

RIVASTOR-depotplåster (rivastigmin)

INSTRUKTIONER FÖR ANVÄNDNING OCH DAGBOK ÖVER MEDICINERING

Denna information är viktig för att försäkra sig om
en trygg användning av Rivastor-depotplåster

Instruktioner för användning

- Instruktioner för användning och dagbok över medicinering är viktiga för att försäkra sig om en trygg användning av Rivastor-depotplåster.
- Om du har frågor eller behöver mer information om användningen av detta läkemedel, läs bipacksedeln som följde med i läkemedelsförpackningen.
- Om du är osäker på något, vänd dig till läkare eller apotekspersonal.
- Berätta alltid för hälsovårdspersonal om alla eventuella biverkningar (se sista sidan).

Viktigt att komma ihåg

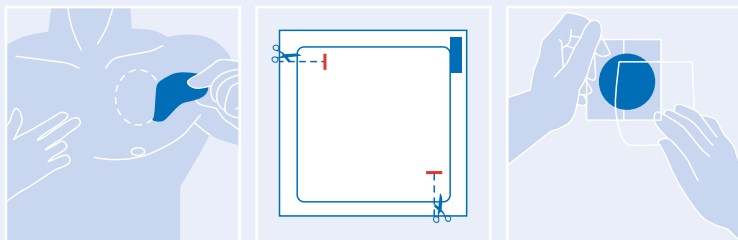
- Ta av föregående dags depotplåster innan endast **ett** nytt depotplåster sätts på.
- Använd endast **ett** depotplåster per dag.
- Klipp inte depotplåstret i bitar.
- Pressa fast depotplåstret ordentligt på plats i åtminstone 30 sekunder med handflatan.

Hur du använder depotplåster

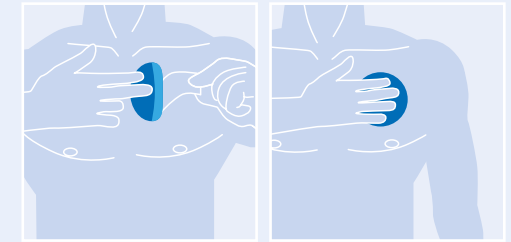
1. Ta försiktigt av föregående dags depotplåster, innan du sätter på ett nytt.

2. Ta ut det nya depotplåstret från dospåsen.

3. Dra av ena sidan av skyddsfilmen från depotplåstret.



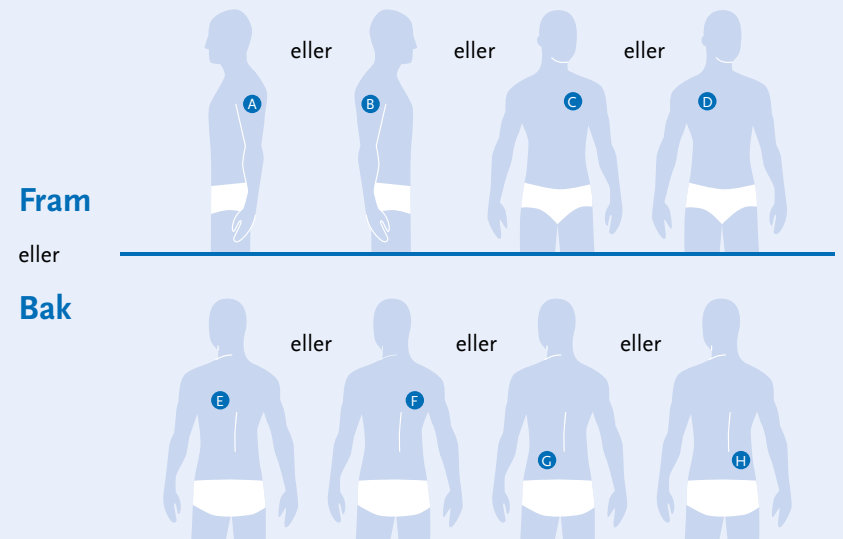
4. Fäst den självhäftande sidan av depotplåstret på övre eller undre delen av ryggen, överarmen eller bröstkorgen och dra av skyddsfilmen.



5. Pressa fast depotplåstret ordentligt på plats i åtminstone 30 sekunder med handflatan.

Var skall depotplåster fästas

- Ta av föregående dags depotplåster innan du sätter på ett nytt.
- Fäst endast **ett** nytt depotplåster på endast **ett** av de möjliga ställena, som visas i följande diagram.
- Du kan använda samma område, men använd inte exakt samma hudyta.



Rapportering av biverkningar

Om du får biverkningar, tala med läkare, apotekspersonal eller sjuksköterska. Detta gäller även eventuella biverkningar som inte nämns i bipacksedeln. Du kan också rapportera biverkningar direkt (se detaljer nedan). Genom att rapportera biverkningar kan du bidra till att öka informationen om läkemedels säkerhet.

webbplats: www.fimea.fi

Säkerhets- och utvecklingscentret för läkemedelsområdet Fimea
Biverkningsregistret
PB 55
00034 FIMEA



Orion Abp Orion Pharma
PB 65, 02101 Esbo
Växel 010 4261
orion.fi