

Pakendi infoleht: teave kasutajale

Diphereline 3,75 mg toimeainet prolungeeritult vabastava süstesuspensiooni pulber ja lahusti Triptoreliin

Enne ravimi kasutamist lugege hoolikalt infolehte, sest siin on teile vajalikku teavet

- Hoidke infoleht alles, et seda vajadusel uuesti lugeda.
- Kui teil on lisaküsimusi, pidage nõu oma arsti või apteekriga.
- Ravim on välja kirjutatud üksnes teile. Ärge andke seda kellelegi teisele. Ravim võib olla neile kahjulik, isegi kui haigusnähud on sarnased.
- Kui teil tekib ükskõik milline kõrvaltoime, pidage nõu oma arsti või apteekriga. Kõrvaltoime võib olla ka selline, mida selles infolehes ei ole nimetatud. Vt lõik 4.

Infolehe sisukord:

1. Mis ravim on Diphereline 3,75 mg ja milleks seda kasutatakse
2. Mida on vaja teada enne Diphereline 3,75 mg kasutamist
3. Kuidas Diphereline 3,75 mg kasutada
4. Võimalikud kõrvaltoimed
5. Kuidas Diphereline 3,75 mg säilitada
6. Pakendi sisu ja muu teave

1. Mis ravim on Diphereline 3,75 mg ja milleks seda kasutatakse

Diphereline 3,75 mg on loodusliku gonadotropiini vabastajahormooni analoog.

Diphereline 3,75 mg kasutatakse:

- kõrge riskiga lokaalse või lokaalselt levinud eesnäärmevähi raviks kombinatsioonis kiiritusraviga;
- metastaseerunud eesnäärmevähi raviks;
- genitaalsete ja ekstragenitaalsete endometrioosi (I kuni IV staadium) korral;
- emaka müoomide raviks enne müomektoomiat või kui kirurgiline ravi ei ole võimalik;
- varase puberteedi (enne 8.-ndat eluaastat tüdrukutel ja enne 10.-ndat eluaastat poistel) korral;
- naiste viljatuse korral - ovulatsiooni indutseerimiseks kombinatsioonis teiste gonadotropiinidega, millele järgneb kunstliku viljastamise protseduur ja embrüo ülekanne.
- rinnavähi korral. Diphereline 3,75 mg kasutatakse hormoonisõltuva varases staadiumis rinnavähi raviks premenopausis naistel, kes on saanud keemiaravi.
- Diphereline 3,75 mg kasutatakse koos teiste hormoonravimitega. Kui teil on suur risk, et vähk tuleb tagasi, palutakse teil lisaks võtta ravimit nimega „tamoksifeen“ või aromataasi inhibiitorit, ravimit nimega „eksemestaan“. Teid ravitakse triptoreliiniga vähemalt 6...8 nädalat, enne ravimi eksemestaan võtmise alustamist.
- Pidage meeles lugeda selle ravimi infolehte, mida võtate koos triptoreliiniga.

2. Mida on vaja teada enne Diphereline 3,75 mg kasutamist

Ärge kasutage Diphereline 3,75 mg:

- Kui te olete toimeaine triptoreliin või selle ravimi mis tahes koostisosade (loetletud lõigus 6) suhtes allergiline;
- kui te olete rase või toidate last rinnaga;
- kui te kasutate Diphereline 3,75 mg rinnavähi raviks, ärge kasutage „aromataasi inhibiitorit“ enne, kui teid on vähemalt 6...8 nädalat ravitud Diphereline 3,75 mg-ga.

Hoiatused ja ettevaatusabinõud

Enne Diphereline 3,75 mg kasutamist pidage nõu oma arsti või apteekriga.

Diphereline 3,75 mg kasutataval patsientidel on esinenud depressiooni, mis võib olla tõsine. Kui teid ravitakse Diphereline 3,75 mg ja teil esineb meeleolu langus, pöörduge arsti poole.

Arst võib ravi ajal jälgida teie depressiooni.

Meestel:

- Kui te kasutate verd vedeldavaid ravimeid võib süstekohal tekkida verevalum.
- Ravi alguses suureneb testosteroonisisaldus veres, mistõttu võivad vähiga seotud sümptomid halveneda.

Võtke ühendust oma arstiga, kui see juhtub. Arst saab sümptomeid leevendada, andes teile antiandrogeene.

Esimeste ravinädalate jooksul Diphereline 3,75 mg-ga nagu ka teiste GnRH analoogidega, on üksikutel juhtudel esinenud seljaaju kompressiooni või kuseteede takistust (urineerimise ajal). Arst jälgib teid ja annab teile ravimeid, kui see peaks juhtuma. Pärast kirurgilist kastratsiooni ei vähenda triptoreliin testosteroonitaset veres ja seega ei kasutata triptoreliini raviks pärast orhidektoomiat.

Hüpofüüsi gonadotropiini sekretsiooni diagnostilised testid ravi ajal või pärast ravi lõppu Diphereline 3,75 mg-ga võivad olla eksitavad.

Täiskasvanutel võib gonadotropiini vabastajahormooni analoogide pikaajaline kasutamine põhjustada luukoe kadu ja suurendada osteoporoosi riski, eriti kui te tarvitate ohtralt alkoholi, suitsetate või teie perekonna anamneesis on osteoporoosi juhtumeid (luude hõrenemine), kui te ei söö korralikult või kasutate krambivastaseid ravimeid (epilepsia või krambihooegade vastu) või kortikosteroide (steroide). Kui teil on probleeme luudega, nagu osteoporoos, peate sellest rääkima oma arstile. See võib mõjutada arsti otsust, kuidas ta teid ravima hakkab. Kui teil on suhkurtõbi või südameprobleemid, rääkige sellest oma arstile.

Kui teil on ükskõik, milline südame- või veresoonkonna probleem, kaasaarvatud probleem südamerütmiga (arütmia) või kui teid ravitakse nende seisundite tõttu, teavitage sellest oma arsti. Südame rütmihäired võivad süveneda Diphereline 3,75 mg kasutamisel.

Kui teil on hüpofüüsi healoomuline kasvaja, millest te ei olnud varem teadlik, võib see ravi ajal Diphereline 3,75 mg-ga ilmsiks tulla. Sümptomiteks sel juhul on äkiline peavalu, nägemisprobleemid ja silmade halvatus.

Naistel:

Täiskasvanutel võib GnRH analoogide pikaajaline kasutamine põhjustada luude hõrenemist, eriti kui te tarvitate ohtralt alkoholi, suitsetate või teie perekonna anamneesis on osteoporoosi juhtumeid (seisund, mis mõjutab teie luude tugevust), kui te ei söö korralikult või kasutate krambivastaseid ravimeid (epilepsia või krambihooegade vastu) või kortikosteroide (steroide). Kui teil on probleeme luudega, nagu osteoporoos, peate sellest rääkima oma arstile. See võib mõjutada arsti otsust, kuidas ta teid ravima hakkab.

Esimesel ravikuul võib teil esineda verejooksu tupest. Pärast seda menstruatsioon tavaliselt lakkab. Rääkige arstile, kui teil esineb verejooks pärast esimest ravikuud. Menstruatsioon taastub 2 kuni 3 kuud pärast viimast süstet. Mittehormonaalset kontratseptsiooni peate kasutama alates esimesest ravikuust kuni 1 kuu pärast viimast süstet, juhul kui teid ei ravita viljatuse probleemide tõttu.

Kui te kasutate Diphereline 3,75 mg rinnavähi korral:

Kui teil on mingi põhjus, mis mõjutab teie luid, näiteks osteoporoos, teavitage oma arsti. See võib mõjutada arsti otsust, kuidas ta teid ravib. Kui teil on osteoporoosi risk, teeb teie arst enne ravi alustamist luukoe skaneeringu ja jälgib teid ravi ajal.

Kui teil on diabeet või kõrge vererõhk, teavitage arsti. Arst kontrollib teie veresuhkru sisaldust ja vererõhku ravi ajal.

Kui teil on depressioon, teavitage oma arsti. Arst võib ravi ajal jälgida teie depressiooni.

Lastel:

Algne munasarjade stimulatsioon võib põhjustada tüdrukutel vähest veritsust tupest.

Rääkige arstile kui teil on progresseeruv ajukasvaja.
Kui mõni nimetatud probleem teid puudutab, rääkige sellest oma arstile.

Muud ravimid ja Diphereline 3,75 mg

Teatage oma arstile või apteekrile, kui te kasutate või olete hiljuti kasutanud või kavatsete kasutada mis tahes muid ravimeid.

Diphereline 3,75 mg võib avaldada koostoimet mõnede südamerütmihäirete korral kasutatavate ravimitega (nagu kinidiin, prokaiinamiid, amiodaroon ja sotalool) või võib suurendada südamerütmi probleeme, kui seda kasutada koos mõnede teiste ravimitega (nagu metadoon (kasutatakse valuvaigistamiseks ja ravimsõltuvuse võõrutusravis), moksifloksatsiin (antibiootikum), või koos antipsühhootiliste ravimitega raskete psüühikahäirete ravimisel).

Meestel:

Kuna testosterooni taset alandavad ravimid võivad mõjutada südame rütmi, peab teie arst ettevaatlikkusega suhtuma teie poolt niisuguste ravimite kasutamisse, mis võivad mõjutada südame rütmi (nagu kinidiin, prokaiinamiid, amiodaroon, sotalool).

Rasedus, imetamine ja viljakus

Kui te olete rase, imetate või arvate end olevat rase või kavatsete rasestuda, pidage enne selle ravimi kasutamist nõu oma arsti või apteekriga.

Ravimit ei tohi raseduse ja imetamise ajal kasutada.

Ärge kasutage Diphereline 3,75 mg kui te soovite rasestuda (välja arvatud juhul, kui triptoreliin ei ole osa viljatusravi programmist).

Autojuhtimine ja masinatega töötamine:

Te võite tunda peapööritust, väsimust või teil võivad tekkida nägemisprobleemid nagu ähmane nägemine. Need on ravimi või teie haiguse võimalikud kõrvaltoimed. Kui te kogete mõnda nimetatud toimet ei tohi juhtida autot ega käsitseda masinaid.

3. Kuidas Diphereline 3,75 mg kasutada

Kasutage seda ravimit alati täpselt nii, nagu arst või apteeker on teile selgitanud. Kui te ei ole milleski kindel, pidage nõu oma arsti või apteekriga.

Tavaline annus on 1 lihasesisene süste iga 28 päeva järel. Ravimi täpse annuse määrab arst.

Lastele: annus määratakse vastavalt kehakaalule.

Lastele kehakaaluga üle 30 kg: 3,75 mg Diphereline'i 1 lihasesisene süste iga 28 päeva järel.

Lastele kehakaaluga 20 kuni 30 kg: 2/3 Diphereline 3,75 mg-st manustada lihasesiseselt iga 28 päeva järel, s.t. manustada kaks kolmandikku (mahuliselt) valmissegatud suspensioonist.

Lastele kehakaaluga alla 20 kg: 0,5 Diphereline 3,75 mg, st manustada pool (mahuliselt) valmissegatud suspensioonist lihasesiseselt iga 28 päeva järel.

Kui teil on tunne, et Diphereline toime on liiga tugev või liiga nõrk, pidage nõu oma arstiga.

Rinnavähk.

Soovitav Diphereline 3,75 mg annus on üks lihasesisene süste iga nelja nädala järel (28 päeva järel). Ravi võib kesta kuni viis aastat.

Diphereline 3,75 mg kasutatakse koos ravimiga „tamoksifeen“ või „aromataasi inhibiitor“, näiteks eksemestaan. Kui peate võtma aromataasi inhibiitorit, ravitakse teid vähemalt 6 kuni 8 nädalat Diphereline 3,75 mg-ga enne, kui alustate ravi selle ravimiga. Te saate vähemalt kaks Diphereline 3,75 mg süstet (süstete vahe 4 nädalat), enne kui alustate selle ravimi võtmist.

Kui te lõpetate Diphereline 3,75 mg kasutamise.

Ärge lõpetage ravi Diphereline 3,75 mg-ga enne arstiga konsulteerimist. See on eriti oluline, kui te kasutate koos triptoreliiniga aromataasi inhibiitorit, kuna ravi lõpetamine võib põhjustada östrogeenide taseme suurenemist. Teie arst jälgib teie östrogeenide taset ravi kestel Diphereline 3,75 mg-ga.

Kui te lõpetate ravi Diphereline 3,75 mg-ga, peate ühe kuu jooksul lõpetama ravi ka aromataasi inhibiitoriga.

4. Võimalikud kõrvaltoimed

Nagu kõik ravimid, võib ka Diphereline 3,75 mg põhjustada kõrvaltoimeid, kuigi kõigil neid ei teki. Paljud kõrvaltoimed on põhjustatud testosteroonitaseme muutusest organismis nagu kuumahood ja libiido langus.

Harva võib esineda allergilist reaktsiooni. Rääkige oma arstile viivitamatult kui teil tekivad niisugused sümptomid nagu neelamis-ja/või hingamisraskused, huulte, näo-, kõri- või keeleturse, lööve.

Teiste triptoreliini -ravimite kasutamisel on pärast nahaalust süstet aeg-ajalt esinenud survetundlikku infiltratsiooni süstekohal.

Kõrvaltoimed meestel:

Väga sage (esineb rohkem kui ühel patsiendil 10-st):

- kuumahood
- nõrkus
- liigne higistamine
- seljavalu
- surin ja "nõelad" jalgades
- libiido vähenemine
- impotentsus

Sage (esineb rohkem kui ühel patsiendil 100 -st)

- iiveldus, suukuivus
- valu, verevalu süstekohas, punetus jaturse süstimisel, lihas-ja luuvälu, valu kätes ja jalgades, tursed (vedeliku kogunemine kudesse), alakõhuvalu, kõrge vererõhk
- allergiline reaktsioon
- kehakaalu tõus
- peapööritus, peavalu
- libiido kadumine, depressioon, meeleolu kõikumised

Aeg-ajalt (esineb rohkem kui ühel patsiendil 1000 -st):

- trombotsüütide arvu suurenemine
- oma südamelõkkide kuulmine
- kohin kõrvus (tinnitus), tasakaaluhäired, ähmane nägemine
- kõhuvalu, kõhukinnisus, kõhulahtisus, oksendamine
- uimasus, tugevad külmavärinad, mida seostatakse higistamise ja palavikuga, unisus, valu
- mõnede vereanalüüside tulemuste kõrvalekalded normist (kaasa arvatud maksafunktsiooni testid), vererõhu tõus
- kehakaalu vähenemine
- söögiisu kadu, söögiisu suurenemine, podagra (äge valu ja turse liigestes, suures varbas), suhkurtõbi, lipiidide ülehulk veres
- liigesvalu, lihaskrambid, lihasnõrkus, lihasvalu, paistetused ja valutundlikkus, luuvälu
- tundetus või tuimus
- unetus, ärrituvus

- rinnanäärmete suurenemine meestel, valu rinnanäärmetes, munandite mõõtmete vähenemine, valu munandites
- hingamisraskused
- akne, kiilaneemine, sügelus, lööve, nahapunetus
- öine urineerimine, urineerimisprobleemid
- ninaverejooks

Harv (esineb rohkem kui ühel patsiendil 10 000 -st):

- naha punetus
- ebanormaalne tunne silmades, ähmane nägemine või nägemishäired
- täiskõhutunne, puhitus, maitsehäired
- rinnavalgu
- raskused seismisel
- gripilaadsed sümptomid, palavik
- anafülaktiline reaktsioon (tõsine allergiline reaktsioon, mis võib põhjustada peapööritust või hingamisraskust)
- nina-/kurgupõletik
- liigeste jäikus, liigeste turse, lihasluukonna jäikus, osteoartriit
- mälukaotus
- segasus, vähenenud aktiivsus, ülevustunne
- õhupuudus lamamisel
- villid
- madal vererõhk

On andmeid ka muutuste kohta EKG-s (QT intervalli pikenemine).

Turuletulekujärgsete uuringute käigus on esinenud ka järgmisi kõrvaltoimeid: anafülaktiline reaktsioon (tõsine allergiline reaktsioon, mis võib põhjustada hingamisraskust või peapööritust), üldine ebamugavustunne, rahutus ja kiire kuplade tekkimine naha- või limaskestade tursete tõttu, uriinipidamatus. Kui teil on hüpofüüsi healoomuline kasvaja, millest te varem ei olnud teadlik, siis võidakse see avastada ravi käigus Diphereline 3,75 mg-ga.

Sümptomite hulgas on äkiline peavalu, nägemisprobleemid ja silmalihaste halvatus.

Patsientidel, keda ravitakse Diphereline 3,75 mg võib esineda vere valgeliblede arvu suurenemist nagu ka teiste GnRH analoogide puhul.

Kõrvaltoimed naistel:

Paljud kõrvaltoimed on põhjustatud östrogenide taseme muutusest organismis.

Väga sage: peavalu, libiido langus, meeleolu muutused, unehäired, rinnanäärme häired, munasarjade hüperstimulatsiooni sündroom, valu seksuaalvahekorra ajal või pärast seda, valuperioodid, genitaalverejooks, tupevalu, tupekuivus, liighigistamine, akne, rasune nahk ja kuumahood.

Sage: rindade valulikkus, lihaskrambid, liigeste valulikkus, kehakaalu tõus, halb enesetunne, depressioon, närvilisus valu või ebamugavustunne alakõhus, punetus, valu ja/või põletik süstekohas.

Lisaks on esinenud kõrvaltoimeid nagu oksendamine, ninaverejooks, üldine ebamugavustunne, vererõhu tõus, lihaskrambid ja lihaskrambid, segasus, peapööritus, „äraoleku“ perioodid, huulte, näo-, kõri- ja/või keeleturse, nahalööve, hingamisraskused, ebanormaalne tunne silmades ja/või nägemishäired.

Viljatuse ravi ajal võivad gonadotropiinid koos triptoreliiniga põhjustada valu alakõhus ja/või kõhuvalu ning õhupuudust. Kui see peaks juhtuma, rääkige sellest arstile niipea kui võimalik.

Kõrvaltoimed, mis on esinenud Diphereline 3,75 mg kasutamisel rinnavähi raviks kombinatsioonis tamoksifeeni või aromataasi inhibiitoriga.

Väga sageli esinevad kõrvaltoimed (esinevad rohkem kui 1 patsiendil 10-st): iiveldus, väga suur väsimustunne, liigese- ja lihaskrambid, osteoporoos, kuumahood, liigne higistamine, unehäired,

depressioon, libiido vähenemine, tupe kuivus, valu seksuaalvahekorra ajal, uriinipidamatus, vererõhu tõus.

Sageli esinevad kõrvaltoimed (esinevad 1 kuni 10 patsiendil 100-st): diabeet, kõrge veresuhkru sisaldus veres (hüperglükeemia), valu, verevalumid, punetus ja turse süstekohas, allergiline reaktsioon, luumurrud, tromb veresoones.

Aeg-ajalt esinevad kõrvaltoimed (esinevad 1 kuni 10 patsiendil 1000-st): ajuverejooks, vähene aju - või südame verevarustus.

Harva esinevad kõrvaltoimed (esinevad 1 kuni 10 patsiendil 10 000-st): muutus EKG-s (QT-intervalli pikenemine).

Kõrvaltoimed lastel:

Sage: tupeverejooks võib tüdrukutel esineda esimese ravikuu jooksul.

Lisaks on sagedased kõrvaltoimed: süstekoha reaktsioonid (punetus, põletik ja/või valu), peavalu, kuumahood ja/või ülitundlikkusreaktsioonid.

On andmeid ka kõrvaltoimetest nagu kehakaalu tõus, vererõhu tõus, ähmane või ebanormaalne nägemine, kõhuvalu ja/või ebamugavustunne, oksendamine, ninaverejooks, halb enesetunne, lihasvalu, meeleolu muutused, närvilisus ja nahalööve.

Kui ükskõik milline kõrvaltoimetest muutub tõsiseks või kui te märkate mõnda kõrvaltoimet, mida selles infolehes ei ole nimetatud, palun rääkige sellest oma arstile.

Kõrvaltoimetest teavitamine

Kui teil tekib ükskõik milline kõrvaltoime, pidage nõu oma arsti või apteekriga. Kõrvaltoime võib olla ka selline, mida selles infolehes ei ole nimetatud. Kõrvaltoimetest võite ka ise teavitada www.ravimiamet.ee kaudu. Teavitades aitate saada rohkem infot ravimi ohutusest.

5. Kuidas Diphereline 3,75 mg säilitada

See ravimpreparaat ei vaja säilitamisel eritingimusi.

Hoida seda ravimit laste eest varjatud ja kättesaamatus kohas!

Ärge kasutage Diphereline 3,75 mg pärast kõlblikkusaega, mis on märgitud karbil pärast {kuupäev PP.KK.AAAA}. Kõlblikkusaeg viitab selle kuu viimasele päevale.

Ärge visake ravimeid kanalisatsiooni ega olmejäätmete hulka. Küsige oma apteekrilt, kuidas visata ära ravimeid, mida te enam ei kasuta. Need meetmed aitavad kaitsta keskkonda.

6. Pakendi sisu ja muu teave

Mida Diphereline 3,75 mg sisaldab:

Toimeaine on triptoreliin. Üks annus (viaal) süstesuspensiooni pulbrit sisaldab 3,75 mg triptoreliini.

Abiained on:

Pulber: D,L – laktiid-koglükoliidpolümeer, mannitool (E421), naatriumkarmelloos, polüsorbaat–80.

Lahusti: mannitool (E421) ja süstevesi.

Kuidas Diphereline 3,75 mg välja näeb ja pakendi sisu:

Diphereline 3,75 mg toimeainet prolungeeritult vabastava süstesuspensiooni pulber (prolongeeritud toimega 28 päevaks) viaalis + 2 ml ampull lahustiga + süstal + 2 nõela karbis. Süstenõel on varustatud kaitsega.

Müügiloa hoidja:

Ipsen Pharma

65, quai Georges Gorse

92100 Boulogne Billancourt

Prantsusmaa

Tootja:

IPSEN PHARMA BIOTECH

Parc d'Activités du Plateau de Signes

chemin départemental N° 402, 83870 Signes

Prantsusmaa

Infoleht on viimati uuendatud jaanuaris 2018.

Järgnev informatsioon on mõeldud ainult meditsiinipersonalile:

KASUTUSJUHEND

1 - PATSIENDI ETTEVALMISTUS

Patsient peab olema kõhuliasendis, tuharanahk desinfitseeritud. Seda tuleb teha esimeses järjekorras, sest niipea, kui triptoreliin on lahustatud, tuleb see kohe süstida.

2 - SÜSTE ETTEVALMISTAMINE

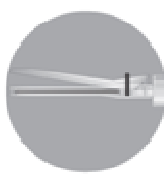
Karbis on 2 nõela:

Nõel 1: 20G (38 mm pikkusega) ohutuskatteta nõel pulbri lahustamiseks

Nõel 2: 20G (38 mm pikkusega) ohutuskattega nõel süstimiseks

Nõel 1 - 38 mm

Nõel 2 - 38 mm



Mullikeste olemasolu lüofilisaadi pinnal on ravimpreparaadi loomulik välimus.

2a

Võtke karbist välja lahustit sisaldav ampull. Koputage ampulli tipule, et kogu vedelik langeks ampulli allosasse.

Asetage ohutuskatteta **nõel 1** süstla otsa. Ärge eemaldage veel nõela kaitset.

Murdke ampulli kael (püstises asendis).



Eemaldage nõelalt 1 kaitse. Torgake nõel ampulli ja tõmmake kogu lahusti lahustiampullist süstlasse.



Pange lahustit sisaldav süstal kõrvale.

2b

Võtke viaal pulbriga, koputage viaali, et viaali ülaossa jääda võinud pulber langeks tagasi viaali põhja. Eemaldage viaali plastkork.

Võtke uuesti kätte lahustit sisaldav süstal ja suruge nõel läbi kummikorgi vertikaalselt viaali. Kandke lahusti aeglaselt viaali, loputades selle ülaosa.



2c

Tõmmake nõel 1 lahuse ülaossa. Ärge võtke nõela viaalist välja.

Loksutage viaali horisontaalselt kuni ühtlase lahuse saamiseni. Ärge pöörake viaali ümber.

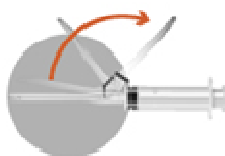


Loksutage niikaua, kuni olete saanud ühtlaselt homogeense piimja suspensiooni.

Tähtis: kontrollige osakeste puudumist enne suspensiooni süstlasse tõmbamist (osakeste olemasolul loksutage õrnalt kuni täiesti ühtlase suspensiooni saamiseni).

2d

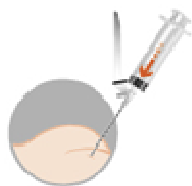
Kui suspensioon on homogeenne, lükake nõel alla ja tõmmake viaali pööramata kogu suspensioon süstlasse. Viaali põhja jäänud suspensioonijääk tuleb hävitada. Põhjajäänud jäägi koguse korvab algselt lisatud väike ülehulk.



Võtke kinni nõela värvilisest otsast ja eemaldage suspensiooni valmistamiseks kasutatud nõel 1. Asetage ohutuskattega nõel 2 süstla otsa.

Eemaldage ohutuskate nõelalt süstla suunas kaitse.
Ohutuskate jääb teie poolt pandud asendisse.
Eemaldage nõela kaitse. Suruge õhk süstlast välja vahetult enne süstimist.

3 – LIHASESISENE SÜSTIMINE



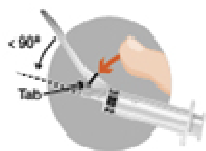
Sadestumise vältimiseks süstige kohe desinfitseeritud tuharalihasesse.

4 – PÄRAST SÜSTIMIST

Lukustage ohutuskate kasutades ühe käe tehnikat. Märkus: hoidke sõrme kogu aeg nupu taga.

Ohutuskatte lukustamiseks on kaks võimalust:

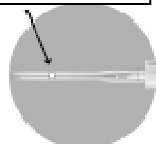
meetod A: suruge nuppu pöidlaga ettepoole



või

meetod B: suruge kate nõelale.

Lukustatud



Mõlemal juhul suruge alla kindla kiire liigutusega kuni on kuulda “klikk”.

Vaadake üle, et nõel oleks kindlalt lukustunud.

Kasutatud nõelad, kasutamata suspensioon või muud järelejäänud materjalid tuleb hävitada vastavalt kohalikele nõuetele.