

Ulotka dołączona do opakowania: informacja dla użytkownika

TAKHZYRO 300 mg roztwór do wstrzykiwań w fiolce lanadelumab

Należy uważnie zapoznać się z treścią ulotki przed zastosowaniem leku, ponieważ zawiera ona informacje ważne dla pacjenta.

- Należy zachować tę ulotkę, aby w razie potrzeby móc ją ponownie przeczytać.
- W razie jakichkolwiek wątpliwości należy zwrócić się do lekarza, farmaceuty lub pielęgniarki.
- Lek ten przepisano ściśle określonej osobie. Nie należy go przekazywać innym. Lek może zaszkodzić innej osobie, nawet jeśli objawy jej choroby są takie same.
- Jeśli u pacjenta wystąpią jakiegokolwiek objawy niepożądane, w tym wszelkie objawy niepożądane niewymienione w tej ulotce, należy powiedzieć o tym lekarzowi, farmaceucie lub pielęgniarce. Patrz punkt 4.

Spis treści ulotki

1. Co to jest lek TAKHZYRO i w jakim celu się go stosuje
2. Informacje ważne przed zastosowaniem leku TAKHZYRO
3. Jak stosować lek TAKHZYRO
4. Możliwe działania niepożądane
5. Jak przechowywać lek TAKHZYRO
6. Zawartość opakowania i inne informacje
7. Instrukcja stosowania

1. Co to jest lek TAKHZYRO i w jakim celu się go stosuje

Substancją czynną leku TAKHZYRO jest lanadelumab.

W jakim celu stosuje się lek TAKHZYRO

TAKHZYRO jest lekiem stosowanym u pacjentów w wieku 2 lat i starszych w celu zapobiegania napadom obrzęku naczynioruchowego u pacjentów z dziedzicznym obrzękiem naczynioruchowym (ang. *hereditary angioedema*, HAE).

Co to jest dziedziczny obrzęk naczynioruchowy (HAE)

HAE to choroba przekazywana rodzinnie. Krew u osób z tą chorobą nie zawiera wystarczającej ilości białka zwanego „inhibitorem C1” lub inhibitor C1 nie działa prawidłowo. Prowadzi to do powstawania zbyt dużej ilości „kalikreiny osoczowej”, co z kolei powoduje powstawanie większej ilości „bradykininy” w krwiobiegu. Nadmiar bradykininy powoduje występowanie objawów HAE, takich jak obrzęk i ból:

- dłoni i stóp,
- twarzy, powiek, warg lub języka,
- krtani, co może utrudniać oddychanie,
- narządów płciowych.

Jak działa lek TAKHZYRO

Lek TAKHZYRO to rodzaj białka, które blokuje aktywność kalikreiny osoczowej. Pomaga to zmniejszyć ilość bradykininy w krwiobiegu i zapobiega objawom HAE.

2. Informacje ważne przed zastosowaniem leku TAKHZYRO

Kiedy nie stosować leku TAKHZYRO

Jeśli pacjent ma uczulenie na lanadelumab lub którykolwiek z pozostałych składników tego leku (wymienionych w punkcie 6).

Ostrzeżenia i środki ostrożności

- Przed rozpoczęciem stosowania leku TAKHZYRO należy omówić to z lekarzem, farmaceutą lub pielęgniarką.
- Jeśli u pacjenta wystąpi ciężka reakcja alergiczna na lek TAKHZYRO z takimi objawami, jak wysypka, ucisk w klatce piersiowej, świszczący oddech lub szybkie bicie serca, należy **natychmiast** powiedzieć o tym lekarzowi, farmaceucie lub pielęgniarce.

Prowadzenie dokumentacji

Zdecydowanie zaleca się, aby przy każdym przyjęciu dawki leku TAKHZYRO zapisać nazwę i numer serii leku. Ma to na celu udokumentowanie użytych numerów serii.

Badania laboratoryjne

Należy powiedzieć lekarzowi o przyjmowaniu leku TAKHZYRO przed wykonaniem badań laboratoryjnych krzepliwości krwi, ponieważ obecność leku TAKHZYRO we krwi może być przyczyną nieprawidłowych wyników niektórych badań laboratoryjnych.

Dzieci i młodzież

Nie zaleca się stosowania leku TAKHZYRO u dzieci w wieku poniżej 2 lat. Wynika to z faktu, że nie badano go w tej grupie wiekowej.

Lek TAKHZYRO a inne leki

Należy powiedzieć lekarzowi lub farmaceucie o wszystkich lekach przyjmowanych przez pacjenta obecnie lub ostatnio, a także o lekach, które pacjent planuje przyjmować.

Nie wiadomo, czy lek TAKHZYRO wpływa na inne leki lub czy inne leki mają na niego wpływ.

Ciąża i karmienie piersią

Jeśli pacjentka jest w ciąży lub karmi piersią, przypuszcza że może być w ciąży lub gdy planuje mieć dziecko, powinna poradzić się lekarza lub farmaceuty przed zastosowaniem leku TAKHZYRO. Istnieją ograniczone informacje dotyczące bezpieczeństwa stosowania leku TAKHZYRO podczas ciąży i karmienia piersią. W celu zachowania ostrożności, zaleca się unikanie stosowania lanadelumabu podczas ciąży i karmienia piersią. Lekarz omówi z pacjentką zagrożenia i korzyści związane z przyjmowaniem tego leku.

Prowadzenie pojazdów i obsługiwanie maszyn

Ten lek nie ma wpływu lub wywiera nieistotny wpływ na zdolność prowadzenia pojazdów i obsługiwanie maszyn.

Lek TAKHZYRO zawiera sód

Lek zawiera mniej niż 1 mmol (23 mg) sodu na fiolkę, to znaczy lek uznaje się za „wolny od sodu”.

3. Jak stosować lek TAKHZYRO

Lek TAKHZYRO jest dostarczany w fiolkach do jednorazowego użycia jako roztwór gotowy do podania. Leczenie pacjenta zostanie rozpoczęte i będzie prowadzone pod nadzorem lekarza doświadczonego w opiece nad pacjentami z HAE.

Ten lek należy zawsze stosować dokładnie tak, jak to opisano w tej ulotce dla pacjenta, lub według zaleceń lekarza, farmaceuty lub pielęgniarki. W razie wątpliwości lub jakichkolwiek dodatkowych pytań dotyczących stosowania tego leku należy zwrócić się do lekarza, farmaceuty lub pielęgniarki.

Jaką dawkę leku TAKHZYRO należy stosować

U dorosłych i młodzieży w wieku od 12 do mniej niż 18 lat:

- Zalecana dawka początkowa to 300 mg lanadelumabu co 2 tygodnie. Jeśli u pacjenta przez długi okres nie wystąpił napad, lekarz może zmienić dawkę na 300 mg lanadelumabu co 4 tygodnie, szczególnie u pacjenta o małej masie ciała.
- U pacjentów o masie ciała poniżej 40 kg można również rozważyć dawkę początkową lanadelumabu 150 mg podawaną co 2 tygodnie. Jeśli u pacjenta przez długi okres nie występował napad, lekarz może zmienić dawkę na 150 mg lanadelumabu co 4 tygodnie.

U dzieci w wieku od 2 do 12 lat zalecana dawka zależy od masy ciała.

Masa ciała (kg)	Zalecana dawka początkowa	Dostosowanie dawki
Od 10 kg do mniej niż 20 kg	150 mg lanadelumabu co 4 tygodnie	U pacjentów, u których napady były niewystarczająco kontrolowane, można rozważyć zwiększenie dawki do 150 mg lanadelumabu co 3 tygodnie.
Od 20 kg do mniej niż 40 kg	150 mg lanadelumabu co 2 tygodnie	U pacjentów, u których nastąpiło trwałe ustąpienie napadów w trakcie leczenia, można rozważyć zmniejszenie dawki do 150 mg lanadelumabu co 4 tygodnie
40 kg lub więcej	300 mg lanadelumabu co 2 tygodnie	U pacjentów, u których nastąpiło trwałe ustąpienie napadów w trakcie leczenia, można rozważyć zmniejszenie dawki do 300 mg lanadelumabu co 4 tygodnie

- W przypadku pacjentów o masie ciała od 20 do mniej niż 40 kg, u których od dłuższego czasu nie wystąpił napad, lekarz może zezwolić dziecku na kontynuowanie stosowania tej samej dawki po ukończeniu 12. roku życia.

Jak wstrzykiwać lek TAKHZYRO

W przypadku samodzielnego wstrzykiwania leku TAKHZYRO przez pacjenta lub wstrzykiwania go przez opiekuna, pacjent lub opiekun musi dokładnie przeczytać instrukcje zawarte w punkcie 7 „Instrukcja stosowania” i postępować zgodnie z nimi.

- Lek TAKHZYRO jest przeznaczony do wstrzykiwania pod skórę („wstrzyknięcie podskórne”).

- Lek może być wstrzykiwany samodzielnie przez pacjenta lub przez opiekuna w przypadku pacjentów w wieku 12 lat i starszych.
- U pacjentów w wieku od 2 do mniej niż 12 lat wstrzyknięcia może dokonać członek personelu medycznego lub opiekun.
- Przed pierwszym użyciem lekarz, farmaceuta lub pielęgniarka powinni poinstruować pacjenta, jak prawidłowo przygotować i wstrzyknąć lek TAKHZYRO. Pacjent ani opiekun nie powinni podawać leku samodzielnie, dopóki nie przejdą szkolenia z zakresu wykonywania wstrzyknięcia leku.
- Wprowadzić igłę w tkankę tłuszczową na brzuchu, udzie lub górnej części ramienia.
- Lek należy za każdym razem wstrzykiwać w inne miejsce.
- Każdą fiolkę leku TAKHZYRO należy stosować tylko raz.

Zastosowanie większej niż zalecana dawki leku TAKHZYRO

Należy poinformować lekarza, farmaceutę lub pielęgniarkę, jeżeli pacjent zastosuje zbyt dużą ilość leku TAKHZYRO.

Pominięcie zastosowania leku TAKHZYRO

W przypadku pominięcia dawki leku TAKHZYRO należy wstrzyknąć dawkę najszybciej jak to możliwe. Późniejszy schemat dawkowania może wymagać dostosowania zgodnie z zamierzoną częstością dawkowania, aby zapewnić:

- co najmniej 10 dni odstępu między dawkami u pacjentów stosujących schemat dawkowania co 2 tygodnie,
- co najmniej 17 dni odstępu między dawkami u pacjentów stosujących schemat dawkowania co 3 tygodnie,
- co najmniej 24 dni odstępu między dawkami u pacjentów stosujących schemat dawkowania co 4 tygodnie.

W razie wątpliwości co do tego, kiedy wstrzyknąć lek TAKHZYRO po pominięciu dawki, należy zwrócić się do lekarza, farmaceuty lub pielęgniarki.

Przerwanie stosowania leku TAKHZYRO

Ważne jest, aby wstrzykiwać lek TAKHZYRO zgodnie z zaleceniem lekarza, nawet jeżeli pacjent poczuje się lepiej.

W razie jakichkolwiek dalszych wątpliwości związanych ze stosowaniem tego leku należy zwrócić się do lekarza, farmaceuty lub pielęgniarki.

4. Możliwe działania niepożądane

Jak każdy lek, lek ten może powodować działania niepożądane, chociaż nie u każdego one wystąpią.

Jeśli u pacjenta wystąpi ciężka reakcja alergiczna na lek TAKHZYRO z takimi objawami, jak wysypka, ucisk w klatce piersiowej, świszczący oddech lub szybkie bicie serca, należy **natychmiast** powiedzieć o tym lekarzowi, farmaceucie lub pielęgniarce.

Należy powiadomić lekarza, farmaceutę lub pielęgniarkę w przypadku zauważenia któregokolwiek z następujących działań niepożądanych.

Bardzo często (mogą dotyczyć więcej niż 1 na 10 pacjentów):

- Reakcje w miejscu wstrzyknięcia — objawy obejmują ból, zaczerwienienie skóry, zasinienie, dyskomfort, obrzęk, krwawienie, swędzenie, stwardnienie skóry, mrowienie, uczucie ciepła i wysypkę.

Często (mogą dotyczyć do 1 na 10 pacjentów):

- Reakcje alergiczne, w tym swędzenie, dyskomfort i mrowienie języka
- Zawroty głowy, uczucie omdlenia
- Wypukła wysypka skórna
- Ból mięśni
- Wyniki badań krwi wskazujące na zmiany czynności wątroby

Zgłaszanie działań niepożądanych

Jeśli wystąpią jakiegokolwiek objawy niepożądane, w tym wszelkie objawy niepożądane niewymienione w tej ulotce, należy powiedzieć o tym lekarzowi, farmaceucie lub pielęgniarce. Działania niepożądane można zgłaszać bezpośrednio do Departamentu Monitorowania Niepożądanych Działań Produktów Leczniczych Urzędu Rejestracji Produktów Leczniczych, Wyrobów Medycznych i Produktów Biobójczych

Al. Jerozolimskie 181C

PL-02 222 Warszawa

Tel.: + 48 22 49 21 301

Faks: + 48 22 49 21 309

Strona internetowa: <https://smz.ezdrowie.gov.pl>. Dzięki zgłaszaniu działań niepożądanych można będzie zgromadzić więcej informacji na temat bezpieczeństwa stosowania leku.

5. Jak przechowywać lek TAKHZYRO

Lek należy przechowywać w miejscu niewidocznym i niedostępnym dla dzieci.

Nie stosować tego leku po upływie terminu ważności zamieszczonego na etykiecie i pudełku po: EXP. Termin ważności oznacza ostatni dzień podanego miesiąca.

Przechowywać w lodówce (2°C – 8°C). Nie zamrażać. Przechowywać fiolkę w opakowaniu zewnętrznym w celu ochrony przed światłem.

Fiolki można przechowywać w temperaturze poniżej 25°C, jednorazowo przez okres 14 dni, lecz nie dłużej niż do upływu terminu ważności.

Leku TAKHZYRO nie należy ponownie umieszczać w lodówce po przechowywaniu go w temperaturze pokojowej.

Nie stosować tego leku, jeśli zauważy się oznaki zepsucia, takie jak np. występowanie cząstek stałych w fiołce lub zmieniona barwa roztworu do wstrzykiwań.

Leków nie należy wyrzucać do kanalizacji ani domowych pojemników na odpadki. Należy zapytać farmaceutę, jak usunąć leki, których się już nie używa. Takie postępowanie pomoże chronić środowisko.

6. Zawartość opakowania i inne informacje

Co zawiera lek TAKHZYRO

- Substancją czynną leku jest lanadelumab. Każda fiolka zawiera 300 mg lanadelumabu w 2 ml roztworu.
- Pozostałe składniki to: disodu fosforan dwuwodny, kwas cytrynowy jednowodny, histydyna, sodu chlorek, polisorbit 80 i woda do wstrzykiwań – patrz punkt 2 „Lek TAKHZYRO zawiera sól”.

Jak wygląda lek TAKHZYRO i co zawiera opakowanie

Lek TAKHZYRO to przezroczysty, bezbarwny lub lekko żółtawy roztwór do wstrzykiwań w szklanej fiolce.

Lek TAKHZYRO jest dostępny w pojedynczym opakowaniu zawierającym jedną fiolkę o pojemności 2 ml oraz w opakowaniach zbiorczych składających się z 2 lub 6 pudełek tekturowych, z których każde zawiera 1 fiolkę.

Nie wszystkie wielkości opakowań muszą znajdować się w obrocie.

Każde opakowanie zawiera ponadto:

- pustą strzykawkę 3 ml,
- igłę do pobierania o rozmiarze 18G z tępą końcówką,
- igłę do wstrzykiwań o rozmiarze 27G x 13 mm z ostrą końcówką.

Podmiot odpowiedzialny i wytwórca

Podmiot odpowiedzialny

Takeda Pharmaceuticals International AG Ireland Branch
Block 2 Miesian Plaza
50-58 Baggot Street Lower
Dublin 2
D02 HW68
Irlandia

Wytwórca

Takeda Pharmaceuticals International AG Ireland Branch
Block 2 Miesian Plaza
50-58 Baggot Street Lower
Dublin 2
D02 HW68
Irlandia

Shire Pharmaceuticals Ireland Limited
Blocks 2 & 3 Miesian Plaza
50-58 Baggot Street Lower
Dublin 2
Irlandia

W celu uzyskania bardziej szczegółowych informacji dotyczących tego leku należy zwrócić się do miejscowego przedstawiciela podmiotu odpowiedzialnego:

Polska

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

Data ostatniej aktualizacji ulotki: 03/2024

Inne źródła informacji

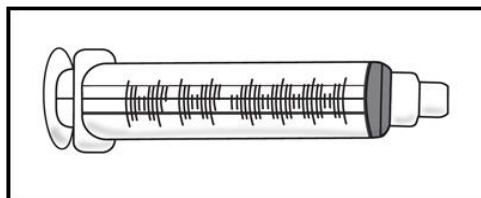
Szczegółowe informacje o tym leku znajdują się na stronie internetowej Europejskiej Agencji Leków <http://www.ema.europa.eu>. Znajdują się tam również linki do stron internetowych o rzadkich chorobach i sposobach leczenia.

7. Instrukcja stosowania

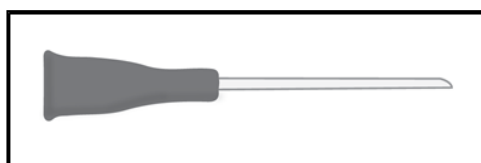
Należy przeczytać ze zrozumieniem i przestrzegać szczegółowych instrukcji wstrzykiwania leku TAKHZYRO. W razie jakichkolwiek wątpliwości należy zwrócić się do lekarza, farmaceuty lub pielęgniarki.

Oprócz fiolki, każde opakowanie leku TAKHZYRO zawiera także:

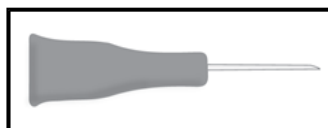
- Jedną pustą strzykawkę 3 ml.



- Jedną igłę do pobierania o rozmiarze 18G z tępą końcówką.
Stosuje się ją do pobierania roztworu leku z fiolki do strzykawki.



- Jedną igłę do wstrzyknięć o rozmiarze 27G x 13 mm z ostrą końcówką.
Jest ona przeznaczona do wstrzykiwania leku pod skórę (podskórnice).



Należy używać tylko strzykawkę, igieł do pobierania z tępą końcówką i igieł do wstrzyknięć z ostrą końcówką, znajdujących się w tym opakowaniu lub które przepisał lekarz.

Należy używać strzykawkę, igieł do pobierania z tępą końcówką i igieł do wstrzyknięć z ostrą końcówką tylko jeden raz. Należy umieścić wszelkie zużyte strzykawki i igły w pojemniku na ostre odpady medyczne.

Nie należy używać strzykawkę, igieł do pobierania z tępą końcówką i igieł do wstrzyknięć z ostrą końcówką, które wydają się uszkodzone.

Będą potrzebne także:

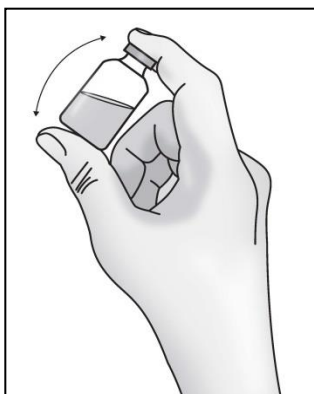
- Gaziki nasączone alkoholem
- Pojemnik na ostre odpady medyczne, tj. zużyte fiolki, igły i strzykawki

Materiały można uzyskać od lekarza, farmaceuty lub pielęgniarki.

Wstrzykiwanie leku TAKHZYRO można podsumować w 5 krokach:

- 1. Przygotować fiolkę leku TAKHZYRO**
- 2. Nałożyć igłę do pobierania z tępą końcówką na strzykawkę**
- 3. Pobrać lek TAKHZYRO do strzykawki i zmienić igłę na igłę do wstrzyknięć z ostrą końcówką**
- 4. Wybrać i przygotować miejsce wstrzyknięcia**
- 5. Wstrzyknąć lek TAKHZYRO**

Krok 1: Przygotować fiolkę leku TAKHZYRO

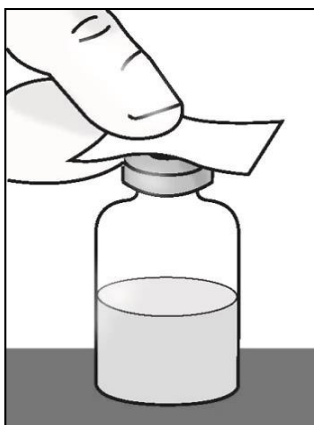


- a) Wyjąć fiolkę z lodówki 15 minut przed użyciem, aby pozwolić jej osiągnąć temperaturę pokojową (15 °C do 25 °C) przed przygotowaniem wstrzyknięcia.
- b) Wyczyścić obszar roboczy i umyć ręce przed przygotowaniem dawki. Nie dotykać żadnej powierzchni ani swojego ciała, szczególnie twarzy, po umyciu rąk przed wstrzyknięciem.
- c) Umieścić lek TAKHZYRO i materiały na dobrze oświetlonym obszarze roboczym.
- d) Wyjąć fiolkę z opakowania. Nie stosować fiolki, jeżeli brakuje kapsła pokrywającego korek.
- e) **Delikatnie odwrócić fiolkę od 3 do 5 razy, aby upewnić się, że roztwór został wymieszany. Nie wstrząsać fiolki, ponieważ może to spowodować powstanie piany.**
- f) Sprawdzić roztwór w fiołce, czy nie zawiera cząstek lub nie zmienił barwy (prawidłowy kolor roztworu to bezbarwny lub lekko żółty). Nie należy używać leku, jeśli widoczne są cząstki lub zmieniła się barwa roztworu.

Ważne: Nie wstrząsać.

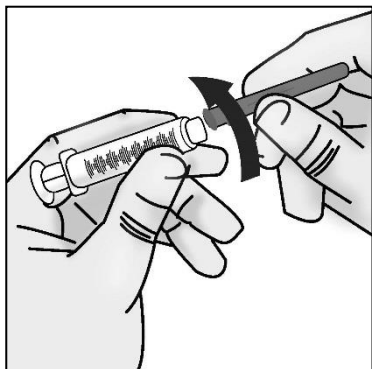


- g) Zdjąć plastikowy kapsel z fiolki. Nie należy wyjmować gumowego korka z fiolki.



- h) Umieścić fiolkę na płaskiej powierzchni. Wyczyścić gumowy korek fiolki za pomocą gazika nasączonego alkoholem i pozostawić do wyschnięcia.

Krok 2: Nalożyć igłę do pobierania z tępą końcówką na strzykawkę

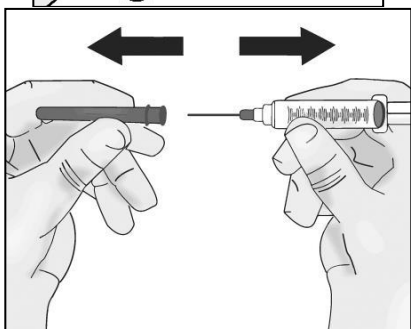


- a) Nakręcić igłę do pobierania o rozmiarze 18G z tępą końcówką na strzykawkę o pojemności 3 ml.

Ważne: Podczas zakładania igły na strzykawkę nie należy zdejmować nasadki z igły.

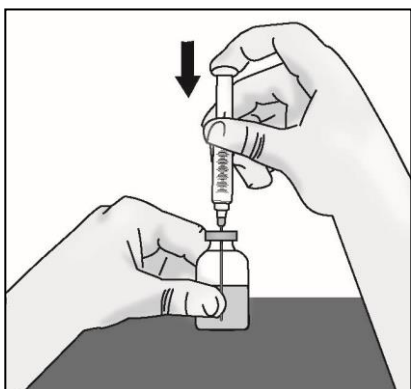


- b) Odciągnąć tłok, aby napełnić strzykawkę powietrzem w ilości równej ilości roztworu w fiolce.

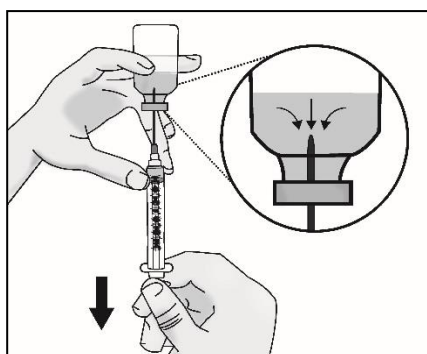


- c) Zdjąć nasadkę z igły zdecydowanym ruchem, nie dotykając igły. Nie naciskać tłoka strzykawki.

Krok 3: Pobrać lek TAKHZYRO do strzykawki i zmienić igłę na igłę do wstrzyknięć z ostrą końcówką

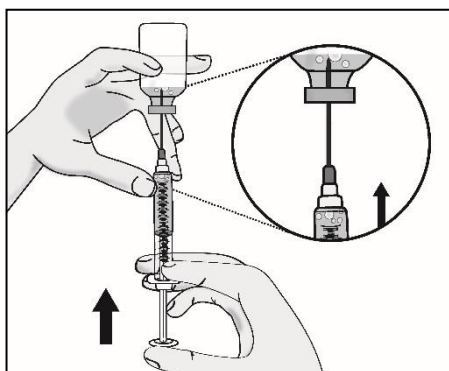


- a) Wbić igłę w środek gumowego korka.
- b) Nacisnąć tłok, aby wprowadzić powietrze do fiolki, i przytrzymać tłok.



- c) Powoli obrócić fiolkę do góry dnem, z dołączoną igłą i strzykawką. Odciągnąć tłok, aby **pobrać pełną dawkę** z fiolki.

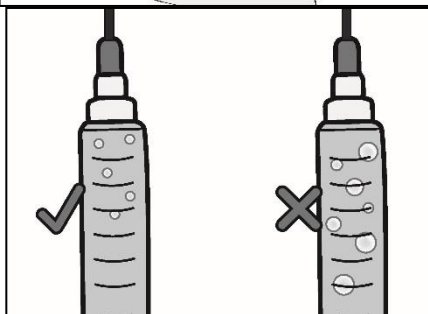
Ważne: Należy trzymać końcówkę igły w roztworze, aby uniknąć wciągania powietrza podczas odciągania tłoka.



- d) Usunąć duże pęcherzyki powietrza, delikatnie stukając w strzykawkę palcami, aż pęcherzyki uniosą się do górnej części strzykawki.

Powoli naciskać tłok, umożliwiając powrót powietrza do fiolki, aż roztwór dotrze do górnej części strzykawki.

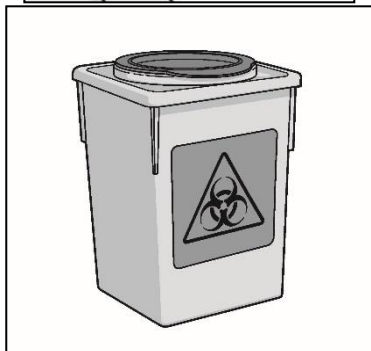
Powtarzać te kroki, aż zostaną usunięte duże pęcherzyki powietrza.



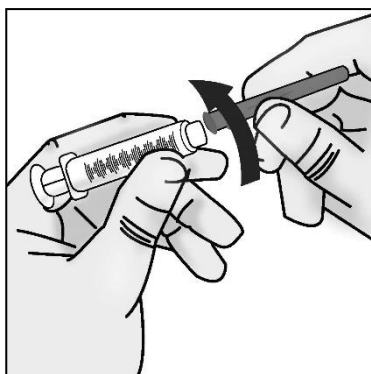


- e) Nie wyjmując igły z fiolki, odkręcić strzykawkę, przytrzymując górną część igły i obracając strzykawkę przeciwnie do ruchu wskazówek zegara.

Ponownie ustawić strzykawkę pionowo.



- f) Umieścić igłę do pobierania o rozmiarze 18G z tępą końcówką oraz fiolkę w pojemniku na ostre odpady medyczne.

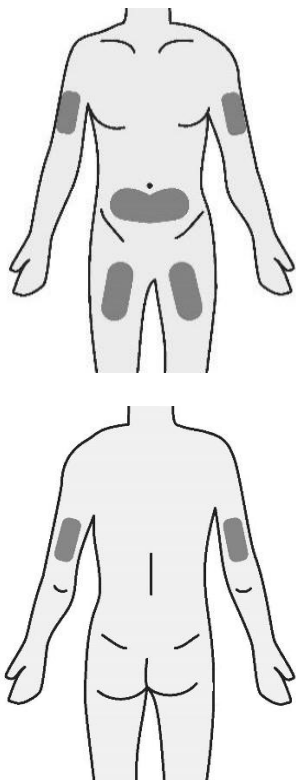


- g) Nakręcić igłę do wstrzyknięć o rozmiarze 27G x 13 mm z ostrą końcówką na strzykawkę.

Ważne: Podczas zakładania igły na strzykawkę nie należy zdejmować nasadki z igły.

Nie stosować igły do pobierania z tępą końcówką, aby wstrzyknąć lek TAKHZYRO, ponieważ może to spowodować ból i krwawienie.

Krok 4: Wybrać i przygotować miejsce wstrzyknięcia



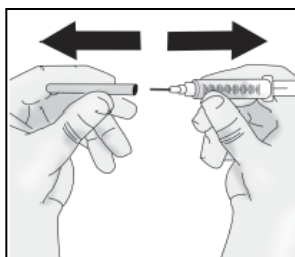
- a) Wybrać miejsce wstrzyknięcia na brzuchu, udzie lub górnej części ramienia. Wstrzyknięcie należy podać podskórnie.
- b) Wyczyścić miejsce wstrzyknięcia za pomocą gazika nasączonego alkoholem i pozostawić do całkowitego wyschnięcia skóry.

Ważne:

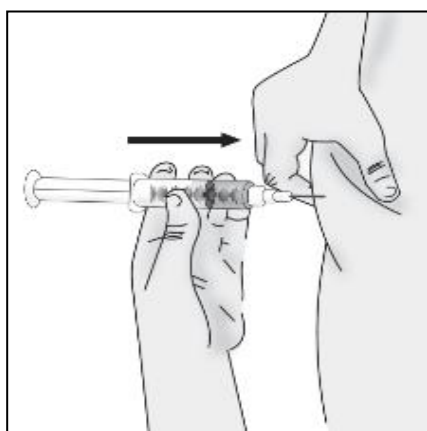
- Dla zdrowia skóry ważne jest, aby wstrzyknięcia były wykonywane w różnych miejscach na ciele.
- Obszar wybrany do wstrzyknięcia powinien znajdować się co najmniej 5 cm od jakichkolwiek blizn lub pępka. Nie należy wybierać obszaru, który jest posiniaczony, spuchnięty lub bolesny.
- Nie zaleca się wstrzykiwania w zewnętrzną część ramienia, jeśli pacjent sam wykonuje wstrzyknięcie.

Krok 5: Wstrzyknąć lek TAKHZYRO

- c) Zdjąć nasadkę z igły umieszczonej na strzykawce, nie dotykając igły. Nie naciskać tłoka strzykawki. Nie dotykać końcówki igły i nie dotykać nią innej powierzchni.

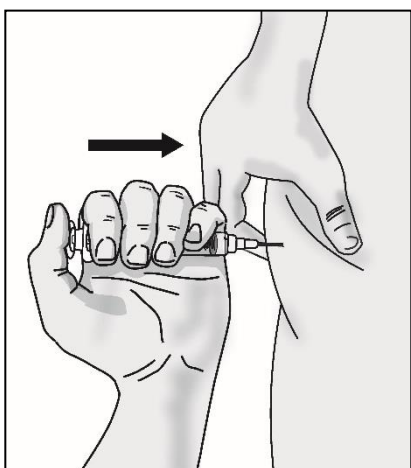


Ważne: Wstrzyknąć lek TAKHZYRO w ciągu 2 godzin od przygotowania strzykawki do wstrzykiwań w temperaturze pokojowej. Alternatywnie strzykawkę do wstrzykiwań można też umieścić w lodówce, w temperaturze od 2°C do 8°C, w którym to przypadku należy ją zużyć w ciągu 8 godzin.

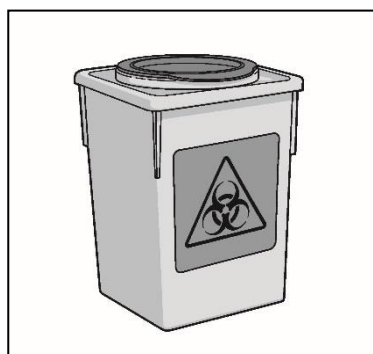


- d) Delikatnie chwycić około 3 cm skóry w oczyszczonym miejscu wstrzyknięcia i wprowadzić igłę.

Ważne: Należy wstrzyknąć lek w przestrzeń podskórną, która nie znajduje się zbyt płytko (warstwa skóry) lub zbyt głęboko (mięśnie).



- e) Powoli naciskać tłok do momentu, kiedy wstrzyknięty zostanie cały lek. Puścić fałd skórny i delikatnie wyjąć igłę. Nie nakładać nasadki na igłę.



- f) Umieścić igłę do wstrzyknięć o rozmiarze 27G x 13 mm z ostrą końcówką oraz strzykawkę w pojemniku na ostre odpady medyczne.