

## Pakendi infoleht: teave kasutajale

### Diphereline 11,25 toimeainet prolungeeritud 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 11,25 mg ja milleks seda kasutatakse
2. Mida on vaja teada enne Diphereline 11,25 mg kasutamist
3. Kuidas Diphereline 11,25 mg kasutada
4. Võimalikud kõrvaltoimed
5. Kuidas Diphereline 11,25 mg säilitada
6. Pakendi sisu ja muu teave

#### 1. Mis ravim on Diphereline 11,25 mg ja milleks seda kasutatakse

Diphereline 11,25 mg on loodusliku gonadotropiini vabastava hormooni analoog.

Diphereline 11,25 mg kasutatakse:

##### Meestel:

- kõrge riskiga lokaalse või lokaalselt levinud eesnäärmevähi raviks kombinatsioonis kiiritusraviga;
- metastaseerunud eesnäärmevähi raviks.

##### Naistel:

- genitaalset ja ekstragenitaalset endometriooosi (I kuni IV staadium) raviks.

##### Lastel:

- lastel (tüdrukutel enne 8-ndat eluaastat ja poistel enne 10-ndat eluaastat) varase puberteedi korral.

#### 2. Mida on vaja teada enne Diphereline 11,25 mg kasutamist

##### **Diphereline 11,25 mg ei tohi kasutada**

- Kui te olete toimeaine triptoreliin või selle ravimi mis tahes koostisosa (loetletud lõigus 6) või muu sama tüüpi ravimi suhtes allergiline.
- Kui te olete rase või toidate last rinnaga.

##### **Hoiatused ja ettevaatusabinõud**

Enne Diphereline 11,25 mg kasutamist pidage nõu oma arsti või apteekriga.

Diphereline 11,25 mg kasutataval patsientidel on esinenud depressiooni, mis võib olla tõsine. Kui teid ravitakse Diphereline 11,25 mg ja teil esineb meeleolu langus, pöörduge arsti poole. Arst võib ravi ajal jälgida teid depressiooni suhtes.

Täiskasvanutel võib triptoreliini kasutamine põhjustada luukoe kadu (osteoporoos) ja suurendada luumurduse tekkeriski. Kui teil esineb mõni allpool nimetatud riskifaktorist, peate sellest rääkima oma

arstile, kuna arst võib vajadusel määrata teile ravi bisfosfonaatidega (kasutatakse nõrkade luude raviks), et ravida luukoe kadu. Riskifaktoriteks võivad olla:

- Kui teie perekonnas on esinenud luude hõrenemist.
- Kui te tarvitate ohtralt alkoholi ja/või suitsetate palju.
- Kui kasutate pikaajaliselt ravimeid, mis võivad põhjustada luude hõrenemist, nt epilepsiavastaseid ravimeid või steroide (nt hüdrokortisoon või prednisoloon).

Kui teil on hüpfüüsi healoomuline kasvaja, millest te ei olnud varem teadlik, võib see ravi ajal Diphereline 11,25 mg-ga ilmsiks tulla. Sümptomiteks sel juhul on äkiline peavalu, nägemisprobleemid ja silmade halvatus.

Kui te kasutate verd vedeldavaid ravimeid võib süstekohal tekkida verevalum.

Kui teil on suhkurtõbi või südameprobleemid, rääkige sellest oma arstile.

### ***Meestel***

Ravi alguses suureneb testosteroonisisaldus veres, mistõttu võivad vähiga seotud sümptomid halveneda.

Võtke ühendust oma arstiga, kui see juhtub. Arst saab sümptomeid leevendada, andes teile anti-androgeene.

Kui teil esineb eesnäärme vähi levimise tõttu kuseteede takistus või seljaaju (selgroos asuvad närvid) kompressioon, jälgib arst teid hoolikalt esimeste ravinädalate jooksul. Kui teil tekivad urineerimise raskused, luuvalu, alajäsemete nõrkus või torkimistunne, võte otsekohe ühendust oma arstiga, kes hindab teie seisundit ja määrab vastava ravi.

Pärast kirurgilist kastratsiooni ei vähenda triptoreliin testosteroonitaset veres ja seega ei kasutata triptoreliini raviks pärast orhidektoomiat.

Hüpfüüsi gonadotropiini sekretsiooni või suguorganite diagnostilised testid ravi ajal või pärast ravi lõppu Diphereline 11,25 mg-ga võivad olla eksitavad.

Kui teil esineb probleeme südame või veresoontega, sh südamerütmihäired (arütmia) või te saate ravi nende seisundite raviks. Diphereline 3,75 mg kasutamisel võib südame rütmihäirete risk suurened.

Testosterooni taset vähendavad ravimid võivad südame rütmihäirete tekke tõttu põhjustada muutusi EKG-s (QT-intervalli pikendamine).

### ***Naistel***

Kliiniliste kogemuste puudumise tõttu alla 18-aastastel tütarlastel, ei tohi triptoreliini kasutada tütarlastel ja noortel naistel, kuna see võib põhjustada luuhõrenemist.

Esimesel ravikuul võib teil esineda verejooksu tupest. Pärast seda menstruatsioon tavaliselt lakkab. Rääkige arstile, kui teil esineb verejooks pärast esimest ravikuud.

Menstruatsioon algab ligikaudu 5 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.

### ***Lastel***

Ravi alguses võib tüdrukutel esineda vähest veritsust tupest.

Rääkige arstile kui teil on progresseeruv ajukasvaja. See võib mõjutada arsti raviotsuseid.

Pärast ravi lõpetamist areneb välja puberteet.

Tüdrukutel algab menstruatsioon keskmiselt aasta pärast ravi lõpetamist.

Teistest haigustest põhjustatud varane puberteet peab teie arsti poolt olema välistatud.

Mineraalainete sisaldus luudes väheneb ravi ajal, kuid see taastub pärast ravi lõpetamist.

Pärast ravi lõpetamist võib ilmnedu patoloogia reieluus (reieluuepa epifüüsi nihkumine). Selle tulemusena tekib reieluu jäikus, lonkamine ja/või tugev valu kubemes, mis kiirgab reide. Kui see tekib, võtke ühendust oma arstiga.

Kui teie lapsel tekib mõni eespool nimetatud sümptom, pidage nõu oma arstiga.

### **Muud ravimid ja Diphereline 11,25 mg**

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

#### Meestel:

Diphereline 11,25 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 ravimisoõltuvuse võõrutusravis), moksifloksatsiin (antibiootikum), või koos antipsühhootiliste ravimitega raskete psüühikahäirete ravimisel).

### **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 11,25 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.

### **Diphereline sisaldab naatriumi**

See ravim sisaldab vähem kui 1 mmol (23 mg) naatriumi ühes annuses, st on põhimõtteliselt „naatriumivaba“.

## **3. Kuidas Diphereline 11,25 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.

### **Annustamine**

Tavaline annus on üks süste iga kolme kuu tagant. Kui teil on tunne, et Diphereline toime on liiga tugev või liiga nõrk, pidage nõu oma arstiga.

### Eesnäärmevähi ravi

Diphereline 11,25 mg 1 lihasesisene süste iga 3 kuu järel.

### Endometrioos

Diphereline 11,25 mg 1 lihasesisene süste iga 3 kuu järel. Ravi tuleb alustada menstruaaltsükli esimese viie päeva jooksul. Ravi kestus sõltub endometrioosi raskusastmest ja funktsionaalsest ja anatoomilisest kliinilisest väljendusest.

### Varane puberteet

Laste ravi triptoreliiniga peab kogu ravi jooksul olema laste endokrinoloogi, lastearsti või varase puberteedi ravimise kogemustega endokrinoloogi kontrolli all.

Lastele kehakaaluga üle 20 kg: üks Diphereline 11,25 mg lihasesisene süste iga 3 kuu järel.

### **Ravi kestus**

Ravi kestuse otsustab teie raviarst.

Naistel kestab ravikuur vähemalt 3 kuud kuni maksimaalselt 6 kuud.

### **Manustamisviis**

Lihasesisene süste.

Lahus süstimiseks tuleb valmistada vahetult enne süstimist. Saadud suspensiooni ei tohi segada teiste ravimitega. Süstida tuleb viivitamatult pärast lahuse valmistamist.

NB! Süstelahus tuleb valmistada täpselt allpool oleva juhendi järgi. Kõikidest juhtudest, kus ravimit manustab mitte arst ise ja ravimi mittetäieliku manustamise tõttu on jäänud osa ravimist viaali, tuleb kindlasti teatada raviarstile.

### **Kui te lõpetate Diphereline 11,25 mg kasutamise**

Haiguse sümptomid võivad taastuda.

Naistel on võimalik munasarjade aktiivsuse taastumine (ovulatsioon, menses).

Kui teil on lisaküsimusi selle ravimi kasutamise kohta, pidage nõu oma arsti või apteekriga.

## **4. Võimalikud kõrvaltoimed**

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

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

### **Kõrvaltoimed meestel**

Paljud kõrvaltoimed on põhjustatud testosteroonitaseme muutusest organismis nagu kuumahood, impotentsus ja libiido langus.

*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
- reaktsioonid süstekohas (punetus, põletik, valu, turse),
- lihas-ja luuvalu, valu kätes ja jalgades,
- tursed (vedeliku kogunemine kudedesse),
- alakõhuvalu,
- kõrge vererõhk
- allergiline reaktsioon
- kehakaalu tõus
- peapööritus, peavalu
- libiido kadumine, depressioon, meeleolu kõikumised

- ülitundlikkusreaktsioonid

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

- trombotsüütide arvu suurenemine
- oma südamelöökide 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 (kaasaarvatud 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, luuvalu
- tundetus või tuimus
- unetus, ärrituvus
- rinnanäärmete suurenemine meestel, valu rinnanäärmetes, munandite mõõtmete vähenemine, valu munandites
- hingamisraskused
- akne, kiilanemine, sügelus, lööve, nahapunetus
- öine urineerimine, urineerimisprobleemid
- ninaverejooks

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

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

*Teadmata* (ei saa hinnata olemasolevate andmete alusel):

- tõsine allergiline reaktsioon, mis võib põhjustada näo, keele või kõriturset, pearinglusi, hingamisraskused (Quincke ödeem, anafülaktiline šokk),
- ärevus,
- uriinipidamatus,
- üldine ebamugavustunne,
- muutused EKG-s (prolongation of QT intervall),
- kui teil on hüpofüüsi healoomuline kasvaja, võib suureneda veritsuse risk.

Patsientidel, keda ravitakse Diphereline 11,25 mg võib esineda vere valgeliblede arvu suurenemist nagu ka teiste GnRH analoogide puhul.

Patsientidel, kes saavad pikaajaliselt ravi GnRH analoogidega kombinatsioonis kiiritusraviga, võib esineda sagedamini seedetrakti kõrvaltoimeid, mis on peamiselt seotud kiiritusraviga.

### **Kõrvaltoimed naistel**

Paljud kõrvaltoimed on põhjustatud östrogeeni taseme muutusest organismis.

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

- nõrkus,
- peavalu,
- libiido langus, meeleolu muutused, unehäired,
- rinnanäärme häired, munasarjade hüperstimulatsiooni sündroom, valu seksuaalvahekorra ajal või pärast seda, valu alakõhus, genitaalverejooks, tupevalu, tupekuivus,
- liigihigistamine, akne, rasune nahk,
- kuumahood.

*Sage* (esineb rohkem kui ühel patsiendil 100 -st)

- pearinglus,
- rindade valulikkus,
- lihaskrambid, liigeste valulikkus, valu kätes ja jalgades,
- kehakaalu tõus,
- iiveldus,
- depressioon, närvilisus,
- valu või ebamugavustunne alakõhus,
- ülitundlikkusreaktsioonid,
- süstekoha reaktsioonid (turse, punetus, valu ja/või põletik süstekohas).

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

- söögiisu kaotus, kehakaalu langus,
- vedelikupeetus,
- meeleolu muutused, ärevus, depressioon (lühiajalise ravi korral), suunataju kaotus,
- maitsetundlikkuse muutused,
- tundlikkuse kadu,
- peapöörituse tunne,
- ajutine teadvuse kaotus, mälu halvenemine, tähelepanuhäired,
- surin, tuimus,
- kuiv silm, ähmane nägemine,
- tasakaaluhäired,
- südamepekslemine,
- hingamisraskused,
- ninaverejooks,
- pingetunne kõhus, kõhupuhitus, oksendamine,
- suukuivus, suuhaavand,
- juuste kaotus, liigne karvakasv, rabedad küüned,
- kuiv nahk, sügelus, nahalööve,
- seljavalu, lihasvalu,
- suguühte ajal tekkiv verejooks,
- valulik menstruatsioon, ebaregulaarne menstruatsioon, vererohke menstruatsioon,
- munasarja tsüstid (turse), mis võivad põhjustada valu ja eritist tupest.

*Teadmata (ei saa hinnata olemasolevate andmete alusel):*

- tõsine allergiline reaktsioon, mis võib põhjustada näo, keele või kõriturset, pearinglus, hingamisraskused (Quincke ödeem, anafülaktiline šokk),
- segasus,
- nägemishäired,
- nõgestõbi,
- lihasnõrkus,
- menstruatsiooni ärajäämine,
- palavik, haiglane enesetunne,
- muutused vereanalüüsides (maksafunktsiooninäitajate aktiivsuse suurenemine),
- vererõhu tõus,
- kõhulahtisus,
- hüpofüüsi healoomuline kasvaja korral suurenenud veritsuse risk selles piirkonnas.

Endometriooosi ravi alguses, võib esineda sümptomite süvenemist (kõhuvalu ja düsmenorröa), kuid see peaks kaduma 1...2 nädala jooksul. See võib ilmneda ka juhul, kui ravi juba tegelikult avaldab kasulikku toimet. Kui see peaks juhtuma, rääkige sellest arstile niipea kui võimalik.

### **Kõrvaltoimed lastel**

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

- tupeverejooks võib tüdrukutel esineda esimese ravikuu jooksul.

*Sage* (esineb rohkem kui ühel patsiendil 100 -st)

- kõhuvalu,
- süstekoha reaktsioonid (punetus, põletik ja/või valu),
- peavalu,
- kuumahood,
- akne,
- kehakaalu tõus,
- ülitundlikkusreaktsioonid.

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

- ähmane või ebanormaalne nägemine,
- oksendamine, kõhukinnisus, iiveldus,
- haiglane enesetunne,
- ülekaalulisus,
- kaelavalu, rinnavalgu,
- meeleolu kõikumised,
- ninaverejooks,
- sügelus, lööve, nõgestõbi.

*Teadmata* (ei saa hinnata olemasolevate andmete alusel):

- tõsine allergiline reaktsioon, mis võib põhjustada näo, keele või kõriturset, pearinglus, hingamisraskused (Quincke ödeem, anafülaktiline šokk),
- kõrge vererõhk,
- nägemishäired,
- muutused vereanalüüsides, sh hormoonide sisalduses,
- lihasvalu,
- meeleolu kõikumised, depressioon, närvilisus.

### **Kõrvaltoimetest teatamine**

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 teatada [www.ravimiamet.ee](http://www.ravimiamet.ee) kaudu. Teatades aitate saada rohkem infot ravimi ohutusest.

## **5. Kuidas Diphereline 11,25 mg säilitada**

Hoida temperatuuril kuni 25°C.

Hoidke seda ravimit laste eest varjatud ja kättesaamatus kohas!

Ärge kasutage Diphereline 11,25 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 hävitada ravimeid, mida te enam ei kasuta. Need meetmed aitavad kaitsta keskkonda.

## **6. Pakendi sisu ja muu teave**

**Mida Diphereline 11,25 mg sisaldab:**

Toimeaine on triptoreliin. Üks annus (viaal) süstesuspensiooni pulbrit sisaldab 11,25 mg triptoreliini (triptoreliinpamoaadina\*)

Abiained on: D,L – laktiid-koglükoliidpolümeer, mannitool, naatriumkarmelloos, polüsorbaat-80, süstevesi.

\* iga viaal sisaldab triptoreliinpamoati, mis vastab 15 mg triptoreliinile 1 mg lahuse kohta.

**Kuidas Diphereline 11,25 mg välja näeb ja pakendi sisu:**

11,25 mg süstesuspensiooni pulber viaalis + 2 ml ampull lahustiga + süstal + 2 nõela karbis. Süstenõel on varustatud kaitsega.

Süstesuspensiooni pulber on 4 ml klaasviaalis (tüüp I), mis on varustatud kummikorgiga (elastomeer) ja alumiiniumist kaanega. Lahusti on 2 ml klaasampullis.

**Müügiloa hoidja**

Ipsen Pharma

65, quai Georges Gorse

92100 Boulogne Billancourt

Cedex

Prantsusmaa

**Tootja**

IPSEN PHARMA BIOTECH

Parc d'Activités du Plateau de Signes

chemin départemental N° 402

83870 Signes

Prantsusmaa

**Infoleht on viimati uuendatud juunis 2022.**



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

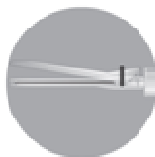
Karbis on 2 nõela:

**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
----------------	----------------

needle 1 - 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.

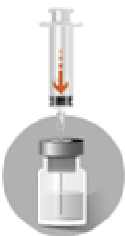


Pange lahustit sisaldav süstal kõrvale.

### 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.

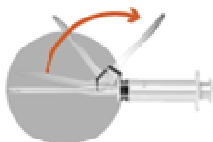


Loksutage niikaua, kuni olete saanud ühtlaselt homogeenne piimja suspensiooni.

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

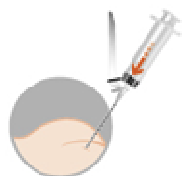
### 2d

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



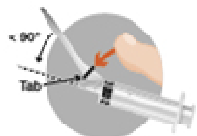
Sadestumise vältimiseks süstige kohe desinfitseeritud tuharalihasesse.

### 4 – PÄRAST SÜSTIMIST

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

**Ohutuskatte lukustamiseks on kaks võimalust:**

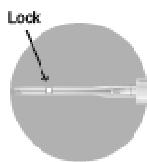
meetod A: suruge nuppu pöidlaga ettepoole



**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.