

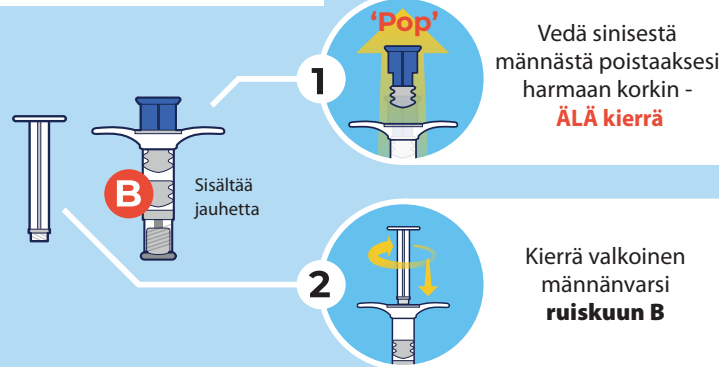
ELIGARD® (LEUPRORELIINI) OHJEITA VALMISTELUUN

LUE ENNEN SEKOITTAMISTA

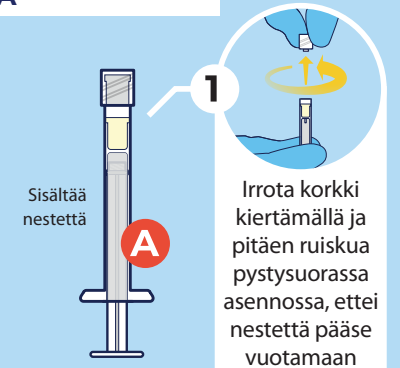
Katso valmisteyhteenvedosta täydelliset ohjeet ja lisätietoja

- Eligard-valmisteen saa valmistella ja antaa vain terveydenhuollon ammattilainen
- Jos valmistetta ei ole valmisteltu oikealla tavalla, sitä ei saa antaa potilaalle
- Anna Eligard-valmisteen lämmitä huoneenlämpöiseksi ennen sekoittamista (ota pakkaus jääkaapista huoneenlämpöön 30 minuuttia ennen sekoittamista)
- Anna Eligard-valmiste ihon alle välittömästi sekoittamisen jälkeen
- **Käsittelyvirheitä on raportoitu. Niitä voi esiintyä missä tahansa valmisteluvaiheessa, ja ne saattavat heikentää valmisteen tehoa. Valmisteen käyttövalmiiksi saattamista ja antoa koskevia ohjeita on noudatettava tarkasti**
- Jos valmiste on annettu potilaalle ja käsittelyvirhe todetaan tai sitä epäillään, Eligard-valmisteen tehoa tulee seurata mittaamalla testosteronitasot

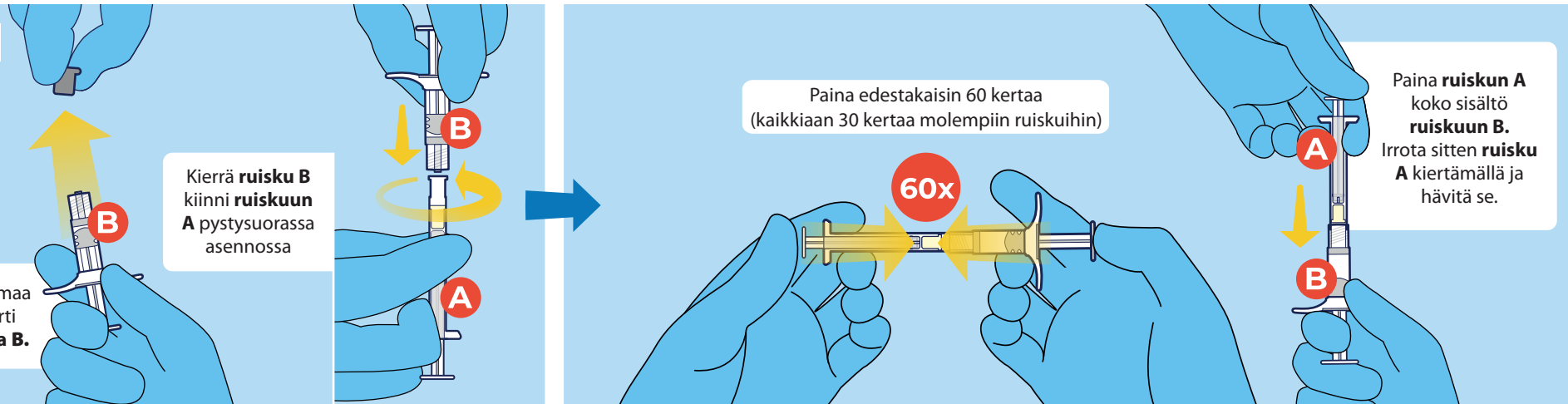
VAIHE 1 Ruisku B



VAIHE 2 Ruisku A

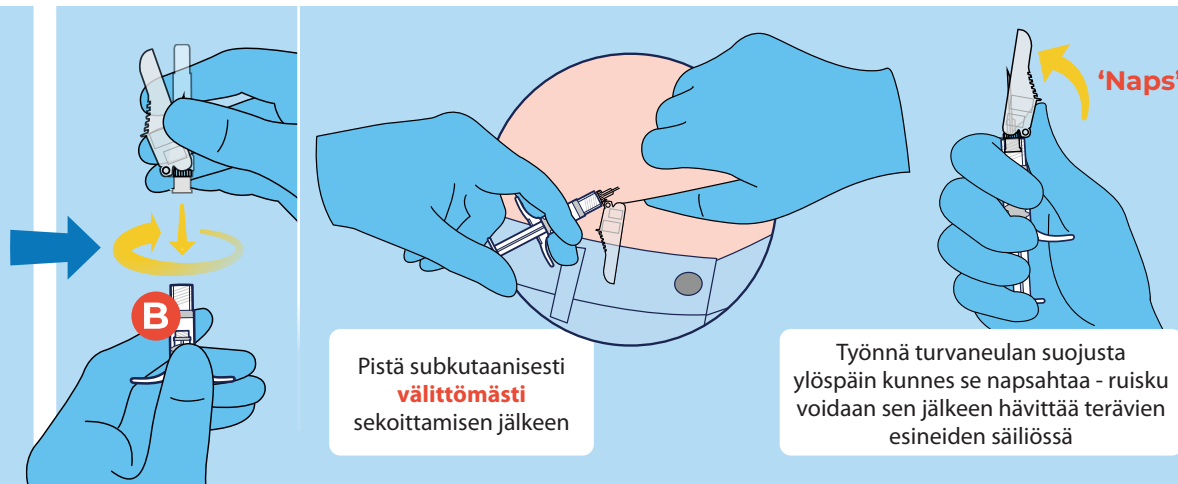


VAIHE 3 Sekoitus



VAIHE 4 Lääkkeen antaminen

Kiinnitä turvaneula **ruiskuun B** pitämällä ruiskua ja kääntämällä neulaa varovasti myötäpäivään noin kolme neljäsosakierrosta, kunnes neula on tukevasti kiinni. **Älä kierrä liian tiukalle**, koska neulan kanta voi haljeta, minkä seurauksena liuosta voi vuotaa injektioon aikana. Jos neulan kanta vaurioituu, koko valmiste on vaihdettava uuteen.



HAITTAVAIKUTUSTEN RAPORTOINTI

Kaikki tapaukset, joissa Eligard on väärin säilytetty, valmistettu tai annettu tai mitkä tahansa muut lääketurvallisuuteen liittyvät tapaukset, kuten haittavaikutukset, tulee raportoida Recordatiille suoraan tai kansallisen raportointijärjestelmän mukaisesti.

Raportit voi lähettää sähköpostilla customersafety.se@recordati.com tai osoitteeseen Lääkealan turvallisuus ja kehittämiskeskus Fimea, Lääkkeiden haittavaikutusrekisteri, PL 55, 00034 FIMEA (www-sivusto: www.fimea.fi).

