

Φύλλο οδηγιών χρήσης: Πληροφορίες για τον ασθενή

Amvuttra 25 mg ενέσιμο διάλυμα σε προγεμισμένη σύριγγα vutrisiran

▼ Το φάρμακο αυτό τελεί υπό συμπληρωματική παρακολούθηση. Αυτό θα επιτρέψει το γρήγορο προσδιορισμό νέων πληροφοριών ασφάλειας. Μπορείτε να βοηθήσετε μέσω της αναφοράς πιθανών ανεπιθύμητων ενεργειών που ενδεχομένως παρουσιάζετε. Βλ. τέλος της παραγράφου 4 για τον τρόπο αναφοράς ανεπιθύμητων ενεργειών.

Διαβάστε προσεκτικά ολόκληρο το φύλλο οδηγιών χρήσης πριν αρχίσετε να παίρνετε αυτό το φάρμακο, διότι περιλαμβάνει σημαντικές πληροφορίες για σας.

- Φυλάξτε αυτό το φύλλο οδηγιών χρήσης. Ίσως χρειαστεί να το διαβάσετε ξανά.
- Εάν έχετε περαιτέρω απορίες, ρωτήστε τον γιατρό, τον φαρμακοποιό ή τον νοσοκόμο σας.
- Εάν παρατηρήσετε κάποια ανεπιθύμητη ενέργεια, ενημερώστε τον γιατρό, τον φαρμακοποιό ή τον νοσοκόμο σας. Αυτό ισχύει και για κάθε πιθανή ανεπιθύμητη ενέργεια που δεν αναφέρεται στο παρόν φύλλο οδηγιών χρήσης. Βλέπε παράγραφο 4.

Τι περιέχει το παρόν φύλλο οδηγιών

1. Τι είναι το Amvuttra και ποια είναι η χρήση του
2. Τι πρέπει να γνωρίζετε πριν σας χορηγηθεί το Amvuttra
3. Πώς χορηγείται το Amvuttra
4. Πιθανές ανεπιθύμητες ενέργειες
5. Πώς να φυλάσσετε το Amvuttra
6. Περιεχόμενα της συσκευασίας και λοιπές πληροφορίες

1. Τι είναι το Amvuttra και ποια είναι η χρήση του

Η δραστική ουσία στο Amvuttra είναι το vutrisiran.

Ποια είναι η χρήση του Amvuttra

Το Amvuttra χρησιμοποιείται για τη θεραπεία μιας ασθένειας που ονομάζεται «κληρονομική ATTR» ή «αμυλοείδωση hATTR». Πρόκειται για μια ασθένεια που παρουσιάζεται σε οικογένειες. Η αμυλοείδωση hATTR προκαλείται από προβλήματα με μια πρωτεΐνη στον οργανισμό που ονομάζεται «τρανσθυρετίνη» (TTR). Αυτή η πρωτεΐνη παράγεται ως επί το πλείστον στο ήπαρ και μεταφέρει βιταμίνη Α και άλλες ουσίες σε όλο τον οργανισμό.

Σε άτομα με αυτή την ασθένεια, μικρές ίνες της πρωτεΐνης TTR συγκεντρώνονται και δημιουργούν εναποθέσεις που ονομάζονται «αμυλοειδή». Τα αμυλοειδή μπορούν να συσσωρευτούν γύρω ή στο εσωτερικό των νεύρων, της καρδιάς και άλλων μερών του οργανισμού, εμποδίζοντάς τα να λειτουργούν φυσιολογικά. Αυτό προκαλεί τα συμπτώματα της νόσου.

Πώς λειτουργεί το Amvuttra

Το Amvuttra λειτουργεί μειώνοντας την ποσότητα της πρωτεΐνης TTR που παράγει το ήπαρ, το οποίο σημαίνει ότι υπάρχει λιγότερη πρωτεΐνη TTR στο αίμα που μπορεί να σχηματίσει αμυλοειδή. Αυτό μπορεί να βοηθήσει στη μείωση των επιπτώσεων αυτής της νόσου.

Το Amvuttra χρησιμοποιείται μόνο σε ενήλικες.

2. Τι πρέπει να γνωρίζετε πριν σας χορηγηθεί το Amvuttra

Μην πάρετε το Amvuttra

- Εάν είχατε ποτέ σοβαρή αλλεργική αντίδραση στο vutrisiran ή σε οποιοδήποτε άλλο από τα συστατικά αυτού του φαρμάκου (αναφέρονται στην παράγραφο 6).

Εάν δεν είστε σίγουροι, μιλήστε με τον γιατρό, τον φαρμακοποιό ή τον νοσοκόμο σας πριν πάρετε αυτό το φάρμακο.

Προειδοποιήσεις και προφυλάξεις

Χαμηλά επίπεδα βιταμίνης Α στο αίμα και συμπληρώματα βιταμίνης

Το Amvuttra μειώνει την ποσότητα της βιταμίνης Α στο αίμα σας.

Ο γιατρός σας θα σας ζητήσει να παίρνετε καθημερινό συμπλήρωμα βιταμίνης Α. Τηρείτε τη δόση της βιταμίνης Α που σας έχει συστήσει ο γιατρός σας.

Στα σημεία χαμηλών επιπέδων βιταμίνης Α μπορεί να συγκαταλέγονται τα εξής: προβλήματα όρασης, ιδιαίτερα τη νύχτα, ξηροφθαλμία, θολή ή θαμπή όραση.

- Εάν παρατηρήσετε αλλαγή στην όρασή σας ή οποιαδήποτε άλλα οφθαλμικά προβλήματα κατά τη χρήση του Amvuttra, μιλήστε με τον γιατρό σας. Ο γιατρός σας μπορεί να σας παραπέμψει σε οφθαλμίατρο για έλεγχο.

Τόσο τα πολύ υψηλά όσο και τα πολύ χαμηλά επίπεδα βιταμίνης Α μπορούν να προξενήσουν βλάβη στην ανάπτυξη του αγέννητου μωρού σας. Συνεπώς, οι γυναίκες σε αναπαραγωγική ηλικία θα πρέπει να αποκλείσουν τυχόν εγκυμοσύνη πριν ξεκινήσουν τη θεραπεία με το Amvuttra και να χρησιμοποιούν αποτελεσματική αντισύλληψη (βλ. παράγραφο «Κύηση, θηλασμός και αντισύλληψη» παρακάτω).

- Τα επίπεδα της βιταμίνης Α ενδέχεται να παραμείνουν χαμηλά για περισσότερους από 12 μήνες μετά την τελευταία δόση του Amvuttra.
- Ενημερώστε τον γιατρό σας εάν σχεδιάζετε να μείνετε έγκυος. Ο γιατρός σας θα σας πει να διακόψετε τη λήψη του Amvuttra και του συμπληρώματος βιταμίνης Α. Ο γιατρός σας θα διασφαλίσει επίσης ότι τα επίπεδα βιταμίνης Α στον οργανισμό σας έχουν επιστρέψει στο φυσιολογικό πριν από την προσπάθεια σύλληψης.
- Ενημερώστε τον γιατρό σας εάν έχετε μη προγραμματισμένη εγκυμοσύνη. Ο γιατρός σας θα σας πει να διακόψετε τη λήψη του Amvuttra. Στους πρώτους 3 μήνες της εγκυμοσύνης σας, ο γιατρός σας μπορεί να σας ζητήσει να διακόψετε τη λήψη συμπληρώματος βιταμίνης Α. Κατά τη διάρκεια των τελευταίων 6 μηνών της εγκυμοσύνης σας, ο γιατρός σας μπορεί να σας ζητήσει να συνεχίσετε τη συμπλήρωση με βιταμίνη Α εάν τα επίπεδα της βιταμίνης Α δεν έχουν επιστρέψει ακόμα στο φυσιολογικό, λόγω του αυξημένου κινδύνου ανεπάρκειας βιταμίνης Α κατά τη διάρκεια των τελευταίων 3 μηνών της εγκυμοσύνης σας.

Παιδιά και έφηβοι

Το Amvuttra δεν συνιστάται σε παιδιά και εφήβους ηλικίας κάτω των 18 ετών.

Άλλα φάρμακα και Amvuttra

Ενημερώστε τον γιατρό, τον φαρμακοποιό ή τον νοσοκόμο σας εάν χρησιμοποιείτε, έχετε πρόσφατα χρησιμοποιήσει ή μπορεί να χρησιμοποιήσετε άλλα φάρμακα.

Κύηση, θηλασμός και αντισύλληψη

Εάν είστε έγκυος ή θηλάζετε, νομίζετε ότι μπορεί να είστε έγκυος ή σχεδιάζετε να αποκτήσετε παιδί, ζητήστε τη συμβουλή του γιατρού ή του φαρμακοποιού σας πριν ξεκινήσετε αυτό το φάρμακο.

Κύηση

Δεν θα πρέπει να χρησιμοποιείτε το Amvuttra εάν είστε έγκυος.

Γυναίκες σε αναπαραγωγική ηλικία

Το Amvuttra θα μειώσει το επίπεδο της βιταμίνης Α στο αίμα σας και η βιταμίνη Α είναι σημαντική για τη φυσιολογική ανάπτυξη του αγέννητου παιδιού σας (βλ. παράγραφο «Προειδοποιήσεις και προφυλάξεις» παραπάνω).

- Εάν είστε γυναίκα που μπορεί να μείνει έγκυος, θα πρέπει να χρησιμοποιείτε αποτελεσματική αντισύλληψη κατά τη διάρκεια της θεραπείας με το Amvuttra.

- Μιλήστε με τον γιατρό ή τον νοσοκόμο σας σχετικά με τις κατάλληλες μεθόδους αντισύλληψης.
- Η εγκυμοσύνη θα πρέπει να αποκλειστεί πριν από την έναρξη της θεραπείας με Amvuttra.
- Ενημερώστε τον γιατρό σας εάν σχεδιάζετε να μείνετε έγκυος ή εάν έχετε μη προγραμματισμένη εγκυμοσύνη. Ο γιατρός σας θα σας πει να διακόψετε τη λήψη του Amvuttra.

Θηλασμός

Δεν είναι γνωστό εάν το vutrisiran περνά στο μητρικό γάλα. Ο γιατρός σας θα εξετάσει τα πιθανά οφέλη της θεραπείας για εσάς σε σχέση με τους κινδύνους του θηλασμού για το παιδί σας.

Οδήγηση και χειρισμός μηχανημάτων

Το Amvuttra είναι απίθανο να επηρεάσει την ικανότητά σας να οδηγείτε ή να χειρίζεστε μηχανήματα. Ο γιατρός σας θα σας ενημερώσει εάν η κατάστασή σας σας επιτρέπει να οδηγείτε οχήματα και να χρησιμοποιείτε μηχανήματα με ασφάλεια.

Το Amvuttra περιέχει νάτριο

Το φάρμακο αυτό περιέχει λιγότερο από 1 mmol νατρίου (23 mg) ανά ml, είναι αυτό που ονομάζουμε «ελεύθερο νατρίου».

3. Πώς χορηγείται το Amvuttra

Αυτό το φάρμακο θα σας χορηγηθεί από έναν γιατρό, φαρμακοποιό ή νοσοκόμο.

Πόσο Amvuttra να πάρετε

Η συνιστώμενη δόση είναι 25 mg μία φορά κάθε 3 μήνες.

Σημείο ένεσης

Το Amvuttra χορηγείται μέσω ένεσης κάτω από το δέρμα («υποδόρια ένεση») στην περιοχή της κοιλιάς (κοιλιακή χώρα), του βραχίονα ή του μηρού.

Πόσο καιρό θα χρησιμοποιήσετε το Amvuttra

Ο γιατρός σας θα σας πει πόσο καιρό θα πρέπει να παίρνετε το Amvuttra. Μην σταματήσετε τη θεραπεία με Amvuttra εκτός εάν σας το πει ο γιατρός σας.

Εάν λάβετε μεγαλύτερη δόση Amvuttra από την κανονική

Στην απίθανη περίπτωση που σας χορηγηθεί υπερβολική δόση (υπερδοσολογία), ο γιατρός σας θα σας ελέγξει για ανεπιθύμητες ενέργειες.

Εάν ξεχάσετε να πάρετε το Amvuttra

Εάν παραλείψετε ένα ραντεβού για την ένεση του Amvuttra, επικοινωνήστε με τον γιατρό, τον φαρμακοποιό ή τον νοσοκόμο σας το συντομότερο δυνατό για να προγραμματίσετε την ένεση που παραλείψατε.

Εάν έχετε περισσότερες ερωτήσεις σχετικά με τη χρήση αυτού του φαρμάκου, ρωτήστε τον γιατρό, τον φαρμακοποιό ή τον νοσοκόμο σας.

4. Πιθανές ανεπιθύμητες ενέργειες

Όπως όλα τα φάρμακα, έτσι και αυτό το φάρμακο μπορεί να προκαλέσει ανεπιθύμητες ενέργειες, αν και δεν παρουσιάζονται σε όλους τους ανθρώπους.

Ενημερώστε το γιατρό, τον φαρμακοποιό ή τον νοσοκόμο σας εάν παρατηρήσετε οποιαδήποτε από τις παρακάτω ανεπιθύμητες ενέργειες:

Πολύ συχνές: μπορεί να επηρεάσουν περισσότερα από 1 στα 10 άτομα

- Πόνος στις αρθρώσεις
- Πόνος στα χέρια και στα πόδια

Συχνές: μπορεί να επηρεάσουν έως 1 στα 10 άτομα

- Δυσκολία αναπνοής
- Ερυθρότητα, πόνος, κνησμός, μώλωπες ή αίσθημα θερμότητας στο σημείο της ένεσης
- Αιματολογικές εξετάσεις που δείχνουν αυξήσεις σε ένα ηπατικό ένζυμο το οποίο ονομάζεται αλκαλική φωσφατάση

Αναφορά ανεπιθύμητων ενεργειών

Εάν παρατηρήσετε κάποια ανεπιθύμητη ενέργεια, ενημερώστε τον γιατρό, τον φαρμακοποιό ή τον/την νοσοκόμο σας. Αυτό ισχύει και για κάθε πιθανή ανεπιθύμητη ενέργεια που δεν αναφέρεται στο παρόν φύλλο οδηγιών χρήσης. Μπορείτε επίσης να αναφέρετε ανεπιθύμητες ενέργειες απευθείας, μέσω του εθνικού συστήματος αναφοράς:

Ελλάδα

*Εθνικός Οργανισμός Φαρμάκων
Μεσογείων 284
GR-15562 Χολαργός, Αθήνα
Τηλ: + 30 21 32040380/337
Φαξ: + 30 21 06549585
Ιστότοπος: <http://www.eof.gr>*

Κύπρος

*Φαρμακευτικές Υπηρεσίες
Υπουργείο Υγείας
CY-1475 Λευκωσία
Τηλ: +357 22608607
Φαξ: + 357 22608669
Ιστότοπος: www.moh.gov.cy/phs*

Μέσω της αναφοράς ανεπιθύμητων ενεργειών μπορείτε να βοηθήσετε στη συλλογή περισσότερων πληροφοριών σχετικά με την ασφάλεια του παρόντος φαρμάκου.

5. Πώς να φυλάσσετε το Amvuttra

Το φάρμακο αυτό πρέπει να φυλάσσεται σε μέρη που δεν το βλέπουν και δεν το φθάνουν τα παιδιά.

Να μη χρησιμοποιείτε αυτό το φάρμακο μετά την ημερομηνία λήξης που αναφέρεται στην ετικέτα, στο καπάκι του δίσκου και στο κουτί μετά την EXP. Η ημερομηνία λήξης είναι η τελευταία ημέρα του μήνα που αναφέρεται εκεί.

Μη φυλάσσετε σε θερμοκρασία μεγαλύτερη των 30 °C. Μην καταψύχετε.

Μην πετάτε φάρμακα στο νερό της αποχέτευσης ή στα οικιακά απορρίμματα. Ρωτήστε τον φαρμακοποιό σας για το πώς να πετάξετε τα φάρμακα που δεν χρησιμοποιείτε πια. Αυτά τα μέτρα θα βοηθήσουν στην προστασία του περιβάλλοντος.

6. Περιεχόμενα της συσκευασίας και λοιπές πληροφορίες

Τι περιέχει το Amvuttra

- Η δραστική ουσία είναι το vutrisiran.

Κάθε προγεμισμένη σύριγγα περιέχει 25 mg νατριούχο vutrisiran, ισοδύναμο με 25 mg vutrisiran σε διάλυμα 0,5 ml.

- Τα άλλα συστατικά είναι: δισόξινο νάτριο φωσφορικό διυδρικό, φωσφορικό διυδρικό δινάτριο, νάτριο χλωριούχο και ύδωρ για ενέσιμα. Για τη ρύθμιση του pH, μπορεί να χρησιμοποιηθεί νατρίου υδροξείδιο και φωσφορικό οξύ (βλ. «Το Amvuttra περιέχει νάτριο» στην παράγραφο 2).

Εμφάνιση του Amvuttra και περιεχόμενα της συσκευασίας

Αυτό το φάρμακο είναι ένα διαυγές, άχρωμο έως κίτρινο ενέσιμο διάλυμα (ένεση). Κάθε συσκευασία περιέχει μία προγεμισμένη σύριγγα μίας χρήσης.

Κάτοχος Άδειας Κυκλοφορίας και Παρασκευαστής

Alnylam Netherlands B.V.

Antonio Vivaldistraat 150

1083 HP Amsterdam

Ολλανδία

Για οποιαδήποτε πληροφορία σχετικά με το παρόν φαρμακευτικό προϊόν, παρακαλείσθε να απευθυνθείτε στον τοπικό αντιπρόσωπο του Κατόχου της Άδειας Κυκλοφορίας:

België/Belgique/Belgien

Alnylam Netherlands B.V.

Tél/Tel: 0800 81 443 (+32 234 208 71)

medinfo@alnylam.com

Luxembourg/Luxemburg

Alnylam Netherlands B.V.

Tél/Tel: 80085235 (+352 203 014 48)

medinfo@alnylam.com

България

Genesis Pharma Bulgaria EOOD

Тел.: +359 2 969 3227

medinfo@genesishpharmagroup.com

Malta

Genesis Pharma (Cyprus) Ltd

Tel: +357 22765715

medinfo@genesishpharmagroup.com

Česká republika

Alnylam Czech s.r.o.

Tel: 800 050 450 (+420 234 092 195)

medinfo@alnylam.com

Nederland

Alnylam Netherlands B.V.

Tel: 08002820025 (+31 203697861)

medinfo@alnylam.com

Danmark

Alnylam Sweden AB

Tlf: 433 105 15 (+45 787 453 01)

medinfo@alnylam.com

Norge

Alnylam Sweden AB

Tlf: 800 544 00 (+472 1405 657)

medinfo@alnylam.com

Deutschland

Alnylam Germany GmbH

Tel: 08002569526 (+49 8920190112)

medinfo@alnylam.com

Österreich

Alnylam Austria GmbH

Tel: 0800070339 (+43 720 778 072)

medinfo@alnylam.com

Ελλάδα

ΓΕΝΕΣΙΣ ΦΑΡΜΑ Α.Ε

Τηλ: +30 210 87 71 500

medinfo@genesishpharmagroup.com

Portugal

Alnylam Portugal

Tel: 707201512 (+351 707502642)

medinfo@alnylam.com

España

Alnylam Pharmaceuticals Spain SL

Tel: 900810212 (+34 910603753)

medinfo@alnylam.com

România

Genesis Biopharma Romania SRL

Tel: +40 21 403 4074

medinfo@genesishpharmagroup.com

France

Alnylam France SAS
Tél: 0805542656 (+33 187650921)
medinfo@alnylam.com

Hrvatska

Genesis Pharma Adriatic d.o.o
Tel: +385 1 5813 652
medinfo@genesishpharmagroup.com

Ireland

Alnylam Netherlands B.V.
Tel: 1800 924260 (+353 818 882213)
medinfo@alnylam.com

Italia

Alnylam Italy S.r.l.
Tel: 800 90 25 37 (+39 02 89 73 22 91)
medinfo@alnylam.com

Κύπρος

Genesis Pharma (Cyprus) Ltd
Τηλ: +357 22765715
medinfo@genesishpharmagroup.com

Slovenija

Genesis Pharma Adriatic d.o.o
Tel: +385 1 5813 652
medinfo@genesishpharmagroup.com

Suomi/Finland

Alnylam Sweden AB
Puh/Tel: 0800 417 452 (+358 942 727 020)
medinfo@alnylam.com

Sverige

Alnylam Sweden AB
Tel: 020109162 (+46 842002641)
medinfo@alnylam.com

United Kingdom (Northern Ireland)

Alnylam UK Ltd.
Tel: 08001412569 (+44 1628 878592)
medinfo@alnylam.com

Eesti, Ísland, Latvija, Lietuva, Magyarország, Polska, Slovenská republika

Alnylam Netherlands B.V.
Tel/Sími: +31 20 369 7861
medinfo@alnylam.com

Το παρόν φύλλο οδηγιών χρήσης αναθεωρήθηκε για τελευταία φορά στις 09/2022.

Άλλες πηγές πληροφοριών

Λεπτομερείς πληροφορίες για το φάρμακο αυτό είναι διαθέσιμες στο δικτυακό τόπο του Ευρωπαϊκού Οργανισμού Φαρμάκων: <http://www.ema.europa.eu>.

Οι πληροφορίες που ακολουθούν απευθύνονται μόνο σε επαγγελματίες υγείας:

Amvuttra 25 mg ενέσιμο διάλυμα σε προγεμισμένη σύριγγα vutrisiran

Για τις πλήρεις πληροφορίες συνταγογράφησης, οι επαγγελματίες υγείας θα πρέπει να ανατρέχουν στην Περίληψη των Χαρακτηριστικών του Προϊόντος.

Δοσολογία και τρόπος χορήγησης

Η θεραπεία θα πρέπει να ξεκινά υπό την επίβλεψη ενός ιατρού που γνωρίζει τη διαχείριση της αμυλοείδωσης.

Δοσολογία

Η συνιστώμενη δόση είναι 25 mg vutrisiran, χορηγούμενα μέσω υποδόριας ένεσης άπαξ κάθε 3 μήνες.

Παράλειψη δόσης

Εάν παραλείψετε μια δόση, χορηγήστε το Amvuttra το συντομότερο δυνατόν. Συνεχίστε τη χορήγηση κάθε 3 μήνες, από τη δόση που χορηγήθηκε πιο πρόσφατα.

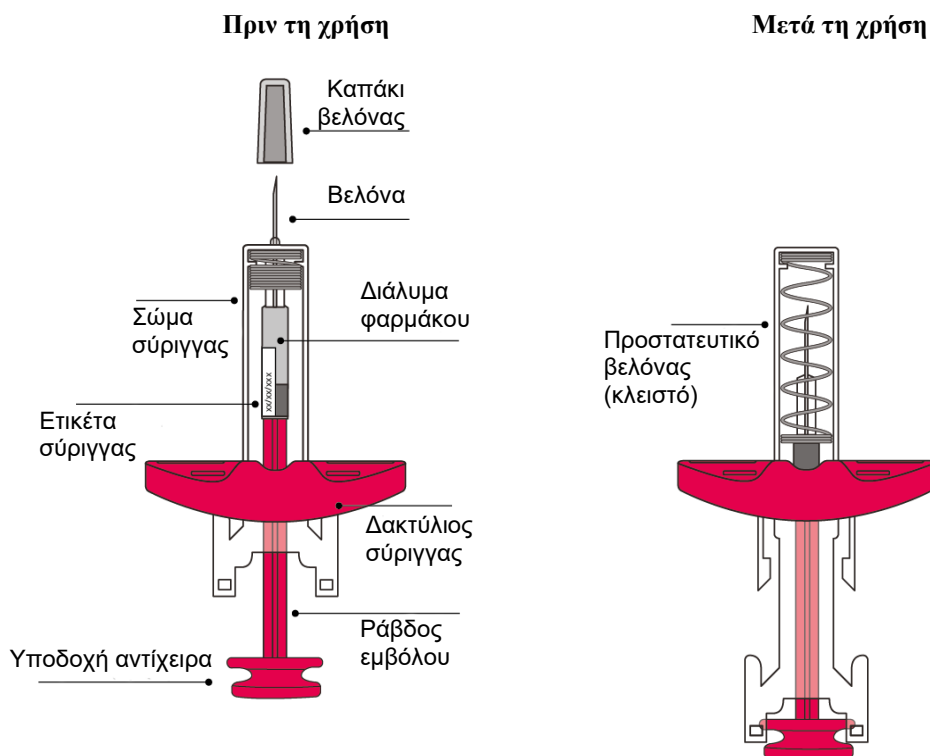
Τρόπος χορήγησης

Το Amvuttra είναι μόνο για υποδόρια χρήση και θα πρέπει να χορηγείται από επαγγελματία υγείας.

Πριν από τη χορήγηση, εάν φυλάσσεται σε ψύξη, αφήστε το Amvuttra μέσα στο κουτί να περιέλθει σε θερμοκρασία δωματίου για περίπου 30 λεπτά.

- Χορηγήστε την υποδόρια ένεση σε μία από τις ακόλουθες θέσεις: κοιλιακή χώρα, μηροί ή βραχίονες. Μην ενίετε σε ουλώδη ιστό ή περιοχές που παρουσιάζουν ερυθρότητα, φλεγμονή ή οίδημα.
- Σε περίπτωση ένεσης στην κοιλιακή χώρα, αποφύγετε την περιοχή γύρω από τον ομφαλό.
- Κάθε δόση 25 mg χορηγείται με τη χρήση μίας προγεμισμένης σύριγγας. Κάθε προγεμισμένη σύριγγα είναι για μία μόνο χρήση.

Εμφάνιση της σύριγγας πριν και μετά τη χρήση:



1. Προετοιμάστε τη σύριγγα

Εάν φυλάσσεται σε ψύξη, αφήστε τη σύριγγα να περιέλθει σε θερμοκρασία δωματίου για 30 λεπτά πριν τη χρήση.

Αφαιρέστε τη σύριγγα από τη συσκευασία πιάνοντάς την από το σώμα της.



Μην αγγίζετε το έμβολο έως ότου είστε έτοιμοι για την ένεση.

Το Amvuttra είναι ένα στείρο, χωρίς συντηρητικά, διαυγές, άχρωμο έως κίτρινο διάλυμα. Επιθεωρήστε οπτικά το διάλυμα. **Μην** το χρησιμοποιείτε εάν περιέχει σωματιδιακή ύλη, ή εάν είναι θολό ή αποχρωματισμένο.

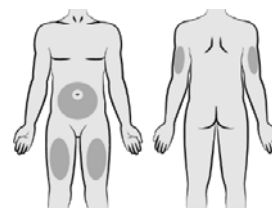
Ελέγξτε τα εξής:

- Η σύριγγα δεν φέρει ζημιές, όπως ρωγμές ή διαρροές
- Το καπάκι της βελόνας είναι τοποθετημένο στη σύριγγα
- Ημερομηνία λήξης στην ετικέτα σύριγγας της σύριγγας

Μην χρησιμοποιείτε τη σύριγγα εάν διαπιστώσετε προβλήματα κατά τον έλεγχο της σύριγγας.

2. Επιλέξτε τη θέση ένεσης

Επιλέξτε μια θέση ένεσης από τις ακόλουθες περιοχές: κοιλιακή χώρα, μηροί ή βραχίονες.



Αποφύγετε:

- Την περιοχή γύρω από τον ομφαλό
- Ουλώδη ιστό ή περιοχές που παρουσιάζουν ερυθρότητα, φλεγμονή ή οίδημα.

Καθαρίστε την επιλεγμένη θέση ένεσης.

3. Προετοιμαστείτε για την ένεση

Κρατήστε το σώμα της σύριγγας με το ένα χέρι. Τραβήξτε το καπάκι της βελόνας με το άλλο χέρι και απορρίψτε αμέσως το καπάκι της βελόνας. Είναι φυσιολογικό να δείτε μια σταγόνα υγρού στην άκρη της βελόνας.



Μην αγγίζετε τη βελόνα και μην την αφήνετε να έρθει σε επαφή με οποιαδήποτε επιφάνεια.

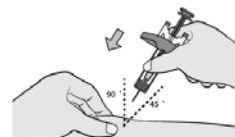
Μην επανατοποθετείτε το καπάκι στη σύριγγα.

Μην χρησιμοποιείτε τη σύριγγα εάν πέσει.

4. Πραγματοποιήστε την ένεση

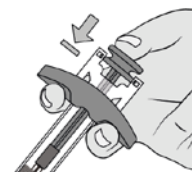
Πιάστε το καθαρισμένο δέρμα.

Εισαγάγετε τελείως τη βελόνα στο δέρμα που έχετε πιάσει υπό γωνία 45-90°.



Ενέστε ολόκληρη την ποσότητα φαρμάκου.

Πιέστε τη ράβδο του εμβόλου μέχρι το τέρμα για να χορηγήσετε τη δόση και να ενεργοποιήσετε το προστατευτικό βελόνας.



Απελευθερώστε τη ράβδο του εμβόλου για να αφήσετε το προστατευτικό βελόνας να καλύψει τη βελόνα.

Μην παρεμποδίζετε την κίνηση της ράβδου του εμβόλου.



5. Απορρίψτε τη σύριγγα

Απορρίψτε αμέσως τη χρησιμοποιημένη σύριγγα σε ένα δοχείο αιχμηρών αντικειμένων.