

1

Injektionsförpackningen **måste** vara rumstempererad vid användning. Överstig **ej 24 timmar** utanför kylskåp. Är du osäker på om sprutan och flaskan är rumstempererade så värm dem i handen.

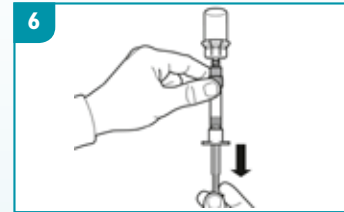
Se instruktionsfilmen på www.fass.se samt www.novartis.se



1. När injektionsförpackningen är rumstempererad: lossa skyddsfilmerna från blisterförpackningen.
2. Ta bort skyddskapsylen från flaskan.
3. Desinficera gummi-membranet.



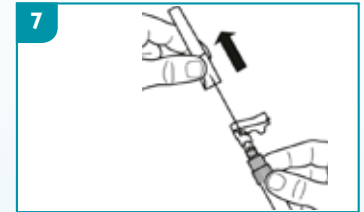
1. Ta bort skyddsfilmerna från adapterförpackningen utan att ta upp adaptern ur förpackningen.
2. Håll i förpackningen och sätt flaskadaptern på flaskan. Tryck nedåt tills du hör **ett klick**.
3. Lyft bort förpackningen från flaskadaptern.



1. Vänd flaskan upp och ned. Dra försiktigt upp lösningen ur flaskan, skruva sedan loss sprutan från flaskadaptern.

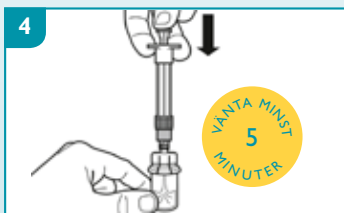
Avlägsna eventuella luftbubblor innan du sätter på kanylen.*

*Ändrad till ett tidigare steg (jämfört med www.fass.se) mot bakgrund av beprövad erfarenhet.



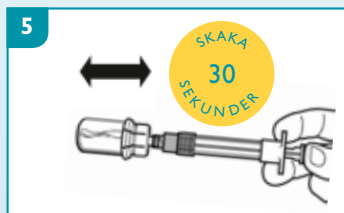
1. Skruva fast säkerhetskanylen på sprutan.
2. Dra skyddskåpan rakt ut och vänd försiktigt på sprutan.

Obs: Injektionen måste ske **omedelbart** efter beredningen. Lösningen skall ta ca 5 sekunder att injicera.

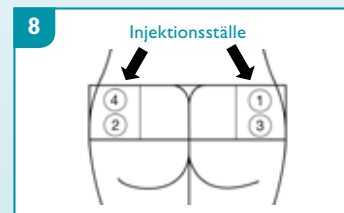


1. Ta bort skyddet från sprutan och skruva fast sprutan på flaskadaptern.
2. Töm långsamt sprutans innehåll i flaskan och låt flaskan stå tills vätskan har fuktat igenom pulvret, minst 5 minuter.

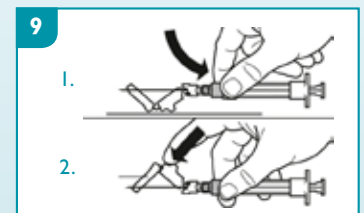
Obs: Sprutkolven kan åka upp något eftersom det kan uppstå ett lätt övertryck i flaskan.



1. När pulvret fuktats, tryck ned kolven hela vägen.
2. Håll kolven intryckt och skaka flaskan i vågrät riktning i ca 30 sekunder.
3. Kontrollera att pulvret löst sig till en mjölkvit suspension. Om inte: skaka i ytterligare 30 sekunder.



1. Injicera lösningen djupt intramuskulärt. Alternera mellan höger och vänster skinka (övre högra respektive vänstra kvadranten).



1. Aktivera säkerhetsskyddet med enhandsmetoden: Tryck den gångjärnsförsedda delen av skyddet mot ett hårt underlag eller tryck gångjärnet framåt med pekfingeret.
2. Ett klick bekräftar att säkerhetsskyddet är aktiverat.

Vill du ha mer information eller boka tid för utbildning när det gäller beredning och administrering av Sandostatin LAR, vänligen kontakta Medicinsk Information på 08-732 32 00 vardagar kl 09.00-15.00 eller via e-post till medinfo.se@novartis.com

Hur du administrerar Sandostatin LAR

Sandostatin LAR (oktreotid, Rx, F). **Indikation:** Behandling av patienter med avancerade neuroendokrina tumörer utgående från midgut eller av okänd primär lokalisering där tumör av icke-midgut typ har uteslutits. Behandling av patienter med symptom associerade med funktionella gastroenteropankreatiska endokrina tumörer, t.ex. karcinoidtumörer med samtidigt karcinoidsyndrom. Behandling av patienter med akromegali när kirurgisk behandling är olämplig eller ineffektiv, samt under interimperioden till dess strålbehandling fått full effekt. Behandling av TSH-utsöndrande hypofysadenom, när utsöndring inte har normaliserats efter kirurgi och/eller strålbehandling, hos patienter för vilka kirurgi är olämplig, hos patienter som strålas till dess att strålbehandlingen fått effekt. **Kontraindikationer:** Överkänslighet mot den aktiva substansen eller mot något hjälpämne. **Dosering:** Får endast ges som djup intragluteal injektion. Vid upprepade injektioner alterneras mellan höger och vänster sida. Initialdos 20 mg med 4 veckors intervall i 3 mån. För tumörkontroll vid NET rekommenderas 30 mg var fjärde vecka. **Varningar och försiktighet:** Oktreotid kan bland annat påverka leverfunktion, sköldkörtelfunktionen, glukosmetabolism, hjärta-kärl, gallblåsan, fertilitet och ge upphov till trombocytopeni. För fullständig information se produktresumé. **Förpackning:** Pulver (10, 20 och 30 mg) och vätska till injektionsvätska, suspension. För pris, se www.fass.se. Produktresumé uppdaterad 2018-02-15. ATC-kod H01CB02. För fullständig information se www.fass.se.

Rapportering av misstänkta biverkningar: Det är viktigt att rapportera misstänkta biverkningar efter att läkemedlet godkänts. Det gör det möjligt att kontinuerligt övervaka läkemedlets nytta-riskförhållande. Hälso- och sjukvårdspersonal uppmanas att rapportera varje misstänkt biverkning till: Läkemedelsverket, Box 26, 751 03 Uppsala, www.lakemedelsverket.se.