

B. PAKUOTĖS LAPELIS

Pakuotės lapelis: informacija pacientui

Beovu 120 mg/ml injekcinis tirpalas užpildytame švirkšte brolocizumabas (*brolocizumabum*)

▼ Vykdoma papildoma šio vaisto stebėseną. Tai padės greitai nustatyti naują saugumo informaciją. Mums galite padėti pranešdami apie bet kokį Jums pasireiškiantį šalutinį poveikį. Apie tai, kaip pranešti apie šalutinį poveikį, žr. 4 skyriaus pabaigoje.

Atidžiai perskaitykite visą šį lapelį, prieš Jums paskiriant šį vaistą, nes jame pateikiama Jums svarbi informacija.

- Neišmeskite šio lapelio, nes vėl gali prireikti jį perskaityti.
- Jeigu kiltų daugiau klausimų, kreipkitės į gydytoją.
- Jeigu pasireiškė šalutinis poveikis (net jeigu jis šiame lapelyje nenurodytas), kreipkitės į gydytoją. Žr. 4 skyrių.

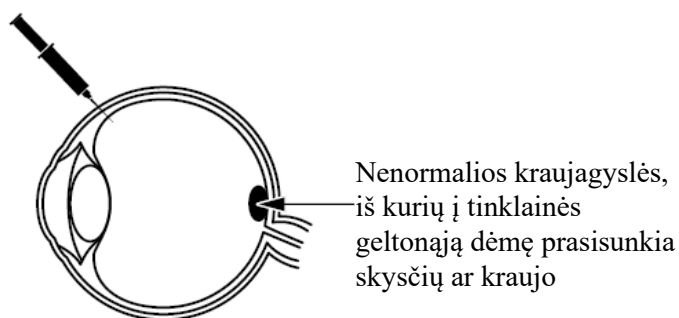
Apie ką rašoma šiame lapelyje?

1. Kas yra Beovu ir kam jis vartojamas
2. Kas žinotina prieš Jums paskiriant Beovu
3. Kaip skiriamas Beovu
4. Galimas šalutinis poveikis
5. Kaip laikyti Beovu
6. Pakuotės turinys ir kita informacija

1. Kas yra Beovu ir kam jis vartojamas

Kas yra Beovu

Beovu sudėtyje yra veikliosios medžiagos brolocizumabo, kuris priklauso vaistų grupei, vadinamai neovaskuliarizaciją slopinančiais vaistais. Beovu į akį suleis gydytojas, siekiant gydyti akių sutrikimus, kurie gali sutrikdyti Jūsų regėjimą.



Kam Beovu vartojamas

Beovu vartojamas akių sutrikimų gydymui suaugusiesiems. Šie sutrikimai pasireiškia, kai žemiau tinklainės geltonosios dėmės susiformuoja ir auga nenormalių kraujagyslių. Geltonoji dėmė, kuri yra akies dugne, atsakinga už ryškų regėjimą. Pro šias pakitusias kraujagysles į akį gali prasisunkti skysčių ar kraujo, o tai gali sutrikdyti geltonosios dėmės funkciją bei sukelti toliau nurodytas ligas, kurios gali susilpninti regėjimą:

- neovaskulinę („šlapiąją“) su amžiumi susijusią geltonosios dėmės degeneraciją (angl. *age-related macular degeneration – AMD*);
- diabetinę geltonosios dėmės edemą (angl. *diabetic macular oedema – DME*).

Kaip veikia Beovu

Beovu vartojimas gali sulėtinti ligos progresavimą ir tokiu būdu išsaugoti, arba net pagerinti, Jūsų regėjimą.

2. Kas žinotina prieš Jums paskiriant Beovu

Beovu Jums leisti draudžiama:

- jeigu yra alergija brolocizumabui arba bet kuriai pagalbinei šio vaisto medžiagai (jos išvardytos 6 skyriuje);
- jeigu Jūs turite aktyvios eigos akies arba aplinkinių akies audinių infekciją arba tokia infekcija Jums įtariama;
- jeigu Jums skauda akį arba ji yra paraudusi (yra akies uždegimas).

Jeigu Jums tinka bet kuri iš anksčiau nurodytų sąlygų, pasakykite apie tai gydytojui. Jums negalima leisti Beovu.

Įspėjimai ir atsargumo priemonės

Pasitarkite su gydytoju, prieš Jums paskiriant Beovu, jeigu Jums yra kuri nors iš toliau nurodytų būklių:

- jeigu sergate glaukoma (tokia akies būkle, kurią paprastai sukelia padidėjęs akispūdis);
- jeigu anksčiau Jums žybciojo akyse arba matėte „skraidančias museles“ (tamsios spalvos plaukiojančias dėmeles) ir jeigu Jums staiga padidėja šių dėmelių dydis bei kiekis;
- jeigu anksčiau per paskutiniąsias 4 savaites Jums buvo atlikta chirurginė akių operacija arba jeigu operacija Jums planuojama per kitas keturias savaites;
- jeigu kada nors anksčiau sirgote kokiomis nors akių ligomis arba anksčiau Jums buvo skirtas akių gydymas;
- jeigu per pastaruosius metus Jums buvo pasireiškęs staigus apakimas dėl akies dugne esančių kraujagyslių užsikimšimo (tinklainės kraujagyslių okliuzijos) arba dėl akies dugne esančių kraujagyslių uždegimo (tinklainės vaskulito).

Nedelsdami pasakykite gydytojui, jeigu Jums:

- atsirastų paraudimas, akies skausmas, padidėjęs diskomforto pojūtis, sustiprėjęs akies paraudimas, neryškus arba pablogėjęs regėjimas, padidėjęs smulkių dalelių, kurias matote, skaičius arba padidėjęs jautrumas šviesai;
- staiga pasireikštų apakimas, kuris gali būti tinklainės kraujagyslių užsikimšimo požymis.

Dėl bet kurio iš anksčiau nurodytų simptomų Jūsų gydytojas gali nutraukti Jūsų gydymą Beovu.

Be to, Jums svarbu žinoti, kad:

- Beovu saugumas ir veiksmingumas jo skiriant abiejų akių gydymui kartu neištirti, todėl tokiu būdu vartojamas vaistas gali didinti šalutinio poveikio pasireiškimo riziką;
- leidžiant Beovu kai kuriems pacientams per 30 minučių laikotarpį po injekcijos gali padidėti akispūdis (spaudimas akies viduje). Gydytojas tai stebės po kiekvienos injekcijos;
- gydytojas patikrins, ar Jūs neturite kitų rizikos veiksnių, galinčių didinti tikimybę pasireikšti vieno iš akies dugne esančio sluoksnio įplėšai ar atšokai (tinklainės atšokai ar įplėšai bei tinklainės pigmentinio epitelio atšokai ar įplėšai), nes tokiu atveju Beovu būtina skirti atsargiai.

Sisteminiis KEAF inhibitorių (į Beovu sudėtyje esančią veikliąją medžiagą panašių medžiagų) vartojimas gali būti susijęs su didesne kraujo krešulių, kurie gali užkimšti kraujagysles, susidarymo rizika (tuomet pasireiškia arterijų tromboembolijos reiškinių ir gali ištikti miokardo infarktas ar insultas). Yra teorinė rizika, kad tokių reiškinių gali pasireikšti po Beovu suleidimo į akį.

Vaikams ir paaugliams

Beovu nėra skirtas vartoti vaikams ir paaugliams.

Kiti vaistai ir Beovu

Jeigu vartojate ar neseniai vartojote kitų vaistų arba dėl to nesate tikri, apie tai pasakykite gydytojui.

Nėštumas ir žindymo laikotarpis

Jeigu esate nėščia, žindote kūdikį, manote, kad galbūt esate nėščia arba planuojate pastoti, tai prieš Jums paskiriant šio vaisto pasitarkite su gydytoju.

Gydymo Beovu metu ir dar bent vieną mėnesį po gydymo Beovu pabaigos žindyti nerekomenduojama, kadangi nėra žinoma, ar Beovu išsiskiria į motinos pieną.

Pastoti galinčios moterys privalo naudoti veiksmingą apsisaugojimo nuo pastojimo metodą gydymo metu ir dar bent vieną mėnesį po gydymo Beovu pabaigos. Nedelsdama pasakykite gydytojui, jeigu gydymo metu pastotumėte arba jeigu manytumėte, kad galite būti nėščia.

Vairavimas ir mechanizmų valdymas

Po Beovu injekcijos Jums kurį laiką gali sutrikti regėjimas (pavyzdžiui, galite neryškiai matyti). Jeigu taip atsitinka, nevairuokite ir nevaldykite mechanizmų, kol ši būklė praeis.

Beovu sudėtyje yra natrio

Šio vaisto dozėje yra mažiau kaip 1 mmol (23 mg) natrio, t. y. jis beveik neturi reikšmės.

3. Kaip skiriamas Beovu

Kokia Beovu dozė ir kaip dažnai skiriama

Rekomenduojama dozė yra 6 mg brolucizumabo.

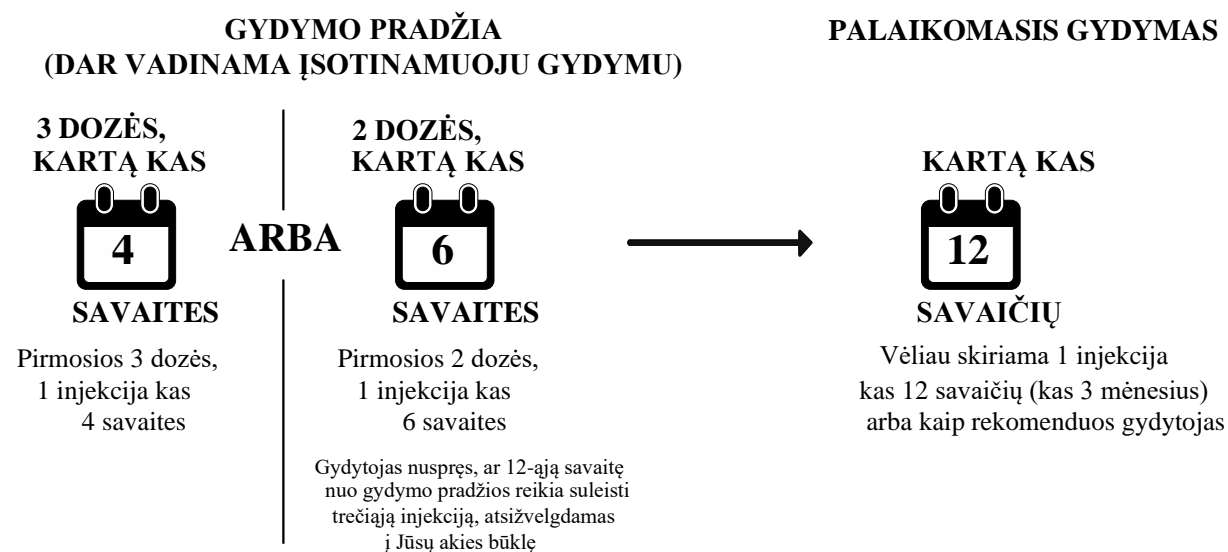
„Šlapioji“ AMD

Gydymo pradžia (dar vadinama įsotinamuoju gydymu)

- Pirmuosius 3 mėnesius būsite gydomi skiriant po vieną injekciją kas mėnesį.
- Gydytojui pasirinkus kitą gydymo būdą, pirmosios dvi dozės gali būti skiriamos suleidžiant po vieną injekciją kas 6 savaites. Gydytojas nuspręs, ar 12-ąją savaitę nuo gydymo pradžios reikia suleisti trečiąją injekciją, atsižvelgdamas į Jūsų akies (akių) būklę.

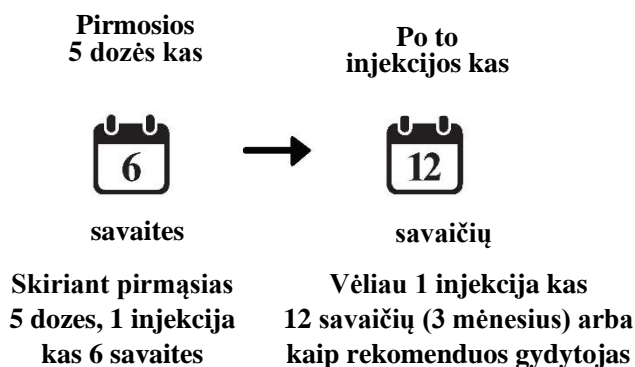
Palaikomasis gydymas

- Vėliau Jums gali būti skiriama po vieną injekciją kas 3 mėnesius. Gydytojas nustatys Jūsų gydymo intervalą, atsižvelgdamas į Jūsų akies būklę; kai kuriems pacientams gali reikėti skirti gydymą kas 2 mėnesius. Gydymo intervalas tarp dviejų Beovu dozių turi būti ne trumpesnis kaip 2 mėnesiai.



DME

- Būsité gydomi pirmąsias penkias injekcijas skiriant kas šešias savaites.
- Vėliau Jums gali būti skiriama po vieną injekciją kas 3 mėnesius. Gydytojas nustatys Jūsų gydymo intervalą, atsižvelgdamas į Jūsų akies būklę. Kai kuriems pacientams gali reikėti skirti gydymą kas 2 mėnesius. Kai kuriems pacientams gydymas gali būti skiriamas kas 4 mėnesius.



Vartojimo metodas

Beovu skiriamas injekcijos į akį būdu (vartojamas į stiklakūnį); vaistą suleis akių gydytojas.

Prieš injekciją gydytojas Jums kruopščiai išplaus akį, kad išvengtumėte infekcijos. Taip pat gydytojas Jums skirs akių lašų (vietinių anestetikų) akies nejautrai sukelti, kad sumažintų ar visai pašalintų injekcijos metu sukliamą skausmą.

Kaip ilgai bus skiriamas gydymas Beovu

Beovu skiriamas lėtinėms akių ligoms gydyti, todėl reikalingas ilgalaikis gydymas, galimai besitęsiantis keletą mėnesių ar metų. Jums reguliariai atvykus paskirtiems vizitams, gydytojas patikrins, ar vaistas tinkamai veikia. Gydytojas taip pat gali patikrinti Jūsų akis tarp injekcijų. Jeigu kyla klausimų apie tai, kaip ilgai Jums bus skiriamas Beovu, kreipkitės į gydytoją.

Prieš nutraukiant gydymą Beovu

Prieš nutraukdami gydymą pasitarkite su gydytoju. Nutraukus gydymą gali padidėti rizika, kad Jūsų regėjimas gali vėl pablogėti arba kad Jūs galite apakti.

Jeigu kiltų daugiau klausimų dėl šio vaisto vartojimo, kreipkitės į gydytoją.

4. Galimas šalutinis poveikis

Šis vaistas, kaip ir visi kiti, gali sukelti šalutinį poveikį, nors jis pasireiškia ne visiems žmonėms. Leidžiant Beovu nustatomi šalutinio poveikio reiškiniai pasireiškia dėl paties vaisto poveikio arba yra susiję su injekcijos procedūra, ir daugiausia jie pasireiškia akies sutrikimais.

Kai kurie šalutinio poveikio reiškiniai gali būti sunkūs

Nedelsdami kreipkitės medicininės pagalbos, jeigu Jums pasireikštų kuris nors iš toliau nurodytų simptomų, kurie yra alerginės reakcijos, uždegimo ar infekcijos požymiai:

- staigus regėjimo pablogėjimas ar pasikeitimas;
- akies skausmas, padidėjęs diskomforto pojūtis, sustiprėjęs akies paraudimas.

Jeigu Jums pasireikštų bet kokių sunkių šalutinio poveikio reiškinų, **nedelsdami pasakykite apie tai gydytojui.**

Kitas galimas šalutinis poveikis

Kitas galimas po gydymo Beovu pasireiškiantis šalutinis poveikis išvardytas toliau.

Daugelis šalutinio poveikio reiškinių yra lengvi ar vidutinio sunkumo, ir jie paprastai išnyksta per savaitę po kiekvienos injekcijos.

Jeigu šie šalutinio poveikio reiškiniai taptų sunkiais, pasakykite apie tai gydytojui.

Dažnas (gali pasireikšti rečiau kaip 1 iš 10 asmenų):

- viduriniojo akies obuolio sienelės sluoksnio uždegimas (uveitas);
- į gelį panašios akies viduje esančios medžiagos atšoka (stiklakūnio atšoka);
- tinklainės (šviesai jautraus akies dugne esančio sluoksnio) įplėša arba vieno iš jos sluoksnio įplėša (tinklainės pigmentinio epitelio įplėša);
- sumažėjęs regos aštrumas (regėjimo aštrumo sumažėjimas);
- kraujavimas tinklainėje (tinklainės hemoragija);
- spalvotosios akies dalies (rainelės) uždegimas (iritas);
- rainelės ir aplinkinių akies audinių uždegimas (iridociklitas);
- staigus regos lauko praradimas dėl užpakalinės akies dalies kraujagyslių užsikimšimo (tinklainės kraujagyslių okliuzija);
- kraujavimas akies viduje (kraujavimas į stiklakūnį);
- akies lęšio padrumstėjimas (katarakta);
- kraujavimas iš smulkių kraujagyslių išoriniame akies sluoksnyje (junginės hemoragija);
- judančios dėmelės regėjimo lauke (stiklakūnio drumstys);
- akies skausmas;
- padidėjęs akispūdis (padidėjęs spaudimas akies viduje);
- akių baltymų paraudimas (konjunktyvitas);
- neryškus ar miglotas matymas;
- ragenos įbrėžimai, skaidraus rainelę dengiančio akies obuolio sluoksnio pažaida (ragenos erozijos);
- skaidraus rainelę dengiančio akies obuolio sluoksnio pažaida (taškinis keratitas);
- alerginės (padidėjusio jautrumo) reakcijos.

Nedažnas (gali pasireikšti rečiau kaip 1 iš 100 asmenų):

- sunkus vidinių akies terpių uždegimas (endoftalmitas);
- aklumas;
- staigus apakimas dėl akies arterijos užsikimšimo (tinklainės arterijos okliuzija);
- tinklainės atsiskuoksnivimas (tinklainės atšoka);
- akies paraudimas (junginės hiperemija);
- padidėjęs ašarų išsiskyrimas (sustiprėjęs ašarojimas);
- nemalonus akies pojūtis;
- vieno iš tinklainės sluoksnio atšoka (tinklainės pigmentinio epitelio atšoka);
- į gelį panašios akies viduje esančios medžiagos uždegimas (stiklakūnio uždegimas);
- priekinės akies dalies uždegimas (priekinės kameros uždegimas ar švytėjimas);
- skaidraus akies obuolio sluoksnio ragenos patinimas (ragenos edema);
- akies kraujagyslių sienelių uždegimas (tinklainės vaskulitas).

Pranešimas apie šalutinį poveikį

Jeigu pasireiškė šalutinis poveikis, įskaitant šiame lapelyje nenurodytą, pasakykite gydytojui. Apie šalutinį poveikį taip pat galite pranešti tiesiogiai naudodamiesi [V priede](#) nurodyta nacionaline pranešimo sistema. Pranešdami apie šalutinį poveikį galite mums padėti gauti daugiau informacijos apie šio vaisto saugumą.

5. Kaip laikyti Beovu

Šį vaistą laikykite vaikams nepasiekiamoje ir nepasiekiamoje vietoje.

Ant dėžutės ir etiketės po „EXP“ nurodytam tinkamumo laikui pasibaigus, šio vaisto vartoti negalima. Vaistas tinkamas vartoti iki paskutinės nurodyto mėnesio dienos.

Laikyti šaldytuve (2 °C – 8 °C).

Negalima užšaldyti.

Užpildytą švirkštą laikyti sandarioje lizdinėje plokštelėje ir išorinėje dėžutėje, kad vaistas būtų apsaugotas nuo šviesos.

Prieš vartojimą neatidarytą lizdinę plokštelę su užpildytu švirkštu galima laikyti kambario temperatūroje (žemesnėje kaip 25 °C) ne ilgiau kaip 24 valandas.

6. Pakuotės turinys ir kita informacija

Beovu sudėtis

- Veiklioji medžiaga yra brolocizumabas. Viename injekcinio tirpalo mililitre yra 120 mg brolocizumabo. Kiekviename užpildytame švirkšte (0,165 ml injekcinio tirpalo) yra 19,8 mg brolocizumabo. Tai leidžia suleisti 0,05 ml injekcinio tirpalo tūrio vienkartinę dozę, kurioje yra 6 mg brolocizumabo.
- Pagalbinės medžiagos yra: natrio citratas, sacharozė, polisorbatas 80, injekcinis vanduo.

Beovu išvaizda ir kiekis pakuotėje

Beovu 120 mg/ml injekcinis tirpalas užpildytame švirkšte (injekcija) yra skaidrus ar nedaug opalinis, bespalvis ar rusvai gelsvas vandeninis tirpalas.

Pakuotės dydis: 1 užpildytas švirkštas, skirtas tik vienkartiniam vartojimui.

Registruotojas

Novartis Europharm Limited
Vista Building
Elm Park, Merrion Road
Dublin 4
Airija

Gamintojas

S.A. ALCON-COUVREUR N.V.
Rijksweg 14
2870 Puurs
Belgija

Novartis Pharma GmbH
Roonstraße 25
90429 Nürnberg
Vokietija

Jeigu apie šį vaistą norite sužinoti daugiau, kreipkitės į vietinį registruotojo atstovą:

België/Belgique/Belgien

Novartis Pharma N.V.
Tél/Tel: +32 2 246 16 11

България

Novartis Bulgaria EOOD
Тел.: +359 2 489 98 28

Česká republika

Novartis s.r.o.
Tel: +420 225 775 111

Danmark

Novartis Healthcare A/S
Tlf: +45 39 16 84 00

Deutschland

Novartis Pharma GmbH
Tel: +49 911 273 0

Eesti

SIA Novartis Baltics Eesti filiaal
Tel: +372 66 30 810

Ελλάδα

Novartis (Hellas) A.E.B.E.
Τηλ: +30 210 281 17 12

España

Novartis Farmacéutica, S.A.
Tel: +34 93 306 42 00

France

Novartis Pharma S.A.S.
Tél: +33 1 55 47 66 00

Hrvatska

Novartis Hrvatska d.o.o.
Tel. +385 1 6274 220

Ireland

Novartis Ireland Limited
Tel: +353 1 260 12 55

Ísland

Vistor hf.
Sími: +354 535 7000

Italia

Novartis Farma S.p.A.
Tel: +39 02 96 54 1

Lietuva

SIA Novartis Baltics Lietuvos filialas
Tel: +370 5 269 16 50

Luxembourg/Luxemburg

Novartis Pharma N.V.
Tél/Tel: +32 2 246 16 11

Magyarország

Novartis Hungária Kft.
Tel.: +36 1 457 65 00

Malta

Novartis Pharma Services Inc.
Tel: +356 2122 2872

Nederland

Novartis Pharma B.V.
Tel: +31 88 04 52 111

Norge

Novartis Norge AS
Tlf: +47 23 05 20 00

Österreich

Novartis Pharma GmbH
Tel: +43 1 86 6570

Polska

Novartis Poland Sp. z o.o.
Tel.: +48 22 375 4888

Portugal

Novartis Farma - Produtos Farmacêuticos, S.A.
Tel: +351 21 000 8600

România

Novartis Pharma Services Romania SRL
Tel: +40 21 31299 01

Slovenija

Novartis Pharma Services Inc.
Tel: +386 1 300 75 50

Slovenská republika

Novartis Slovakia s.r.o.
Tel: +421 2 5542 5439

Suomi/Finland

Novartis Finland Oy
Puh/Tel: +358 (0)10 6133 200

Κύπρος

Novartis Pharma Services Inc.
Τηλ: +357 22 690 690

Sverige

Novartis Sverige AB
Tel: +46 8 732 32 00

Latvija

SIA Novartis Baltics
Tel: +371 67 887 070

United Kingdom (Northern Ireland)

Novartis Ireland Limited
Tel: +44 1276 698370

Šis pakuotės lapelis paskutinį kartą peržiūrėtas

Kiti informacijos šaltiniai

Išsami informacija apie šį vaistą pateikiama Europos vaistų agentūros tinklalapyje

<http://www.ema.europa.eu>

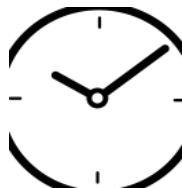
Toliau pateikta informacija skirta tik sveikatos priežiūros specialistams.

Užpildyto švirkšto naudojimo instrukcijos

Laikymas ir apžiūra



Beovu laikyti šaldytuve (2 °C – 8 °C). Negalima užšaldyti. Užpildytą švirkštą laikyti sandarioje lizdinėje plokštelėje ir išorinėje dėžutėje, kad vaistinis preparatas būtų apsaugotas nuo šviesos.



Prieš vartojimą neatidarytą lizdinę plokštelę su Beovu užpildytu švirkštu galima laikyti kambario (mažesnėje kaip 25 °C) temperatūroje ne ilgiau kaip 24 valandas. Įsitikinkite, kad pakuotėje yra sterilus užpildytas švirkštas sandarioje lizdinėje plokštelėje. Atidarius lizdinę plokštelę, tolesnius veiksmus reikia atlikti laikantis aseptikos sąlygų.



Beovu yra skaidrus ar nedaug opalinis, bespalvis ar rusvai gelsvas vandeninis tirpalas.



Išėmus iš šaldytuvo ir prieš vartojant tirpalą reikia apžiūrėti. Jeigu matoma dalelių ar tirpalas yra drumstas, užpildyto švirkšto negalima naudoti; tuomet reikia laikytis atitinkamų jo pakeitimo procedūrų. Užpildytas švirkštas yra sterilus ir skirtas tik vienkartiniam naudojimui. Jo negalima naudoti, jeigu pakuotė ar pats užpildytas švirkštas yra pažeisti ar baigėsi tinkamumo laikas.

Kaip paruošti ir suleisti Beovu

Užpildytame švirkšte yra didesnė nei rekomenduojama 6 mg dozė. Nereikia vartoti viso iš užpildyto švirkšto ištraukiamo tirpalo tūrio (0,165 ml). Prieš injekciją tirpalo perteklių reikia pašalinti. Suleidus visą užpildytame švirkšte esantį tirpalo tūrį, vaistinio preparato galima perdozuoti.

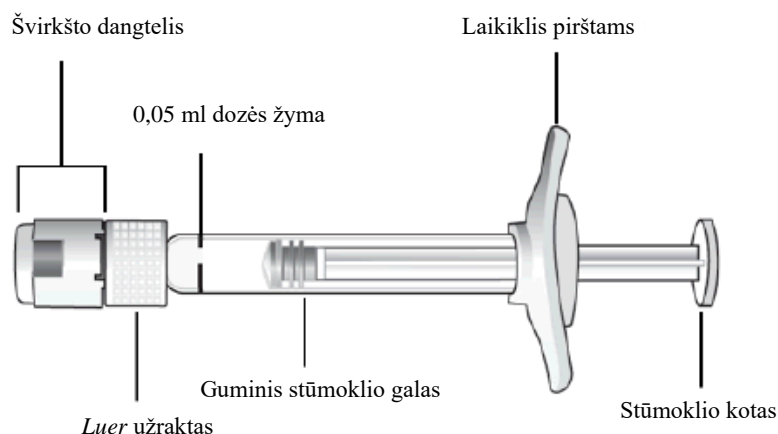
Suleidimo į stiklakūnį procedūrą būtina atlikti laikantis aseptikos sąlygų, įskaitant chirurginę rankų dezinfekciją, sterilias pirštines, sterilią paklodę ir sterilų akies vokų skėtiklį (arba atitikmenį). Be to, turi būti galimybė ir priemonės atlikti sterilią paracentezę (prireikus).

Prieš injekciją reikia skirti tinkamą nejautrą ir dezinfekuoti odą apie akį, vokus ir akies paviršių plataus veikimo spektro vietiniais mikrobicidais.

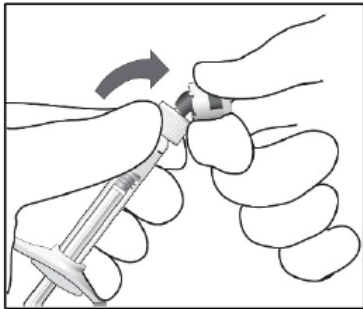
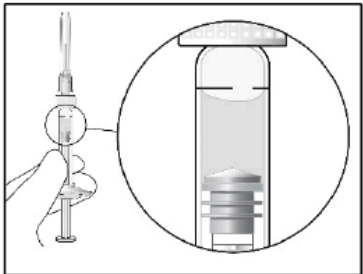
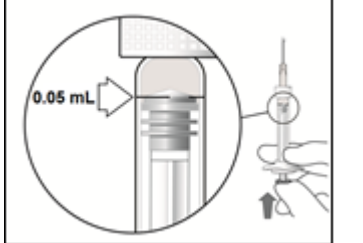
Injekcijai į stiklakūnį reikia naudoti 30G x ½" sterilią injekcinę adatą. Injekcinės adatos nėra Beovu pakuotės sudėtyje.

Užtikrinkite, kad injekcija suleidžiama nedelsiant paruošus vaistinio preparato dozę (5 veiksmas).

Pastaba: dozę reikia nustatyti ties 0,05 ml žyma.



Injekcijos procedūra

1.	Nuplėškite švirkšto lizdinės plokštelės juostelę ir, laikantis aseptikos sąlygų, išimkite švirkštą.
2. 	Nulaužkite (nesukdami) švirkšto dangtelį.
3.	Aseptinėmis sąlygomis ir tvirtai prie švirkšto prijunkite 30G x 1/2" injekcinę adatą.
4. 	Patikrinkite, ar švirkšte nėra oro burbuliukų; tuo tikslu laikykite švirkštą adatą nukreipę aukštyn. Jeigu švirkšte yra oro burbuliukų, švelniai patapšnokite švirkštą pirštu, kol burbuliukai pakils aukštyn. Atsargiai nuimkite adatos dangtelį traukdami jį vertikaliai aukštyn.
5. 	Laikykite švirkštą akių lygyje ir atsargiai stumkite stūmoklį, kol guminio stūmoklio galo kraštas susilygiuos su 0,05 ml dozės žyma. Tokiu būdu bus pašalintas oras ir tirpalo perteklius bei bus nustatyta 0,05 ml dozė. Švirkštas paruošas injekcijai atlikti.
6.	Lėtai leiskite, kol guminis stūmoklio galas pasiekia švirkšto cilindro kraštą; tokiu būdu bus suleistas 0,05 ml tirpalo tūris. Įsitikinkite, kad buvo suleista visa dozė, patikrindami, kad guminis stūmoklio galas pasiekė švirkšto cilindro kraštą.

Pastaba: nesuvargotą vaistinį preparatą ar atliekas reikia tvarkyti laikantis vietinių reikalavimų.

Dažniausiai užduodami klausimai ir atsakymai į juos

K: Ką daryti, jeigu iš tirpalo negaliu pašalinti visų oro burbuliukų?

A: Svarbu, kad tirpale neliktų oro. Vis tik, mažičiai prie stūmoklio prisitvirtinę oro burbuliukai paprastai injekcijos metu nuo stūmoklio neatsiskiria, todėl tai nedaro įtakos dozės tūriui.