

## Листовка: информация за пациента

### HEPCLUDEX 2 mg прах за инжекционен разтвор булевиртид (bulevirtide)

▼ Този лекарствен продукт подлежи на допълнително наблюдение. Това ще позволи бързото установяване на нова информация относно безопасността. Можете да дадете своя принос като съобщите всяка нежелана реакция, която сте получили. За начина на съобщаване на нежелани реакции вижте края на точка 4.

**Прочетете внимателно цялата листовка, преди да започнете да използвате това лекарство, тъй като тя съдържа важна за Вас информация.**

- Запазете тази листовка. Може да се наложи да я прочетете отново.
- Ако имате някакви допълнителни въпроси, попитайте Вашия лекар или медицинска сестра.
- Това лекарство е предписано лично на Вас. Не го преотстъпвайте на други хора. То може да им навреди, независимо че признаците на тяхното заболяване са същите като Вашите.
- Ако получите някакви нежелани реакции, уведомете Вашия лекар или медицинска сестра. Това включва и всички възможни нежелани реакции, неописани в тази листовка. Вижте точка 4.

#### Какво съдържа тази листовка

1. Какво представлява Hepcludex и за какво се използва
2. Какво трябва да знаете, преди да използвате Hepcludex
3. Как да използвате Hepcludex
4. Възможни нежелани реакции
5. Как да съхранявате Hepcludex
6. Съдържание на опаковката и допълнителна информация
7. Ръководство за инжектиране стъпка по стъпка

**Ако Hepcludex е предписан на Вашето дете, обърнете внимание, че цялата информация в тази листовка е адресирана до Вашето дете (в този случай четете „Вашето дете“ вместо „Вие“).**

#### 1. Какво представлява Hepcludex и за какво се използва

##### Какво представлява Hepcludex

Hepcludex съдържа активното вещество булевиртид, което е антивирусно лекарство.

##### За какво се използва Hepcludex

Hepcludex се използва за лечение на продължителна (хронична) инфекция с вируса на хепатит делта (HDV) при възрастни и деца на възраст 3 и повече години с тегло най-малко 10 kg с компенсирано чернодробно заболяване (когато черният дроб все още функционира достатъчно добре).

Инфекцията с вируса на хепатит делта причинява възпаление на черния дроб.

##### Как действа Hepcludex

HDV използва един конкретен белтък в чернодробните клетки, за да навлезе в клетките. Булевиртид, активното вещество на това лекарство, блокира белтъка и по този начин предотвратява проникването на HDV в чернодробните клетки. Това намалява разпространението на HDV в черния дроб и намалява възпалението.

## 2. Какво трябва да знаете, преди да използвате Hercludex

### Не използвайте Hercludex:

1. ако сте алергични към булевиртид или към някоя от останалите съставки на това лекарство (изброени в точка б).

Ако не сте сигурни, говорете с Вашия лекар, преди да използвате това лекарство.

### Предупреждения и предпазни мерки

Не спирайте лечението с Hercludex, освен ако Вашият лекар не Ви посъветва да направите това. Спирането на лечението може да активира инфекцията отново и да влоши Вашето заболяване. Ако това се случи, може да е необходимо отново да започнете лечение с Hercludex.

Говорете с Вашия лекар или фармацевт, преди да използвате Hercludex:

1. ако черният Ви дроб не функционира достатъчно добре – не е известно колко добре действа Hercludex при тези обстоятелства; ако черният Ви дроб не функционира добре, използването на Hercludex не се препоръчва;
2. ако сте имали бъбречно заболяване или ако изследванията са показали проблеми с бъбреците. Преди и по време на лечението Вашият лекар може да назначи кръвни изследвания, за да провери колко добре функционират бъбреците Ви;
3. ако имате инфекция с ХИВ или вируса на хепатит С— не е известно колко добре действа Hercludex при тези обстоятелства; Вашият лекар може да Ви назначи кръвни изследвания, за да провери състоянието на инфекцията с ХИВ или хепатит С при Вас;

### Деца и юноши

Деца под 3-годишна възраст или тегло под 10 kg не трябва да се лекуват с Hercludex.

### Други лекарства и Hercludex

Трябва да кажете на Вашия лекар, ако използвате, наскоро сте използвали или е възможно да използвате други лекарства.

Някои лекарства могат да увеличат нежеланите реакции на Hercludex и не трябва да ги използвате едновременно. Поради това трябва да кажете на Вашия лекар, ако използвате някое от тези лекарства:

1. циклоспорин, лекарство, което потиска имунната система;
2. езетимиб, използван за лечение на високи нива на холестерол в кръвта;
3. ирбесартан, използван за лечение на високо кръвно налягане и заболяване на сърцето;
4. ритонавир, използван за лечение на ХИВ инфекция;
5. сулфасалазин, използван за лечение на ревматоиден артрит, улцерозен колит и болест на Крон.

Някои лекарства могат да усилят или намалят ефектите на Hercludex, когато се използват заедно. В някои случаи може да се наложи провеждане на определени изследвания или Вашият лекар може да промени дозата или да Ви проследява редовно:

1. лечения при рак (напр. дазатиниб, доцетаксел, ибрутиниб, паклитаксел);
2. антихистаминови лекарства, използвани при алергии (напр. ебастин, фексофенадин);
3. лекарства, повлияващи имунната система (напр. еверолимус, сиролимус, такролимус);
4. лекарства за лечение на инфекция с хепатит С и ХИВ (напр. дарунавир, глекапревир, гразопревир, индинавир, маравирик, паритапревир, саквинавир, симепревир, типранавир, воксилапревир);
5. лекарства при диабет (напр. глибенкламид, натеглинид, репаглинид);
6. лекарства при еректилна дисфункция (напр. аванафил, силденафил, варденафил);

7. лекарства за лечение на високо кръвно налягане и заболяване на сърцето (напр. олмесартан, телмисартан, валсартан);
8. статини, лекарства, използвани при високи нива на холестерол в кръвта (напр. аторвастатин, флувастатин, ловастатин, питавастатин, правастатин, розувастатин, симвастатин);
9. тиреоидни хормони, използвани за лечение на проблеми с щитовидната жлеза;
10. алфентанил, опиоидно лекарство, което се използва за лечение на силна болка;
11. бозентан, използван при белодробна артериална хипертония;
12. буспирон, лекарство при тревожност;
13. будезонид, използван при астма и хронична обструктивна белодробна болест;
14. кониваптан и толваптан, използвани за лечение на хипонатриемия (ниски нива на натрий);
15. дарифенацин, използван за лечение на неволно изпускане на урина;
16. дронедарон, лекарство за сърце при сърдечни аритмии;
17. елетриптан, използван при мигренозни главоболия;
18. еплеренон, използван при високо кръвно налягане;
19. естрон 3-сулфат — хормонално лекарство при менопауза;
20. фелодипин и низолдипин (лекарства за сърце);
21. ломитапид — за лечение на високи нива на холестерол в кръвта;
22. луразидон и кветиапин, антипсихотични лекарства при психични разстройства;
23. мидазолам и триазолам, лекарства за лечение на безсъние (неспособност за пълноценен сън) и при анестезия (за да се избегне болка по време на операция);
24. налоксегол, използван за лечение на зависимост към опиоидни лекарства при силна болка;
25. тикагрелор, антикоагулант за предотвратяване образуването на съсиреци.

### **Бременност, кърмене и фертилитет**

Ако сте бременна или кърмите, смятате, че може да сте бременна или планирате бременност, посъветвайте се с Вашия лекар преди употребата на това лекарство. Не трябва да използвате това лекарство, освен ако Вашият лекар не Ви е казал това изрично.

Ако сте жена в детеродна възраст, не трябва да използвате това лекарство, без да използвате ефективен метод на контрацепция.

Говорете с Вашия лекар, за да решите дали трябва да кърмите в периода на използване на Nercludex.

Не е известно дали Nercludex може да преминава в кърмата. Поради това трябва да се вземе решение дали да се преустанови кърменето, или да се преустанови приложението на Nercludex.

### **Шофиране и работа с машини**

Замаяността и умората са нежелани реакции, които могат да окажат влияние върху способността за шофиране и работата с машини. Ако имате някакви опасения, консултирайте се с Вашия лекар.

### **Nercludex съдържа натрий**

Това лекарство съдържа по-малко от 1 mmol натрий (23 mg) на ml, т.е. може да се каже, че практически не съдържа натрий.

## **3. Как да използвате Nercludex**

Винаги използвайте това лекарство точно както Ви е казал Вашият лекар. Ако не сте сигурни в нещо, попитайте Вашия лекар.

## Дозировка

Нерcludex се прилага веднъж дневно като инжекция под кожата (подкожна инжекция). Вашият лекар или медицинска сестра ще Ви покажат как да пригответе и да си инжектирате Нерcludex. Тази листовка съдържа ръководство за инжектиране стъпка по стъпка, за да Ви помогне да инжектирате лекарството (вж. точка 7).

## Препоръчителна доза

Препоръчителната доза Нерcludex при възрастни е 2 mg веднъж дневно.

Препоръчителната доза на Нерcludex при пациенти на възраст от 3 до по-малко от 18 години зависи от теглото, както е посочено в таблицата по-долу.

Възраст/тегло	Доза	Количество за инжектиране
Деца на възраст 3 или повече години с тегло 35 kg или повече	2 mg веднъж дневно	1,0 ml
Деца на възраст 3 и повече години с тегло най-малко 25 kg, но под 35 kg	1,5 mg веднъж дневно	0,75 ml
Деца на възраст 3 и повече години с тегло най-малко 10 kg, но под 25 kg	1 mg веднъж дневно	0,5 ml

Вашият лекар ще Ви каже колко време трябва да използвате лекарството.

## Ако сте използвали повече от необходимата доза Нерcludex

Ако смятате, че може да сте използвали повече от необходимата доза, трябва незабавно да кажете на Вашия лекар.

## Ако сте пропуснали да използвате Нерcludex

Ако са изминали по-малко от 4 часа от пропуснатата доза Нерcludex, приложете пропуснатата доза възможно най-скоро и вземете следващата планирана доза в обичайното време.

Ако са изминали повече от 4 часа от пропуснатата доза Нерcludex, **не** прилагайте пропуснатата доза. Приложете следващата доза на следващия ден в обичайното време. Не вземайте двойна доза, за да компенсирате пропуснатата доза. Трябва да кажете на Вашия лекар, ако сте пропуснали доза Нерcludex.

## Ако спрете използването на Нерcludex

Ако не искате да използвате Нерcludex повече, говорете с Вашия лекар, преди да спрете лечението. Спирането на лечението може да реактивира инфекцията и да влоши Вашето заболяване. Незабавно трябва да кажете на Вашия лекар за всяка промяна в симптомите след спиране на лечението.

Ако имате някакви допълнителни въпроси, свързани с употребата на Нерcludex, попитайте Вашия лекар или медицинска сестра.

## 4. Възможни нежелани реакции

Както всички лекарства, това лекарство може да предизвика нежелани реакции, въпреки че не всеки ги получава.

Трябва да кажете на Вашия лекар, ако се появят някакви нежелани реакции или забележите други нежелани реакции, неописани в тази листовка.

Следната нежелана реакция е с честота „**много чести**“ (може да засегне повече от 1 на 10 души):

- главоболие
- сърбеж
- реакции на мястото на инжектиране, които може да включват подуване, зачервяване, дразнене, посиняване, сърбеж, обрив, втвърдяване, инфекция или локална болка

Следните нежелани реакции са **чести** (може да засегнат до 1 на 10 души):

- замаяност
- гадене
- умора
- грипоподобно заболяване
- болка в ставите

Следните нежелани реакции са **нечести** (могат да засегнат до 1 на 100 души):

- алергични реакции, включително анафилактични реакции (внезапни животозастрашаващи алергични реакции).

Симптомите на алергични реакции може да включват:

- задух или хрипове
- оток на лицето, устните, езика или гърлото (ангиоедем)
- кожни обриви
- промени в кръвното налягане или сърдечната честота

Симптомите на анафилактична реакция са подобни на тези при алергична реакция, но по-тежки и изискват незабавна медицинска помощ.

*Кръвните изследвания също може да покажат:*

- повишение на нивото на жлъчните киселини в кръвта (много чести)
- повишение на броя на бели кръвни клетки (еозинофили) (чести).

### **Съобщаване на нежелани реакции**

Ако получите някакви нежелани лекарствени реакции, уведомете Вашия лекар или медицинска сестра. Това включва всички възможни неописани в тази листовка, нежелани реакции. Можете също да съобщите нежелани реакции директно чрез:

*Италианска агенция по лекарствата*

*Уебсайт:*

<https://www.aifa.gov.it/content/segnalazioni-reazioni-avverse>

Като съобщавате нежелани реакции, можете да дадете своя принос за получаване на повече информация относно безопасността на това лекарство.

## **5. Как да съхранявате Nercludex**

Да се съхранява на място, недостъпно за деца.

Не използвайте това лекарство след срока на годност, отбелязан върху картонената опаковка и флакона след „Годен до:“. Срокът на годност отговаря на последния ден от посочения месец.

Да се съхранява в хладилник (2°C–8°C). Съхранявайте флаконите в картонената опаковка, за да се предпази от светлина.

Приготвеният разтвор трябва да се използва незабавно. Ако обаче това не е възможно, той може да се съхранява до 2 часа при температура до 25°C.

Важно: не използвайте повторно флаконите, спринцовката, иглите или останалата стерилна вода за инжекции. Hercludex и спомагателните материали са само за еднократна употреба. Изхвърлете всички компоненти след употреба, включително неизползваната стерилна вода за инжекции.

Не изхвърляйте лекарства или използвани игли в канализацията или в контейнера за домашни отпадъци. Попитайте Вашия фармацевт как безопасно да изхвърляте лекарствата и използваните игли.

## **6. Съдържание на опаковката и допълнителна информация**

### **Какво съдържа Hercludex**

Активно вещество: 2 mg булевиртид. Всеки флакон съдържа булевиртидов ацетат, еквивалентен на 2 mg булевиртид.

Други съставки: безводен натриев карбонат, натриев хидрогенкарбонат, манитол, хлороводородна киселина, натриев хидроксид.

### **Как изглежда Hercludex и какво съдържа опаковката**

Булевиртид е прах за инжекционен разтвор и е бял до почти бял прах. Всяка опаковка съдържа 30 единични дози.

### **Притежател на разрешението за употреба**

Gilead Sciences Ireland UC  
Carrigtohill  
County Cork, T45 DP77  
Ирландия

### **Производител**

Gilead Sciences Ireland UC  
IDA Business and Technology Park  
Carrigtohill  
Co. Cork  
Ирландия

За допълнителна информация относно това лекарство, моля, свържете се с локалния представител на притежателя на разрешението за употреба:

### **België/Belgique/Belgien**

Gilead Sciences Belgium SRL-BV  
Tél/Tel: + 32 (0) 24 01 35 50

### **Lietuva**

Gilead Sciences Ireland UC  
Tel.: + 353 (0) 1 686 1888

### **България**

Gilead Sciences Ireland UC  
Тел.: + 353 (0) 1 686 1888

### **Luxembourg/Luxemburg**

Gilead Sciences Belgium SRL-BV  
Tél/Tel: + 32 (0) 24 01 35 50

### **Česká republika**

Gilead Sciences s.r.o.  
Tel: + 420 (0) 910 871 986

### **Magyarország**

Gilead Sciences Ireland UC  
Tel.: + 353 (0) 1 686 1888

**Danmark**

Gilead Sciences Sweden AB  
Tlf.: + 46 (0) 8 5057 1849

**Deutschland**

Gilead Sciences GmbH  
Tel: + 49 (0) 89 899890-0

**Eesti**

Gilead Sciences Ireland UC  
Tel.: +353 (0) 1 686 1888

**Ελλάδα**

Gilead Sciences Ελλάς Μ.ΕΠΕ.  
Τηλ: + 30 (0) 210 8930 100

**España**

Gilead Sciences, S.L.  
Tel: + 34 (0) 91 378 98 30

**France**

Gilead Sciences  
Tél: + 33 (0) 1 46 09 41 00

**Hrvatska**

Gilead Sciences Ireland UC  
Tel: + 353 (0) 1 686 1888

**Ireland**

Gilead Sciences Ireland UC  
Tel: + 353 (0) 214 825 999

**Ísland**

Gilead Sciences Sweden AB  
Sími: + 46 (0) 8 5057 1849

**Italia**

Gilead Sciences S.r.l.  
Tel: + 39 02 439201

**Κύπρος**

Gilead Sciences Ελλάς Μ.ΕΠΕ.  
Τηλ: + 30 (0) 210 8930 100

**Latvija**

Gilead Sciences Ireland UC  
Tel.: + 353 (0) 1 686 1888

**Malta**

Gilead Sciences Ireland UC  
Tel: + 353 (0) 1 686 1888

**Nederland**

Gilead Sciences Netherlands B.V.  
Tel: + 31 (0) 20 718 36 98

**Norge**

Gilead Sciences Sweden AB  
Tlf: + 46 (0) 8 5057 1849

**Österreich**

Gilead Sciences GesmbH  
Tel: + 43 (0) 1 260 830

**Polska**

Gilead Sciences Poland Sp. z o.o.  
Tel.: + 48 (0) 22 262 8702

**Portugal**

Gilead Sciences, Lda.  
Tel: + 351 (0) 21 7928790

**România**

Gilead Sciences (GSR) S.R.L.  
Tel: + +40 31 631 18 00

**Slovenija**

Gilead Sciences Ireland UC  
Tel: + 353 (0) 1 686 1888

**Slovenská republika**

Gilead Sciences Slovakia s.r.o.  
Tel: + 421 (0) 232 121 210

**Suomi/Finland**

Gilead Sciences Sweden AB  
Puh/Tel: + 46 (0) 8 5057 1849

**Sverige**

Gilead Sciences Sweden AB  
Tel: + 46 (0) 8 5057 1849

**Дата на последно преразглеждане на листовката 02/2026.**

## 7. Ръководство за инжектиране стъпка по стъпка за пациенти/полагащи грижи лица

Преди да използвате Hercludex трябва първо да прочетете точки 1—6 от тази листовка.

Преди да започнете лечение с това лекарство вкъщи, Вашият лекар или медицинска сестра ще Ви покажат как да пригответе и инжектирате Hercludex. Настоящото ръководство показва как да пригответе и инжектирате Hercludex. Говорете с Вашия лекар или медицинска сестра, ако не сте сигурни относно нещо или имате въпроси, или се нуждаете от повече информация или помощ. Отделете време, за да пригответе внимателно и инжектирате Hercludex.

Ако на Вашето дете е предписан Hercludex, но не може да го прилага самостоятелно, обърнете внимание, че цялата информация в това ръководство стъпка по стъпка за прилагане на Hercludex е насочена към Вас като полагащо грижи лице за детето.

Децата и юношите трябва да прилагат самостоятелно инжекцията само след обучение от медицински специалист и под наблюдението на възрастно полагащо грижи лице.

Забележка: Консумативите (игли, спринцовки, стерилна вода за инжекции), които не са включени в картонената опаковка на Hercludex, може леко да се различават по размер, форма и цвят от фигурите, показани в това ръководство за инжектиране стъпка по стъпка. Тези указания показват стъпките за смесване и инжектиране на Hercludex, като се използва примерен комплект консумативи. Ако имате някакви въпроси, свържете се с Вашия доставчик на здравни грижи или фармацевт.

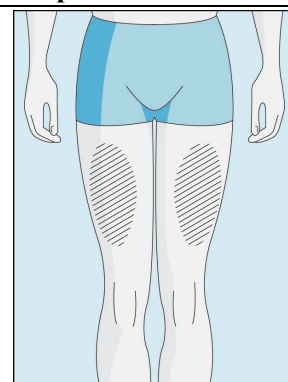
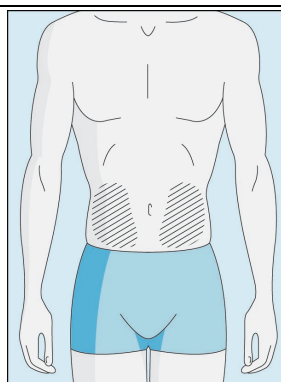
### Места на инжектиране

### Корем

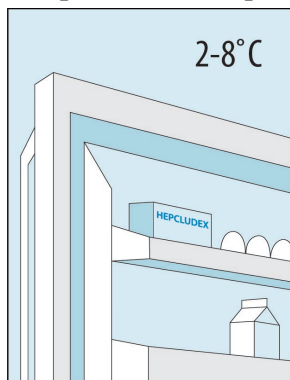
### Горната част на бедрото

Най-добрите места за инжектиране са корема и горната част на бедрата, както е показано на илюстрациите. За да се намалят реакциите на мястото на инжектиране, можете да променяте мястото на инжектиране на Hercludex редовно.

**Не инжектирайте** Hercludex в следните области: коляно, слабини, долната или вътрешната част на седалището, директно в място над кръвоносен съд, около пъпа, ръбцова тъкан, място със синини, бенка, хирургичен белег, място с татуировка или изгаряне или където има реакция на мястото на инжектиране.

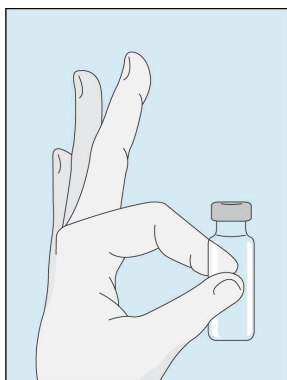


## 1. Преди инжектиране



### 1А Съхранение

Флаконите Hercludex трябва да се съхраняват в оригиналната опаковка в хладилника (2–8°C), за да се предпази Hercludex от светлина.



### 1Б Приготвяне на дозите

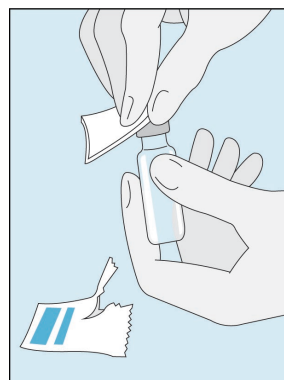
Следните указания са за разтваряне на единична доза.



### 1В Измиване на ръцете

Измивайте ръцете си добре със сапун и топла вода и ги подсушете с чиста кърпа.

След като ръцете Ви са чисти, **не** докосвайте нищо друго, освен лекарството, консумативите и областта около мястото на инжектиране.

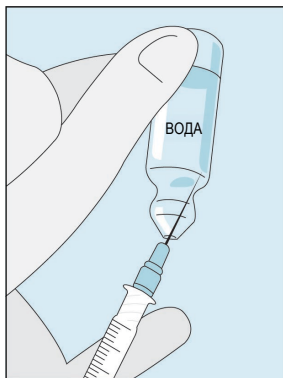


### 1Г Почистване на флакона

Избършете горната част на флакона с нов тампон, напоен със спирт и я оставете да изсъхне.

Ако докоснете гумената горна част след почистване, отново почистете с нов тампон, напоен със спирт.

## 2. Смесване на инжекцията



**2А**

### Изтегляне на стерилна вода

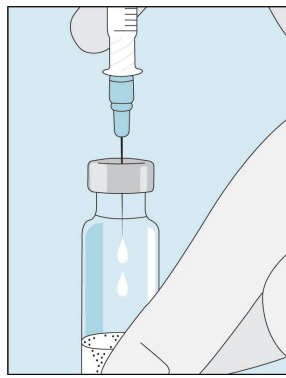
Вземете спринцовката. Поставете по-дългата игла върху нея.

**Важно!** Уверете се, че обезопасената игла е поставена плътно, като я натискате леко, докато я завъртате по посока на часовниковата стрелка.

Издърпайте пластмасовата капачка.

Отворете флакона със стерилната вода за инжекции. Въведете иглата във флакона и внимателно обърнете флакона с вода с горната част надолу. Уверете се, че върхът на иглата е винаги под повърхността на водата, за да се предотврати попадането на въздушни мехурчета в спринцовката.

Бавно издърпайте буталото навън, за да изтеглите 1,0 ml стерилна вода в спринцовката. Внимателно извадете иглата със спринцовката от флакона.



**2Б**

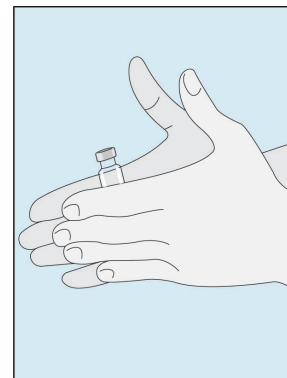
### Инжектиране на стерилната вода в праха

Внимателно почукайте флакона Nerccludex, за да разбие праха.

Въведете иглата на спринцовката със стерилна вода докрай във флакона с Nerccludex, като пробиете точно в центъра на гумената запушалка под ъгъл от 90°.

Инжектирайте бавно цялото количество стерилната вода.

Извадете иглата от флакона и поставете спринцовката и иглата на безопасно място.



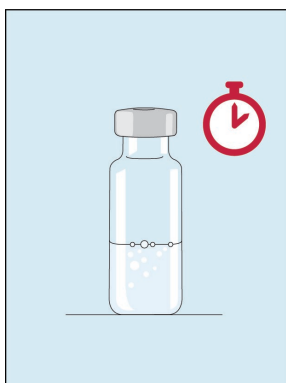
**2В**

### Внимателно смесване на Nerccludex

Внимателно почукайте флакона Nerccludex с пръст в продължение на 10 секунди, за да започне разтваряне на праха.

След това внимателно направете въртеливи движения с изправен флакон между дланите си, за да се гарантира напълно смесване. Уверете се, че няма прах, залепнал по стената на флакона.

**Важно!** Не разклащайте флакона. Разклащането ще доведе до образуване на пяна и ще отнеме повече време за разтваряне на лекарството.



**2Г**

### Проверка на Нерcludex

След като прахът започне да се разтваря, го оставете настрана и той ще се разтвори напълно.

След почукване на флакона, разтварянето може да отнеме до 3 минути.



**2Д**

### Нерcludex е готов за инжектиране

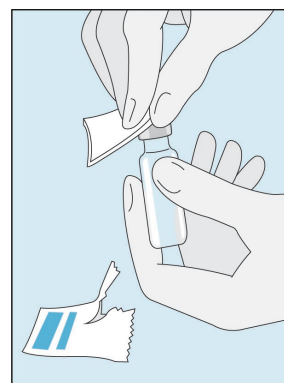
Когато е смесен напълно, разтворът Нерcludex трябва да бъде бистър.

**Важно!** Напълно разтвореният Нерcludex трябва да бъде бистър и без пяна.

Ако разтворът изглежда разпенен или жълтеникав, му дайте повече време за разтваряне. Ако виждате мехурчета, внимателно почукайте флакона, докато изчезнат.

Ако виждате частици в разтвора, след като е (напълно) разтворен, не използвайте този флакон. Свържете се с Вашия лекар или фармацевта, който Ви го е отпуснал.

Разтвореният Нерcludex трябва да се използва незабавно.



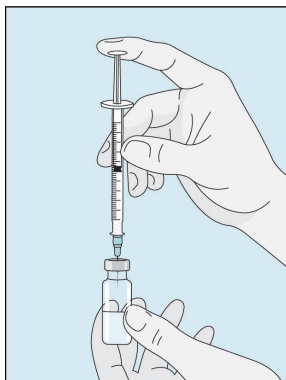
**2Е**

### Почистване на флакона

Почистете горната част на флакона Нерcludex отново, като използвате нов напоен със спирт тампон.

Оставете мястото да изсъхне.

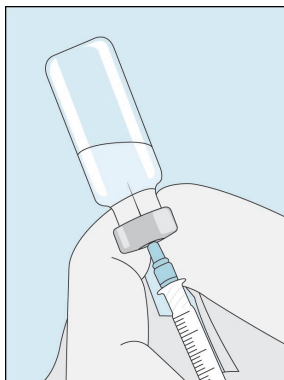
### 3. Инжектиране на дозата



**3А**  
**Въведете иглата във флакона**

Вземете спринцовката.

Въведете иглата отново докрай във флакона с Hercludex, като пробиейте точно в центъра на гумената запушалка под ъгъл от 90°.



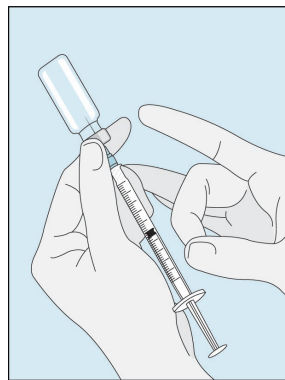
**3Б**  
**Изтеглете Hercludex флакона**

Внимателно обърнете флакона с горната част надолу.

Уверете се, че върхът на иглата винаги е под повърхността на разтвора Hercludex, за да се предотврати навлизането на въздушни мехурчета в спринцовката.

Проверете двукратно количеството за инжектиране, като използвате таблицата, наречена *Препоръчителна доза* в точка 3 на листовката.

Издърпайте бавно буталото за изтегляне на необходимото количество течност.

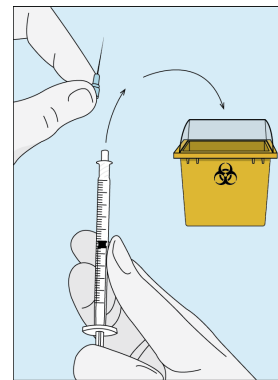


**3В**  
**Завършване на подготовката**

Внимателно почукайте или потупайте спринцовката и натиснете/издърпайте буталото, за да отстраните допълнителния въздух и мехурчетата.

За да сте сигурни, че ще имате точното количество Hercludex в спринцовката, може да се наложи да издърпате буталото след маркировката на спринцовката.

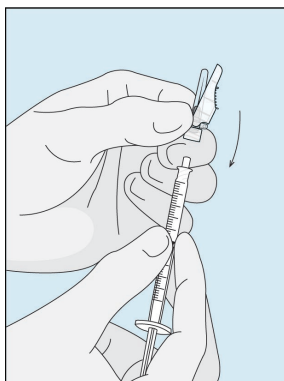
Внимателно извадете иглата със спринцовката от флакона.



**3Г**  
**Смяна и изхвърляне на иглата**

Отстранете подългата игла от спринцовката и я изхвърлете по подходящ начин в контейнер за остри предмети, така че никой да не може да бъде наранен.

**Важно!** Не поставяйте пластмасовата капачка на иглата.

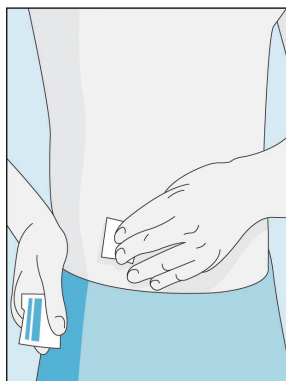


**ЗД**  
**Прикрепване на иглата за инжектиране**

Поставете по-късата игла на спринцовката.

**Важно!** Уверете се, че обезопасената игла е закрепена стабилно, като я натискате леко, докато я завъртате по посока на часовниковата стрелка.

**Забележка:** По-късата игла може да има или да няма предпазител отстрани.



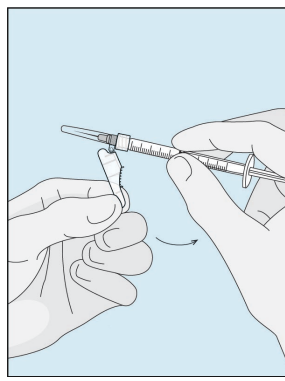
**ЗЕ**  
**Избор на място на инжектиране**

Изберете място, различно от това, на което сте поставили последната си инжекция.

Почистете мястото на инжектиране с нов тампон, напоен със спирт.

Започнете от центъра и като прилагате натиск почистете с кръгово движение в посока навън.

**Важно!** Оставете мястото да изсъхне.

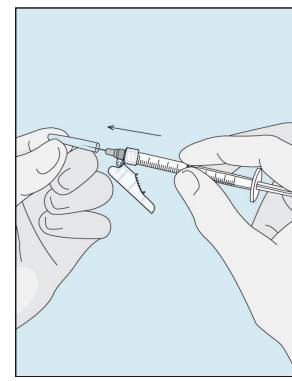


**ЗЖ**  
**Сгъване на предпазителя (ако е приложимо)**

**Забележка:** Ако на инжекционната игла няма предпазител, преминете директно към стъпка **ЗЗ**.

Дръжте спринцовката с едната ръка и сгънете предпазителя към спринцовката.

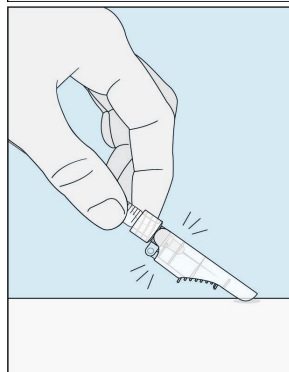
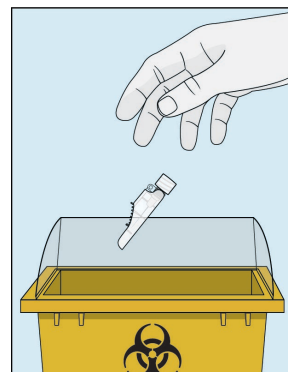
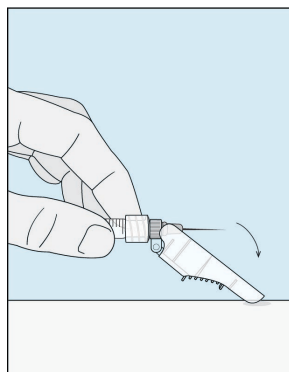
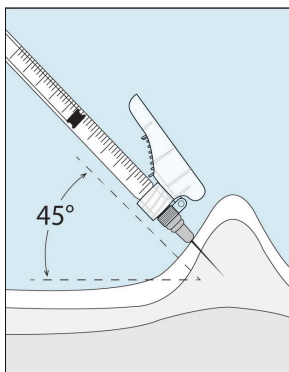
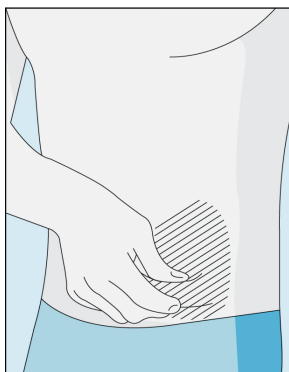
**Не** отстранявайте предпазителя от инжекционната игла.



**ЗЗ**  
**Отстраняване на капачката на иглата**

Внимателно отстранете пластмасовата капачка на инжекционната игла.

**Не** докосвайте иглата и не позволявайте тя да докосва друга повърхност.



**ЗИ**  
Подготовка на мястото на инжектиране

**ЗЙ**  
Инжектиране на Hercludex

**ЗК**  
Покриване на иглата с предпазител след инжектиране (ако е приложимо)

**ЗЛ**  
Правилно изхвърляне на иглата

Захванете и задръжте гънка от почистена кожа около мястото на инжектиране.

Въведете иглата в кожата под ъгъл от 45 градуса. Иглата трябва да бъде въведена докрай.

Бавно натиснете буталото докрай, за да инжектирате Hercludex.

Отстранете иглата от кожата.

**Забележка:** Ако на инжекционната игла няма предпазител, преминете директно към стъпка ЗЛ.

Поставете предпазителя на инжекционната игла върху работната повърхност.

Притиснете иглата към предпазителя, за да я покриете и да заключите предпазителя.

**Не** докосвайте иглата.

Отстранете иглата от спринцовката и я изхвърлете в контейнера за остри предмети, така че никой да не може да бъде наранен.

Изхвърлете спринцовката (без иглата) отделно и според местните изисквания.

**Важно! Не използвайте повторно флакона Hercludex, спринцовката, иглите или останало количество стерилна вода за инжекции.**

Изхвърлете флакона  
след употреба,  
включително  
неизползваната  
излишна течност.

***Флаконите  
Hercludex и другите  
консумативи са  
само за еднократна  
употреба.***

***Изхвърлете всички  
компоненти след  
употреба,  
включително  
неизползваната  
стерилна вода за  
инжекции.***