

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 Hepcludex

Не използвайте Hepcludex:

1. ако сте алергични към булевиртид или към някоя от останалите съставки на това лекарство (изброени в точка 6).

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

Предупреждения и предпазни мерки

Не спирайте лечението с Hepcludex, освен ако Вашият лекар не Ви посъветва да направите това. Спирането на лечението може да активира инфекцията отново и да влоши Вашето заболяване.

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

1. ако черният Ви дроб не функционира достатъчно добре – не е известно колко добре действа Hepcludex при тези обстоятелства; ако черният Ви дроб не функционира добре, използването на Hepcludex 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 Hepcludex 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 Hepcludex.

Други лекарства и Hepcludex

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 Hepcludex 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 Hepcludex, 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. дронедазон, 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 Hercludex.

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

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.

Hercludex 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 Hercludex

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

Дозировка

Hercludex 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 Hercludex. Тази листовка съдържа ръководство за инжектиране стъпка по стъпка, за да Ви помогне да инжектирате лекарството (вж. точка 7).

Препоръчителна доза

Препоръчителната доза Hercludex при възрастни е 2 mg веднъж дневно.

Препоръчителната доза на Hercludex 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 Hercludex

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

Ако сте пропуснали да използвате Hercludex

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

Ако са изминали повече от 4 часа от пропуснатата доза Hercludex, **не** вземайте 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 Hercludex.

Ако спрете използването на Hercludex

Ако не използвате да приемате Hercludex 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 Hercludex, 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 често“ (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 **националната система за съобщаване**:

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 Hercludex

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.

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 Hepcludex

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 Hepcludex 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

Malta

Gilead Sciences Ireland UC

Tel: + 353 (0) 1 686 1888

Deutschland

Gilead Sciences GmbH

Tel: + 49 (0) 89 899890-0

Nederland

Gilead Sciences Netherlands B.V.

Tel: + 31 (0) 20 718 36 98

Eesti

Gilead Sciences Ireland UC

Tel.: +353 (0) 1 686 1888

Norge

Gilead Sciences Sweden AB

Tlf: + 46 (0) 8 5057 1849

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

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

United Kingdom (Northern Ireland)

Gilead Sciences Ireland UC
Tel: + 44 (0) 8000 113 700

Дата на последно преразглеждане на листовката 11/2024.

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.

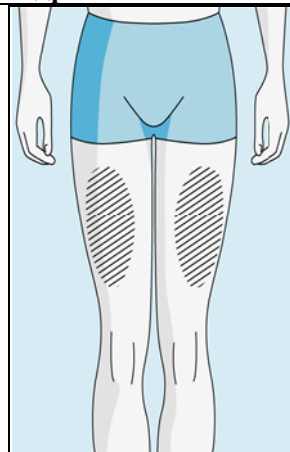
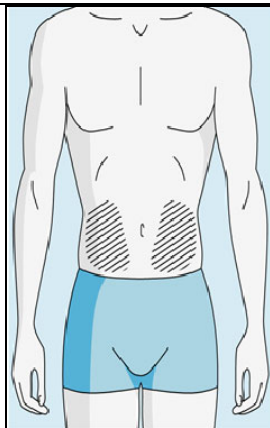
Деца и юношите трябва да прилагат самостоятелно инжекцията само след обучение от медицински специалист и под наблюдението на възрастно полагащо грижи лице.

Места на инжектиране

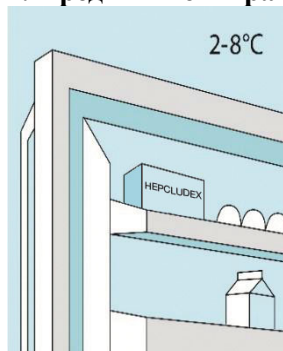
Корем

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, рбцова тъкан, място със синини, бенка, хирургичен белег, място с татуировка или изгаряне или където има реакция на мястото на инжектиране.

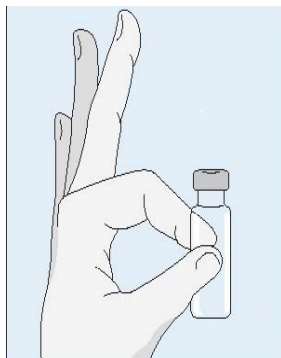


1. Преди инжектиране



1А
Съхранение

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



1Б
Приготвяне на дозите

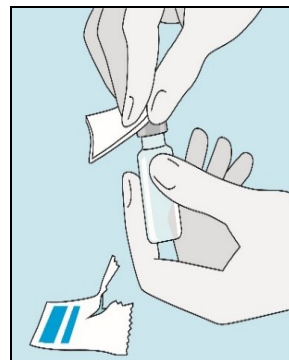
Следните указания са за разтваряне на единична доза.



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.

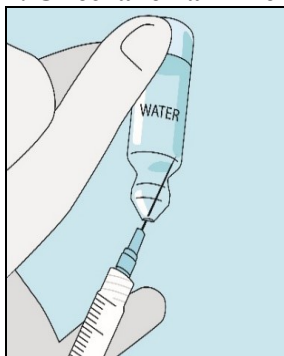


1Г
Почистване на флакона

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.



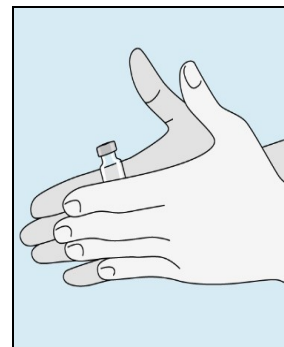
2Б
Инжектиране на стерилната вода в праха

Внимателно почукайте флакона Hercludex, за да разбие праха.

Въведете иглата на спринцовката със стерилна вода във флакона под ъгъл.

Инжектирайте стерилната вода бавно, така че да се стича по стената на флакона в праха.

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



2В
Внимателно смесване на Hercludex

Внимателно почукайте флакона Hercludex 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.

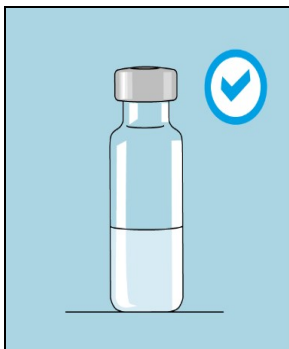
Важно! Не разклащайте флакона. Разклащането ще доведе до образуване на пяна и ще отнеме повече време за разтваряне на лекарството.



2Г
Проверка на
Hercludex

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
Hercludex е готов за инжектиране

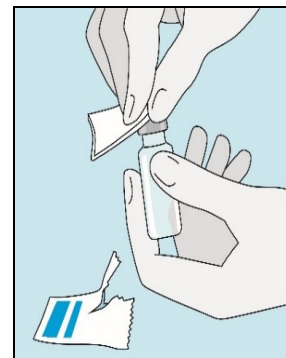
Когато е смесен напълно, разтворът Hercludex трябва да бъде бистър.

Важно! Напълно разтвореният Hercludex 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 Hercludex трябва да се използва незабавно.

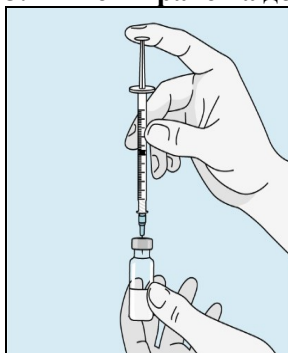


2Е
Почистване на
флакона

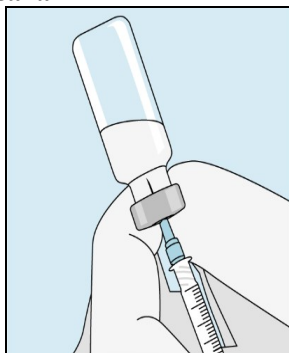
Почистете горната част на флакона Hercludex отново, като използвате нов напоен със спирт тампон.

Оставете мястото да изсъхне.

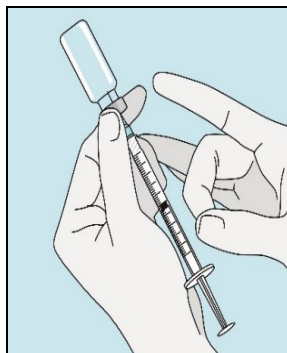
3. Инжектиране на дозата



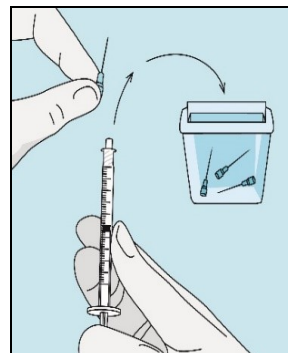
3А
Въведете иглата
във флакона



3Б
Изтеглете
Hercludex



3В
Завършване на
подготовката



3Г
Смяна и
изхвърляне на
иглата

Вземете
спринцовката.

Въведете иглата във
флакона с
разтворения
Hercludex.

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.

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

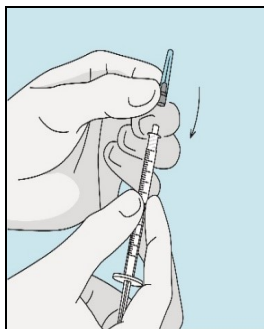
За да сте сигурни, че
ще имате точното
количество Hercludex
в спринцовката, може
да се наложи да
издърпате буталото
след маркировката на
спринцовката.

Внимателно извадете
иглата със
спринцовката от
флакона.

Важно! След
употреба изхвърлете
флакона, включително
останалото
неизползвано
количество.

Отстранете по-
дългата игла от
спринцовката и я
изхвърлете по
подходящ начин,
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.

Издърпайте пластмасовата капачка.



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.

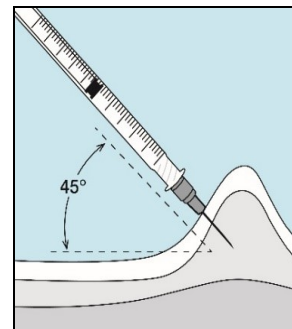
Започнете от центъра и като прилагате натиск почистете с кръгово движение в посока навън.

Важно! Оставете мястото да изсъхне.



ЗЖ
Подготовка на мястото на инжектиране

Захванете и задръжте гънка от кожата около мястото на инжектиране.



ЗЗ
Инжектиране на Нерcludex

Въведете иглата в кожата под ъгъл от 45 градуса. По-голямата част от иглата трябва да бъде въведена в кожата.

Бавно натиснете буталото докрай, за да инжектирате Нерcludex.

Извадете иглата от кожата.

Отстранете иглата от спринцовката и изхвърлете и двете по подходящ начин, така че никой да не може да бъде наранен (вижте ЗГ).