

ΦΥΛΛΟ ΟΔΗΓΙΩΝ ΧΡΗΣΗΣ

Φύλλο οδηγιών χρήσης: Πληροφορίες για τον χρήστη

Fulvestrant/DEMO250 mg ενέσιμο διάλυμα σε προγεμισμένη σύριγγα

φουλβεστράντη

Διαβάστε προσεκτικά ολόκληρο το φύλλο οδηγιών χρήσης πριν αρχίσετε να χρησιμοποιείτε 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.
- Η συνταγή γι' αυτό το φάρμακο χορηγήθηκε αποκλειστικά για σας. Δεν πρέπει να δώσετε το φάρμακο σε άλλους. Μπορεί να τους προκαλέσει βλάβη, ακόμα και όταν τα συμπτώματα της ασθένειάς τους είναι ίδια με τα δικά 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 Fulvestrant/DEMO και ποια είναι η χρήση του
2. Τι πρέπει να γνωρίζετε πριν χρησιμοποιήσετε το Fulvestrant/DEMO
3. Πώς να χρησιμοποιήσετε το Fulvestrant/DEMO
4. Πιθανές ανεπιθύμητες ενέργειες
5. Πώς να φυλάσσετε το Fulvestrant/DEMO
6. Περιεχόμενα της συσκευασίας και λοιπές πληροφορίες

1. Τι είναι το Fulvestrant/DEMO και ποια είναι η χρήση του

Το Fulvestrant/DEMO περιέχει τη δραστική ουσία φουλβεστράντη, η οποία ανήκει στην κατηγορία των αναστολέων των οιστρογόνων. Τα οιστρογόνα, ένας τύπος γυναικείων ορμονών, μπορούν σε μερικές περιπτώσεις να εμπλέκονται στην ανάπτυξη του καρκίνου του μαστού.

Το Fulvestrant/DEMO χρησιμοποιείται είτε:

- μόνο του, για τη θεραπεία μετεμμηνοπαυσιακών γυναικών με έναν τύπο καρκίνου του μαστού, ο οποίος ονομάζεται καρκίνος μαστού με θετικούς οιστρογονικούς υποδοχείς, που είναι τοπικά προχωρημένος ή έχει εξαπλωθεί σε άλλα μέρη του σώματος (μεταστατικός), ή
- σε συνδυασμό με παλμποσικλίμη για τη θεραπεία γυναικών με έναν τύπο καρκίνου του μαστού, ο οποίος ονομάζεται καρκίνος μαστού με θετικούς ορμονικούς υποδοχείς, αρνητικούς υποδοχείς τύπου 2 του ανθρώπινου επιδερμικού αυξητικού παράγοντα, που είναι τοπικά προχωρημένος ή έχει εξαπλωθεί σε άλλα μέρη του σώματος (μεταστατικός). Οι γυναίκες που δεν έχουν φτάσει στην εμμηνόπαυση θα υποβληθούν επίσης σε θεραπεία με ένα φάρμακο που ονομάζεται αγωνιστής της ορμόνης απελευθέρωσης της ωχρινοτρόπου ορμόνης (LHRH).

Όταν το Fulvestrant/DEMO χορηγείται σε συνδυασμό με παλμποσικλίμη, είναι σημαντικό να διαβάσετε επίσης το φύλλο οδηγιών χρήσης για την παλμποσικλίμη. Εάν έχετε οποιοδήποτε ερωτήσεις σχετικά με την παλμποσικλίμη, παρακαλείσθε να ρωτήσετε τον γιατρό σας.

2. Τι πρέπει να γνωρίζετε πριν χρησιμοποιήσετε το Fulvestrant/DEMO

Μην χρησιμοποιήσετε το Fulvestrant/DEMO

- σε περίπτωση αλλεργίας στη φουλβεστράντη ή σε οποιοδήποτε άλλο από τα συστατικά αυτού του φαρμάκου (αναφέρονται στην παράγραφο 6).
- εάν είστε έγκυος ή θηλάζετε.
- εάν έχετε σοβαρά ηπατικά προβλήματα.

Προειδοποιήσεις και προφυλάξεις

Απευθυνθείτε στον γιατρό, τον φαρμακοποιό ή τον νοσοκόμο σας πριν χρησιμοποιήσετε το Fulvestrant/DEMO αν οποιαδήποτε από τα παρακάτω ισχύουν για εσάς:

- προβλήματα με τους νεφρούς ή το ήπαρ
- χαμηλός αριθμός αιμοπεταλίων (τα οποία βοηθούν στην πήξη του αίματος) ή αιμορραγικές διαταραχές
- προηγούμενα προβλήματα με θρόμβους στο αίμα
- οστεοπόρωση (απώλεια οστικής πυκνότητας)
- αλκοολισμός.

Παιδιά και έφηβοι

Το Fulvestrant/DEMO δεν ενδείκνυται σε παιδιά και εφήβους ηλικίας κάτω των 18 ετών.

Άλλα φάρμακα και Fulvestrant/DEMO

Ενημερώστε τον γιατρό ή τον φαρμακοποιό σας εάν παίρνετε, έχετε πρόσφατα πάρει ή μπορεί να πάρετε άλλα φάρμακα.

Ειδικότερα, πρέπει να ενημερώσετε τον γιατρό σας, εάν χρησιμοποιείτε αντιπηκτικά (φάρμακα που αποτρέπουν τους θρόμβους στο αίμα).

Κύηση και θηλασμός

Δεν πρέπει να χρησιμοποιείτε το Fulvestrant/DEMO εάν είστε έγκυος. Εάν υπάρχει πιθανότητα να μείνετε έγκυος, πρέπει να χρησιμοποιείτε αποτελεσματική αντισύλληψη ενώ λαμβάνετε θεραπεία με το Fulvestrant/DEMO και για 2 χρόνια μετά την τελευταία δόση.

Δεν πρέπει να θηλάζετε, ενώ λαμβάνετε το Fulvestrant/DEMO

Οδήγηση και χειρισμός μηχανημάτων

Το Fulvestrant/DEMO δεν αναμένεται να επηρεάσει την ικανότητά σας να οδηγείτε ή να χειρίζεστε μηχανήματα. Εντούτοις, εάν αισθανθείτε κόπωση μετά τη θεραπεία, μην οδηγείτε ή μη χειρίζεστε μηχανήματα.

Το Fulvestrant/DEMO περιέχει αιθανόλη

Το Fulvestrant/DEMO περιέχει 500 mg αλκοόλης (αιθανόλης) ανά σύριγγα, που ισοδυναμεί με 10 vol %. Η ποσότητα ανά σύριγγα αυτού του φαρμάκου είναι ισοδύναμη με λιγότερα από 10 ml μύρας ή 4 ml κρασιού.

Η μικρή ποσότητα της αλκοόλης σε αυτό το φάρμακο δεν θα έχει αξιοσημείωτες επιδράσεις.

Πρέπει να λαμβάνεται υπόψη σε ομάδες υψηλού κινδύνου όπως οι ασθενείς με ηπατική νόσο ή επιληψία.

Το Fulvestrant/DEMO περιέχει βενζυλική αλκοόλη

Το Fulvestrant/DEMO περιέχει 500 mg βενζυλικής αλκοόλης σε κάθε σύριγγα, που ισοδυναμεί με 100 mg/ml.

Η βενζυλική αλκοόλη μπορεί να προκαλέσει αλλεργικές αντιδράσεις.

Συμβουλευτείτε τον γιατρό ή τον φαρμακοποιό σας εάν έχετε ηπατική ή νεφρική νόσο. Αυτό επιβάλλεται διότι μεγάλες ποσότητες βενζυλικής αλκοόλης μπορούν να συσσωρευτούν στο σώμα σας και μπορεί να προκαλέσουν ανεπιθύμητες ενέργειες (γνωστές ως «μεταβολική οξέωση»).

Το Fulvestrant/DEMO περιέχει βενζοϊκό βενζυλεστέρα

Το Fulvestrant/DEMO περιέχει 750 mg βενζοϊκού βενζυλεστέρα ανά σύριγγα, που ισοδυναμεί με 150 mg/ml.

3. Πώς να χρησιμοποιήσετε το Fulvestrant/DEMO

Πάντοτε να χρησιμοποιείτε το φάρμακο αυτό αυστηρά σύμφωνα με τις οδηγίες του γιατρού ή του φαρμακοποιού σας. Εάν έχετε αμφιβολίες, ρωτήστε τον γιατρό ή τον φαρμακοποιό σας.

Η συνιστώμενη δόση είναι 500 mg φουλβεστράντης (δύο ενέσεις των 250 mg/5 ml) χορηγούμενη μια φορά τον μήνα, με μια πρόσθετη δόση των 500 mg χορηγούμενη 2 εβδομάδες μετά την αρχική δόση.

Ο γιατρός σας ή ένας νοσοκόμος θα σας χορηγήσει το Fulvestrant/DEMO με τη μορφή αργής ενδομυϊκής ένεσης, μία σε κάθε γλουτό σας.

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.

Μπορεί να χρειαστείτε άμεση ιατρική αντιμετώπιση εάν παρατηρήσετε κάποια από τις ακόλουθες ανεπιθύμητες ενέργειες:

- Αλλεργικές αντιδράσεις (αντιδράσεις υπερευαισθησίας), περιλαμβανομένων οιδήματος του προσώπου, των χειλιών, της γλώσσας και/ή του λαιμού τα οποία μπορεί να είναι συμπτώματα αναφυλακτικών αντιδράσεων
- Θρομβοεμβολή (αυξημένος κίνδυνος θρόμβων αίματος)*
- Φλεγμονή του ήπατος (ηπατίτιδα)
- Ηπατική ανεπάρκεια

Ενημερώστε τον γιατρό, τον φαρμακοποιό ή τον νοσοκόμο σας εάν παρατηρήσετε κάποια από τις ακόλουθες ανεπιθύμητες ενέργειες:

Πολύ συχνές ανεπιθύμητες ενέργειες (μπορεί να επηρεάσουν περισσότερα από 1 στα 10 άτομα)

- Αντιδράσεις στο σημείο της ένεσης, όπως πόνος και/ή φλεγμονή
- Μη φυσιολογικά επίπεδα ηπατικών ενζύμων (στις εξετάσεις αίματος)*
- Ναυτία (αίσθημα αδιαθεσίας)
- Εξασθένιση, κόπωση*
- Αρθραλγία και μυοσκελετικός πόνος
- Εξάψεις
- Δερματικό εξάνθημα
- Αλλεργικές αντιδράσεις (αντιδράσεις υπερευαισθησίας) συμπεριλαμβανομένου οιδήματος του προσώπου, των χειλιών, της γλώσσας και/ή του λαιμού

Όλες οι υπόλοιπες ανεπιθύμητες ενέργειες:

Συχνές ανεπιθύμητες ενέργειες (μπορεί να επηρεάσουν έως 1 στα 10 άτομα)

- Κεφαλαλγία
- Έμετος, διάρροια ή απώλεια όρεξης*
- Ουρολοιμώξεις
- Οσφυαλγία*
- Αύξηση της χολερυθρίνης (χρωστική ουσία της χολής που παράγεται από το ήπαρ)
- Θρομβοεμβολή (αυξημένος κίνδυνος θρόμβων αίματος)*
- Μειωμένα επίπεδα αιμοπεταλίων (θρομβοπενία)
- Κολπική αιμορραγία
- Πόνος χαμηλά στην πλάτη που αντανακλά στο πόδι στη μία πλευρά (ισχιαλγία)

- Ξαφνική αδυναμία, αιμωδία, μυρμηκίαση, ή απώλεια της κίνησης στο πόδι σας, ειδικά σε μία μόνο πλευρά του σώματός σας, αιφνίδια προβλήματα με το περπάτημα ή την ισορροπία (περιφερική νευροπάθεια)

Όχι συχνές ανεπιθύμητες ενέργειες (μπορεί να επηρεάσουν έως 1 στα 100 άτομα)

- Παχύ, υπόλευκο κολλικό έκκριμα και καντιντίαση (λοιμώξη)
- Μελάνιασμα και αιμορραγία στη θέση ένεσης
- Αύξηση της γ-γλουταμυλτρανσφεράσης, ενός ηπατικού ενζύμου που εμφανίζεται σε αιματολογική εξέταση
- Φλεγμονή του ήπατος (ηπατίτιδα)
- Ηπατική ανεπάρκεια
- Αιμωδία, μυρμηκίαση και πόνος
- Αναφυλακτικές αντιδράσεις

* Περιλαμβάνονται ανεπιθύμητες ενέργειες για τις οποίες ο ακριβής ρόλος του Fulvestrant/DEMO δεν μπορεί να προσδιοριστεί λόγω της υποκείμενης νόσου.

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 στον: Εθνικό Οργανισμό Φαρμάκων, Μεσογείων 284, 15562 Χολαργός, Αθήνα, Τηλ.: +30 213 2040380/337, Φαξ: +30 210 6549585, Ιστότοπος: www.eof.gr. Μέσω της αναφοράς ανεπιθύμητων ενεργειών μπορείτε να βοηθήσετε στη συλλογή περισσότερων πληροφοριών σχετικά με την ασφάλεια του παρόντος φαρμάκου.

5. Πώς να φυλάσσετε το Fulvestrant/DEMO

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

Να μην χρησιμοποιείτε αυτό το φάρμακο μετά την ημερομηνία λήξης που αναφέρεται στο κουτί ή την ετικέτα της σύριγγας μετά την ΛΗΞΗ/EXP. Η ημερομηνία λήξης είναι η τελευταία ημέρα του μήνα που αναφέρεται εκεί.

Το φάρμακο αυτό δεν απαιτεί ιδιαίτερες συνθήκες φύλαξης.

Ο επαγγελματίας υγείας θα είναι υπεύθυνος για τη σωστή φύλαξη, χρήση και απόρριψη του Fulvestrant/DEMO.

Το φάρμακο αυτό μπορεί να ενέχει κίνδυνο για το υδρόβιο περιβάλλον.

Μην πετάτε φάρμακα στο νερό της αποχέτευσης ή στα οικιακά απορρίματα. 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 Fulvestrant/DEMO

- Η δραστική ουσία είναι η φουλβεστράντη. Κάθε προγεμισμένη σύριγγα (5 ml) περιέχει 250 mg φουλβεστράντης. Κάθε ml περιέχει 50 mg φουλβεστράντης.
- Τα άλλα συστατικά (έκδοχα) είναι αιθανόλη (96%), βενζυλική αλκοόλη, βενζοϊκός βενζυλεστέρας και κικέλαιο, παρθένο.
 - Κάθε προγεμισμένη σύριγγα περιέχει 10 vol % αιθανόλης (αλκοόλης), δηλαδή έως 500 mg αιθανόλης.

- Κάθε προγεμισμένη σύριγγα περιέχει 500 mg βενζυλικής αλκοόλης, που ισοδυναμεί με 100 mg/ml.
- Κάθε προγεμισμένη σύριγγα περιέχει 750 mg βενζοϊκού βενζυλεστέρα, που ισοδυναμεί με 150 mg/ml.

Εμφάνιση του Fulvestrant/DEMO και περιεχόμενα της συσκευασίας

Το Fulvestrant/DEMO είναι ένα διαυγές, άχρωμο έως κίτρινο, ιζώδες διάλυμα, πρακτικά απαλλαγμένο από σωματίδια, σε προγεμισμένη γυάλινη σύριγγα τύπου I εφοδιασμένη με ελαστικό πώμα βρωμοβουτυλίου, ραβδοειδές έμβολο και ανασχετικό, με σύστημα κλεισίματος ασφαλείας, που περιέχει 5 ml ενέσιμου διαλύματος. Πρέπει να χορηγούνται δύο σύριγγες για τη λήψη της συνιστώμενης μηνιαίας δόσης των 500 mg.

Το Fulvestrant/DEMO διατίθεται σε 2 συσκευασίες, μία συσκευασία που περιέχει 1 γυάλινη προγεμισμένη σύριγγα ή μία συσκευασία που περιέχει 2 γυάλινες προγεμισμένες σύριγγες. Διατίθενται επίσης βελόνες ασφαλείας 21G x 1½ ίντσα (BD SafetyGlide™) για σύνδεση σε κάθε κύλινδρο της σύριγγας.

Πολλαπλές συσκευασίες που περιέχουν 4 (2 συσκευασίες των 2) ή 6 (3 συσκευασίες των 2) προγεμισμένων συριγγών (5 ml η καθεμία). Μπορεί να μη κυκλοφορούν όλες οι συσκευασίες.

Κάτοχος Άδειας Κυκλοφορίας

DEMO ABEE
21 ΧΛΜ. ΕΘΝ.ΟΔΟΥ ΑΘΗΝΩΝ-ΛΑΜΙΑΣ, 145
68, ΚΡΥΟΝΕΡΙ, Ελλάδα

Παρασκευαστής

EVER Pharma Jena GmbH
Otto-Schott-Straße 15
Jena 07745
Γερμανία

Αυτό το φαρμακευτικό προϊόν έχει εγκριθεί στα Κράτη Μέλη του Ευρωπαϊκού Οικονομικού Χώρου (ΕΟΧ) με τις ακόλουθες ονομασίες:

Αυστρία	Fulvestrant EVER Pharma 250 mg Injektionslösung in einer Fertigspritze
Βέλγιο	Fulvestrant EVER Pharma 250 mg oplossing voor injectie in een voorgevulde spuit / solution injectable en seringue pré-remplie / Injektionslösung in einer Fertigspritze
Βουλγαρία	Фулвестрант EVER Pharma 250 mg инжекционен разтвор в предварително напълнена спринцовка
Τσεχική Δημοκρατία	Fulvestrant EVER Pharma
Γερμανία	Fulvestrant EVER Pharma 250 mg Injektionslösung in einer Fertigspritze
Δανία	Fulvestrant EVER Pharma
Ελλάδα	Fulvestrant DEMO 250 mg ενέσιμο διάλυμα σε προγεμισμένη σύριγγα
Ισπανία	Ambiful 250 mg solución inyectable en jeringa precargada EFG
Φινλανδία	Fulvestrant EVER Pharma 250 mg injektioneste, liuos, esitäytetty ruisku
Γαλλία	Fulvestrant EVER Pharma 250 mg solution injectable en seringue pré-remplie

Κροατία	Fulvestrant EVER Pharma 250 mg otopina za injekciju u napunjenoj štrcaljki
Ουγγαρία	Fulvestrant EVER Pharma 250 mg oldatos injekció előretöltött fecskendőben
Ιρλανδία	Fulvestrant EVER Pharma 250 mg solution for injection in pre-filled syringe
Ιταλία	Fulvestrant EVER Pharma 250 mg soluzione iniettabile in siringa preriempita
Ολλανδία	Fulvestrant EVER Pharma 250 mg oplossing voor injectie in een voorgevulde spuit
Νορβηγία	Fulvestrant EVER Pharma
Πολωνία	Fulvestrant EVER Pharma
Πορτογαλία	Ambiful 250 solução injetável em seringa pré-cheia
Ρουμανία	Fulvestrant EVER Pharma 250 mg soluție injectabilă în seringă preumplută
Σλοβενία	Fulvestrant EVER Pharma 250 mg raztopina za injiciranje v napolnjeni injekcijski brizgi
Σουηδία	Fulvestrant EVER Pharma 250 mg injektionsvätska, lösning i förfylld spruta
Σλοβακία	Fulvestrant EVER Pharma 250 mg injekčný roztok naplnený v injekčnej striekačke
Ηνωμένο Βασίλειο	Fulvestrant EVER Pharma 250 mg solution for injection in pre-filled syringe

Το παρόν φύλλο οδηγιών χρήσης ανανεωρήθηκε για τελευταία φορά στις

Οι πληροφορίες που ακολουθούν απευθύνονται μόνο σε επαγγελματίες υγείας:

Το Fulvestrant/DEMO 500 mg (2 x 250 mg/5 ml ενέσιμο διάλυμα σε προγεμισμένη σύριγγα) πρέπει να χορηγείται χρησιμοποιώντας δύο προγεμισμένες σύριγγες, βλέπε παράγραφο 3.

Το BD SafetyGlide είναι εμπορικό σήμα της Becton Dickinson and Company και φέρει τη σήμανση CE: CE 0050.

Οδηγίες χορήγησης

Χορηγήστε την ένεση σύμφωνα με τις τοπικές κατευθυντήριες γραμμές για την εκτέλεση ενδομυϊκών ενέσεων μεγάλου όγκου.

ΣΗΜΕΙΩΣΗ: Λόγω της εγγύτητας του υποκείμενου ισχιακού νεύρου, πρέπει να επιδεικνύεται προσοχή σε περίπτωση που το Fulvestrant/DEMO ενίεται σε οπίσθια γλουτιαία θέση.

Προειδοποίηση - Μην αποστειρώνετε τη βελόνα ασφαλείας (BD SafetyGlide™ Shielding Hypodermic Needle) πριν από τη χρήση. Τα χέρια πρέπει να παραμένουν πίσω από την βελόνα καθ' όλη τη διάρκεια της χρήσης και της απόρριψης.

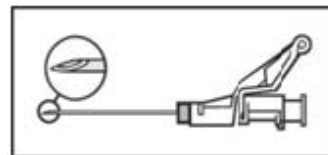
Για καθεμία από τις δύο σύριγγες:

- Αφαιρέστε προσεκτικά τη βελόνα και τη σύριγγα από τη συσκευασία και ελέγξτε ότι δεν έχουν φθαρεί.
- Ανοίξτε την εξωτερική συσκευασία της βελόνας ασφαλείας (BD SafetyGlide).

- Τα παρεντερικά διαλύματα πρέπει να ελέγχονται οπτικά για σωματίδια και αποχρωματισμό πριν από τη χορήγηση.
- Αφαιρέστε το προστατευτικό κάλυμμα από το άκρο του κυλίνδρου της σύριγγας. Για να διατηρηθεί η αποστείρωση μην ακουμπάτε το άκρο της σύριγγας.
- Προσαρμόστε τη βελόνα ασφαλείας στο σημείο σύνδεσης Luer-Lock.
- Περιστρέψτε για να κλειδώσετε τη βελόνα στο σημείο σύνδεσης Luer. Περιστρέψτε έως ότου εφαρμόσει σταθερά.
- Τραβήξτε το κάλυμμα της βελόνας στην ευθεία, ώστε να αποφευχθεί φθορά του άκρου της βελόνας.



- Αφαιρέστε το προστατευτικό κάλυμμα της βελόνας.
- Κρατώντας τη σύριγγα με τη βελόνα στραμμένη προς τα επάνω, σπρώξτε απαλά το έμβολο έως ότου το φάρμακο φτάσει στην κορυφή της σύριγγας. Δεν πρέπει να υπάρχει αέρας μέσα στη σύριγγα.
- Χορηγείστε ενδομυϊκά αργά (1-2 λεπτά/ένεση) στο γλουτό (γλουτιαία περιοχή). Για την διευκόλυνση του χρήστη, η θέση της βελόνας με τη λοξοτόμηση προς τα επάνω προσανατολίζεται προς τον βραχίονα του μοχλού.



- Μετά την ένεση, χτυπήστε αμέσως με το ένα δάκτυλο τον ενεργοποιούμενο με υποβοήθηση βραχίονα του μοχλού ώστε να ενεργοποιήσετε το μηχανισμό προστασίας.
- ΣΗΜΕΙΩΣΗ: Ενεργοποιείτε μακριά από εσάς και άλλους. Ακούστε το κλικ και επιβεβαιώστε οπτικά ότι το άκρο της βελόνας είναι πλήρως καλυμμένο.



Απόρριψη

Οι προγεμισμένες σύριγγες προορίζονται για εφάπαξ χρήση **μόνο**.

Το φάρμακο αυτό μπορεί να ενέχει κίνδυνο για το υδρόβιο περιβάλλον. Κάθε αχρησιμοποίητο φαρμακευτικό προϊόν ή υπόλειμμα πρέπει να απορρίπτεται σύμφωνα με τις κατά τόπους ισχύουσες σχετικές διατάξεις.