

Pakendi infoleht: teave kasutajale

OCTANINE, 500 RÜ, süstelahuse pulber ja lahusti OCTANINE, 1000 RÜ, süstelahuse pulber ja lahusti Inimese IX hüübimisfaktor

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, apteekri või meditsiiniõega.
- 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, apteekri või meditsiiniõega. Kõrvaltoime võib olla ka selline, mida selles infolehes ei ole nimetatud. Vt lõik 4.

Infolehe sisukord

1. Mis ravim on OCTANINE ja milleks seda kasutatakse
2. Mida on vaja teada enne OCTANINE kasutamist
3. Kuidas OCTANINE't kasutada
4. Võimalikud kõrvaltoimed
5. Kuidas OCTANINE't säilitada
6. Pakendi sisu ja muu teave

1. Mis ravim on OCTANINE ja milleks seda kasutatakse

OCTANINE kuulub ravimite rühma, mida nimetatakse hüübimisfaktoriteks ja see sisaldab inimese vere IX hüübimisfaktorit. See on spetsiaalne valk, mis suurendab vere hüübimisvõimet.

OCTANINE't kasutatakse verejooksu raviks ja profülaktikaks veritsushäirega (B-hemofiiliaga) patsientidel. See on haigus, mille korral verejooks võib kesta oodatust kauem. Selle põhjuseks on IX hüübimisfaktori kaasasündinud puudulikkus veres.

OCTANINE on pulbri ja lahustina süstelahuse valmistamiseks. Pärast lahustamist manustatakse seda intravenoosselt (süstitakse veeni).

2. Mida on vaja teada enne OCTANINE kasutamist

Ärge kasutage OCTANINE't:

- kui olete inimese IX hüübimisfaktori või selle ravimi mis tahes koostisosade (loetletud lõigus 6) suhtes allergiline.
- kui teil esineb hepariinist põhjustatud 2. tüüpi vereliistakute vähesus, mis tähendab vereliistakute arvu vähenemist veres pärast hepariini manustamist. Vereliistakud on rakud veres, mis aitavad verejooksu peatada. Hepariin on ravim, mida kasutatakse verehüüvete moodustumise vältimiseks.

Hoiatused ja ettevaatusabinõud

Enne OCTANINE'i kasutamist pidage nõu oma arsti või apteekriga.

- Nii nagu kõigi ravimite puhul, mis sisaldavad valke ja mida manustatakse veenisisesi, võivad ka selle ravimi puhul tekkida allergilist tüüpi ülitundlikkusreaktsioonid. OCTANINE sisaldab väga väikeseid koguseid inimvalke peale IX hüübimisfaktori ja hepariini. Ülitundlikkusreaktsioonide varajasteks nähtudeks on:
 - nahalööve,
 - nõgestõbi (urtikaaria),
 - pigistustunne rinnus,
 - kähisev hingamine,

- madal vererõhk,
- äge, raske allergiline reaktsioon (anafülaksia, kui mõni või kõik ülalnimetatud sümptomid arenevad kiiresti ning on intensiivsed).

Selliste sümptomite esinemisel lõpetage otsekohe süstimine ja konsulteerige arstiga.

Anafülaktilise šoki puhul peab arst alustama niipea kui võimalik šokivastast ravi.

- Kui te saate regulaarselt/korduvalt inimese vereplasmast toodetud IX faktori preparaate, võib arst soovitada teil kaalutleda A- ja B-hepatiidi vastu vaktsineerimist.
- On teada, et B-hemofiiliaga inimestel võivad areneda IX faktori inhibiitorid (neutraliseerivad antikehad), mida toodavad immuunrakud. Inhibiitorid võivad tõsta anafülaktilise šoki (raskete allergiliste reaktsioonide) riski. Seega, kui teil esineb allergiline reaktsioon, tuleb teid testida inhibiitori olemasolu suhtes. IX faktori inhibiitoritega patsiendid võivad olla enim ohustatud anafülaksiast, kui neid ravitakse IX faktoriga. Seetõttu võib arst otsustada manustada teile esimese IX faktori süsti meditsiinilise järelevalve all, kus on käepärast sobiv ravi allergiliste reaktsioonide vastu.
- IX faktori valgukontsentraadid võivad põhjustada teie veresoonte umbumist verehüübe tõttu. Selle riski tõttu, mis on kõrgem madala puhtusastmega preparaatide puhul, tuleb teid kontrollida pärast IX faktori preparaatide manustamist verehüüvete moodustumise nähtude osas, kui teil:
 - on fibrinolüüsi nähud (verehüübed, mis lammutatakse),
 - on dissemineeritud intravaskulaarne koagulatsioon (ulatuslik vere hüübimine veresoontes),
 - on diagnoositud maksahaigus,
 - on kindlaks tehtud südame-veresoonkonna ohutegurid,
 - on hiljuti teostatud kirurgiline operatsioon,
 - on kõrge risk verehüüvete moodustumiseks või dissemineeritud intravaskulaarseks koagulatsiooniks.

Kui mõni ülal nimetatud seisunditest kehtib teie kohta, manustab arst teile OCTANINE't ainult sel juhul, kui loodetav kasu ületab võimaliku riski.

- Pärast korduvat ravi inimese IX hüübimisfaktori preparaatidega tuleb patsiente jälgida neutraliseerivate antikehade (inhibiitorite) arenemise osas, mida tuleb kvantifitseerida Bethesda ühikutes (BÜ), kasutades sobivat bioloogilist testimist.

Verepreparaatide viirusohutus

- Kui ravimeid valmistatakse inimese verest või vereplasmast, kasutatakse kindlaid meetmeid, et vältida infektsioonide ülekandumist patsientidele. Nendeks meetmeteks on vere- ja plasmadoonorite hoolikas valimine, veendumaks, et need, kellel esineb infektsioonide olemasolu risk, jääksid välja, ning iga vereannetuse ja kogutud plasma testimine viiruse tunnuste suhtes. Selliste preparaatide tootjad lülitavad vere ja plasma tootmisprotsessi ka selliseid samme, mis võivad inaktiveerida või kõrvaldada viirusi. Vaatamata neile meetmetele ei saa täielikult välistada infektsiooni ülekandumise võimalust inimese verest või plasmast valmistatud ravimite manustamisel. See kehtib ka kõigi tundmatute või arenevate viiruste või muude infektsiooni tüüpide kohta.
- Rakendatavaid meetmeid peetakse efektiivseks kapsliga viiruste, nagu inimese immuunpuudulikkuse viirus (HIV), B-hepatiidi viirus ja C-hepatiidi viirus ning kapslita A-hepatiidi viiruse puhul. Rakendatavad meetmed võivad olla piiratud väärtusega kapslita viiruste, nagu parvoviirus B19 puhul. Parvoviirus B19 infektsioon võib olla tõsine rasedatel (loote infektsioon) ja pärsitud immuunsüsteemiga inimestel, või neil, kellel esineb teatavat tüüpi kehvreretus (nt sirprakuline aneemia või hemolüütiline aneemia).

Iga kord, kui teile manustatakse OCTANINE annus, on äärmiselt soovitatav üles märkida preparaadi nimetus ja partiinumber, et säilitada andmed kasutatud partiidest.

Lapsed

OCTANINE manustamisel vastsündinule tuleb last hoolikalt jälgida dissemineeritud intravaskulaarse koagulatsiooni sümptomite osas.

Muud ravimid ja OCTANINE

Teadaolevalt ei oma inimese IX hüübimisfaktori preparaadid koostoimeid teiste ravimpreparaatidega.

Teatage oma arstile või apteekrile, kui te võtate, olete hiljuti võtnud või kavatsete võtta mis tahes muid ravimeid.

Rasedus ja imetamine

IX faktori kasutamise kohta raseduse ja imetamise ajal kogemus puudub. Seetõttu tohib IX hüübimisfaktorit kasutada raseduse ja imetamise perioodil ainult kindla näidustuse korral.

Enne mis tahes ravimi kasutamist pidage nõu oma arsti või apteekriga.

Autojuhtimine ja masinatega töötamine

Toimeid autojuhtimise ja masinatega töötamise võimele ei ole täheldatud.

3. Kuidas OCTANINE't kasutada

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

OCTANINE't tuleb pärast kaasasoleva lahustiga lahustamist manustada veenisiseselt (süstida veeni). Kasutage ainult kaasasolevat süstimiskomplekti. Teiste süstimis-/infusiooniseadmete kasutamine võib põhjustada lisariske ja ravi ebaõnnestumist.

Ravi tuleb alustada sellise arsti järelevalve all, kellel on kogemusi hemofiilia ravis. Kui palju OCTANINE't te peate kasutama ja kui kaua peab asendusravi kestma, oleneb teie IX hüübimisfaktori puudulikkuse raskusastmest. Samuti oleneb see veritsuse kohast ja ulatusest ning teie kliinilisest seisundist.

Annuse arvestamine

Arst ütleb teile, kui sageli ja kui palju te peate OCTANINE't süstima.

IX hüübimisfaktori annust väljendatakse rahvusvahelistes toimeühikutes (RÜ). IX faktori aktiivsus plasmas viitab plasmas olemasoleva IX faktori kogusele. Seda väljendatakse kas protsendina (normaalse inimese vereplasma suhtes) või toimeühikutes (vereplasmas oleva IX faktori rahvusvahelise standardi suhtes).

Üks IX hüübimisfaktori aktiivsuse rahvusvaheline toimeühik (RÜ) võrdub IX hüübimisfaktori kogusega ühes milliliitris normaalses inimese vereplasmas. IX faktori vajaliku annuse arvestamine põhineb leiul, et IX faktori 1 RÜ kehakaalu 1 kg kohta tõstab vereplasmas oleva IX faktori aktiivsust 1 % võrra normaalsest aktiivsusest. Teile vajaliku annuse arvestamiseks mõõdetakse IX faktori aktiivsuse taset teie vereplasmas. See näitab, kui palju tuleb aktiivsust suurendada.

Vajalik annus arvestatakse järgmise valemi abil:

$$\text{Vajalikud ühikud} = \text{kehakaal (kg)} \times \text{IX faktori soovitud tõus (\%)} \text{ (RÜ/dl)} \times 0,8$$

Teie annuse suurus ja selle manustamissagedus olenevad teie ravivastusest ning seda otsustab raviarst. IX faktori preparaadid vajavad harva manustamist rohkem kui üks kord ööpäevas.

Teie ravivastus IX faktori preparaatidele võib erineda. Seetõttu tuleb teie IX faktori tasemeid ravi ajal mõõta, et välja arvestada õige annus ja infusiooni sagedus. Eriti kirurgiliste operatsioonide korral kasutab raviarst vere teste (plasma IX faktori aktiivsuse määramiseks), et hoolikalt jälgida asendusravi.

Verejooksu profülaktika:

Kui teil esineb raske B-hemofiilia, peate süstima 20...40 RÜ IX faktorit kehakaalu kg kohta. Pikaajaliseks profülaktikaks peate sellise annuse manustama kaks korda nädalas. Teie annust tuleb kohandada vastavalt ravivastusele. Mõnedel juhtudel – eriti noorematel patsientidel – võivad vajalikuks osutuda lühemad annustamisintervallid või suuremad annused.

Kasutamine lastel:

Uuringus, mis viidi läbi alla 6-aastaste lastega, oli manustatud annuse mediaan manustamispäeval 40 RÜ/kg.

Kui teie verejooksu ei saa inhibiitorite tõttu peatada:

Kui oodatav IX faktori aktiivsusetase ei saabu pärast süsti või verejooks ei peatu pärast õiget annust, peate sellest arsti teavitama. Arst kontrollib teie vereplasmat, et näha, kas teil on tekkinud IX faktori valguvastased inhibiitorid (antikehad). Need inhibiitorid võivad vähendada IX faktori aktiivsust. Sellisel juhul võib vajalikuks osutuda teistsuguse ravi valimine. Raviarst arutab seda teiega ning vajadusel soovib edasise ravi.

Kui te kasutate OCTANINE't rohkem kui ette nähtud

Inimese IX hüübimisfaktori üleannustamise sümptomeid ei ole teatatud. Sellegipoolest ei tohi soovitatud annust ületada.

4. Võimalikud kõrvaltoimed

Nagu kõik ravimid, võib ka see ravim põhjustada kõrvaltoimeid, kuigi kõigil neid ei teki.

- IX faktorit sisaldavate preparaatidega ravitud patsientidel on harva täheldatud ülitundlikkus- või allergilisi reaktsioone. Nendega võib kaasned:
 - tahtmatu veresoonte kokkutõmbumine (spasmid) koos näo-, suu- ja kõritursega,
 - põletus- ja torkimistunne infusiooni kohas,
 - külmavärinad,
 - nahaõhetus,
 - nahalööve,
 - peavalu,
 - nõgestõbi,
 - madal vererõhk,
 - väsimus,
 - iiveldus,
 - rahutus,
 - südamelöökide kiirenemine,
 - pigistustunne rinnus,
 - kihelus,
 - oksendamine,
 - kähisev hingamine.

Mõnedel juhtudel võivad need allergilised reaktsioonid viia raske reaktsioonini, mida nimetatakse anafülaksiaks ja millega võib kaasnedä šokk. Need reaktsioonid on enamasti seotud IX faktori inhibiitorite tekkega. Kui teil esineb mõni ülal nimetatud sümptomitest, palun teavitage sellest arsti.

- Kui teil on B-hemofiilia, võivad teil areneda IX faktorit neutraliseerivad antikehad (inhibiitorid). Need antikehad võivad lõpetada teie ravimi õige toimimise. Seda seisundit nimetatakse immunotolerantsuseks. Raviarst arutab seda teiega ning soovib vajadusel edaspidise ravi. Viidi läbi uuring, millesse oli kaasatud 25 B-hemofiiliaga last, kellest 6 patsienti ei olnud eelnevat ravi saanud. Uuringu jooksul ei täheldatud inhibiitoreid. Kõigi süstide taluvust hinnati kas “väga heaks” või “heaks”.
- Mõnedel B-hemofiiliaga patsientidel, kellel esinesid IX faktori inhibiitorid ja kes said immunotolerantsuse ravi ning kellel oli varem esinenud allergilisi reaktsioone, tekkis nefrootiline sündroom (raske neerukahjustus).

- Harvadel juhtudel võib esineda palavik.
- Madala puhtusastmega IX faktori preparaadid võivad harvadel juhtudel põhjustada verehüübe moodustumist veresoones. See võib esile kutsuda järgmisi tüsistusi:
 - südameatakk,
 - laialdane verehüüvete moodustumine veresoontes (dissemineeritud intravaskulaarne koagulatsioon),
 - verehüübed veenides (veenitromboos),
 - verehüübed kopsus (kopsuarteri trombemboolia).

Need kõrvaltoimed on sagedasemad, kui te kasutate madala puhtusastmega IX faktori preparaate ja esinevad vaid harva, kui kasutate kõrge puhtusastmega preparaate nagu OCTANINE.

- Preparaadis sisalduv hepariin võib põhjustada vereliistakute arvu järsku langust veres alla 100 000 mikroliitris ehk vähem kui 50 % esialgsest arvust. See on allergiline reaktsioon, mida nimetatakse “II tüüpi hepariin-indutseeritud trombotsütopeeniaks”. Harvadel juhtudel võib eelnevalt hepariini suhtes mitteülitundlikel patsientidel see vereliistakute arvu langus tekkida 6...14 päeva pärast ravi algust. Eelnevalt hepariini suhtes ülitundlikel patsientidel võib see muutus tekkida mõne tunni jooksul pärast ravi alustamist. Vereliistakute vähenemise sellise raske vormiga võib kaasneda või selle tulemuseks võib olla:
 - verehüübed arterites ja veenides,
 - veresoone ummistumine teisest piirkonnast tulnud verehüübega,
 - vere raske hüübimishäire, mida nimetatakse tarbimiskoagulopaatiaks,
 - naha kärbumine süste piirkonnas,
 - kirbuhammustuse taoline veritsus,
 - punatähnilisus nahal,
 - tõrvataoline iste.

Kui te märkate endal selliseid allergilisi reaktsioone, siis lõpetage otsekohe OCTANINE süstitid ning ärge tulevikus kasutage hepariini sisaldavaid ravimpreparaate. Kuna harva võib esineda selline toime vereliistakutele, peab raviarst teil hoolikalt kontrollima vereliistakute arvu, eriti ravi algul.

Ohutuse kohta ülekantavate haigusetekiitajate osas vt lõik 2.

Kõrvaltoimetest teavitamine

Kui teil tekib ükskõik milline kõrvaltoime, pidage nõu oma arsti, apteekri või meditsiiniõega. 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 OCTANINE't säilitada

Hoidke seda ravimit laste eest varjatud ja kättesaamatus kohas.

Hoida temperatuuril kuni 25°C.

Mitte lasta külmuda.

Hoida viaal välispakendis, valguse eest kaitstult.

Ärge kasutage seda ravimit pärast kõlblikkusaega, mis on märgitud etiketil ja karbil. Kõlblikkusaeg viitab selle kuu viimasele päevale.

Ravimi kasutusaegne keemilis-füüsikaline stabiilsus on tõestatud 72 tunni jooksul temperatuuril kuni 25°C.

Mikrobioloogilise saastatuse vältimiseks tuleb ravim kohe ära kasutada. Kui ravimit ei kasutata kohe, on kõlblikkusaeg ja säilitamistingimused kasutaja vastutusel ega tohiks tavaliselt ületada 24 tundi temperatuuril 2°C...8°C, välja arvatud juhul, kui manustamiskõlblikuks muutmine/lahjendamine on toimunud kontrollitud ja valideeritud aseptilistes tingimustes.

OCTANINE on ainult ühekordseks kasutamiseks. Ärge kasutage seda ravimit, kui täheldate häguseid või mittetäielikult lahustunud lahuseid.

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 OCTANINE sisaldab

- Toimeaine on inimese IX hüübimisfaktor.
- Teised koostisosad on hepariin, naatriumkloriid, naatriumtsitraat, arginiinvesinikkloriid ja lüsiinvesinikkloriid.
1 viaal ravimit OCTANINE 500 RÜ sisaldab kuni 69 mg naatriumi.
1 viaal ravimit OCTANINE 1000 RÜ sisaldab kuni 138 mg naatriumi. Te peate seda arvesse võtma, kui olete kontrollitud naatriumisaldusega dieedil.

Kuidas OCTANINE välja näeb ja pakendi sisu

OCTANINE on müügil kahe erinevas suuruses pakendina:

- OCTANINE 500 RÜ süstelahuse pulber ja lahusti, mis sisaldab nominaalselt 500 RÜ inimese IX hüübimisfaktorit viaali kohta.
Pärast lahustamist 5 ml süsteveega sisaldab preparaat ligikaudu 100 RÜ/ml inimese IX hüübimisfaktorit.
- OCTANINE 1000 RÜ süstelahuse pulber ja lahusti, mis sisaldab nominaalselt 1000 RÜ inimese IX hüübimisfaktorit viaali kohta.
Pärast lahustamist 10 ml süsteveega sisaldab preparaat ligikaudu 100 RÜ/ml inimese IX hüübimisfaktorit.

OCTANINE on toodetud inimdoonorite vereplasmast.

Tugevus toimeühikutes (RÜ) on määratud, kasutades Euroopa Farmakopöa üheastmelist hüübivustesti, võrreldes Maailma Terviseorganisatsiooni (WHO) rahvusvahelise standardiga. OCTANINE spetsiifiline aktiivsus on ligikaudu 100 RÜ/mg valku.

Pakendi kirjeldus:

OCTANINE on müügil kombineeritud pakendina, mis koosneb kahest karbist, mida hoiab koos kileriba:

Ühes karbis on 1 viaal süstelahuse pulbriga ja pakendi infoleht.

Teises karbis on viaal lahustiga (süsteveega); 5 ml OCTANINE 500 RÜ jaoks ja 10 ml OCTANINE 1000 RÜ jaoks.

Pakend sisaldab ka järgmisi meditsiiniseadmeid:

- 1 ühekordseks kasutamiseks mõeldud süstal
- 1 ülekandekomplekt (Mix2Vial™)
- 1 infusioonikomplekt (liblikkomplekt)
- 2 alkoholitampooni

Müügiloa hoidja ja tootja

Müügiloa hoidja:

Octapharma (IP) SPRL
Allée de la Recherche 65
1070 Anderlecht
Belgia

Tootjad:

Octapharma Pharmazeutika Produktionsges.m.b.H.
Oberlaaer Strasse 235
A-1100 Vienna
Austria

või

Octapharma S.A.S.
70-72 Rue du Maréchal Foch
67380 Lingolsheim
Prantsusmaa

Lisaküsimuste tekkimisel selle ravimi kohta pöörduge palun müügiloa hoidja kohaliku esindaja poole:

COVALENT oü
Lõõtsa 8,
11415 Tallinn
Tel: (+372) 6600945

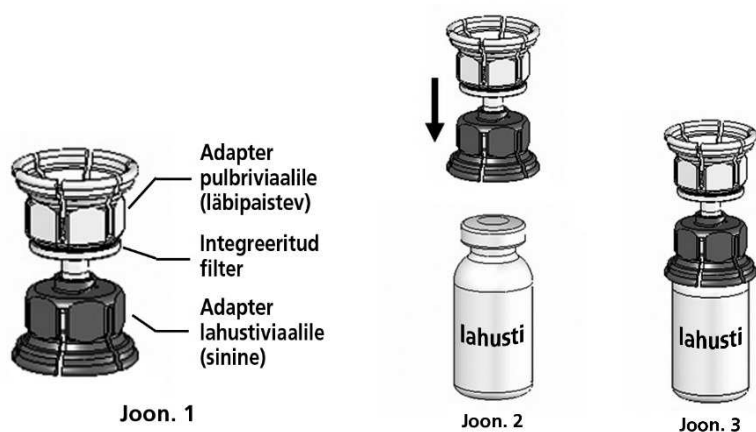
Infoleht on viimati uuendatud juunis 2018.

Koduse ravi juhend

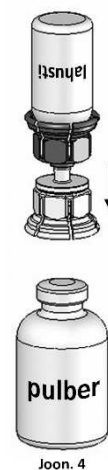
- Lugege kogu juhist ja järgige seda hoolikalt!
- Alljärgnevalt kirjeldatud protseduuri vältel peab säilitama steriilsust!
- Ärge kasutage OCTANINE't pärast kõlblikkusaega, mis on märgitud etiketil ja karbil.
- Süstlas olev lahus peab olema selge või kergelt pärlendav. Ärge manustage lahust, mis on hägune või sisaldab osakesi.
- Valmis süstelahus tuleb kohe ära kasutada, et vältida mikroobset saastumist.
- Kasutage ainult kaasasolevat manustamiskomplekti. Teiste süste-/infusioonivahendite kasutamine võib põhjustada täiendavaid riske ja ravi ebaõnnestumist.

Juhised süstelahuse valmistamiseks

1. Ärge kasutage ravimit, mis on äsja külmkapist võetud. Laske lahustil ja pulbril avamata viaalides soojeneda toatemperatuurini.
2. Eemaldage kaaned pulbriviaalilt ja lahustiviaalilt ning desinfitseerige kummikorgid ühega kaasasolevatest alkoholilapikestest.
3. Mix2Vial™ on kujutatud joonisel 1. Asetage lahustiviaal siledale pinnale ja hoidke kindlalt. Võtke Mix2Vial™ ja pöörake sinine ots allapoole. Asetage Mix2Vial™ sinine osa lahustiviaalile ja suruge tugevasti, kuni see kinnitub (Joonised 2 ja 3).



4. Asetage pulbriviaal siledale pinnale ja hoidke kindlalt. Võtke lahustiviaal koos sellele kinnitatud Mix2Vial™-ga ja pöörake lahustiviaal põhjaga ülespidi. Asetage Mix2Vial™ läbipaistev osa pulbriviaalile ja suruge tugevasti, kuni see kinnitub (Joonis 4). Lahusti voolab ise pulbriviaali.



5. Jättes mõlemad viaalid kinnitatuks, keerutage õrnalt pulbriviaali kuni pulber on lahustunud.
Lahustumine kestab toatemperatuuril vähem kui 10 minutit. Valmistamise käigus võib moodustuda pisut vahtu. Keerake Mix2Vial™ kahes eri osas lahti (Joonis 5).
Vaht kaob.

Kõrvaldage tühi lahustiviaal koos sellele kinnituva Mix2Vial™ sinise osaga.



Joon. 5

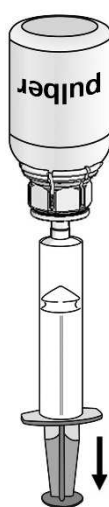
Süstimisjuhised

Ettevaatusabinõuna peab mõõtma teie pulsisagedust enne manustamist ja süstimise ajal. Kui pulsisagedus märgatavalt tõuseb, aeglustage süstimiskiirust või peatage manustamine lühikeseks ajaks.

1. Kinnitage süstal Mix2Vial™ läbipaistva osa külge. Keerake viaal põhjaga ülespidi ja tõmmake lahus süstlasse (Joonis 6).

Süstlas olev lahus peab olema selge või kergelt pärlendav.

Kui lahus on süstlasse tõmmatud, fikseerige kindlalt süstlakolb (hoides süstalt suunaga alla) ja eemaldage süstal Mix2Vial™ küljest (Joonis 7). Kõrvaldage tühi viaal koos sellele kinnituva Mix2Vial™ läbipaistva osaga.



Joon. 6



Joon. 7

2. Puhastage valitud süstekoht teise kaasasoleva alkoholilapikesega.
3. Kinnitage kaasasolev süstenõel süstla külge.
4. Punkteerige süstenõelaga valitud veeni. Kui te kasutasite žgutti veeni esiletoomiseks, siis eemaldage žgutt enne, kui hakkate OCTANINE' t süstima.
Verd ei tohi voolata süstlasse, sest võivad tekkida fibrinhüübed.
5. Süstige lahus veeni aeglaselt, mitte kiiremini kui 2...3 ml/min.

Kui te kasutate manustamiskorra kohta rohkem kui ühte OCTANINE viaali pulbriga, võite kasutada sama süstalt ja süstenõela. Mix2Vial™ on ainult ühekordseks kasutamiseks.