

Písomná informácia pre používateľa

Zilbrysq 16,6 mg injekčný roztok v naplnenej injekčnej striekačke
Zilbrysq 23 mg injekčný roztok v naplnenej injekčnej striekačke
Zilbrysq 32,4 mg injekčný roztok v naplnenej injekčnej striekačke
zilukoplan

▼ Tento liek je predmetom ďalšieho monitorovania. To umožní rýchle získanie nových informácií o bezpečnosti. Môžete prispieť tým, že nahlásite akékoľvek vedľajšie účinky, ak sa u vás vyskytnú. Informácie o tom, ako hlásiť vedľajšie účinky, nájdete na konci časti 4.

Pozorne si prečítajte celú písomnú informáciu predtým, ako začnete používať tento liek, pretože obsahuje pre vás dôležité informácie.

- Túto písomnú informáciu si uschovajte. Možno bude potrebné, aby ste si ju znovu prečítali.
- Ak máte akékoľvek ďalšie otázky, obráťte sa na svojho lekára, lekárnik alebo zdravotnú sestru.
- Tento liek bol predpísaný iba vám. Nedávajte ho nikomu inému. Môže mu uškodiť, dokonca aj vtedy, ak má rovnaké prejavy ochorenia ako vy.
- Ak sa u vás vyskytne akýkoľvek vedľajší účinok, obráťte sa na svojho lekára, lekárnik alebo zdravotnú sestru. To sa týka aj akýchkoľvek vedľajších účinkov, ktoré nie sú uvedené v tejto písomnej informácii. Pozri časť 4.

V tejto písomnej informácii sa dozviete

1. Čo je Zilbrysq a na čo sa používa
2. Čo potrebujete vedieť predtým, ako použijete Zilbrysq
3. Ako používať Zilbrysq
4. Možné vedľajšie účinky
5. Ako uchovávať Zilbrysq
6. Obsah balenia a ďalšie informácie

1. Čo je Zilbrysq a na čo sa používa

Zilbrysq obsahuje liečivo zilukoplan. Zilukoplan sa pripája na proteín v tele, ktorý sa označuje ako proteínový komplement C5 a je súčasťou imunitného systému (obranyschopnosť tela), a blokuje ho. Blokovaním tohto proteínu zilukoplan zabraňuje imunitnému systému napádať a ničiť spojenia medzi nervami a svalmi, a tým zmiernuje príznaky ochorenia.

Zilbrysq sa používa spolu so štandardnou liečbou na liečbu dospelých pacientov s generalizovanou myasténiou gravis (gMG), čo je autoimunitné ochorenie, ktoré spôsobuje svalovú slabosť. Používa sa u dospelých, ktorých imunitný systém tvorí protilátky proti bielkovine nazývanej acetylcholinový receptor nachádzajúcej sa na svalových bunkách. U pacientov s gMG môže imunitný systém napádať a poškodzovať svaly, čo môže viesť k výraznej svalovej slabosti, zhoršenej pohyblivosti, dýchavičnosti, extrémnej únave, ťažkostiam s prehĺtaním a výrazne sťaženému vykonávaniu každodenných činností.

Zilbrysq môže zmierniť príznaky ochorenia a zlepšiť kvalitu života.

2. Čo potrebujete vedieť predtým, ako použijete Zilbrysq

Nepoužívajte Zilbrysq

- ak ste alergický na zilukoplan alebo ktorúkoľvek z ďalších zložiek tohto lieku (uvedených v časti 6),
- ak ste neboli zaočkovaný proti meningokokovej infekcii. Pozri časť Upozornenia a opatrenia.
- ak máte meningokokovú infekciu.

Upozornenia a opatrenia

Upozornenie na infekcie meningokokom alebo inými druhmi rodu *Neisseria*

Keďže Zilbrysq potláča prirodzenú obranyschopnosť tela voči infekcii, jeho použitím sa môže zvýšiť riziko výskytu infekcií spôsobených baktériami rodu *Neisseria meningitidis*, ako je meningokoková infekcia (závažná infekcia výsteliek mozgu a miechy a/alebo infekcia krvi), a tiež iných infekcií spôsobených baktériami rodu *Neisseria*, ako je kvapavka.

Pred použitím Zilbrysq sa poraďte so svojím lekárom, aby ste sa uistili, že aspoň 2 týždne pred začatím liečby dostanete vakcínu proti *Neisseria meningitidis*, baktérii, ktorá spôsobuje meningokokovú infekciu. Ak nebudete môcť absolvovať očkovanie 2 týždne pred liečbou, váš lekár vám predpíše antibiotiká na zníženie rizika infekcie do 2 týždňov po podaní prvej dávky vakcíny. Zabezpečte, aby bolo vaše očkovanie proti meningokokom účinné. Je potrebné zobrať na vedomie, že očkovanie nemusí vždy zabrániť tomuto druhu infekcií.

Ak vám hrozí riziko nákazy kvapavkou (pohlavne prenosná bakteriálna infekcia), poraďte sa so svojím lekárom predtým, ako začnete používať tento liek.

Príznaky meningokokovej infekcie

Vzhľadom na dôležitosť rýchlej identifikácie a liečby meningokokových infekcií u pacientov, ktorí užívajú Zilbrysq, dostanete kartu, ktorú budete nosiť stále so sebou a v ktorej budú uvedené špecifické prejavy a príznaky možnej meningokokovej infekcie. Takisto obsahuje informácie pre zdravotníckych pracovníkov, ktorí nemusia poznať Zilbrysq. Táto karta má názov „Karta pacienta“. Dostanete aj príručku pre pacienta/opatrovateľa, v ktorej sa uvádzajú ďalšie informácie o Zilbrysq.

Ak sa u vás vyskytne niektorý z nasledujúcich príznakov, okamžite o tom informujte svojho lekára:

- bolesť hlavy s ďalšími príznakmi, ako je nevoľnosť, vracanie, horúčka a stuhnutie krku alebo chrbta,
- horúčka s vyrážkou alebo bez nej,
- oči citlivé na svetlo,
- zmätenosť/ospanlivosť,
- bolesť svalov s príznakmi podobnými chrípke.

Liečba meningokokovej infekcie počas cestovania

Ak cestujete do oblasti, kde sa nebudete môcť spojiť so svojím lekárom alebo dočasne nebudete môcť dostať lekárske ošetrovanie, váš lekár vám môže predpísať antibiotikum proti druhu *Neisseria meningitidis*, ktoré si môžete vziať so sebou. Ak sa u vás vyskytne niektorý z vyššie uvedených príznakov, antibiotickú liečbu musíte užívať podľa predpisu. Majte na pamäti, že je potrebné čo najskôr navštíviť lekára, aj keď sa po užití antibiotickej liečby cítite lepšie.

Deti a dospelí

Nepodávajte tento liek deťom mladším ako 18 rokov. Zilbrysq nebol v tejto vekovej skupine skúšaný.

Iné lieky a Zilbrysq

Ak teraz užívate alebo ste v poslednom čase užívali, či práve budete užívať ďalšie lieky, povedzte to svojmu lekárovi alebo lekárnikovi.

Tehotenstvo, dojčenie a plodnosť

Ak ste tehotná alebo dojčíte, ak si myslíte, že ste tehotná alebo ak plánujete otehotnieť, poraďte sa so svojím lekárom alebo lekárnikom predtým, ako začnete užívať tento liek.

Neexistuje istota o účinkoch Zilbrysq na nenarodené dieťa, preto nepoužívajte tento liek, ak ste tehotná alebo si myslíte, že by ste mohli byť tehotná, pokiaľ to váš lekár výslovne neodporučí.

Nie je známe, či Zilbrysq prechádza do ľudského mlieka. Novorodenci/dojčatá môžu byť vystavené riziku.

Rozhodnutie, či ukončiť dojčenie alebo či ukončiť liečbu Zilbryscom, sa má urobiť po zvážení prínosu dojčenia pre dieťa a prínosu liečby pre ženu.

Vedenie vozidiel a obsluha strojov

Zilbrysq pravdepodobne neovplyvní vašu schopnosť viesť vozidlá alebo obsluhovať stroje.

Zilbrysq obsahuje sodík

Tento liek obsahuje menej ako 1 mmol (23 mg) sodíka v jednej naplnenej injekčnej striekačke, t. j. v podstate zanedbateľné množstvo sodíka.

3. Ako používať Zilbrysq

Najmenej 2 týždne pred začatím liečby Zilbryscom vám lekár podá vakcínu proti meningokokovej infekcii, ak vám nebola podaná už predtým alebo ak ochranný účinok vašej vakcíny vypršal. Ak nemôžete dostať vakcínu najmenej 2 týždne pred začatím liečby Zilbryscom, lekár vám predpíše antibiotiká na zníženie rizika infekcie, ktoré budete užívať až 2 týždne po podaní prvej dávky vakcíny.

Pred začatím liečby by ste sa mali so svojím lekárom poradiť aj o tom, či potrebujete ďalšie vakcíny.

Po vhodnom zaškolení vám lekár umožní podať si injekciu Zilbrysqu samostatne. Vždy používajte tento liek presne tak, ako vám povedal váš lekár. Ak si nie ste niečím istý, overte si to u svojho lekára.

Budete užívať dávku podľa svojej telesnej hmotnosti. Vždy podávajte svoju dennú dávku približne v rovnakom čase.

V nasledujúcej tabuľke sa uvádza celková denná dávka Zilbrysqu podľa vašej telesnej hmotnosti:

| Telesná hmotnosť | Dávka | Počet naplnených injekčných striekačiek podľa farby |
|-------------------------|--------------|--|
| < 56 kg | 16,6 mg | 1 (rubínová červená) |
| ≥ 56 až < 77 kg | 23 mg | 1 (oranžová) |
| ≥ 77 kg | 32,4 mg | 1 (tmavomodrá) |

Ako sa podáva Zilbrysq

Vy a váš lekár alebo zdravotná sestra rozhodnete, či si môžete podávať injekciu tohto lieku sám/sama. Nepodávajte si injekciu tohto lieku sám/sama, pokiaľ vás na to nevyškolil zdravotnícky pracovník. Po absolvovaní školenia vám môže injekcie podať aj iná osoba.

Zilbrysq sa bude podávať pod kožu (subkutánna injekcia) jedenkrát denne. Môže sa podať v oblasti brucha, prednej časti stehien alebo zadnej hornej časti ramien. Injekcie do zadnej hornej časti ramien môže podávať len druhá osoba. Miesta podania injekcií sa majú striedať a injekcie sa nemajú podávať do miest, kde je koža citlivá, pomliaždená, sčervenená, stvrdnutá alebo kde sa nachádzajú jazvy alebo strie.

Je dôležité, aby ste si prečítali Návod na použitie na konci písomnej informácie pre používateľa, kde nájdete podrobné informácie o používaní Zilbrysqu.

Ak použijete viac Zilbrysqu, ako máte

Ak máte podozrenie, že ste náhodne dostali vyššiu dávku Zilbrysqu, ako je predpísaná, poraďte sa so svojím lekárom.

Ak zabudnete použiť Zilbrysq

Ak ste si nepodali dávku vo zvyčajnom čase alebo ste ju vynechali, podajte si ju hneď, ako si to uvedomíte, a potom pokračujte s dávkovaním v normálnom čase v nasledujúci deň. Nepodávajte si viac ako jednu dávku denne.

Ak prestanete používať Zilbrysq

Prerušenie alebo ukončenie liečby Zilbrysqom môže spôsobiť návrat príznakov. Pred ukončením liečby Zilbrysqom sa poraďte so svojim lekárom. Váš lekár s vami prediskutuje možné vedľajšie účinky a riziká. Váš lekár vás môže tiež pozorne sledovať.

Ak máte akékoľvek ďalšie otázky týkajúce sa použitia tohto lieku, opýtajte sa svojho lekára, lekárnika alebo zdravotnej sestry.

4. Možné vedľajšie účinky

Tak ako všetky lieky, aj tento liek môže spôsobovať vedľajšie účinky, hoci sa neprejavia u každého.

Veľmi časté (môžu sa vyskytnúť u viac ako 1 z 10 osôb)

- reakcie v mieste podania injekcie, ako sú podliatiny, bolesť, svrbenie a tvorba hrčky,
- infekcie nosa a hrdla.

Časté (môžu sa vyskytnúť najviac u 1 z 10 osôb)

- hnačka,
- zvýšená hladina pankreatických enzýmov (amyláza, lipáza) zistená z rozboru krvi,
- morfea (ochorenie, ktoré spôsobuje sfarbenie alebo stvrdnutie určitých miest na koži).

Menej časté (môžu sa vyskytnúť najviac u 1 zo 100 osôb)

- zvýšená hladina eozinofilov (druh bielych krviniek) zistená z rozboru krvi.

Hlásenie vedľajších účinkov

Ak sa u vás vyskytne akýkoľvek vedľajší účinok, obráťte sa na svojho lekára, lekárnika alebo zdravotnú sestru. To sa týka aj akýchkoľvek vedľajších účinkov, ktoré nie sú uvedené v tejto písomnej informácii. Vedľajšie účinky môžete hlásiť aj priamo na

Štátny ústav pre kontrolu liečiv

Sekcia klinického skúšania liekov a farmakovigilancie

Kvetná 11

SK-825 08 Bratislava

Tel: + 421 2 507 01 206

e-mail: neziaduce.ucinky@sukl.sk

Tlačivo na hlásenie podozrenia na nežiaduci účinok lieku je na webovej stránke www.sukl.sk v časti Bezpečnosť liekov/Hlásenie podozrení na nežiaduce účinky liekov

Formulár na elektronické podávanie hlásení: <https://portal.sukl.sk/eskadra/>.

Hlásením vedľajších účinkov môžete prispieť k získaniu ďalších informácií o bezpečnosti tohto lieku.

5. Ako uchovávať Zilbrysq

Tento liek uchovávajú mimo dohľadu a dosahu detí.

Nepoužívajte tento liek po dátume expirácie, ktorý je uvedený na označení injekčnej striekačky a na vonkajšom obale po EXP. Dátum expirácie sa vzťahuje na posledný deň v danom mesiaci.

Uchovávajú v chladničke (2 °C – 8 °C).

Neuchovávajú v mrazničke.

Naplnenú injekčnú striekačku uchovávajú vo vonkajšom obale na ochranu pred svetlom.

Naplnenú injekčnú striekačku môžete uchovávať pri izbovej teplote v pôvodnom obale pri teplote do 30 °C len jedno obdobie najviac 3 mesiacov. Po vybratí Zilbrysq z chladničky ho už nekladajte späť do chladničky. Liek sa musí zlikvidovať, ak sa nepoužije do 3 mesiacov alebo po dátume expirácie, podľa toho, čo nastane skôr.

Nelikvidujte lieky odpadovou vodou alebo domovým odpadom. Nepoužitý liek vráťte do lekárne. Tieto opatrenia pomôžu chrániť životné prostredie.

6. Obsah balenia a ďalšie informácie

Čo Zilbrysq obsahuje

- Liečivo je: zilukoplan.
- Ďalšie zložky sú: monohydrát dihydrogénfosforečnanu sodného, fosforečnan disodný (bezvodý), chlorid sodný, voda na injekcie (pozri časť 2, „Zilbrysq obsahuje sodík“).

Ako vyzerá Zilbrysq a obsah balenia

Zilbrysq je injekčný roztok v naplnenej injekčnej striekačke (injekcii), ktorý je číry až mierne opalescenný a bezfarebný bez viditeľných častíc.

Zilbrysq 16,6 mg injekčný roztok v naplnenej injekčnej striekačke

Každá naplnená injekčná striekačka s rubínovo červeným piestom obsahuje sodnú soľ zilukoplanu zodpovedajúcu 16,6 mg zilukoplanu v 0,416 ml roztoku.

Zilbrysq 23 mg injekčný roztok v naplnenej injekčnej striekačke

Každá naplnená injekčná striekačka s oranžovým piestom obsahuje sodnú soľ zilukoplanu zodpovedajúcu 23 mg zilukoplanu v 0,574 ml roztoku.

Zilbrysq 32,4 mg injekčný roztok v naplnenej injekčnej striekačke

Každá naplnená injekčná striekačka s tmavomodrým piestom obsahuje sodnú soľ zilukoplanu zodpovedajúcu 32,4 mg zilukoplanu v 0,810 ml roztoku.

Veľkosť balenia – 7 naplnených injekčných striekačiek pre 16,6 mg, 23 mg a 32,4 mg injekčný roztok. Multibalenie obsahujúce 28 (4 balenia po 7) naplnených injekčných striekačiek.

Na trh nemusia byť uvedené všetky veľkosti balenia.

Držiteľ rozhodnutia o registrácii

UCB Pharma S.A., Allée de la Recherche 60, B-1070 Brusel, Belgicko

Výrobca

UCB Pharma S.A., Chemin du Foriest, B-1420 Braine-l'Alleud, Belgicko.

Ak potrebujete akúkoľvek informáciu o tomto lieku, kontaktujte miestneho zástupcu držiteľa rozhodnutia o registrácii:

Slovenská republika

UCB s.r.o., organizačná zložka

Tel: + 421 (0) 2 5920 2020

Táto písomná informácia bola naposledy aktualizovaná v 05/2024.

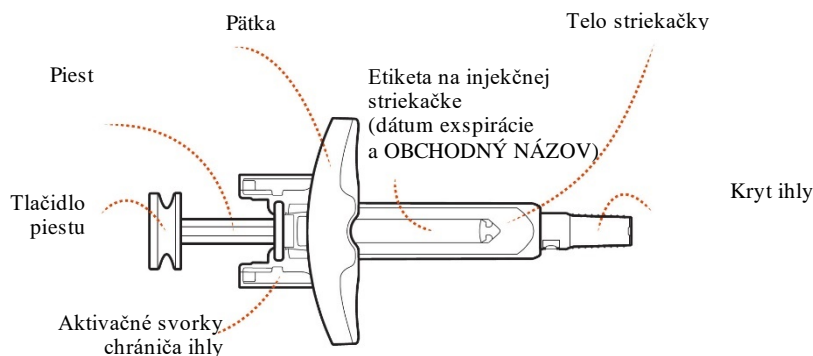
Ďalšie zdroje informácií

Podrobné informácie o tomto lieku sú dostupné na internetovej stránke Európskej agentúry pre lieky <http://www.ema.europa.eu/>. Nájdete tam aj odkazy na ďalšie webové stránky o zriedkavých ochoreniach a ich liečbe.

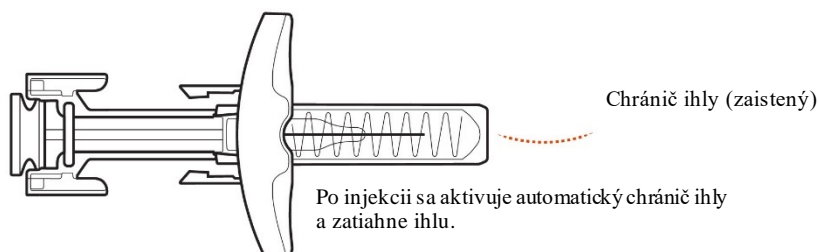
Návod na použitie injekčného roztoku Zilbrysq v naplnenej injekčnej striekačke

Pred použitím Zilbrysqu si prečítajte VŠETKY pokyny uvedené nižšie.

Pred použitím



Po použití



Dôležité informácie:

- Pred prvým použitím vám zdravotnícky pracovník musí ukázať, ako správne pripraviť a podať injekciu Zilbrysqu.
- Ak máte vy alebo váš opatrovatel' akékoľvek otázky týkajúce sa správneho injekčného podania Zilbrysqu, zatelefonujte svojmu zdravotníckemu pracovníkovi.

Nepoužívajte tento liek a vráťte ho do lekárne:

- ak naplnená injekčná striekačka spadla.

Postupujte podľa nižšie uvedených krokov pri každom použití Zilbrysqu.

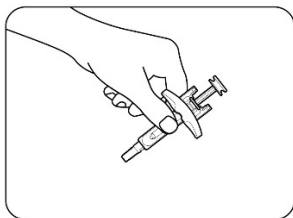
1. 1. krok: Príprava injekcie

- a) Ak sú naplnené injekčné striekačky uložené v chladničke – pre pohodlnejšie podanie injekcie: Vyberte 1 naplnenú injekčnú striekačku Zilbrysqu z chladničky a pred podaním injekcie ju nechajte ležať na čistom, rovnom povrchu pri izbovej teplote po dobu **30 až 45 minút**. Nezohrievajte liek žiadnym iným spôsobom. Škatuľu vložte späť do chladničky a pokračujte krokom b) uvedeným nižšie.

Ak sa naplnené injekčné striekačky uchovávajú pri izbovej teplote: Vyberte 1 naplnenú injekčnú striekačku Zilbrysqu zo škatule. Zvyšné striekačky zo škatule sa po uskladnení pri izbovej teplote nesmú vkladať do chladničky.

Pri vyberaní jednej striekačky z vonkajšieho obalu uchopte telo striekačky (Obrázok A). **Nedotýkajte sa** piestu a krytu ihly. Nikdy **sa nedotýkajte** aktivačných svoriek chrániča ihly, aby nedošlo k predčasnému aktivovaniu chrániča ihly.

Obrázok A



b) Nasledovné pomôcky položte na čistú, rovnú plochu na dobre osvetlenom mieste, napríklad na stôl:

- 1 naplnená injekčná striekačka Zilbrysqu,
- 1 alkoholový tampón (nie je súčasťou balenia),
- 1 vatový tampón alebo gázový tampón (nie je súčasťou balenia),
- 1 lepiaci obväz (nie je súčasťou balenia),
- 1 nádoba na likvidáciu ostrého odpadu odolná voči prepichnutiu (nie je súčasťou balenia). Pokyny na vyhodenie prázdnej injekčnej striekačky nájdete v kroku 4.

c) Skontrolujte naplnenú injekčnú striekačku

- Skontrolujte, či naplnená injekčná striekačka nie je poškodená (Obrázok „Pred použitím“).
 - Naplnenú injekčnú striekačku **nepoužívajte**, ak sa akákoľvek časť zdá byť prasknutá, netesná alebo zlomená.
 - Naplnenú injekčnú striekačku **nepoužívajte**, ak na nej chýba kryt ihly, ak je poškodený alebo ak nie je bezpečne pripevnený.
- Kryt ihly odstráňte z naplnenej injekčnej striekačky až tesne pred podaním injekcie.
- Nepoužívajte, ak bola tekutina niekedy zmrazená (aj ak je obsah tekutý).
- Skontrolujte dátum expirácie uvedený na etikete striekačky.
- Skontrolujte liek vo vnútri naplnenej injekčnej striekačky. Liek má byť číry až mierne opalescenný a bezfarebný. Ak je v injekčnej striekačke vidieť vzduchové bubliny, je to normálne. **Nepoužívajte**, ak je liek zakalený, došlo k zmene zafarbenia alebo ak obsahuje plávajúce častice.
- Skontrolujte dávku na označení. Liek **nepoužívajte**, ak dávka nezodpovedá vášmu predpisu.

2. 2. krok: Výber miesta a príprava podania injekcie

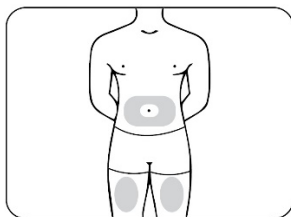
a) Vyberte miesto podania injekcie

Vyberte miesto podania injekcie z nasledujúcich oblastí (Obrázok B):

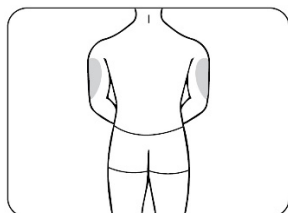
- brucho okrem oblasti okolo pupka so šírkou 5 cm/2-palce,
- predná časť stehien,
- zadná horná časť ramien.

Obrázok B

- Brucho a stehná



- Zadná horná časť ramien (iba ak vám injekciu podáva niekto iný)



Pre každú injekciu vyberte iné miesto. Ak chcete použiť rovnaké miesto podania injekcie, uistite sa, že je minimálne 2,5 cm od miesta, do ktorého ste injekciu podali naposledy.

Nepodávajte Zilbrysq do oblasti, ktorá je citlivá, červená, tvrdá alebo pokrytá modrinami, jazvami alebo striami.

b) Dôkladne si **umyte ruky** mydlom a vodou a vysušte čistým uterákom.

c) **Pripravte svoju kožu**

- Miesto podania injekcie očistite alkoholovým tampónom.
- Pred podaním injekcie nechajte pokožku 10 sekúnd vyschnúť.
- Pred podaním injekcie sa už **nedotýkajte** miesta podania injekcie.

3. 3. krok: Podanie Zilbrysq

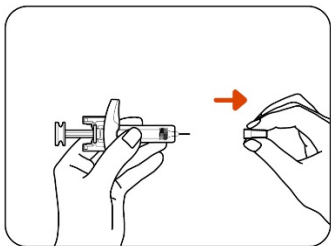
a) **Odstráňte kryt ihly**

Jednou rukou držte telo naplnenej injekčnej striekačky Zilbrysq a druhou rukou rovným smerom stiahnite kryt ihly (Obrázok C).

Kryt ihly odhodte do domového odpadu alebo nádoby na ostré predmety (pozri 4. krok).

- Ihly sa **nedotýkajte** ani nedovoľte, aby sa čohokoľvek dotkla.
- Ihlu nikdy znovu **nenasadzujte**, aby nedošlo k zraneniu.
- **Nepokúšajte sa** odstrániť zo striekačky vzduchové bubliny. Vzduchové bubliny neovplyvnia vašu dávku a neublížia vám. Je to normálne. Môžete pokračovať v podávaní injekcie.

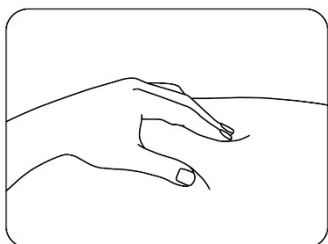
Obrázok C



b) Stlačte miesto podania injekcie medzi prstami

Druhou rukou stlačte oblasť vyčistenej kože medzi prstami a pevne ju držte (Obrázok D).

Obrázok D

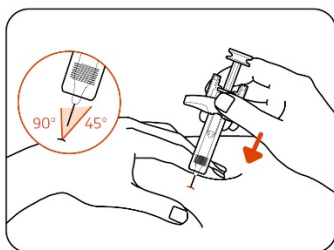


c) Vpichnete ihlu

Celú ihlu vpichnete do kožnej riasy (t. j. do stlačenej oblasti vyčistenej kože) pod uhlom 45° až 90° . (Obrázok E)

- Piest nikdy **neťahajte** dozadu, pretože by to mohlo poškodiť striekačku.
- **Nedotýkajte** sa aktivačných svoriek chrániča ihly.

Obrázok E

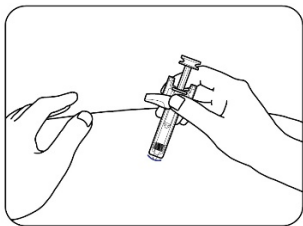


d) Uvoľnite kožnú riasu

Po úplnom zavedení ihly držte naplnenú injekčnú striekačku na mieste a uvoľnite kožnú riasu (Obrázok F).

- Ihlu **znovu nepichujte** do kože, ak sa vytiahne pri uvoľňovaní kože, pretože by sa ihla mohla ohnúť alebo zlomiť a spôsobiť poškodenie tkaniva. Ak k tomu dôjde, striekačku bezpečne vyhoďte do nádoby na ostré predmety a dávku podajte s použitím novej striekačky.

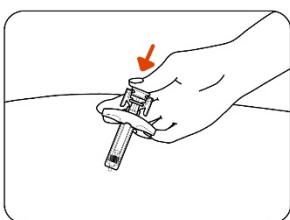
Obrázok F



e) Vstreknutie lieku

Za súčasného držania pätky prstami zatlačte piest úplne nadol a vstreknite všetok liek (Obrázok G). Všetok liek je podaný vtedy, keď sa už tlačidlo piesta nedá ďalej zatlačiť.

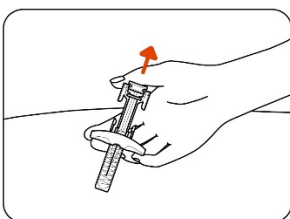
Obrázok G



f) Uvoľnite piest

Pomaly uvoľnite piest zdvihnutím palca. Po úplnom podaní injekcie chránič ihly zakryje ihlu a môžete počuť cvaknutie (Obrázok H).

Obrázok H



g) Skontrolujte miesto podania injekcie.

Na miesto podania injekcie pritlačte vatový tampón alebo gázový tampón a podržte ho 10 sekúnd. Miesto podania injekcie **nemasírujte**. Môže sa u vás vyskytnúť mierne krvácanie – je to normálne. V prípade potreby nalepte lepiaci obväz (náplast’).

4. krok: Použitú injekčnú striekačku ihneď vyhod’te do nádoby na ostré predmety.

Nádoby na ostré predmety stále uchovávajúte mimo dosahu detí.