

Příbalová informace: informace pro pacienta

Entyvio 108 mg injekční roztok v předplněném peru vedolizumabum

Přečtěte si pozorně celou příbalovou informaci dříve, než začnete tento přípravek používat, protože obsahuje pro Vás důležité údaje.

- Ponechte si příbalovou informaci pro případ, že si ji budete potřebovat přečíst znovu.
- Máte-li jakékoli další otázky, zeptejte se svého lékaře, lékárníka nebo zdravotní sestry.
- Tento přípravek byl předepsán výhradně Vám. Nedávejte jej žádné další osobě. Mohl by jí ublížit, a to i tehdy, má-li stejně známky onemocnění jako Vy.
- Pokud se u Vás vyskytne kterýkoli z nežádoucích účinků, sdělte to svému lékaři, lékárníkovi nebo zdravotní sestrě. Stejně postupujte v případě jakýchkoli nežádoucích účinků, které nejsou uvedeny v této příbalové informaci. Viz bod 4.

Co naleznete v této příbalové informaci

1. Co je přípravek Entyvio a k čemu se používá
2. Čemu musíte věnovat pozornost, než začnete přípravek Entyvio používat
3. Jak se přípravek Entyvio používá
4. Možné nežádoucí účinky
5. Jak přípravek Entyvio uchovávat
6. Obsah balení a další informace

1. Co je přípravek Entyvio a k čemu se používá

Co je přípravek Entyvio

Léčivou látkou obsaženou v přípravku Entyvio je vedolizumab. Vedolizumab patří do skupiny biologických léčivých přípravků, které se nazývají monoklonální protilátky (MAbs).

Jak přípravek Entyvio účinkuje

Přípravek Entyvio blokuje protein na povrchu bílých krvinek, který způsobuje zánět při onemocnění ulcerózní kolitidou a Crohnovou chorobou. Tím se rozsah zánětu zmenšuje.

K čemu se přípravek Entyvio používá

Přípravek Entyvio se používá k léčbě známek a příznaků u dospělých s:

- středně těžkou až těžkou aktivní ulcerózní kolitidou,
- středně těžkou a těžkou aktivní Crohnovou chorobou.

Ulcerózní kolitida

Ulcerózní kolitida je onemocnění, které způsobuje zánět tlustého střeva. Pokud budete trpět ulcerózní kolitidou, budete nejprve dostávat jiné léky. Pokud na tuto léčbu nebudete dostatečně pozitivně odpovídat nebo tyto léky nebudete snášet, ošetrující lékař Vám může podat přípravek Entyvio, aby se snížil výskyt známek a příznaků choroby.

Crohnova choroba

Crohnova choroba je onemocnění, které způsobuje zánět zažívacího ústrojí. Pokud budete trpět Crohnovou chorobou, budete nejprve dostávat jiné léky. Pokud na tuto léčbu nebudete dostatečně pozitivně odpovídat nebo tyto léky nebudete snášet, ošetrující lékař Vám může podat přípravek Entyvio, aby se snížil výskyt známek a příznaků choroby.

2. Čemu musíte věnovat pozornost, než začnete přípravek Entyvio používat

Přípravek Entyvio nepoužívejte

- jestliže jste alergický(á) na vedolizumab nebo na kteroukoli další složku tohoto přípravku (uvedenou v bodě 6).
- jestliže trpíte aktivní závažnou infekcí, například TBC (tuberkulózou), otravou krve, silným průjmem nebo zvracením (gastroenteritidou), infekcí nervové soustavy.

Upozornění a opatření

Před použitím přípravku Entyvio se poraďte se svým lékařem, lékárníkem nebo zdravotní sestrou.

Při prvním podání tohoto přípravku, během léčby a rovněž mezi dávkami **informujte svého lékaře, lékárníka nebo zdravotní sestru:**

- jestliže zaznamenáte rozmazené vidění, ztrátu vidění nebo dvojité vidění, budete mít obtíže s mluvou, budete pocítovat slabost v rukou či nohou, dojde ke změně vaší chůze nebo budete mít problémy s udržením rovnováhy, zaznamenáte přetrvávající necitlivost, snížené smyslové vnímání nebo ztrátu smyslového vnímání, ztrátu paměti či zmatenosť. Toto vše mohou být příznaky **závažného a potenciálně smrtelného mozkového onemocnění**, známého jako progresivní multifokální leukoencefalopatie (**PML**).
- jestliže máte **infekci**, nebo si myslíte, že můžete infekci mít, k příznakům patří zimnice, třesavka, přetrvávající kašel nebo vysoká horečka. Některé infekce se mohou změnit na závažné a případně i život ohrožující, pokud se neléčí.
- jestliže máte známky **alergické reakce**, jako jsou sípání, dechové obtíže, kopřívka, svědění, otoky nebo závratě. Podrobnější informace viz infuze a alergické reakce v bodě 4.
- jestliže podstoupíte jakékoli **očkování**, nebo jste nedávno byl(a) očkován(a). Přípravek Entyvio může ovlivnit, jak budete na očkování reagovat.
- jestliže máte nádorové onemocnění, oznamte to svému lékaři. Váš lékař rozhodne, zda můžete přípravek Entyvio dále užívat.
- jestliže nepocitujete zlepšení, protože může trvat až 14 týdnů, než vedolizumab začne působit u některých pacientů s velmi aktivní Crohnovou chorobou.

Děti a dospívající

Přípravek Entyvio se nedoporučuje pro použití u dětí a dospívajících (ve věku do 18 let) z důvodu nedostatku informací o použití tohoto léku v této věkové skupině.

Další léčivé přípravky a přípravek Entyvio

Informujte svého lékaře, lékárníka nebo zdravotní sestru o všech léčicích, které užíváte, které jste v nedávné době užíval(a) nebo které možná budete užívat.

- Přípravek Entyvio nemá být podáván s jinými biologickými léky, které potlačují imunitní systém, protože účinek těchto kombinací není znám.

Informujte svého lékaře, pokud jste již dříve užíval(a):

- natalizumab (lék na roztroušenou sklerózu) nebo
- rituximab (lék na určité typy nádorových onemocnění a revmatoidní artritidu), informujte o tom svého lékaře, který rozhodne, zde je možné Vám přípravek Entyvio podat.

Těhotenství a kojení

Pokud jste těhotná nebo kojíte, domníváte se, že můžete být těhotná, nebo plánujete otěhotnět, poraděte se se svým lékařem dříve, než začnete tento přípravek používat.

Těhotenství

Účinky přípravku Entyvio u těhotných žen nejsou známé. Proto se tento lék nedoporučuje k použití v těhotenství. Vy a Váš lékař se rozhodnete, jestli přínos pro Vás jasně převyšuje potenciální riziko pro Vás a Vaše dítě.

Pokud jste žena, která může otěhotnět, upozorňujeme Vás, že během užívání přípravku Entyvio nesmíte otěhotnět. Během léčby a nejméně po 4,5 měsíce po poslední léčbě používejte vhodnou antikoncepcii.

Kojení

Informujte svého lékaře, pokud kojíte nebo plánujete kojit. Přípravek Entyvio přechází do mateřského mléka. Nejsou dostatečné informace o tom, jaký vliv to může mít na Vaše dítě a tvorbu mateřského mléka. Musí být rozhodnuto, zda přerušit kojení nebo ukončit léčbu přípravkem Entyvio s přihlédnutím k přínosu kojení pro Vaše dítě a přínosu léčby pro Vás.

Řízení dopravních prostředků a obsluha strojů

Tento lék má malý vliv na schopnost řídit nebo obsluhovat přístroje nebo stroje. Po podání přípravku Entyvio malý počet pacientů cítil závratě. Pokud se u Vás závratě objeví, neříďte a neobsluhujte žádné přístroje nebo stroje.

Entyvio 108 mg injekční roztok obsahuje sodík

Tento léčivý přípravek obsahuje méně než 1 mmol (23 mg) sodíku v jedné dávce, to znamená, že je v podstatě „bez sodíku“.

3. Jak se přípravek Entyvio používá

Vždy používejte tento přípravek přesně podle pokynů svého lékaře nebo lékárníka. Pokud si nejste jistý(á), poraděte se se svým lékařem nebo lékárníkem.

Vy nebo Váš pečovatel budete proškoleni, jak používat injekce pod kůži (podkožní injekce) Entyvio.

Kolik přípravku Entyvio Vám bude podáno

Léčba přípravkem Entyvio je stejná pro ulcerózní kolitidu a Crohnovu chorobu.

Doporučená dávka je 108 mg přípravku Entyvio podávaná podkožní injekcí jednou za 2 týdny.

- Na začátku léčby Vám lékař podá počáteční dávky přípravku Entyvio prostřednictvím infuze do žily na paži (nitrožilní infuze) po dobu asi 30 minut.
- Po alespoň 2 nitrožilních infuzích můžete začít dostávat přípravek Entyvio podkožní injekce. První podkožní injekce se podává v době další plánované nitrožilní infuze a potom každé 2 týdny.

Podávání injekcí přípravku Entyvio

Po zaškolení, jak podkožní injekce aplikovat, si je můžete aplikovat sám(sama) nebo Vám je může aplikovat pečující osoba. Pokyny jsou uvedeny na konci těchto informací.

Jestliže jste zapomněl(a) použít nebo zmeškal(a) injekci přípravku Entyvio

Pokud jste zapomněl(a) nebo zmeškal(a) dávku, aplikujte si příští dávku co nejdříve a potom každé 2 týdny.

Jestliže jste přestal(a) používat přípravek Entyvio

Nepřestávejte používat přípravek Entyvio bez toho, že si nejprve pohovoříte se svým lékařem.

Máte-li jakékoli další otázky týkající se používání tohoto přípravku, zeptejte se svého lékaře, lékárníka nebo zdravotní sestry.

4. Možné nežádoucí účinky

Podobně jako všechny léky může mít i tento přípravek nežádoucí účinky, které se ale nemusí vyskytnout u každého.

Závažné vedlejší účinky

Ihned informujte svého lékaře, pokud se objeví následující:

- alergické reakce (mohou se objevit až u 1 osoby ze 100) – k příznakům patří: sípání nebo dýchací obtíže, kopřivka, svědění kůže, otok, pocit na zvracení, zarudnutí kůže a
- infekce (může se objevit až u 1 osoby z 10) – k příznakům patří: zimnice nebo třesavka, vysoká horečka nebo vyrážka

Jiné nežádoucí účinky Informujte svého lékaře **co nejdříve**, pokud by se u Vás objevil kterýkoli z následujících nežádoucích účinků:

Velmi časté nežádoucí účinky (mohou postihnout více než 1 osobu z 10)

- nachlazení,
- bolest kloubů,
- bolest hlavy

Časté nežádoucí účinky (mohou postihnout až 1 osobu z 10)

- pneumonie (zápal plic)
- infekce tlustého střeva způsobená bakterií *Clostridium difficile*
- horečka
- infekce hrudníku
- únava
- kašel
- nachlazení (chřipka)
- bolest zad
- bolest hrdla
- infekce vedlejších nosních dutin
- svědění/svědivost
- vyrážka a zarudnutí
- bolest v končetinách
- svalové křeče
- svalová slabost
- infekce hrdla
- střevní chřipka
- infekce konečníku
- bolesti v konečníku
- tvrdá stolice
- nafouklé břicho
- plynatost
- vysoký krevní tlak
- brnění nebo mravenčení
- pálení žáhy
- hemoroidy
- ucpaný nos
- ekzém
- noční pocení
- akné (pupínky)

- reakce v místě aplikace (včetně bolesti, otoku, zarudnutí nebo svědění)
- pásový opar (herpes zoster)

Méně časté nežádoucí účinky (mohou postihnout až 1 osobu ze 100)

- zarudnutí a citlivost vlasových váčků
- kvasinková infekce hrdla a ústní dutiny
- poševní infekce
- rozmazané vidění (ztráta ostrosti zraku)

Velmi vzácné nežádoucí účinky (mohou postihnout až 1 osobu z 10000)

- náhlá závažná alergická reakce, která může způsobit dýchací obtíže, otok, rychlý srdeční tep, pocení, pokles krevního tlaku, závratě, ztrátu vědomí a kolaps (anafylaktická reakce a anafylaktický šok)

Není známo (frekvenci z dostupných údajů nelze určit)

- plicní onemocnění způsobující dušnost (intersticiální plicní onemocnění)

Hlášení nežádoucích účinků

Pokud se u Vás vyskytne kterýkoli z nežádoucích účinků, sdělte to svému lékaři, lékárníkovi nebo zdravotní sestře. Stejně postupujte v případě jakýchkoli nežádoucích účinků, které nejsou uvedeny v této příbalové informaci. Nežádoucí účinky můžete hlásit také přímo na adresu:

Státní ústav pro kontrolu léčiv

Šrobárova 48

100 41 Praha 10

Webové stránky: www.sukl.cz/nahlasit-nezadouci-ucinek

Nahlášením nežádoucích účinků můžete přispět k získání více informací o bezpečnosti tohoto přípravku.

5. Jak přípravek Entyvio uchovávat

- Uchovávejte tento přípravek mimo dohled a dosah dětí.
- Nepoužívejte tento přípravek po uplynutí doby použitelnosti uvedené na krabičce za EXP. Doba použitelnosti se vztahuje k poslednímu dni uvedeného měsíce.
- Přípravek Entyvio je určen pouze k jednorázovému použití.
- Uchovávejte v chladničce (2 °C – 8 °C). Uchovávejte předplněné injekční pero (předplněná injekční pera) v původní krabičce, aby byl přípravek chráněn před světlem. Pokud je to zapotřebí, je možno nechat jedno předplněné pero chráněné před světlem mimo chladničku při pokojové teplotě (do 25 °C) po dobu až 7 dnů. Předplněné pero nepoužívejte, pokud zůstane mimo chladničku po dobu delší než 7 dnů.
- Chraňte před mrazem. Chraňte před přímým slunečním světlem.
- Nepoužívejte tento přípravek, pokud si před podáním všimnete v roztoku jakýchkoli cizích částic nebo nežádoucího zabarvení (měl by být bezbarvý až žlutý).
- Nevyhazujte žádné léčivé přípravky do odpadních vod nebo domácího odpadu. Zeptejte se svého lékárníka, jak naložit s přípravky, které již nepoužíváte. Tato opatření pomáhají chránit životní prostředí.

6. Obsah balení a další informace

Co přípravek Entyvio obsahuje

- **Léčivou látkou** je vedolizumabum. Jedno předplněné pero obsahuje vedolizumabum 108 mg.
- **Dalšími složkami** jsou monohydrát kyseliny citrónové, dihydrát natrium-citrátu, histidin, monohydrát histidin-hydrochloridu, arginin-hydrochlorid, polysorbát 80 a voda pro injekci.

Jak přípravek Entyvio vypadá a co obsahuje toto balení

- Přípravek Entyvio je bezbarvý až žlutý injekční roztok dodávaný ve skleněném předplněném peru s automatickým chráničem jehly, který se po sejmutí pera z místa aplikace injekce vysune a uzamkne jehlu.
- Přípravek Entyvio je k dostání v krabičkách obsahujících 1 nebo 2 předplněná pera a ve vícečetném balení, obsahujícím 6 (6x1) předplněných per. Na trhu nemusí být všechny velikosti balení.

Držitel rozhodnutí o registraci

Takeda Pharma A/S
Delta Park 45
2665 Vallensbaek Strand
Dánsko

Výrobce

Takeda Austria GmbH
St. Peter-Straße 25
A-4020 Linz
Rakousko

Další informace o tomto přípravku získáte u místního zástupce držitele rozhodnutí o registraci:

België/Belgique/Belgien

Takeda Belgium NV
Tél./Tel.: +32 2 464 06 11
medinfoEMEA@takeda.com

Lietuva

Takeda, UAB
Tel.: +370 521 09 070
medinfoEMEA@takeda.com

България

Такеда България ЕООД
Тел.: + 359 2 958 27 36
medinfoEMEA@takeda.com

Luxembourg/Luxemburg

Takeda Belgium NV
Tél/Tel: +32 2 464 06 11
medinfoEMEA@takeda.com

Česká republika

Takeda Pharmaceuticals Czech Republic s.r.o.
Tel: + 420 234 722 722
medinfoEMEA@takeda.com

Magyarország

Takeda Pharma Kft.
Tel.: +361 2707030
medinfoEMEA@takeda.com

Danmark

Takeda Pharma A/S
Tlf: +45 46 77 10 10
medinfoEMEA@takeda.com

Malta

Drugsales Ltd.
Tel.: +356 21 419070
safety@drugsalesltd.com

Deutschland

Takeda GmbH
Tel.: +49 (0) 800 825 3325
medinfoEMEA@takeda.com

Nederland

Takeda Nederland B.V.
Tel.: +31 20 203 5492
medinfoEMEA@takeda.com

Eesti
Takeda Pharma AS
Tel.: +372 6177 669
medinfoEMEA@takeda.com

Ελλάδα
TAKEDA ΕΛΛΑΣ A.E.
Τηλ.: +30 210 6387800
medinfoEMEA@takeda.com

España
Takeda Farmacéutica España, S.A.
Tel.: +34 917 90 42 22
medinfoEMEA@takeda.com

France
Takeda France SAS
Tel.: +33 1 40 67 33 00
medinfoEMEA@takeda.com

Hrvatska
Takeda Pharmaceuticals Croatia d.o.o.
Tel: +385 1 377 88 96
medinfoEMEA@takeda.com

Ireland
Takeda Products Ireland Ltd.
Tel.: 1800 937 970
medinfoEMEA@takeda.com

Ísland
Vistor hf.
Sími: +354 535 7000
medinfoEMEA@takeda.com

Italia
Takeda Italia S.p.A
Tel.: +39 06 502601
medinfoEMEA@takeda.com

Κύπρος
A.POTAMITIS MEDICARE LTD
Τηλ: +357 22583333
a.potamitismedicare@cytanet.com.cy

Latvija
Takeda Latvia SIA
Tel.: +371 67840082
medinfoEMEA@takeda.com

Norge
Takeda AS
Tlf: +47 800 800 30
medinfoEMEA@takeda.com

Österreich
Takeda Pharma Ges.m.b.H.
Tel.: +43 (0) 800 20 80 50
medinfoEMEA@takeda.com

Polska
Takeda Pharma Sp. z o.o.
Tel.: +48223062447
medinfoEMEA@takeda.com

Portugal
Takeda Farmacêuticos Portugal, Lda.
Tel.: + 351 21 120 1457
medinfoEMEA@takeda.com

România
Takeda Pharmaceuticals SRL
Tel.: +40 21 335 03 91
medinfoEMEA@takeda.com

Slovenija
Takeda Pharmaceuticals farmacevtska družba
d.o.o.
Tel.: +386 (0) 59 082 480
medinfoEMEA@takeda.com

Slovenská republika
Takeda Pharmaceuticals Slovakia s.r.o.
Tel.: +421 (2) 20 602 600
medinfoEMEA@takeda.com

Suomi/Finland
Takeda Oy
Puh./Tel.: 0800 774 051
medinfoEMEA@takeda.com

Sverige
Takeda Pharma AB
Tel.: 020 795 079
medinfoEMEA@takeda.com

United Kingdom (Northern Ireland)
Takeda UK Ltd
Tel.: +44 (0) 3333 000 181
medinfoEMEA@takeda.com

Tato příbalová informace byla naposledy revidována 07/2023.

Další zdroje informací

Tato příbalová informace je k dispozici ve formátech vhodných pro nevidomé pacienty nebo slabozraké pacienty a lze si ji vyžádat od příslušného místního zástupce držitele rozhodnutí o registraci.

Podrobné informace o tomto léčivém přípravku jsou k dispozici na webových stránkách Evropské agentury pro léčivé přípravky na adresě <http://www.ema.europa.eu>.

Následující informace jsou určeny pouze pro zdravotnické pracovníky:

Sledovatelnost

Aby se zlepšila sledovatelnost biologických léčivých přípravků, má se přehledně zaznamenat název podaného přípravku a číslo šarže.

Návod k použití:

Před aplikováním si přečtěte tyto pokyny a řídte se jimi. Před prvním použitím Vám lékař, zdravotní sestra nebo lékárník ukáže, jak máte předplněné pero Entyvio používat.

Předplněné pero Entyvio pro jedno použití

Před použitím

Fialový kryt

Průzor



Po použití

Žlutý chránič jehly

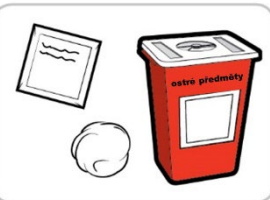
Průzor (dokončená injekce)



1) Na čistý a rovný povrch si položte vše, co budete k injekci potřebovat

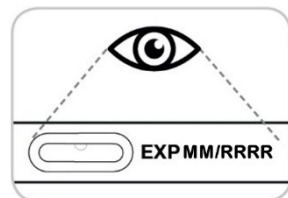
- Z chladničky vyjměte krabičku s předplněným perem.
 - Otevřáte-li krabičku poprvé, přesvědčte se, zda je krabička rádně zapečetěná. Předplněné pero (předplněná pera) **nepoužívejte**, pokud je některé zapečetění na krabičce porušené nebo chybí.
 - Zkontrolujte datum použitelnosti (EXP) na krabičce. Pokud již datum použitelnosti uvedené na krabičce uplynulo, předplněné pero **nepoužívejte**.
 - Vyjměte z krabičky jedno předplněné pero. Všechna ostatní předplněná pera uchovávejte v krabičce v chladničce.
- Počkejte **30 minut**, až předplněné pero dosáhne pokojové teploty.
 - Předplněné pero **neohřívejte** žádným jiným způsobem.
 - **Nenechávejte** jej ležet na přímém slunci.
 - **Nevyndávejte** předplněné pero z podnosu, dokud nejste připraveni provést aplikaci.
- Budete také potřebovat:
 - Alkoholový tampón
 - Tampón nebo gázu
 - Nádobu na likvidaci ostrých předmětů

Počkat 30 minut



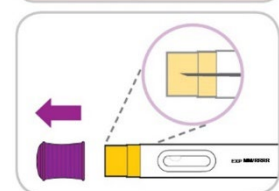
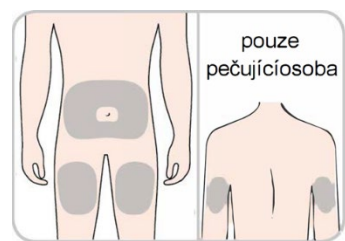
2) Otevřete a zkontrolujte předplněné pero

- Umyjte si ruce.
- Strhněte papír z podnosu a předplněné pero zvedněte.
- Zkontrolujte, zda není předplněné pero poškozené.
 - Pokud je některá část předplněného pera poškozená, **nepoužívejte** jej.
- Zkontrolujte datum použitelnosti předplněného pera.
 - Pokud již datum použitelnosti předplněného pera uplynulo, **nepoužívejte** jej.
- Lék zkонтrolujte. Musí být bezbarvý až žlutý.
 - Předplněné pero **nepoužívejte**, pokud je lék zakalený nebo v něm plavou částečky.
- V předplněném peru můžete vidět bubliny. To je normální.
 - **Neprotřepávejte**.



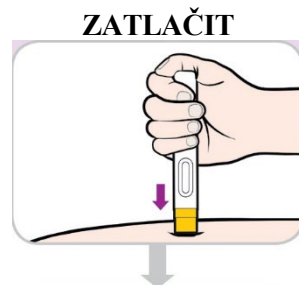
3) Připravte si místo aplikace

- Vyberte si místo aplikace na holém těle, vyberte 1 z následujících míst.
 - Přední strana stehna nebo
 - Břicho kromě oblasti 5 cm kolem pupku, nebo
 - Horní část zadní strany paže (pouze pokud injekci aplikuje pečující osoba).
- Pro každou injekci použijte nové místo aplikace nebo jiné místo v rámci téže oblasti.
 - Injekci **neaplikujte** do mateřských znamének, jizev, podlitin nebo do pokožky, která je bolestivá, zatvrdlá, zarudlá nebo poškozená.
- Zvolenou oblast otřete alkoholovým tampónem. Nechejte pokožku oschnout.
 - Před aplikací se již pokožky znova **nedotýkejte**.
- Fialový kryt rovně stáhněte a vyhodťte.
 - **Nedotýkejte** se palcem, prsty nebo rukou žlutého krytu jehly a netlačte na něj.
 - Předplněné pero znova **nezavírejte**.
 - **Nepoužívejte** předplněné pero, které upadlo.



4) Aplikace injekce Entyvio

- Držte předplněné pero tak, abyste viděli průzor.
- Umístěte předplněné pero v úhlu **90 stupňů** k místu aplikace.
 - Zkontrolujte, že je **žlutý konec směrem k místu aplikace**.
 - **Netlačte dolů**, dokud nejste připraven(a) provést injekci.
- **Zatlačte co nejvíce na předplněné pero** pro zahájení aplikace injekce.
- **Podržte a počítejte do 10**, přitom stále tlačte směrem dolů. Tím se umožní vstříknutí veškerého léku.
 - Můžete uslyšet 2 kliknutí, první při zahájení injekce a druhé krátce před jejím ukončením.
- **Zkontrolujte, že je průzor vyplněný fialovou barvou**, než přestanete tlačit.
 - V průzoru uvidíte malý kousek šedé barvy. To je normální.
- Zvedněte předplněné pero z místa aplikace.
 - Žlutý chránič jehly spadne přes jehlu a uzamkne ji.
 - Pokud se průzor zcela nezaplnil, zavolejte lékaři, zdravotní sestře nebo lékárníkovi. Mohlo dojít k tomu, že jste nedostal(a) celou dávku léku.
- V místě aplikace se může objevit malé množství krve.
V takovém případě přitiskněte na pokožku vatový tampón nebo gázu.



5) Použitý materiál zlikvidujte

- Ihned po použití odložte předplněné pero do nádoby odolné vůči propíchnutí, jako je nádoba na ostré předměty.
 - Nádobu na ostré předměty zlikvidujte v souladu s místními předpisy.
- Ostatní materiál je možno vyhodit do domácího odpadu.

