılan antrasiklin grubundaki ilaçlar (daunorubisin, idarubisin, doksorubisin ve epirubisin vs.)
- Yakın zamanda canlı aşı aldıysanız
- ETOPOSİD EBEWE olarak benzer bir etki mekanizmasına sahip herhangi bir ilaç kullanıyorsanız.

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

3. ETOPOSİD EBEWE nasıl kullanılır?

• Uygun kullanım ve doz/uygulama sıklığı için talimatlar:

ETOPOSİD EBEWE için uygun kullanım ve doz/uygulama sıklığı uzman doktorunuz tarafından belirlenecektir.

ETOPOSİD EBEWE'yi alırken her zaman doktorunuzun talimatlarına kesin olarak uyunuz.

- **Uygulama yolu ve metodu:**

Bu ilaç sađlık personeli tarafından uygulanacaktır, kendi başınıza kullanmayınız. ETOPOSİD EBEWE seyreltikten sonra sadece damar içine uygulanır. Vücut boşluklarına ya da atardamarların içine uygulanmamalıdır.

- **Deđişik yaşı grupları:**

Çocuklarda kullanım:

Çocuklarda etkililik ve güvenliliđi kanıtlanmamıştır.

Yaşlılarda kullanım:

Doz ayarlaması gerekli değildir.

- **Özel kullanım durumları:**

Böbrek yetmezliđi:

Böbrek yetmezliđiniz varsa, ancak karaciđer işlevleriniz normalse, etoposid dozunuz azaltılmalı ve kan ölçümlerinizin en alt deđerleri ve böbrek işlevleriniz izlenmelidir.

Karaciđer yetmezliđi:

Karaciđer yetmezliđiniz varsa sizin için dikkatli bir şekilde doz ayarlaması yapılacaktır.

Eđer ETOPOSİD EBEWE'nin etkisinin çok güçlü veya zayıf olduđuna dair bir izleniminiz varsa doktorunuz veya eczacınız ile konuşunuz.

Kullanmanız gerekenden daha fazla ETOPOSİD EBEWE kullandıysanız:

ETOPOSİD EBEWE'den kullanmanız gerekenden fazlasının kullanıldığını düşünüyorsanız bir doktor veya eczacı ile konuşunuz.

Damar içine yüksek doz 3 günden fazla uygulama ağır ağız iltihabı ve kemik iliđi baskılanması ile sonuçlanır. Önerilenden yüksek dozda etoposid alanlarda metabolik asidoz (kanda asitlik derecesinin artmasıyla beliren bir hastalık tablosu) ve karaciđerde ağır zararlı etkiler bildirilmiştir.

Yüksek doz tedavisi:

Etoposid doz fazlalığında denenen ilaçların etkinliđi belirlenmemiştir. Belirtilerimize yönelik destekleyici tedaviler yapılmalıdır.

ETOPOSİD EBEWE'yi kullanmayı unutursanız:

Bu ilaç deneyimli sađlık personeli tarafından size uygulanacağı için kullanımının unutulması söz konusu değildir. Eđer doz atlandığını düşünüyor iseniz doktorunuzla konuşunuz.

Unutulan dozları dengelemek için çift doz almayınız.

ETOPOSİD EBEWE ile tedavi sonlandırıldığında oluşabilecek etkiler:

Tedaviyi önerilen zamandan önce keserseniz tedaviniz yetersiz kalacaktır. Bu durumda hastalığınızın ilerleme riski çok yüksektir.

Tedavinizi doktorunuza danışmadan sonlandırmayınız.

4. Olası yan etkiler nelerdir?

Tüm ilaçlar gibi ETOPOSİD EBEWE'nin içeriğinde bulunan maddelere duyarlı olan kişilerde yan etkiler olabilir.

Aşağıdakilerden biri olursa, ETOPOSİD EBEWE'yi kullanmayı durdurunuz ve DERHAL doktorunuza bildiriniz veya size en yakın hastanenin acil bölümüne başvurunuz:

- Nefes almada zorluk, dudakların şişmesi, kaşınma veya döküntü ile karakterize ani aşırı duyarlılık reaksiyonu (anafilaktik reaksiyonlar)
- Alerjik reaksiyonlar (Kurdeşen, döküntü, alerjik reaksiyona bağlı gelişen şok)

Bunların hepsi çok ciddi yan etkilerdir.

Eğer bunlardan biri sizde mevcut ise, sizin ETOPOSİD EBEWE'ye karşı ciddi alerjiniz var demektir. Acil tıbbi müdahaleye veya hastaneye yatırılmanıza gerek olabilir.

Bu çok ciddi yan etkilerin hepsi oldukça seyrek görülür.

ETOPOSİD EBEWE kanser tedavisinde kullanılan diğer ilaçlarla birlikte alındığı zaman, zararlı miktarda kanser hücresi maddelerinin kana karışmasıyla oluşan tümör lizis sendromu denilen bir durumdan kaynaklı şiddetli karaciğer, böbrek veya kalp hasarı görülmüştür.

Yan etkiler aşağıdaki kategorilerde gösterildiği şekilde sıralanmıştır:

Çok yaygın: 10 hastanın en az birinde görülebilir.

Yaygın: 10 hastanın birinden az, fakat 100 hastanın birinden fazla görülebilir.

Yaygın olmayan: 100 hastanın birinden az, fakat 1.000 hastanın birinden fazla görülebilir.

Seyrek: 1.000 hastanın birinden az görülebilir.

Çok seyrek: 10.000 hastanın birinden az görülebilir.

Bilinmiyor: Verilerde sıklık derecesi belirlenmemiştir.

Çok yaygın:

- Kan hastalıkları (bu nedenle tedavi kürleri arasında kan testleri yaptıracaksınız)
- Geri dönüşlü saç kaybı (alopesi)
- Kusma ve bulantı
- Karın ağrısı
- İştah kaybı (anoreksi)
- Deride renk değişikliği (pigmentasyon)
- Kabızlık
- Halsizlik (asteni)
- Genel olarak iyi hissetmeme
- Karaciğerdeki zararlı etkiler (hepatotoksisite)
- Karaciğer enzimlerinde artış
- Sarılık (bilirubinde artış)

Yaygın:

- Kan kanseri (akut lösemi)
- Kalp krizi (miyokardiyal enfarktüs) ve kalp atımında değişiklikler
- Baş dönmesi
- İshal
- İnfüzyon yerinde reaksiyon
- Şiddetli alerjik reaksiyonlar

- Yüksek kan basıncı
- Kan basıncında düşme (hipotansiyon)
- Dudak ve ağızda uçuk çıkması veya boğaz ülseri
- Deride kaşıntı ve kızarıklık
- Damar iltihabı
- Enfeksiyon

Yaygın olmayan:

- El ve ayakta karıncalanma hissi, uyuşma
- Kanama

Seyrek görülen yan etkiler

- Reflü (mide yanması)
- Cilt kızarması
- Yutma güçlüğü
- Tat almada değişiklik
- Şiddetli alerjik reaksiyonlar
- Zihin bulanıklığı (konfüzyon)
- Ateş
- Uykusuzluk veya yorgunluk
- Solunum problemleri
- Geçici körlük
- Ateş, halsizlik, deride karıncalanma, şiddetli deri döküntüsü, deride ve ayrıca yüz ve dudak çevresinde kabarcıklanma ve soyulma belirtilerini içeren şiddetli alerjik deri reaksiyonları (Stevens-Johnson sendromu, toksik epidermal nekroz)
- Daha önce radyoterapiye maruz kalmış ciltte oluşabilen ve şiddetli olabilen güneş yanığı benzeri bir döküntü (radyasyonla ortaya çıkana benzer dermatit)

Sıklığı bilinmeyen:

- Tümör lizis sendromu (kana karışan tedavi edilen kanser hücrelerinden salınan maddelere ilişkin komplikasyonlar)
- Yüzde ve dilde şişme
- Kısırlık
- Nefes alma güçlüğü

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.

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

5. ETOPOSİD EBEWE’nin saklanması

ETOPOSİD EBEWE’yi çocukların göremeyeceği ve erişemeyeceği yerlerde ve ambalajında saklayınız.

ETOPOSİD EBEWE'yi 25°C altındaki oda sıcaklığında saklayınız. Işıktan koruyunuz.

Tek kullanımlıktır. ETOPOSİD EBEWE %0,9 sodyum klorür (serum fizyolojik) veya %5 glikoz (şeker) çözeltisi ile 50'de 1 ve 100'de 1 oranında seyreltilmiş olan çözeltiler hazırlandıktan sonra yalnızca toplardamar içine yavaş akımla zerk edilmelidir, vücut boşlukları (akciğer zarı, karın içi zarı ve diğer boşluklar) içine zerk edilmemelidir. Toplardamar içine yavaş akımla zerk için gerekli olan etoposid dozuna ulaşmak üzere uygulamadan hemen önce hazırlanan çözelti içindeki etoposid yoğunluğu 0,4 mg/mL'den fazla olmamalıdır. Kullanıldıktan sonra arta kalan çözeltiyi tıbbi atık olarak imha ediniz.

Son kullanma tarihiyle uyumlu olarak kullanınız.

Ambalajdaki son kullanma tarihinden sonra ETOPOSİD EBEWE'yi kullanmayınız.

Son kullanma tarihi geçmiş veya kullanılmayan ilaçları çöpe atmayınız! Çevre ve Şehircilik Bakanlığınca belirlenen toplama sistemine veriniz.

Sitotoksik ve sitostatik beşeri tıbbi ürünlerin kullanımları sonucu boşalan iç ambalajlarının atıkları **TEHLİKELİ ATIKTIR** ve bu atıkların yönetimi 2/4/2015 tarihli ve 29314 sayılı Resmî Gazetede yayımlanan Atık Yönetimi Yönetmeliğine göre yapılır.

Ruhsat sahibi:

Sandoz İlaç San. ve Tic. A.Ş.
Suryapı & Akel İş Merkezi, Rüzgarlıbahçe Mah.
Şehit Sinan Eroğlu Cad. No:6
34805 Kavacık – Beykoz/ İstanbul

Üretim yeri:

Ebewe Pharma Ges.m.b.H.Nfg.KG
Mondseestrasse 11 A-4866
Unterach am Attersee/Avusturya

Bu kullanma talimatı tarihinde onaylanmıştır.

AŞAĞIDAKİ BİLGİLER BU İLACI UYGULAYACAK SAĞLIK PERSONELİ İÇİNDİR

Kullanıma hazırlama ve imha talimatları:

ETOPOSİD EBEWE sulandırılmadan kullanmayınız.

Yalnızca yeni hazırlanmış, renksiz ve berrak çözeltileri kullanınız.

Tek kullanımlıktır. Çözeltiyi kullanım anında şişeden alınız.

ETOPOSİD EBEWE %0,9 sodyum klorür (serum fizyolojik) veya %5 glikoz çözeltisi ile 1:50 ve 1:100'lük dilüsyonları hazırlandıktan sonra yalnızca intravenöz infüzyonla verilmelidir, vücut boşlukları (plevra, periton ve diğer boşluklar) içine enjeksiyon şeklinde uygulanmamalıdır. İntravenöz infüzyon için gerekli etoposid dozuna ulaşmak için, uygulamadan hemen önce hazırlanan çözeltinin etoposid konsantrasyonu 0,4 mg/ml'den fazla olmamalıdır.

Tedavi başlangıcında, önce %0,9'luk sodyum klorür çözeltisi ile toplardamarların permeabilitesini kontrol ediniz.

Etoposidin damar dışına çıkmamasına dikkat ediniz, zira ülserasyon ve nekroza neden olabilir.

Bütün sitostatik ajanlar gibi etoposidi de koruyucu elbise, eldiven, yüz maskesi kullanarak hazırlayınız. Eğer mümkünse çeker ocak içinde hazırlayınız.

Dikkatli kullanınız, deri ve mukoz membranlarla temasından kaçınınız.

Hamile olan hastane personeli etoposidi uygulamamalıdır.

Eğer göz kontamine olursa gözleri su ile yıkayınız ve eğer gerekirse doktor yardımı isteyiniz.

Sitostatik ilaçların rekonstitüsyonu için kullanılan (şırınga, iğne gibi) atılacak eşyalar için ön tedbirler alınmalıdır. Atılacak eşyalar ve vücut artıkları iki polietilen torbaya konarak kapatılır ve 1000°C'de yakılarak yok edilir. Sıvı artıklar defalarca su kullanılarak tuvalet vasıtasıyla atılır.