

Листок-вкладиш: інформація для пацієнта

АЙЛІЯ 40 мг/мл розчин для ін'єкцій у флаконі афліберцепт

Уважно прочитайте весь листок перед початком застосування лікарського засобу, оскільки він містить важливу для вас інформацію.

- Зберігайте цей листок, оскільки у вас може виникнути потреба його перечитати.
- У разі виникнення запитань зверніться до лікаря.
- При появі будь-яких побічних реакцій, у тому числі таких, які не зазначені в цьому листку, зверніться до вашого лікаря. Див. розділ 4.

Зміст листка

1. Що таке лікарський засіб АЙЛІЯ і для чого його застосовують
2. Що необхідно знати до початку застосування лікарського засобу АЙЛІЯ
3. Як застосовувати лікарський засіб АЙЛІЯ
4. Можливі побічні реакції
5. Умови зберігання лікарського засобу АЙЛІЯ
6. Вміст упаковки та інша інформація

1. Що таке лікарський засіб АЙЛІЯ і для чого його застосовують

Лікарський засіб АЙЛІЯ – це розчин, який вводять у око для лікування наступних захворювань очей у дорослих:

- вікова макулярна дегенерація сітківки (англ. *Age-related Macular Degeneration*, AMD) (волога форма ВМД),
- макулярний набряк внаслідок оклюзії вен сітківки (RVO) (її гілки BRVO (англ. *Branch Retinal Vein Occlusion*) або центральної вени CRVO (англ. *Central Retinal Vein Occlusion*),
- діабетичний макулярний набряк (DME, англ. *Diabetic Macular Oedema*),
- хоріоїдальна неоваскуляризація (CNV, англ. *Choroidal Neovascularisation*) внаслідок короткозорості.

Афліберцепт, діюча речовина лікарського засобу АЙЛІЯ, блокує активність групи факторів, відомих як фактор росту ендотелію судин А (англ. *Vascular Endothelial Growth Factor A*, VEGF-A) і фактор росту плаценти (англ. *Placental Growth Factor*, PlGF).

У пацієнтів із вологим фактором ВМД та CNV внаслідок короткозорості ці надмірні фактори викликають аномальне утворення нових кровоносних судин в оці. Ці нові кровоносні судини можуть спричинити проникнення компонентів крові в око і, можливо, пошкоджувати тканини ока, які відповідають за зір.

У пацієнтів з оклюзією центральної вени сітківки (CRVO) відбувається закупорка головної кровоносної судини, що транспортує кров із сітківки. Рівні VEGF підвищуються у відповідь, викликаючи проникнення рідини в сітківку і, таким чином, спричиняючи набряк макули (макула є центром сітківки, який відповідає за точний зір), відомий як макулярний набряк. Коли макула набрякає (тобто з'являється рідина), ваш центральний зір стає розмитим.

У пацієнтів з BRVO блокується одна або кілька гілок основної кровоносної судини, що відводить кров від сітківки. Рівні VEGF підвищуються у відповідь, викликаючи витік рідини в сітківку і тим самим викликаючи набряк макули.

Діабетичний макулярний набряк – це набряк сітківки ока, викликаний витіканням рідини з кровоносних судин в макулі, який виникає у пацієнтів з цукровим діабетом. Макула – це

частина сітківки, яка відповідає за правильний зір. Коли макула набрякає (тобто з'являється рідина), ваш центральний зір стає розмитим.

Доказано, що АЙЛЛЯ зупиняє ріст нових аномальних кровоносних судин в оці, з яких часто витікає рідина або які кровоточать. АЙЛЛЯ може допомогти стабілізувати втрату зору, пов'язану з вологою формою ВМД, CRVO, BRVO, DME і CNV, що виникає внаслідок короткозорості, і може зупинити її в багатьох випадках.

2. Що необхідно знати до початку застосування лікарського засобу АЙЛЛЯ

Не застосовуйте лікарський засіб АЙЛЛЯ:

- якщо у пацієнта алергія на афліберсепт або будь-які інші компоненти цього лікарського засобу (перелічені у розділі 6).
- якщо у пацієнта активна або підозрювана інфекція очного яблука або поблизу нього (внутрішньоочна або периокулярна інфекція).
- якщо у пацієнта сильне запалення ока (наявний біль або почервоніння).

Попередження та застереження

Перед застосуванням лікарського засобу АЙЛЛЯ слід проконсультуватися з лікарем:

- якщо у вас глаукома.
- якщо в минулому у вас були спалахи світла або плаваючі плями, і виникло раптове збільшення розміру та кількості плаваючих плям.
- якщо ви перенесли або збираєтеся зробити операцію на оці протягом останніх або наступних чотирьох тижнів.
- якщо у вас важка форма CRVO або BRVO (анемія CRVO або BRVO) лікування лікарським засобом АЙЛЛЯ не рекомендоване.

Інша важлива для пацієнта інформація:

- безпека та ефективність лікування лікарським засобом АЙЛЛЯ при одночасному введенні в обидва ока не вивчалися, що може призвести до ризику виникнення побічних реакцій.
- у деяких пацієнтів ін'єкція лікарським засобом АЙЛЛЯ може спричинити підвищення тиску в очному яблуці (внутрішньоочному) протягом 60 хвилин після ін'єкції. Ваш лікар буде контролювати це після кожної ін'єкції.
- якщо у вас наявна інфекція або запалення всередині ока (ендофтальміт) або інші ускладнення, у вас можуть виникнути біль в очах або посилення дискомфорту, посилене почервоніння ока, помутніння або зниження зору, а також підвищена чутливість до світла. Важливо якомога швидше діагностувати та лікувати будь-які симптоми.
- ваш лікар перевірить вас на наявність будь-яких інших факторів ризику, які можуть підвищити ймовірність розриву або відшарування одного з шарів задньої частини ока (відшарування або розрив сітківки, відшарування або розрив пігментного епітелію сітківки), у випадку яких АЙЛЛЯ буде застосовуватися з обережністю.
- лікарського засобу АЙЛЛЯ не слід застосовувати під час вагітності, якщо потенційна користь не перевищує потенційний ризик для майбутньої дитини.
- жінки репродуктивного віку повинні використовувати ефективні засоби контрацепції під час лікування та протягом щонайменше трьох місяців після останньої ін'єкції АЙЛЛЯ.

Системне застосування інгібіторів VEGF, речовин, подібних до тих, що містяться в АЙЛЛЯ, несе потенційний ризик блокування кровоносних судин тромбами (артеріальна тромбоемболія), що може призвести до серцевого нападу або інсульту. Існує теоретичний ризик виникнення такої реакції після ін'єкції АЙЛЛЯ в око.

Існують обмежені дані про безпеку лікування пацієнтів із з CRVO, BRVO, DME та CNV спричиною короткозорістю, які перенесли інсульт або мікроінсульт (транзиторна ішемічна атака) або інфаркт міокарда протягом останніх 6 місяців. Якщо будь-яка з цих подій стосується вас, АЙЛЛЯ буде використовуватися з обережністю.

Існує лише обмежений досвід лікування:

- пацієнтів з DME, спричиненим цукровим діабетом 1 типу.
- діабетиків з дуже високим середнім рівнем цукру в крові (HbA1c понад 12%).
- діабетиків з діабетичною проліферативною ретинопатією, захворюванням очей, пов'язаним з цукровим діабетом.

Відсутній досвід лікування:

- пацієнтів з гострими інфекціями.
- пацієнтів з іншими захворюваннями очей, такими як відшарування сітківки або макулярної дірки.
- діабетиків з неконтрольованою артеріальною гіпертензією.
- пацієнтів неазіатського походження з CNV внаслідок короткозорості.
- пацієнтів, які раніше отримували лікування з приводу CNV внаслідок короткозорості.
- пацієнтів з ураженням за межами центральної частини макули (екстрамакулярні ураження) з CNV внаслідок короткозорості.

Якщо будь-що з перерахованого вище стосується вас, ваш лікар візьме це до уваги під час лікування засобом АЙЛІЯ.

Діти та підлітки

Застосування лікарського засобу АЙЛІЯ дітям та підліткам віком до 18 років не вивчалось, оскільки волога форма AMD, CRVO, BRVO, DME і CNV внаслідок короткозорості зустрічається переважно у дорослих. Лікарський засіб АЙЛІЯ не застосовується у цій віковій групі.

Інші лікарські засоби та лікарський засіб АЙЛІЯ

Слід повідомити лікаря або фармацевта про всі лікарські засоби, які пацієнт застосовує зараз або застосовував нещодавно, а також про лікарські засоби, які пацієнт збирається застосовувати.

Вагітність і годування груддю

- Жінки репродуктивного віку повинні використовувати ефективні засоби контрацепції під час лікування та протягом щонайменше трьох місяців після останньої ін'єкції АЙЛІЯ.
- Немає досвіду застосування лікарського засобу АЙЛІЯ вагітним жінкам. лікарського засобу АЙЛІЯ не слід застосовувати під час вагітності, якщо потенційна користь не перевищує потенційний ризик для майбутньої дитини. Якщо ви вагітні або плануєте завагітніти, зверніться за порадою до лікаря, перш ніж застосовувати АЙЛІЯ.
- АЙЛІЯ не рекомендується застосовувати під час годування груддю, оскільки невідомо, чи проникає він у грудне молоко. Перед початком лікування АЙЛІЯ зверніться за порадою до лікаря.

Керування автотранспортом або робота з іншими механізмами

Після ін'єкції АЙЛІЯ у вас можуть виникнути тимчасові порушення зору. Не слід керувати автотранспортом та працювати з іншими механізмами, поки ці симптоми не зникнуть.

Важлива інформація про деякі інші компоненти АЙЛІЯ

Лікарський засіб містить менше 1 ммоль (23 мг) натрію на дозу, тобто є практично «безнатрієвим» лікарським засобом.

3. Як застосовувати лікарський засіб АЙЛІЯ

Лікар, який має досвід проведення ін'єкцій в око, введе АЙЛІЯ у ваше око в асептичних (чистих і стерильних) умовах.

Рекомендована доза становить 2 мг афліберсепту (0,05 мл).
АЙЛІЯ вводиться у вигляді ін'єкції в око (ін'єкції в склоподібне тіло).

Для дезінфекції очей пацієнта, щоб запобігти інфікуванню, ваш лікар буде використовувати дезінфікуючий засіб для промивання очей перед ін'єкцією. Ваш лікар також дасть вам місцевий анестетик, щоб зменшити або уникнути болю, який може виникнути під час ін'єкції.

Волога форма ВМД

Пацієнти з вологою формою ВМД отримують одну ін'єкцію на місяць протягом трьох послідовних доз, а потім ще одну ін'єкцію через два місяці.

Після цього ваш лікар вирішить, чи можете ви дотримуватися двомісячного інтервалу між ін'єкціями або поступово подовжувати його на 2 або 4 тижні, якщо ваш стан стабільний. Якщо стан хворого погіршується, інтервали між ін'єкціями можуть бути скорочені.

Відвідування лікаря між ін'єкціями не є необхідним, якщо не виникають проблем, а інше не вказано лікарем.

Макулярний набряк, вторинний по відношенню до RVO (його гілки BRVO або медіального CRVO)

Ваш лікар визначить найбільш відповідну схему лікування. Ваше лікування розпочнеться з серії щомісячних ін'єкцій АЙЛІЯ.

Інтервал між двома ін'єкціями не повинен бути меншим за один місяць.

Ваш лікар може вирішити припинити лікування лікарським засобом АЙЛІЯ, якщо продовження лікування не принесе користі.

Ін'єкції продовжуватимуться з місячними інтервалами, доки ваш лікар не переконається, що ваш стан стабілізувався. Може знадобитися три або більше послідовних щомісячних ін'єкцій.

Ваш лікар буде контролювати реакцію вашого організму і може продовжувати лікування, поступово збільшуючи інтервал між ін'єкціями, доки ваш стан не стабілізується. Якщо стан пацієнта погіршується під час застосування лікарського засобу через тривалі інтервали, лікар відповідно скорочує інтервал між дозами.

Залежно від реакції пацієнта на лікування лікар планує контрольні відвідування та графік ін'єкцій.

Діабетичний макулярний набряк (англ. diabetic macular oedema, DME)

Пацієнти з DME отримують одну ін'єкцію на місяць протягом перших п'яти послідовних доз, а потім одну ін'єкцію кожні два місяці.

Інтервал між застосуванням може залишатися два місяці або бути скоригований відповідно до вашого стану здоров'я на основі результатів огляду лікарем. Ваш лікар визначить графік повторних оглядів.

Ваш лікар може вирішити припинити терапію лікарським засобом АЙЛІЯ, якщо продовження лікування не принесе користі.

CNV внаслідок короткозорості

Пацієнти з CNV внаслідок короткозорості лікуються однією ін'єкцією. Подальші ін'єкції вам будуть робити тільки в тому випадку, якщо ваш лікар виявить, що ваш стан не покращився.

Інтервал між двома ін'єкціями не повинен бути меншим за один місяць.

Якщо хвороба зникла і повернулася, лікар може відновити лікування.

Графік майбутніх відвідувань визначає лікар.

Якщо ви забули прийняти лікарський засіб АЙЛІЯ

Запишіться на нове обстеження та ін'єкцію.

Якщо ви припинили приймати лікарський засіб АЙЛІЯ

Перед припиненням лікування проконсультуйтеся з лікарем.

Якщо у вас виникли додаткові запитання щодо застосування цього лікарського засобу, зверніться до лікаря.

4. Можливі побічні реакції

Як і всі інші лікарські засоби, цей лікарський засіб може спричинити появу побічних реакцій, хоча вони спостерігаються не в усіх людей.

Можуть виникнути генералізовані алергічні реакції (гіперчутливості). **Вони можуть бути серйозними і вимагати негайного звернення до лікаря.**

При застосуванні АЙЛІЯ можуть виникати деякі побічні реакції, пов'язані з процедурою ін'єкції. Деякі з них можуть **бути серйозними і включати сліпоту, важку інфекцію або запалення внутрішньої частини ока** (ендофтальміт), **сльозотечу, розрив або кровотечу світлочутливого шару в задній частині ока** (відшарування або розрив сітківки), **помутніння кристаліка** (катаракта), **кровотечу в оці** (крововилив у скловидне тіло), **відшарування гелеподібної речовини всередині ока із сітківки** (відшарування склоподібного тіла) та **підвищення тиску всередині ока**, див. розділ 2. Ці серйозні побічні реакції, що стосуються очей, виникали менш ніж у випадку 1 з 1900 ін'єкцій під час клінічних досліджень.

Якщо ви помітили раптове погіршення зору або посилення болю та почервоніння в оці після ін'єкції, **негайно повідомте лікаря.**

Перелік побічних реакцій:

Нижче наведено список побічних реакцій, про які повідомлялося, які можуть бути пов'язані з процедурою ін'єкції або з лікарським засобом. Не лякайтеся, оскільки у вас може не виникнути жодної з них. Завжди обговорюйте будь-які підозрювані побічні реакції зі своїм лікарем.

Дуже часті побічні реакції (можуть виникати у більше ніж 1 з 10 осіб):

- погіршення зору
- кровотеча в задній частині ока (крововилив в сітківку ока)
- налите кров'ю око, у зв'язку з кровотечею з дрібних кровоносних судин у зовнішніх шарах ока
- біль в оці

Часті побічні реакції (можуть виникати максимально у 1 з 10 осіб)

- відшарування або розрив одного з шарів у задній частині ока зі спалахами світла та плаваючими плямами в склоподібному тілі, що іноді призводить до зниження зору (розрив * / відшарування пігментного епітелію сітківки, відшарування сітківки / розрив)

- дегенерація сітківки (спричиняє порушення зору)
 - кровотеча в оці (крововилив у скловидне тіло)
 - деякі форми помутніння кришталика (катаракта)
 - травма переднього шару очного яблука (рогівки)
 - підвищення очного тиску
 - рухомі точки (плаваючі плями в склоподібному тілі)
 - відшарування гелеподібної речовини всередині ока із сітківки (відшарування склоподібного тіла зі спалахами світла та плаваючими плямами в склоподібному тілі)
 - відчуття наявності стороннього тіла в оці
 - підвищене сльозотворення
 - набряк повіки
 - кровотеча в місці ін'єкції
 - почервоніння ока
- *) медичні стани, які, як відомо, пов'язані з вологою формою AMD; спостерігалися тільки у пацієнтів з вологою формою AMD

Нечасті побічні реакції (можуть виникати максимально у 1 зі 100 осіб):

- генералізовані алергічні реакції (гіперчутливість)**
- важку інфекцію або запалення внутрішньої частини ока (ендофтальміт)
- запалення райдужної оболонки або інших частин ока (ірит, увеїт, запалення райдужки та цилиарного тіла, спалахи в передній камері)
- ненормальне відчуття в оці
- подразнення повік
- набряк переднього шару очного яблука (рогівки)

** Повідомлялося про алергічні реакції, такі як висипання, свербіж, кропив'янка та деякі види тяжкої алергії (анафілактичні/анафілактоїдні реакції).

Рідкісні побічні реакції (можуть виникати максимально у 1 з 1000 осіб):

- втрата зору
- помутніння кришталика внаслідок травми (травматична катаракта)
- запалення гелеподібної речовини всередині ока
- гнійний ексудат в передній камері ока

У клінічних дослідженнях спостерігалось збільшення кровотечі з дрібних кровоносних судин у зовнішніх шарах ока (кон'юнктивальний крововилив) у пацієнтів із wAMD, які застосовували антикоагулянти. Ця підвищена частота виникнення була порівнянною як у пацієнтів, які отримували ранібіумаб, так і у пацієнтів, які отримували лікування лікарським засобом АЙЛІА.

Системне застосування інгібіторів VEGF, речовин, подібних до тих, що містяться в АЙЛІА, несе потенційний ризик блокування кровоносних судин тромбами (артеріальна тромбоемболія), що може призвести до серцевого нападу або інсульту. Існує теоретичний ризик виникнення такої реакції після ін'єкції АЙЛІА в око.

Як і для всіх терапевтичних білків, існує ризик імунних реакцій (утворення антитіл) проти АЙЛІА.

Повідомлення про побічні реакції

Якщо у вас виникли будь-які побічні реакції, включаючи будь-які побічні реакції, які не зазначені в цьому листку, зверніться до лікаря. Ви також можете повідомляти про побічні реакції безпосередньо через національну систему звітності, наведену в [Додатку V](#).

Повідомляючи про побічні реакції, ви можете допомогти зібрати більше інформації про безпеку застосування цього лікарського засобу.

5. Умови зберігання лікарського засобу АЙЛІЯ

- Зберігайте цей лікарський засіб у недоступному для дітей місці і поза полем їх зору.
- Не використовуйте цей лікарський засіб після закінчення терміну придатності, зазначеного на картонній упаковці та етикетці після: EXP (Термін придатності). Термін придатності означає останній день зазначеного місяця.
- Зберігати у холодильнику (2°C – 8°C). Не заморожувати.
- Нерозкритий флакон можна зберігати поза холодильником (при температурі нижче 25 °C) до 24 годин.
- Зберігати в оригінальній упаковці для захисту від світла.
- Не викидайте лікарський засіб у каналізацію або в домашні контейнери для побутових відходів. Запитайте свого фармацевта, як викинути лікарські засоби, які ви більше не використовуєте. Така поведінка допоможе захистити навколишнє середовище.

6. Вміст упаковки та інша інформація

Що містить лікарський засіб АЙЛІЯ

- Діюча речовина лікарського засобу – афліберцепт. Один флакон містить екстрагований об'єм щонайменше 0,1 мл, що відповідає щонайменше 4 мг афліберцепту. Один флакон забезпечує дозу 2 мг афліберцепту в 0,05 мл розчину.
- Інші компоненти: полісорбат 20 (E 432), натрію дигідрофосфат моногідрат (для регулювання рН), динатрію гідрофосфат гептагідрат (для регулювання рН), натрію хлорид, сахароза, вода для ін'єкцій.

Як виглядає лікарський засіб АЙЛІЯ та вміст упаковки

Лікарський засіб АЙЛІЯ має вигляд розчину для ін'єкцій (рідина для ін'єкцій) у флаконі. Розчин від безбарвного до блідо-жовтого кольору.

Упаковка містить 1 флакон + 1 голку з фільтром.

Власник реєстраційного посвідчення

Байер АГ
51368 Леверкузен / 51368 Leverkusen
Німеччина

Виробник

Байер АГ
Мюллерштрассе 178 / Müllerstraße 178
13353 Берлін / Berlin
Німеччина

Щодо будь-якої інформації про цей лікарський засіб, будь ласка, звертайтеся до локального представника власника реєстраційного посвідчення:

België / Belgique / Belgien

Bayer SA-NV
Tél/Tel: +32-(0)2-535 63 11

България

Байер България ЕООД
Тел: +359-(0)2-424 72 80

Česká republika

Bayer s.r.o.
Tel: +420-266 101 111

Danmark

Bayer A/S
Tlf: +45-45 235 000

Deutschland

Bayer Vital GmbH
Tel: +49-(0)214-30 513 48

Eesti

Bayer OÜ
Tel: +372-655 85 65

Ελλάδα

Bayer Ελλάς ΑΒΕΕ
Τηλ: +30-210-618 75 00

España

Bayer Hispania S.L.
Tel: +34-93-495 65 00

France

Bayer HealthCare
Tél (N° vert): +33-(0)800 87 54 54

Hrvatska

Bayer d.o.o.
Tel: + 385-(0)1-6599 900

Ireland

Bayer Limited
Tel: +353-(0)1-216 3300

Ísland

Icepharma hf.
Sími: +354-540 80 00

Italia

Bayer S.p.A.
Tel: +39-02-3978 1

Κύπρος

NOVAGEM Limited
Τηλ: +357-22-48 38 58

Latvija

SIA Bayer
Tel: +371-67 84 55 63

Lietuva

UAB Bayer
Tel: +370-5-233 68 68

Luxembourg / Luxemburg

Bayer SA-NV
Tél/Tel: +32-(0)2-535 63 11

Magyarország

Bayer Hungária KFT
Tel: +36-1-487 4100

Malta

Alfred Gera and Sons Ltd.
Tel: +356-21 44 62 05

Nederland

Bayer B.V.
Tel: +31-23-799 1000

Norge

Bayer AS
Tlf: +47-23 13 05 00

Österreich

Bayer Austria Ges. m. b. H.
Tel: +43-(0)1-711 460

Polska

Bayer Sp. z o.o.
Tel: +48-22-572 35 00

Portugal

Bayer Portugal, Lda.
Tel: +351-21-416 42 00

România

SC Bayer SRL
Tel: +40-(0)21-529 59 00

Slovenija

Bayer d. o. o.
Tel: +386-(0)1-58 14 400

Slovenská republika

Bayer, spol. s r.o.
Tel: +421-(0)2-59 21 31 11

Suomi/Finland

Bayer Oy
Puh/Tel: +358-(0)20-78521

Sverige

Bayer AB
Tel: +46-(0)8-580 223 00

United Kingdom

Bayer plc
Tel: +44-(0) 118 206 3000

Дата останнього перегляду листка-вкладиша: 11/2022

Детальна інформація щодо лікарського засобу наявна на офіційному сайті Європейського агентства з лікарських засобів <http://www.ema.europa.eu>.

<-----

Наступна інформація призначена лише для медичних працівників:

Флакон призначений виключно для лікування тільки одного ока.

У флаконі міститься більше рекомендованої дози 2 мг афліберсепту (що відповідає 0,05 мл розчину). Перед введенням слід видалити надлишки об'єму.

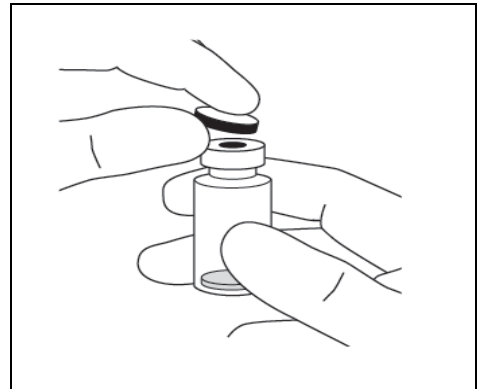
Перед введенням розчин слід візуально перевірити на наявність твердих сторонніх речовин та/або зміни кольору або зовнішнього вигляду. У разі наявності однієї з вищезгаданих ознак продукт слід утилізувати.

Нерозкритий флакон можна зберігати поза холодильником (при температурі нижче 25 °C) до 24 годин. Після відкриття флакона слід дотримуватися асептичних умов.

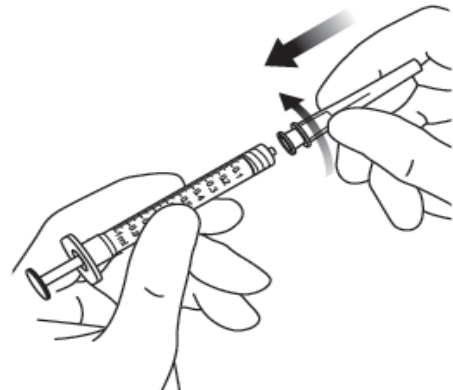
Для інтравіреального введення слід використовувати голку для ін'єкцій 30 G x ½ дюйма.

Інструкція з використання флакона:

1. Зніміть пластикову кришку та продезінфікуйте зовнішню частину гумової пробки флакона.

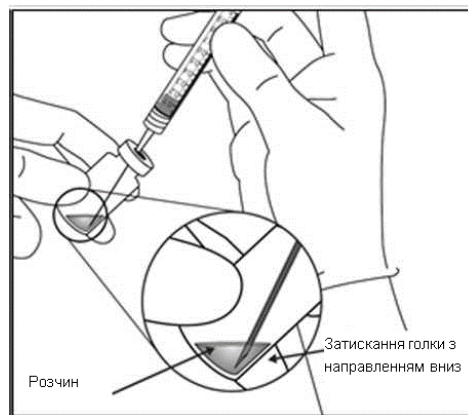
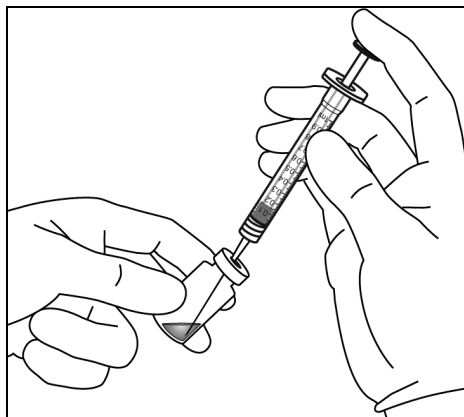


2. Приєднайте голку з фільтром 18 калібру 5 мікрон, що входить у комплект, до 1 мл стерильного шприца Luer-Lock.

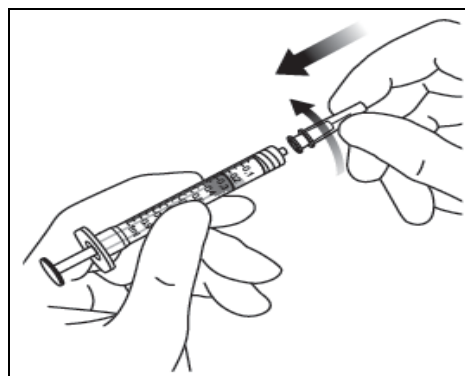


3. Введіть голку з фільтром через центр пробки флакона, доки вона не буде вставлена повністю, щоб голка торкалася дна флакона або нижньої частини флакона.

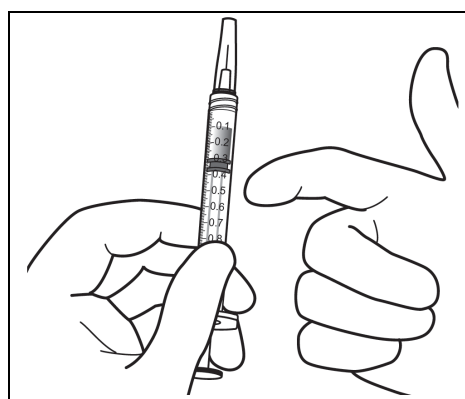
4. Використовуючи асептичну техніку, витягніть весь вміст АЙЛІЯ з флакона у шприц, тримаючи флакон у вертикальному положенні та злегка нахилиючи, щоб полегшити повне набирання. Переконайтеся, що скос голки з фільтром занурений у рідину, щоб запобігти потраплянню повітря. Поступово нахилийте флакон, витягуючи рідину, постійно тримаючи скос голки фільтра занурений в рідину.



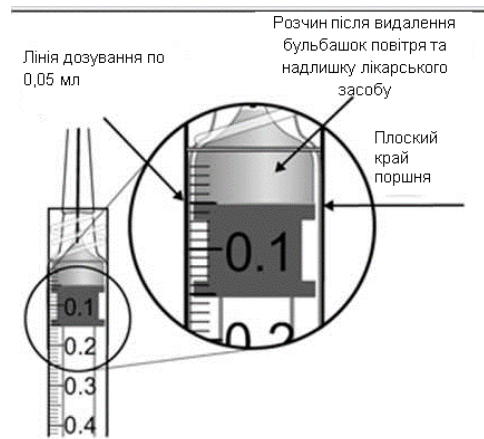
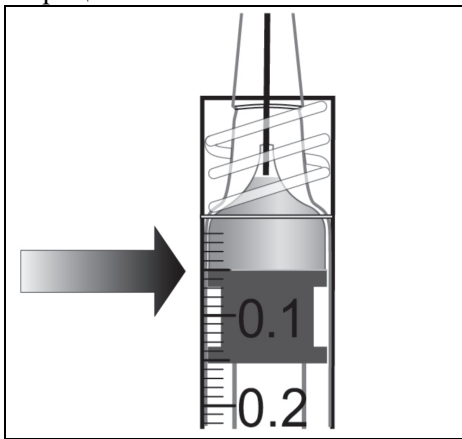
5. Під час спорожнення флакона стрижень поршня необхідно відтягнути назад, щоб повністю спорожнити голку з фільтром.
6. Зніміть голку з фільтром та утилізуйте належним чином.
Примітка: голку з фільтром не слід використовувати для інтравітреальної ін'єкції.
7. Дотримуючись правил асептики прикрутіть голку 30 G x ½ дюйма на наконечник шприца Luer-Lock.



8. Тримаючи шприц голкою вгору, перевірте шприц на наявність в ньому бульбашок повітря. Якщо наявні бульбашки повітря, обережно постукайте по шприцу пальцем, щоб вони зібралися у верхній частині шприца.



9. Видаліть будь-які бульбашки та видаліть надлишок лікарського засобу, повільно натискаючи на поршень так, щоб плоский край поршня збігався з позначкою 0,05 мл на шприці



10. Флакони призначені лише для одноразового використання. Отримання кількох доз з одного флакона може збільшити ризик забруднення та подальшого зараження. Будь-які невикористані лікарські засоби або відходи слід утилізувати відповідно до місцевих вимог.