

Příbalová informace: informace pro uživatele

EVENTITY 105 mg injekční roztok v předplněné injekční stříkačce romosozumabum

Přečtěte si pozorně celou příbalovou informaci dříve, než začnete tento přípravek používat, protože obsahuje pro Vás důležité údaje.

- Ponechte si příbalovou informaci pro případ, že si ji budete potřebovat přečíst znovu.
- Máte-li jakékoli další otázky, zeptejte se svého lékaře nebo lékárníka.
- Tento přípravek byl předepsán výhradně Vám. Nedávejte jej žádné další osobě. Mohl by jí ublížit, a to i tehdy, má-li stejné známky onemocnění jako Vy.
- Pokud se u Vás vyskytne kterýkoli z nežádoucích účinků, sdělte to svému lékaři nebo lékárníkovi. Stejně postupujte v případě jakýchkoli nežádoucích účinků, které nejsou uvedeny v této příbalové informaci. Viz bod 4.
- Dostanete Kartu pacienta. Karta obsahuje důležité bezpečnostní informace, které musíte znát před léčbou a během léčby přípravkem EVENTITY.

Co naleznete v této příbalové informaci

1. Co je přípravek EVENTITY a k čemu se používá
2. Čemu musíte věnovat pozornost, než začnete přípravek EVENTITY používat
3. Jak se přípravek EVENTITY používá
4. Možné nežádoucí účinky
5. Jak přípravek EVENTITY uchovávat
6. Obsah balení a další informace

1. Co je přípravek EVENTITY a k čemu se používá

Co je přípravek EVENTITY

Přípravek EVENTITY obsahuje léčivou látku romosozumab, který pomáhá posílit kosti a snížit riziko zlomenin kostí.

K čemu se přípravek EVENTITY používá

Přípravek EVENTITY se používá k léčbě těžké osteoporózy u žen po menopauze, u nichž je vyskytuje vysoké riziko zlomenin kostí (fraktur).

Osteoporóza je onemocnění, které způsobuje, že kosti jsou řídké a křehké. Mnoho pacientek s osteoporózou nemá žádné příznaky, ale mohou být vystaveny zvýšenému riziku zlomenin kostí.

Jak přípravek EVENTITY působí

Přípravek EVENTITY je monoklonální protilátka. Monoklonální protilátka je typ bílkoviny, která byla vytvořena tak, aby rozpoznala a navázala se na specifické bílkoviny v těle. Přípravek EVENTITY se váže na bílkovinu zvanou sklerostin. Navázáním se na sklerostin a blokováním jeho aktivity přípravek EVENTITY:

- pomáhá vytvářet novou kost a
- zpomaluje ztrátu stávající kosti.

Díky tomu jsou kosti silnější a snižuje se riziko zlomenin.

2. Čemu musíte věnovat pozornost, než začnete přípravek EVENTITY používat

Nepoužívejte EVENTITY:

- jestliže jste alergická na romosozumab nebo na kteroukoli další složku tohoto přípravku (uvedenou v bodě 6);
- jestliže máte nízké hladiny vápníku v krvi (hypokalcémie). Lékař Vám řekne, zda máte hladiny příliš nízké;

- jestliže jste prodělala srdeční příhodu nebo cévní mozkovou příhodu.

Nepoužívejte přípravek EVENITY, pokud se Vás týká cokoli z výše uvedeného. Pokud si nejste jistá, poraďte se se svým lékařem nebo lékárníkem dříve, než začnete používat přípravek EVENITY.

Upozornění a opatření

Poradte se se svým lékařem nebo lékárníkem a proberte s ním svou zdravotní anamnézu dříve, než začnete používat přípravek EVENITY.

Srdeční příhoda a cévní mozková příhoda

U pacientek, které používaly přípravek EVENITY, byly hlášeny případy srdeční příhody a cévní mozkové příhody.

Okamžitě vyhledejte lékařskou pomoc, pokud se u Vás objeví:

- bolest na hrudi, dušnost;
- bolest hlavy, necitlivost nebo slabost v obličeji, pažích nebo nohou, potíže s mluvením, změny vidění, ztráta rovnováhy.

Lékař pečlivě zváží riziko kardiovaskulárních problémů (problémů týkajících se srdce a cév) dříve, než Vám dovolí zahájit léčbu přípravkem EVENITY. Informujte svého lékaře, pokud víte, že máte zvýšené riziko kardiovaskulárních problémů, například potvrzené kardiovaskulární onemocnění, vysoký krevní tlak, vysoké hladiny krevních tuků, diabetes (cukrovku), kouříte nebo máte problémy s ledvinami.

Nízké hladiny vápníku v krvi

Přípravek EVENITY může snižovat hladiny vápníku v krvi.

Informujte svého lékaře, pokud zaznamenáte:

- spasmus (křečové stahy svalů), záškuby nebo křeče ve svalech
- necitlivost nebo brnění v prstech na ruku, prstech na nohu nebo kolem úst.

Lékař Vám může předepsat vápník a vitamin D, aby pomohl zabránit snížení hladin vápníku v krvi před zahájením léčby a během používání přípravku EVENITY. Užívejte vápník a vitamin D přesně podle pokynů svého lékaře. Informujte svého lékaře, pokud máte nebo jste někdy měla závažné problémy s ledvinami, selhání ledvin nebo jste potřebovala dialýzu, protože to může zvýšit riziko snížení hladiny vápníku v krvi, pokud nebudete užívat doplňky s vápníkem.

Závažné alergické reakce

U pacientek používajících přípravek EVENITY se mohou vyskytnout závažné alergické reakce.

Okamžitě vyhledejte lékařskou pomoc, pokud se u Vás objeví:

- otok obličeje, úst, hrdla, rukou, nohou, kotníků, dolních končetin (angioedém) nebo kopřivka;
- akutní kožní vyrážka s četnými kulatými červenými/růžovými skvrnami s puchýřem nebo strupem uprostřed (multiformní erytém);
- potíže s polykáním nebo dýcháním.

Problémy s ústy, zuby nebo čelistí

Nežádoucí účinek nazývaný osteonekróza čelisti (poškození kosti v čelisti) byl vzácně (může postihnout až 1 z 1 000 pacientek) pozorován u pacientek používajících přípravek EVENITY. K osteonekróze čelisti může také dojít po ukončení léčby. Je důležité pokousit se zabránit vzniku osteonekrózy čelisti, protože to může být bolestivý stav, který se obtížně léčí. Existuje několik bezpečnostních opatření ke snížení rizika vzniku osteonekrózy čelisti, která byste měla dodržovat.

Před podáním přípravku EVENITY řekněte svému lékaři nebo zdravotní sestře, pokud:

- máte jakékoli problémy s ústy nebo zuby, jako je špatná dentální hygiena, onemocnění dásní nebo plánovaná extrakce (vytržení) zubu;
- nepodstupujete pravidelnou zubní péči nebo jste dlouho nebyla na zubní prohlídce;
- jste kuřačka (protože to může zvyšovat riziko zubních problémů);

- jste dříve byla léčena bisfosfonátem (používá se k léčbě nebo prevenci kostních poruch, jako je osteoporóza);
- užíváte léky nazývané kortikosteroidy (jako jsou prednison nebo dexamethason);
- máte nádorové onemocnění (rakovinu).

Lékař Vás může před zahájením léčby přípravkem EVENITY požádat, abyste podstoupila zubní prohlídku.

Během léčby byste měla udržovat dobrou hygienu ústní dutiny a pravidelně chodit na kontroly k zubaři. Pokud používáte zubní protézy, měla byste se ujistit, že správně sedí. Pokud podstupujete zubní ošetření nebo máte podstoupit zubní zákrok (např. extrakci zubů), informujte o tom svého lékaře a svého zubního lékaře informujte, že se léčíte přípravkem EVENITY.

Okamžitě informujte svého lékaře a zubaře, pokud máte jakékoli problémy s ústy nebo zuby, například:

- uvolněné zuby;
- bolest nebo otok;
- vředy v ústech, které se nehojí;
- výtok.

Neobvyklé zlomeniny stehenních kostí

U pacientek, které používaly přípravek EVENITY, se zřídka objevily neobvyklé zlomeniny stehenní kosti způsobené malým úrazem nebo i bez úrazu. Těmto typům zlomenin často předchází varovné signály, jako je bolest stehna nebo třísle po dobu několika týdnů, než dojde ke zlomenině. Není známo, zda přípravek EVENITY způsobil tyto neobvyklé zlomeniny. Informujte svého lékaře nebo lékárníka, pokud se u Vás vyskytnou jakékoli nové nebo neobvyklé bolesti kyčle, třísla nebo stehna.

Děti a dospívající

Používání romosozumabu u dětí a dospívajících nebylo hodnoceno a přípravek není schválen pro použití u pediatrických pacientů (ve věku do 18 let).

Další léčivé přípravky a přípravek EVENITY

Informujte svého lékaře nebo lékárníka o všech lécích, které užíváte, které jste v nedávné době užívala nebo které možná budete užívat.

Těhotenství a kojení

Přípravek EVENITY je určen pouze k léčbě žen po menopauze.

Přípravek EVENITY nesmí být podán u žen, které mohou otěhotnět, nebo u těhotných či kojících žen. Není známo, zda může přípravek EVENITY poškodit nenarozené nebo kojené dítě. Pokud máte jakékoli otázky, kontaktujte svého lékaře.

Řízení dopravních prostředků a obsluha strojů

Předpokládá se, že přípravek EVENITY nemá žádný nebo má jen zanedbatelný vliv na schopnost řídit a obsluhovat stroje.

Přípravek EVENITY obsahuje sodík a polysorbát 20

Tento léčivý přípravek obsahuje 0,070 mg polysorbátu 20 v jedné předplněné injekční stříkačce. Polysorbáty mohou způsobit alergické reakce. Informujte svého lékaře, pokud máte jakékoli alergie. Tento léčivý přípravek obsahuje méně než 1 mmol sodíku (23 mg) v jedné dávce, to znamená, že je v podstatě „bez sodíku“.

3. Jak se přípravek EVENITY používá

Léčbu přípravkem EVENITY zahájí a bude sledovat odborný lékař, který má zkušenosti s léčbou osteoporózy. Vždy používejte tento léčivý přípravek přesně podle pokynů svého lékaře. Pokud si nejste jistá, poraďte se se svým lékařem.

Injekci může podávat pouze řádně proškolená osoba.

Jaké množství používat

- Doporučená dávka přípravku EVENITY je 210 mg.
- Protože jedna předplněná injekční stříkačka obsahuje 105 mg léčivé látky romosozumabu, musí se pro každou dávku použít 2 předplněné injekční stříkačky. Druhá injekce se musí podat okamžitě po první, ale do jiného místa.
- Přípravek se podává jednou měsíčně po dobu 12 měsíců.

Jak se používá

- Přípravek EVENITY se podává jako injekce pod kůži (subkutánní injekce).
- Injekci přípravku EVENITY podávejte do oblasti břicha nebo stehna. Je možné použít také zevní stranu horní části paže, ale pouze, pokud Vám injekci podává jiná osoba.
- Pokud je pro druhou injekci plánována stejná injekční oblast, musí se použít jiné místo vpichu.
- Nepodávejte injekci přípravku EVENITY do místa, kde je kůže citlivá, pohmožděná, zarudlá nebo zatvrdlá.

Je důležité, abyste si v **návodu k použití** přečetla podrobné pokyny, jak se má předplněná injekční stříkačka EVENITY používat.

Máte-li jakékoli další otázky týkající se používání tohoto přípravku, zeptejte se svého lékaře nebo lékárníka.

Jestliže jste použila více přípravku EVENITY, než jste měla

Pokud jste omylem použila více přípravku EVENITY, než jste měla, kontaktujte svého lékaře nebo lékárníka.

Jestliže jste zapomněla použít nebo nemohla použít přípravek EVENITY v obvyklou dobu

Pokud vynecháte dávku přípravku EVENITY, kontaktujte ihned svého lékaře, aby Vám naplánoval podání další dávky. Poté má být příští dávka přípravku podána nejdříve za jeden měsíc od poslední dávky.

Jestliže jste přestala používat přípravek EVENITY

Pokud zvažujete ukončit léčbu přípravkem EVENITY, promluvte si o tom se svým lékařem. Lékař Vám poradí, jak dlouho byste měla být léčena přípravkem EVENITY.

Máte-li jakékoli další otázky týkající se používání tohoto přípravku, zeptejte se svého lékaře nebo lékárníka.

Poradte se s lékařem o potřebě přejít na jinou léčbu osteoporózy po ukončení léčby přípravkem EVENITY.

4. Možné nežádoucí účinky

Podobně jako všechny léky může mít i tento přípravek nežádoucí účinky, které se ale nemusí vyskytnout u každého.

Okamžitě vyhledejte lékařskou pomoc, pokud se u Vás objeví kterýkoliv z následujících možných příznaků **srdeční příhody** nebo **cévní mozkové příhody** (méně časté: mohou postihnout až 1 ze 100 pacientek):

- bolest na hrudi, dušnost;
- bolest hlavy, necitlivost nebo slabost v obličeji, pažích nebo nohou, potíže s mluvením, změny vidění, ztráta rovnováhy.

Okamžitě vyhledejte lékařskou pomoc, pokud se u Vás objeví následující příznaky **závažné alergické reakce** (vzácné: mohou postihnout až 1 z 1 000 pacientek):

- otok obličeje, úst hrdla, rukou, nohou, kotníků, dolních končetin (angioedém), nebo kopřivka;
- akutní kožní vyrážka s četnými kulatými červenými/růžovými skvrnami s puchýřem nebo strupem uprostřed (multiformní erytém);
- obtíže při polykání nebo dýchání.

Informujte svého lékaře, pokud zaznamenáte následující příznaky **nízkých hladin vápníku** v krvi (hypokalcémie) (méně časté: mohou postihnout až 1 ze 100 pacientek):

- spasmy (křečové stahy svalů), záškuby nebo křeče ve svalech;
- necitlivost nebo brnění v prstech na ruce, prstech na nohou nebo kolem úst.

Viz rovněž bod 2 „Čemu musíte věnovat pozornost, než začnete přípravek EVENITY používat“.

Další nežádoucí účinky mohou zahrnovat:

Velmi časté nežádoucí účinky (mohou postihnout více než 1 z 10 pacientek):

- nachlazení;
- bolest kloubů.

Časté nežádoucí účinky (mohou postihnout až 1 z 10 pacientek):

- vyrážka, zánět kůže;
- bolest hlavy;
- zánět vedlejších dutin nosních;
- bolest šíje;
- svalové křeče;
- zarudnutí nebo bolest v místě podání injekce.

Méně časté nežádoucí účinky (mohou postihnout až 1 ze 100 pacientek):

- kopřivka (urtikarie);
- šedý zákal.

Hlášení nežádoucích účinků

Pokud se u Vás vyskytne kterýkoli z nežádoucích účinků, sdělte to svému lékaři nebo lékárníkovi. Stejně postupujte v případě jakýchkoli nežádoucích účinků, které nejsou uvedeny v této příbalové informaci. Nežádoucí účinky můžete hlásit také přímo na adresu:

Státní ústav pro kontrolu léčiv

Šrobárova 48

100 41 Praha 10

Webové stránky: www.sukl.cz/nahlasit-nezadouci-ucinek

Nahlášením nežádoucích účinků můžete přispět k získání více informací o bezpečnosti tohoto přípravku.

5. Jak přípravek EVENITY uchovávat

Uchovávejte tento přípravek mimo dohled a dosah dětí.

Nepoužívejte tento přípravek po uplynutí doby použitelnosti uvedené na štítku a na krabičce za EXP. Doba použitelnosti se vztahuje k poslednímu dni uvedeného měsíce.

Uchovávejte v chladničce (2 °C–8 °C). Chraňte před mrazem.

Po vyjmutí krabičky obsahující předplněné injekční stříkačky pro použití z chladničky, se přípravek EVENITY nesmí do chladničky vracet, ale můžete jej uchovávat při pokojové teplotě (do 25 °C) po dobu až 30 dnů. Není-li přípravek použit do této doby, musí být zlikvidován.

Uchovávejte předplněnou injekční stříkačku v krabičce, aby byl přípravek chráněn před světlem.

Roztok vizuálně zkontrolujte. Nepoužívejte ho, pokud má roztok změněnou barvu, je zakalený nebo obsahuje vločky nebo částice.

Nevyhazujte žádné léčivé přípravky do odpadních vod nebo domácího odpadu. Zeptejte se svého lékárníka, jak naložit s přípravky, které již nepoužíváte. Tato opatření pomáhají chránit životní prostředí.

6. Obsah balení a další informace

Co přípravek EVENITY obsahuje

- Léčivou látkou je romosozumabum. Jedna předplněná injekční stříkačka obsahuje romosozumabum 105 mg v 1,17 ml roztoku (90 mg/ml).
- Dalšími složkami jsou kalcium-acetát, ledová kyselina octová, hydroxid sodný (k úpravě pH), sacharosa, polysorbát 20 a voda pro injekci. Viz bod 2 „Přípravek EVENITY obsahuje sodík“.

Jak přípravek EVENITY vypadá a co obsahuje toto balení

EVENITY je čirý až opalizující, bezbarvý až světle žlutý injekční roztok dodávaný v jednorázové předplněné injekční stříkačce k jednorázovému použití. Injekční stříkačka je vyrobena z plastu, a má jehlu z nerezové oceli.

Velikost balení: 2 předplněné injekční stříkačky.

Vícečetné balení: 6 (3 balení po 2) předplněných injekčních stříkaček.

Na trhu nemusí být všechny velikosti balení.

Držitel rozhodnutí o registraci

UCB Pharma S.A., Allée de la Recherche 60, B-1070 Bruxelles, Belgie

Výrobce:

Amgen Europe B.V., Minervum 7061, 4817 ZK Breda, Nizozemsko

Další informace o tomto přípravku získáte u místního zástupce držitele rozhodnutí o registraci.

Česká republika

UCB s.r.o.

Tel: + 420 221 773 411

Tato příbalová informace byla naposledy revidována 08/2024.

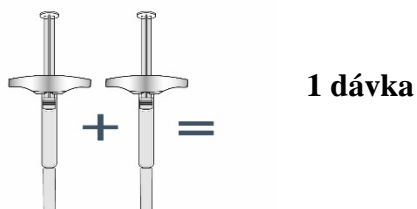
Další zdroje informací

Podrobné informace o tomto léčivém přípravku jsou k dispozici na webových stránkách Evropské agentury pro léčivé přípravky <http://www.ema.europa.eu>.

Otočte prosím na návod k použití.

NÁVOD K POUŽITÍ PRO PODÁNÍ INJEKCE PŘÍPRAVKU EVENTITY POMOCÍ PŘEDPLNĚNÉ INJEKČNÍ STRÍKAČKY

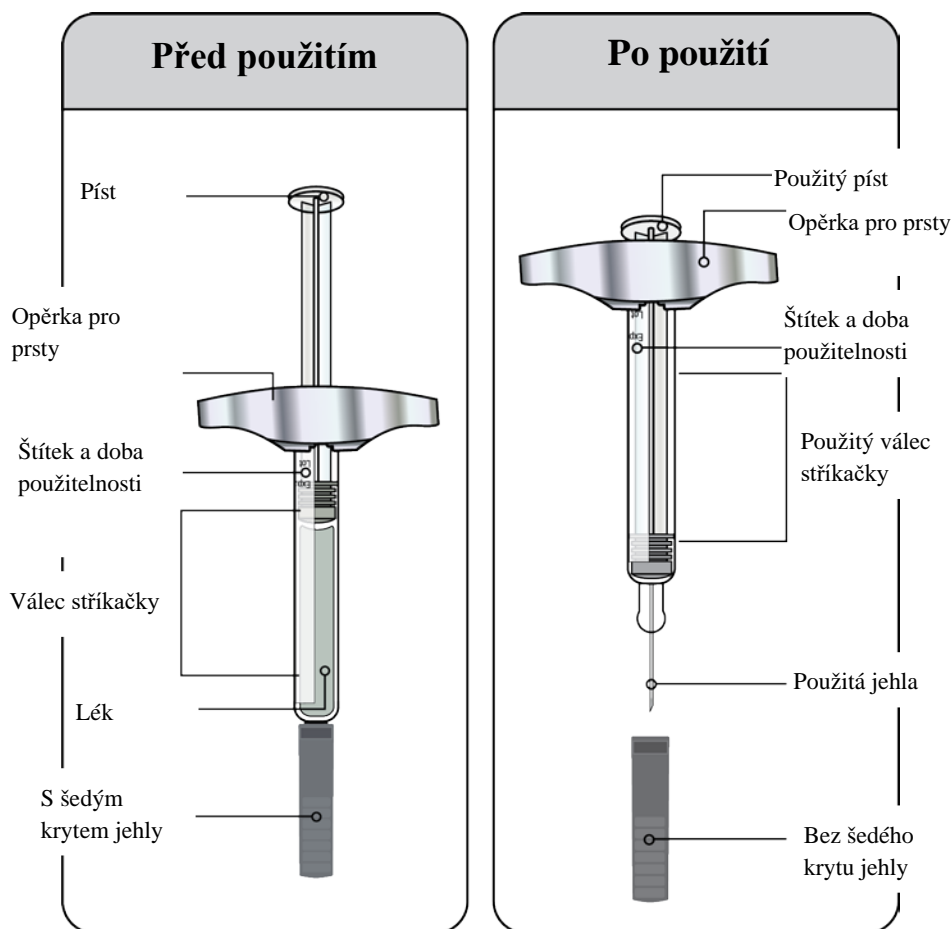
Podajte obsah obou dvou předplněných injekčních stříkaček bezprostředně po sobě, abyste dostala celou dávku



Následující pokyny vysvětlují, jak používat předplněnou injekční stříkačku k podání přípravku EVENTITY.

- **Přečtěte si pozorně tyto pokyny a postupujte podle nich krok za krokem.**
- Pokud máte jakékoli otázky týkající se postupu podání injekce nebo se cítíte nejistě, kontaktujte svého lékaře nebo lékárníka.
- Je důležité zajistit, aby injekci podávala pouze osoba, která byla řádně vyškolená.
- Předplněná injekční stříkačka je zde rovněž označována jako „lék“.

Popis částí: předplněná injekční stříkačka

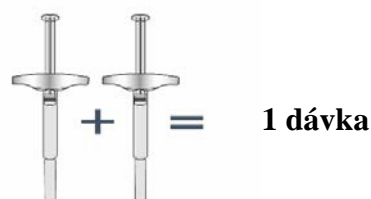


STOP



Přečtěte si před podáním injekce.

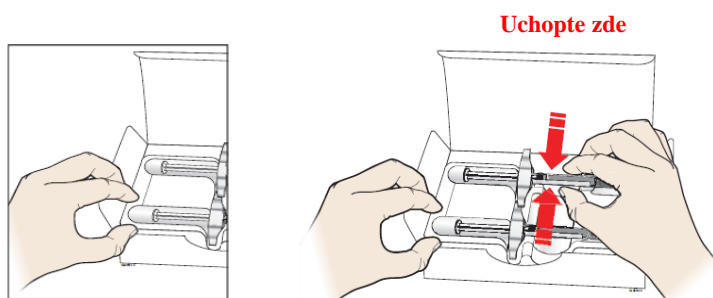
Lékař Vám předepsal dávku 210 mg jednou měsíčně: **Pro podání celé dávky se musí použít obě dvě 105mg předplněné injekční stříkačky, bezprostředně ihned po sobě.**



1. krok: Příprava

- A**
- Vyměňte krabičku se dvěma předplněnými injekčními stříkačkami z chladničky.
 - Předplněné injekční stříkačky ponechte mimo chladničku, aby se zahřály na pokojovou teplotu (do 25 °C) po dobu **nejméně 30 minut** před podáním injekce (nezahřívajte je žádným jiným způsobem). Injekce pak bude příjemnější.
 - Otevřete krabičku a vyjměte všechny pomůcky, které potřebujete k podání injekce (jak je uvedeno v kroku B).
 - Důkladně si umyjte ruce.

- Vyjměte **dvě** předplněné injekční stříkačky z krabičky, jak je znázorněno na obrázku.
- **Důležité:** Předplněné injekční stříkačky vždy držte za válec stříkačky.
- Položte ukazováček nebo palec na okraj vložky a přidržte ji, když vyjímáte předplněné injekční stříkačky.
- Uchopte válec injekční stříkačky a vyjměte předplněné injekční stříkačky z vložky.

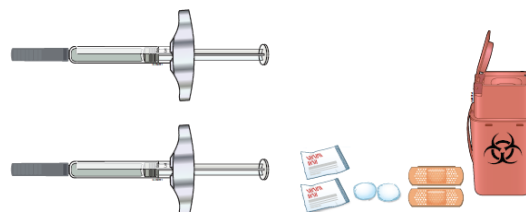


- Nedotýkejte se pístu ani šedého krytu jehly.
- Z předplněných injekčních stříkaček zatím neodstraňujte šedý kryt.
- Opěrku pro prsty nikdy neodstraňujte. Je součástí předplněné injekční stříkačky.
- Neprotřepávejte předplněné injekční stříkačky.
- Zkontrolujte lék v injekčních stříkačkách. Lék má být čirý až opalizující, bezbarvý až světle žlutý roztok.
 - Nepoužívejte předplněné injekční stříkačky, pokud má roztok změněnou barvu, je zakalený nebo obsahuje vločky nebo částice.
 - Můžete vidět vzduchové bubliny. Subkutánní (podkožní) podání injekce s obsahem vzduchových bublin je neškodné.
- Nepoužívejte předplněnou injekční stříkačku, pokud:
 - dojde k jejímu pádu;
 - chybí nebo není pevně nasazen šedý kryt jehly;
 - chybí nebo je porušeno těsnění nebo pokud jakákoliv část vypadá jako prasklá nebo zlomená.

V takovém případě použijte novou injekční stříkačku a kontaktujte co nejdříve svého lékaře.

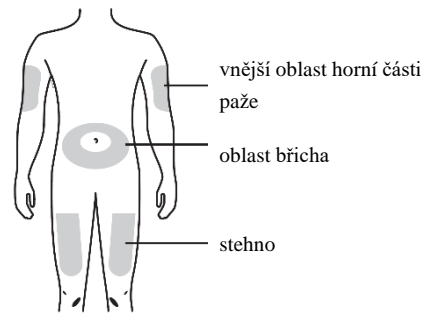
B Na čistý, dobře osvětlený pracovní povrch položte:

- **dvě** předplněné injekční stříkačky;
- dva alkoholové tampony;
- dva bavlněné tampony nebo gázové polštářky;
- dvě náplasti;
- speciální nádobu na likvidaci.

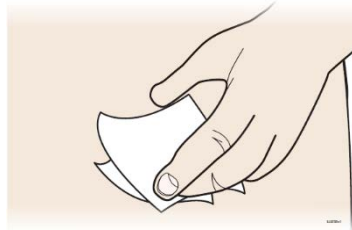


C Připravte a očistěte kůži na místě, do kterého se chystáte podat injekci léku. Můžete si vybrat z následujících míst:

- stehna;
- oblast břicha, kromě oblasti 5 cm kolem pupku;
- vnější oblast horní části paže (pokud Vám injekci podává jiná osoba).



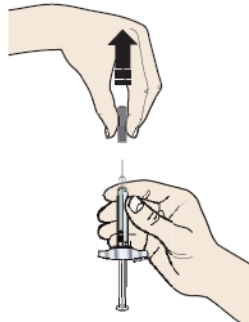
- Druhá injekce musí být podána do jiného místa, než které bylo použito pro první injekci. Pokud chcete použít stejnou oblast injekce, ujistěte se, že se nejedná o stejné místo vpichu.
- Nepodávejte injekci do místa, kde je kůže citlivá, pohmožděná, zarudlá nebo zavrdlá, kde máte jizvy či střípy, nebo kde má kůže ztlustělá, vystouplá, zarudlá nebo šupinatá ložiska nebo poranění.
- Očistěte místo oblasti vpichu tamponem navlhčeným v alkoholu. Před podáním injekce nechte kůži uschnout.



- Před podáním injekce se této oblasti znovu nedotýkejte.

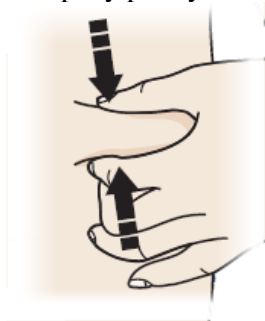
2. krok: Připravte se

- D**
- Šedý kryt jehly odstraňte těsně před podáním injekce.
 - Dávejte pozor, abyste se nedotkl(a) jehly, ani aby se jehla nedotkla jakéhokoli povrchu.
 - Jakmile kryt odstraníte, musíte injekci podat do 5 minut. Není nutné s injekcí spěchat - 5 minut je dostatečná doba.
 - Je normální, pokud na konci jehly vidíte kapku tekutiny.



- Šedým krytem nekroutěte ani ho neohýbejte.
- Vyhod'te šedý kryt jehly do speciální nádoby na likvidaci. Nevracejte šedý kryt jehly zpět na předplněnou injekční stříkačku.

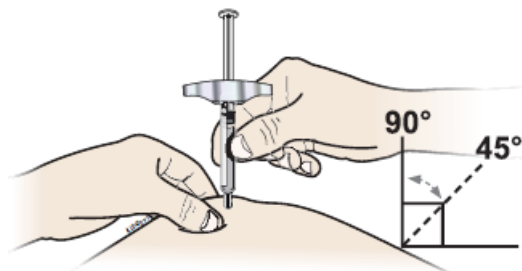
- E** • Pevně stiskněte kůži mezi palcem a prsty pro vytvoření kožní řasy asi 5 cm široké.



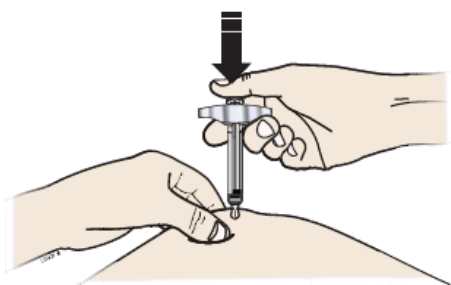
- **Důležité:** Během podávání injekce držte kůži stisknutou do kožní řasy.

3. krok: Injekce

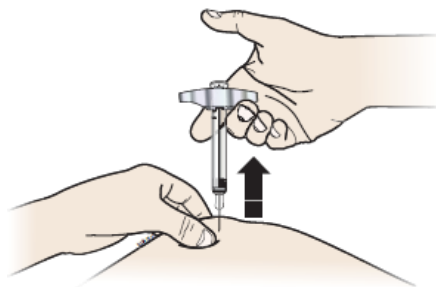
- F** • **Důležité:** Píst se nesmí stlačit dolů, dokud není injekce skutečně připravena k podání.
- Kožní řasu je třeba držet stisknutou. Druhou rukou je třeba jehlu předplněné injekční stříkačky zavést do očištěného místa kůže („místo vpichu“) pod úhlem 45 až 90 stupňů.
 - Během zavádění jehly nedávejte prst na píst.



- G** • Pomalým a stálým tlakem stlačujte píst úplně dolů, dokud se jeho pohyb nezastaví, což znamená, že byla podána celá dávka. Předplněnou injekční stříkačku je třeba ponechat v kůži až do úplného podání dávky.



- H**
- Po dokončení podání injekce uvolněte palec a opatrně vytáhněte předplněnou injekční stříkačku z kůže ve stejném úhlu, ve kterém byla zavedena.
 - Po vytažení předplněné injekční stříkačky z kůže má být válec injekční stříkačky prázdný.



- **Důležité:** Pokud to vypadá, že je v injekční stříkačce zbytek léku, znamená to, že nebyla podána celá injekce. Co nejdříve informujte svého lékaře.

4. krok: Zlikvidujte

- I**
- Vyhoďte celou použitou předplněnou injekční stříkačku a šedý kryt jehly do speciální nádoby ihned po použití.



- Nevyhazujte předplněnou injekční stříkačku do domácího odpadu.
- Nepoužívejte předplněnou injekční stříkačku opakovaně.
- **Důležité:** Speciální nádobu na likvidaci vždy uchovávejte mimo dohled a dosah dětí.

5. krok: Zkontrolování místa podání injekce

- J**
- Pokud je patrná krev, použijte bavlněný tampon nebo kus gázy a na několik vteřin lehce přitlačte na místo vpichu. Místo podání injekce netřete. Místo vpichu lze v případě potřeby přelepit malou náplastí.

6. krok: Opakujte pro druhou injekci, abyste dostala celou dávku

- K**
- Opakujte všechny kroky počínaje krokem C s druhou předplněnou injekční stříkačkou pro podání celé dávky. Druhá injekce se musí podat do jiného místa, než které bylo použito pro první injekci. Pokud chcete použít stejnou oblast injekce, ujistěte se, že se nejedná o stejné místo vpichu.

