

Pakkausseloste: Tietoa potilaalle

Adtralza 150 mg injektioneste, liuos, esitäytetty ruisku tralokinumabi (tralokinumab)

▼ Tähän lääkevalmisteeseen kohdistuu lisäseuranta. Tällä tavalla voidaan havaita nopeasti turvallisuutta koskevaa uutta tietoa. Voit auttaa ilmoittamalla kaikista mahdollisesti saamistasi haittavaikutuksista. Ks. kohdan 4 lopusta, miten haittavaikutuksista ilmoitetaan.

Lue tämä pakkausseloste huolellisesti ennen kuin aloitat tämän lääkkeen käyttämisen, sillä se sisältää sinulle tärkeitä tietoja.

- Säilytä tämä pakkausseloste. Voit tarvita sitä myöhemmin.
- Jos sinulla on kysyttävää, käänny lääkärin, apteekkihenkilökunnan tai sairaanhoitajan puoleen.
- Tämä lääke on määrätty vain sinulle eikä sitä pidä antaa muiden käyttöön. Se voi aiheuttaa haittaa muille, vaikka heillä olisikin samanlaiset oireet kuin sinulla.
- Jos havaitset haittavaikutuksia, kerro niistä lääkärille, apteekkihenkilökunnalle tai sairaanhoitajalle. Tämä koskee myös sellaisia mahdollisia haittavaikutuksia, joita ei ole mainittu tässä pakkausselosteessa. Ks. kohta 4.

Tässä pakkausselosteessa kerrotaan:

1. Mitä Adtralza on ja mihin sitä käytetään
2. Mitä sinun on tiedettävä, ennen kuin käytät Adtralza-valmistetta
3. Miten Adtralza-valmistetta käytetään
4. Mahdolliset haittavaikutukset
5. Adtralza-valmisteen säilyttäminen
6. Pakkauksen sisältö ja muuta tietoa

1. Mitä Adtralza on ja mihin sitä käytetään

Adtralza-valmisteen vaikuttava aine on tralokinumabi.

Tralokinumabi on monoklonaalinen vasta-aine (tietyn tyyppinen proteiini), joka estää IL-13-proteiinin toimintaa. IL-13-proteiinilla on suuri merkitys atooppisen ihottuman oireiden kehitymisessä.

Adtralza-valmistetta käytetään aikuisille keskivaikean tai vaikean atooppisen ihottuman eli atooppisen ekseeman hoitoon. Adtralza-valmistetta voidaan käyttää samanaikaisesti iholle levitettävien ihottumalääkkeiden kanssa tai yksinään.

Adtralza-valmisteen käyttö atooppisen ihottuman hoitoon voi lievittää ihottumaa ja siihen liittyvää kutinaa ja ihon kipua.

2. Mitä sinun on tiedettävä, ennen kuin käytät Adtralza-valmistetta

Älä käytä Adtralza-valmistetta

- jos olet allerginen tralokinumabille tai tämän lääkkeen jollekin muulle aineelle (lueteltu kohdassa 6).

Jos epäilet olevasi allerginen tai et ole varma, kysy lääkäriltä, apteekkihenkilökunnalta tai sairaanhoitajalta neuvoa ennen Adtralza-valmisteen käyttöä.

Varoitukset ja varotoimet

Keskustele lääkärin, apteekkihenkilökunnan tai sairaanhoitajan kanssa ennen kuin käytät Adtralza-valmistetta.

Allergiset reaktiot

Lääkkeet voivat hyvin harvinaisissa tapauksissa aiheuttaa allergisia reaktioita (yliherkkyysoireita) ja vaikeita allergisia reaktioita eli anafylaksiaa. Sinun täytyy kiinnittää huomiota tällaisten reaktioiden merkkeihin (joita ovat esimerkiksi hengitysvaikeudet, kasvojen, suun ja kielen turpoaminen, pyörtyminen, huimaus, pyöräytyksen tunne (matalan verenpaineen aiheuttama), nokkosihottuma, kutina ja ihottuma) Adtralza-valmisteen käytön aikana.

Lopeta Adtralza-valmisteen käyttö ja käänny lääkärin puoleen tai hakeudu hoitoon välittömästi, jos huomaat mitä tahansa allergisen reaktion merkkejä. Tällaiset merkit on lueteltu kohdassa 4 "Vakavat haittavaikutukset".

Loisinfektiot suolistossa

Adtralza saattaa vähentää vastustuskykyä loisten aiheuttamille infektioille. Kaikki loisinfektiot on hoidettava ennen Adtralza-hoidon aloittamista. Kerro lääkärille, jos sinulla on ripulia, ilmavaivoja, vatsavaivoja, rasvaisia ulosteita tai nestehukkaa. Nämä voivat olla merkkejä loisinfektiosta. Kerro lääkärille, jos asut alueella, jossa tällaiset infektiot ovat yleisiä, tai jos aiot matkustaa tällaiselle alueelle.

Silmävaivat

Kerro lääkärille, jos sinulle ilmaantuu uusia tai pahenevia silmävaivoja, kuten silmänsärkyä tai näkömuutoksia.

Lapset ja nuoret

Tätä lääkettä ei saa antaa alle 18 vuoden ikäisille lapsille ja nuorille, sillä Adtralza-valmisteen turvallisuutta ja hyötyjä tässä ikäryhmässä ei vielä tunneta.

Muut lääkevalmisteet ja Adtralza

Kerro lääkärille tai apteekkihenkilökunnalle:

- jos parhaillaan käytät, olet äskettäin käyttänyt tai saatat käyttää muita lääkkeitä
- jos olet äskettäin saanut rokotuksen tai sinun on tarkoitus ottaa rokotus.

Raskaus, imetys ja hedelmällisyys

Jos olet raskaana tai imetät, epäilet olevasi raskaana tai jos suunnittelet lapsen hankkimista, kysy lääkäriltä neuvoa ennen tämän lääkkeen käyttöä. Adtralza-valmisteen vaikutuksia raskaana oleviin naisiin ei tiedetä. Siksi on suositeltavaa välttää sen käyttöä raskauden aikana, ellei lääkäri kehota sinua käyttämään sitä.

Tarvittaessa päätät yhdessä lääkärin kanssa, imetätkö vai käytätkö Adtralza-valmistettä. Et voi tehdä molempia.

Ajaminen ja koneiden käyttö

Adtralza ei todennäköisesti heikennä ajokykyä ja koneidenkäyttökykyä.

Adtralza sisältää natriumia

Tämä lääkevalmiste sisältää alle 1 mmol natriumia (23 mg) per 150 mg eli sen voidaan sanoa olevan "natriumiton".

3. Miten Adtralza-valmistettä käytetään

Käytä tätä lääkettä juuri siten kuin lääkäri on määrännyt tai apteekkihenkilökunta tai sairaanhoitaja on neuvonut. Tarkista ohjeet lääkäriltä, apteekista tai sairaanhoitajalta, jos olet epävarma.

Yksi esitäytetty ruisku sisältää 150 mg tralokinumabia.

Kuinka paljon Adtralza-valmistettä annetaan ja miten pitkään

- Lääkäri päättää, kuinka paljon Adtralza-valmistettä tarvitset ja miten pitkään.

- Suositeltu ensimmäinen annos on 600 mg (neljä 150 mg:n pistosta), ja tämän jälkeen annetaan 300 mg (kaksi 150 mg:n pistosta) 2 viikon välein. Lääkkeen tehokkuudesta riippuen lääkäri voi päättää, että voit saada annoksen 4 viikon välein.

Adtralza annetaan pistoksena ihon alle (subkutaaninen injektio). Voit päättää yhdessä lääkärin tai sairaanhoitajan kanssa, voitko pistää Adtralza-valmisteen itse.

Ennen kuin voit pistää Adtralza-valmisteen itse, lääkärin tai hoitajan on opetettava sinulle, miten se tapahtuu. Myös sinua hoitava henkilö voi antaa sinulle Adtralza-pistokset asianmukaisen koulutuksen jälkeen.

Älä ravista ruiskua.

Lue käyttöohjeet huolellisesti ennen kuin pistät Adtralza-valmistetta.

Jos käytät enemmän Adtralza-valmistetta kuin sinun pitäisi

Jos käytät enemmän tätä lääkettä kuin sinun pitäisi tai annos on annettu sinulle liian aikaisin, käänny lääkärin, apteekkihenkilökunnan tai sairaanhoitajan puoleen.

Jos unohdat käyttää Adtralza-valmistetta

Jos unohdat pistää Adtralza-annoksen oikeaan aikaan, pistä se mahdollisimman pian. Tämän jälkeen seuraava annos pistetään tavanomaiseen aikaan.

Jos lopetat Adtralza-valmisteen käytön

Älä lopeta Adtralza-valmisteen käyttöä keskustelematta ensin lääkärin kanssa.

Jos sinulla on kysymyksiä tämän lääkkeen käytöstä, käänny lääkärin, apteekkihenkilökunnan tai sairaanhoitajan puoleen.

4. Mahdolliset haittavaikutukset

Kuten kaikki lääkkeet, tämäkin lääke voi aiheuttaa haittavaikutuksia. Kaikki eivät kuitenkaan niitä saa. Adtralza voi aiheuttaa vakavia haittavaikutuksia, kuten allergisia reaktioita (yliherkkyysoireita), anafylaksia mukaan lukien. Niiden merkkejä voivat olla:

- hengitysvaikeudet
- kasvojen, suun ja kielen turpoaminen
- pyörtyminen, huimaus, pyöräytyksen tunne (matala verenpaine)
- nokkosihottuma
- kutina
- ihottuma

Lopeta Adtralza-valmisteen käyttö ja kerro lääkärille tai hakeudu välittömästi lääkärinhoitoon, jos huomaat mitä tahansa allergisen reaktion merkkejä .

Muut haittavaikutukset

Hyvin yleiset (voivat ilmetä yli 1 henkilöllä 10:stä)

- ylähengitystieinfektiot (eli flunssa ja kurkkukipu)

Yleiset (voivat ilmetä enintään 1 henkilöllä 10:stä)

- silmien punoitus ja kutina
- silmien infektio
- pistoskohdan reaktiot (eli punoitus, turvotus)

Melko harvinaiset (voivat ilmetä enintään 1 henkilöllä 100:sta)

- silmätulehdus, joka voi aiheuttaa silmänsärkyä tai näön heikkenemistä

Haittavaikutuksista ilmoittaminen

Jos havaitset haittavaikutuksia, kerro niistä lääkärille, apteekkihenkilökunnalle tai sairaanhoitajalle. Tämä koskee myös sellaisia mahdollisia haittavaikutuksia, joita ei ole mainittu tässä pakkausselosteessa. Voit ilmoittaa haittavaikutuksista myös suoraan [liitteessä V](#) luetellun kansallisen ilmoitusjärjestelmän kautta. Ilmoittamalla haittavaikutuksista voit auttaa saamaan enemmän tietoa tämän lääkevalmisteen turvallisuudesta.

5. Adtralza-valmisteen säilyttäminen

Ei lasten ulottuville eikä näkyville.

Älä käytä tätä lääkettä etiketissä ja kotelossa mainitun viimeisen käyttöpäivämäärän (EXP) jälkeen. Viimeinen käyttöpäivämäärä tarkoittaa kuukauden viimeistä päivää.

Säilytä alkuperäispakkauksessa. Herkkä valolle.

Säilytä jääkaapissa (2 °C - 8 °C). Ei saa jäätyä.

Adtralza-valmistetta voidaan tarvittaessa säilyttää alkuperäispakkauksessa huoneenlämmössä (enintään 25 °C) enintään 14 vuorokauden ajan. Säilytä alle 25 °C. Hävitä Adtralza, jos sitä ei käytetä 14 vuorokauden huoneenlämmössä säilytyksen aikana.

Jos sinun on otettava pakkaus pysyvästi pois jääkaapista, merkitse kyseinen päivämäärä pakkaukseen ja käytä Adtralza 14 vuorokauden kuluessa. Adtralza-valmistetta ei saa laittaa takaisin jääkaappiin tänä aikana.

Älä käytä tätä lääkettä, jos huomaat, että se on sameaa, värjäytynyttä tai siinä näkyy hiukkasia. Lääkkeitä ei pidä heittää viemäriin eikä hävittää talousjätteiden mukana. Kysy käyttämättömien lääkkeiden hävittämisestä lääkäriltä, apteekista tai sairaanhoitajalta. Näin menetellen suojelet luontoa.

6. Pakkauksen sisältö ja muuta tietoa

Mitä Adtralza sisältää

- Vaikuttava aine on tralokinumabi.
- Yksi esitäytetty ruisku sisältää 150 mg tralokinumabia 1 ml:ssa injektionestettä.
- Muut aineet ovat natriumasetaattitrihydraatti (E262), etikkahappo (E260), natriumkloridi, polysorbaatti 80 (E433) ja injektionesteisiin käytettävä vesi.

Lääkevalmisteen kuvaus ja pakkauskoot

Adtralza on kirkas tai läpikuultava, väritön tai vaaleankeltainen liuos lasisessa esitäytetyssä ruiskussa, jossa on neulansuojus.

Adtralza-valmistetta on saatavilla 2 esitäytetyn ruiskun pakkauksissa tai monipakkauksissa, joissa on 4 (kaksi 2 kpl:n pakkausta) tai 12 (kuusi 2 kpl:n pakkausta) esitäytettyä ruiskua.

Kaikkia pakkauskokoja ei välttämättä ole myynnissä.

Myyntiluvan haltija ja valmistaja

LEO Pharma A/S
Industriparken 55
DK-2750 Ballerup
Tanska

Lisätietoja tästä lääkevalmisteesta antaa myyntiluvan haltijan paikallinen edustaja:

België/Belgique/Belgien

LEO Pharma N.V./S.A
Tél/Tel: +32 3 740 7868

България

Borola Ltd
Тел.: +359 2 9156 136

Česká republika

LEO Pharma s.r.o.
Tel: +420 225 992 272

Danmark

LEO Pharma AB
Tlf: +45 70 22 49 11

Deutschland

LEO Pharma GmbH
Tel: +49 6102 2010

Eesti

LEO Pharma A/S
Tel: +45 44 94 58 88

Ελλάδα

LEO Pharmaceutical Hellas S.A.
Τηλ: +30 210 68 34322

España

Laboratorios LEO Pharma, S.A.
Tel: +34 93 221 3366

France

Laboratoires LEO
Tél: +33 1 3014 4000

Hrvatska

Remedia d.o.o
Tel: +385 1 3778 770

Ireland

LEO Laboratories Ltd
Tel: +353 (0) 1 490 8924

Ísland

Vistor hf.
Sími: +354 535 7000

Italia

LEO Pharma S.p.A
Tel: +39 06 52625500

Lietuva

LEO Pharma A/S
Tel: +45 44 94 58 88

Luxembourg/Luxemburg

LEO Pharma N.V./S.A
Tél/Tel: +32 3 740 7868

Magyarország

LEO Pharma
Tel: +36 1 888 0525

Malta

E.J. Busuttil Ltd
Tel: +356 2144 7184

Nederland

LEO Pharma B.V.
Tel: +31 205104141

Norge

LEO Pharma AS
Tlf: +47 22514900

Österreich

LEO Pharma GmbH
Tel: +43 1 503 6979

Polska

LEO Pharma Sp. z o.o.
Tel.: +48 22 244 18 40

Portugal

LEO Farmacêuticos Lda.
Tel: +351 21 711 0760

România

LEO Pharma Romania
Tel: +40 213121963

Slovenija

PHARMAGAN d.o.o.
Tel: +386 4 2366 700

Slovenská republika

LEO Pharma s.r.o.
Tel: +421 2 5939 6236

Suomi/Finland

LEO Pharma Oy
Puh/Tel: +358 20 721 8440

Κύπρος
The Star Medicines Importers Co. Ltd.
Τηλ: +357 2537 1056

Sverige
LEO Pharma AB
Tel: +46 40 3522 00

Latvija
LEO Pharma A/S
Tel: +45 44 94 58 88

United Kingdom (Northern Ireland)
LEO Laboratories Ltd
Tel: +44 (0) 1844 347333

Tämä pakkausseloste on tarkistettu viimeksi

Lisätietoa tästä lääkevalmisteesta on saatavilla Euroopan lääkeviraston verkkosivulla
<http://www.ema.europa.eu>.

**Käyttöohjeet ja Adtralza-valmisteen pistämisohteet ovat tämän pakkausselosteen
kääntöpuolella.**

Käyttöohjeet
Adtralza
tralokinumabi (tralokinumab)
Injektioneste, liuos, esitäytetty ruisku

Lue nämä ohjeet ennen kuin aloitat esitäytettyjen Adtralza-ruiskujen käytön ja aina, kun saat uuden pakkauksen. Käyttöohjeissa saattaa olla uutta tietoa. Keskustele terveydentilastasi ja hoidostasi myös terveydenhuollon ammattilaisen kanssa.

Säilytä nämä käyttöohjeet, jotta voit lukea ne tarvittaessa uudelleen.

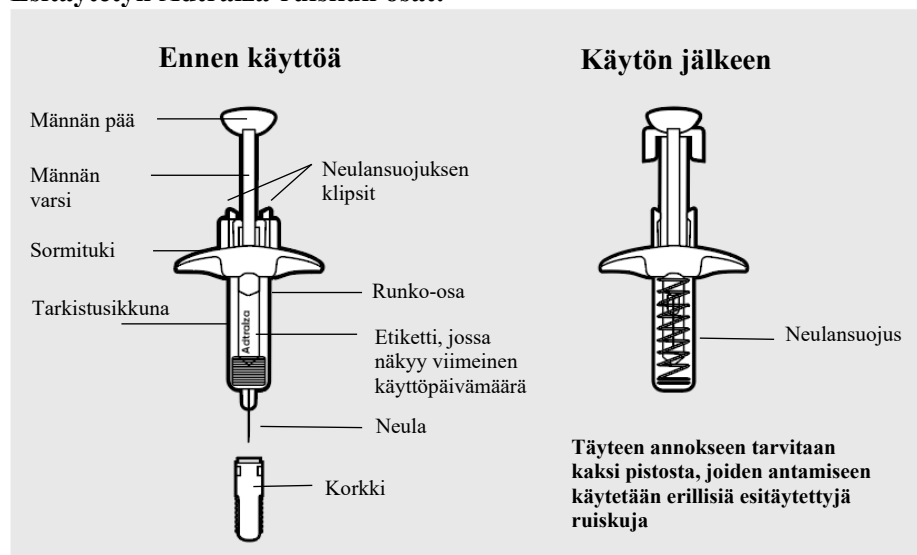
Yksi esitäytetty ruisku sisältää 150 mg tralokinumabia.
Esitäytetyt Adtralza-ruiskut on tarkoitettu vain kertakäyttöön.

TÄRKEÄÄ TIETOA

Mitä sinun on tärkeää tietää, ennen kuin pistät Adtralza-valmistetta

- Ennen kuin pistät Adtralza-valmistetta ensimmäisen kerran itse, terveydenhuollon ammattilainen näyttää sinulle, miten Adtralza valmistellaan ja pistetään esitäytetyillä ruiskuilla.
- **Älä** pistä Adtralza-valmistetta, ennen kuin sinulle on näytetty, miten se pistetään oikein.
- Keskustele terveydenhuollon ammattilaisen kanssa, jos sinulla on kysyttävää siitä, miten Adtralza pistetään oikein.
- **Täyteen annokseen tarvitaan kaksi Adtralza-pistosta (yksi pistossarja). On suositeltavaa antaa pistossarjat aina eri kohtaan.**
- Esitäytetyissä Adtralza-ruiskuissa on neulansuojus, joka peittää neulan automaattisesti sen jälkeen, kun pistos on annettu.
- **Älä** poista korkkia, ennen kuin olet valmis antamaan pistoksen.
- **Älä** anna kenenkään toisen käyttää esitäytettyjä Adtralza-ruiskujasi, äläkä käytä niitä uudelleen.

Esitäytetyn Adtralza-ruiskun osat:



Adtralza-valmisteen säilyttäminen

- **Ei lasten ulottuville eikä näkyville.**
- Säilytä esitäytetyt Adtralza-ruiskut jääkaapissa 2–8 °C:n lämpötilassa.
- Säilytä esitäytetyt Adtralza-ruiskut alkuperäispakkauksessa ja valolta suojassa, kunnes olet valmis käyttämään niitä.
- **Älä** anna esitäytettyjen Adtralza-ruiskujen jäätyä. **Älä** käytä lääkettä, jos ruiskut ovat päässeet jäätymään.
- Adtralza-valmistetta voidaan säilyttää alkuperäispakkauksessa huoneenlämmössä (enintään 25 °C) enintään 14 vuorokauden ajan. Jos pakkaus otetaan pysyvästi pois jääkaapista, merkitse

kyseinen päivämäärä pakkaukseen ja käytä Adtralza 14 vuorokauden kuluessa. Hävitä ruiskut, jos ne ovat olleet poissa jääkaapista yli 14 vuorokauden ajan.

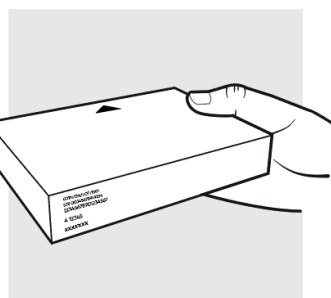
Vaihe 1: Adtralza-pistoksen valmistelu



1a: Kerää tarvikkeet, joita tarvitset pistoksen antamiseen

Jokaista Adtralza-annosta varten tarvitaan:

- puhdas, hyvin valaistu työtaso, kuten pöytä
- Adtralza-pakkaus, joka sisältää 2 esitäytettyä Adtralza-ruiskua
- desinfiointipyyhe (ei mukana pakkauksessa)
- puhtaita harsotaitoksia tai vanupalloja (ei mukana pakkauksessa)
- terävälle jätteelle tarkoitettu pistonkestävä säiliö (ei mukana pakkauksessa).



1b: Ota esitäytettyjen Adtralza-ruiskujen pakkaus pois jääkaapista

- Tarkista pakkaukseen merkitty viimeinen käyttöpäivämäärä (EXP). Älä käytä valmistetta, jos pakkaukseen merkitty viimeinen käyttöpäivämäärä on ohitettu.
- Tarkista, että Adtralza-pakkauksen sinetti on ehjä. Älä käytä esitäytettyjä Adtralza-ruiskuja, jos pakkauksen sinetti on rikkoutunut.

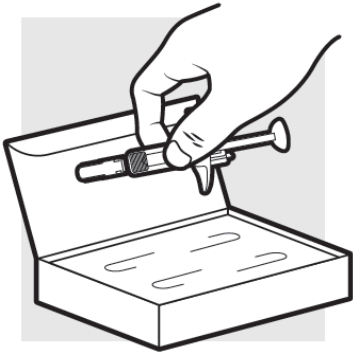
Älä käytä esitäytettyjä Adtralza-ruiskuja, jos niitä on säilytetty huoneenlämmössä yli 14 vuorokauden ajan.



1c: Anna esitäytettyjen Adtralza-ruiskujen lämmitä huoneenlämpötilaan

Aseta Adtralza-pakkaus työtasolle ja odota 30 minuuttia ennen Adtralza-valmisteen pistämistä, jotta esitäytetyt ruiskut ehtivät saavuttaa huoneenlämpötilan (20–25 °C). Tämä auttaa tekemään Adtralza-valmisteen pistämisestä miellyttävämpää.

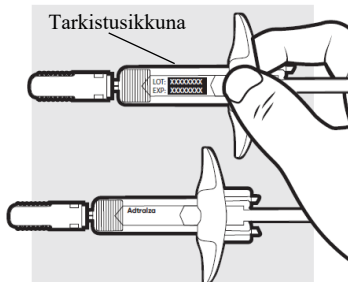
- **Älä** lämmitä esitäytettyjä ruiskuja millään tavalla.
- **Älä** ravista ruiskuja.
- **Älä** irrota esitäytettyjen ruiskujen korkkeja ennen kuin olet päässyt vaiheeseen 3 ja olet valmis pistämään.
- **Älä** laita ruiskuja takaisin jääkaappiin sen jälkeen, kun ne ovat saavuttaneet huoneenlämpötilan.



1d: Ota esitäytetyt Adtralza-ruiskut pakkauksesta

Ota 2 esitäytettyä Adtralza-ruiskua pakkauksesta yksi kerrallaan tarttumalla esitäytetyn Adtralza-ruiskun runko-osaan (ei männän varteen).

- **Älä** koske neulansuojuksen klipseihin, jotta neulansuojus ei laukea liian aikaisin.
- **Älä** irrota esitäytettyjen ruiskujen korkkeja ennen kuin olet päässyt vaiheeseen 3 ja olet valmis pistämään.



1e: Tarkista molemmat esitäytetyt Adtralza-ruiskut

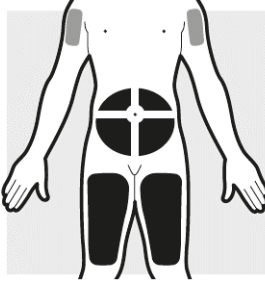
- Varmista, että etiketeissä lukee oikean lääkkeen nimi, Adtralza.
- Tarkista ruiskuihin merkitty viimeinen käyttöpäivämäärä.
- Tarkista lääkkeen ulkonäkö tarkistusikkunoista. Ruiskuissa olevan lääkkeen pitäisi olla kirkasta tai läpikuultavaa ja väritöntä tai vaaleankeltaista.
- Älä käytä esitäytettyjä Adtralza-ruiskuja, jos:
 - ruiskujen viimeinen käyttöpäivämäärä on ohitettu

- lääke on sameaa, värjäytynyttä tai siinä näkyy hiukkasia
- esitetyt ruiskut näyttävät vahingoittuneilta tai ovat pudonneet.

Jos et voi käyttää ruiskuja, hävitä ne pistonkestävään säiliöön ja käytä uusia ruiskuja.

- Saatat nähdä nesteessä pieniä ilmakuplia. Se on normaalia. Sinun ei tarvitse tehdä asialle mitään.

Vaihe 2: Pistoskohdan valitseminen ja valmistelu



- Vain potilasta hoitava henkilö saa pistää
- Potilas tai potilasta hoitava henkilö saa pistää

2a: Valitse pistoskohta

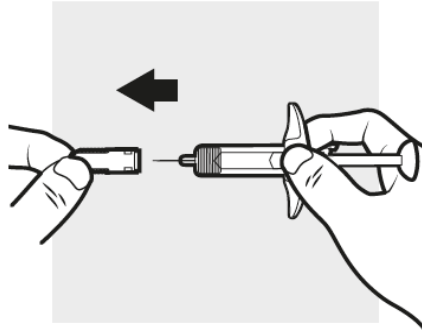
- Voit pistää seuraaviin kohtiin:
 - vatsan alueelle
 - reisiin
 - olkavarteen. Jos pistokset annetaan olkavarteen, sinua hoitavan henkilön on annettava ne sinulle.
- **Älä** anna pistoksia alueille, joilla on ihon aristusta, mustelmia, hilseilyä, arpia, ihovaurioita, kovettumia tai ihottumaa.
- **Älä** anna pistoksia alle 5 cm:n etäisyydelle navasta.



2b: Pese kädet ja valmistele ihoalue

- Pese kädet vedellä ja saippualla.
- Puhdista kahden pistoksen pistoskohta desinfiointipyyhkeellä pyörivällä liikkeellä.
 - Anna ihon kuivua täysin.
 - **Älä** puhalla tai kosketa puhdistamaasi ihoaluetta ennen pistämistä.

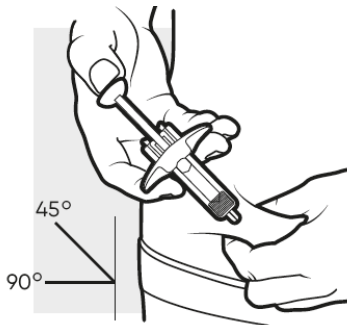
Vaihe 3: Adtralza-valmisteen pistäminen



3a: Irrota Adtralza-ruiskun korkki

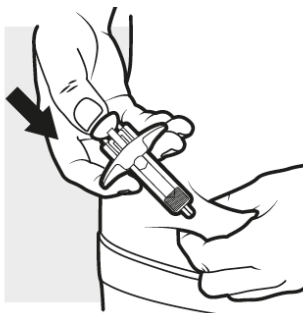
Pidä esitäytettyä Adtralza-ruiskua toisessa kädessä. Vedä korkki suoraan irti toisella kädellä ja laita se pistonkestävään säiliöön.

- **Älä yritä laittaa esitäytetyn Adtralza-ruiskun korkkia takaisin paikoilleen.**
- **Älä** pidä kiinni männän varresta tai männän päästä, kun irrotat korkin.
- Neulan kärjessä voi näkyä tippa nestettä. Se on normaalia.
- **Älä** koske neulaan tai päästä sitä kosketuksiin minkään pinnan kanssa.



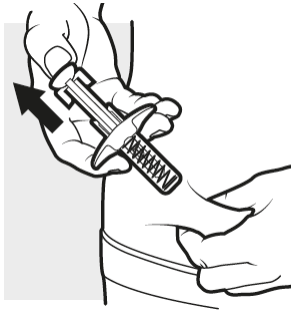
3b: Työnnä neula ihoon

Nipistä puhdistamasi pistoskohdan iho poimulle toisella kädellä. Työnnä toisella kädellä neula kokonaan ihopoimun sisään 45–90 asteen kulmassa.



3c: Pistä lääke

Paina mäntä peukalolla pohjaan asti. Koko lääkeannos on pistetty, kun mäntä ei mene enää pidemmälle.



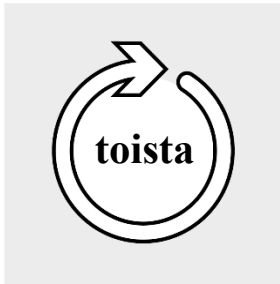
3d: Vapauta ja poista

Nosta peukalo ylös, jolloin mäntä vapautuu. Neula vetäytyy automaattisesti ruiskun runko-osan sisään ja lukittuu paikoilleen.

- Paina pistoskohtaa kuivalla vanupallolla tai harsotaitoksella muutaman sekunnin ajan. Älä hiero pistoskohtaa. Voit tarvittaessa kiinnittää pistoskohtaan pienen laastarin.
- Pistoskohdassa voi näkyä hieman verta tai nestettä. Se on normaalia.

Hävitä käytetty esitäytetty Adtralza-ruisku pistonkestävään säiliöön. **Ks. vaihe 5 "Adtralza-valmisteen hävittäminen".**

Vaihe 4: Toisen pistoksen antaminen



Sinulle määrättyyn täyteen annokseen tarvitaan vielä toinen pistos. Ota uusi esitäytetty Adtralza-ruisku ja toista vaiheet 3 ja 5.

Huomautus

Varmista, että annat **toisen pistoksen** samalle alueelle, mutta vähintään 3 cm:n päähän ensimmäisestä pistoksesta.

Vaihe 5: Adtralza-valmisteen hävittäminen



- Laita käytetyt esitäytetyt Adtralza-ruiskut pistonkestävään säiliöön välittömästi käytön jälkeen.
 - **Älä** hävitä esitäytettyjä Adtralza-ruiskuja talousjätteen mukana.
- Jos sinulla ei ole pistonkestävää säiliötä, voit käyttää astiaa, joka:
 - on valmistettu kovamuovista
 - voidaan sulkea tiiviisti pistonkestävällä kannella siten, ettei terävä sisältö pääse ulos
 - pysyy käytön aikana vakaasti pystyasennossa

- ei vuoda, ja
- on asianmukaisesti merkitty vaarallista jätettä sisältäväksi.
- Kun pistonkestävä säiliö on lähes täynnä, hävitä se paikallisten ohjeiden mukaisesti.
- **Älä** kierrätä käytettyä pistonkestävää säiliötä.