

Ulotka dołączona do opakowania: informacja dla pacjenta
Adtralza 150 mg roztwór do wstrzykiwań w ampułko-strzykawce
tralokinumab

▼ Niniejszy produkt leczniczy będzie dodatkowo monitorowany. Umożliwi to szybkie zidentyfikowanie nowych informacji o bezpieczeństwie. Użytkownik leku też może w tym pomóc, zgłaszając wszelkie działania niepożądane, które wystąpiły po zastosowaniu leku. Aby dowiedzieć się, jak zgłaszać działania niepożądane — patrz punkt 4.

Należy uważnie zapoznać się z treścią ulotki przed zastosowaniem leku, ponieważ zawiera ona informacje ważne dla pacjenta.

- Należy zachować tę ulotkę, aby w razie potrzeby móc ją ponownie przeczytać.
- W razie jakichkolwiek wątpliwości należy zwrócić się do lekarza, farmaceuty lub pielęgniarki.
- Lek ten przepisano ściśle określonej osobie. Nie należy go przekazywać innym. Lek może zaszkodzić innej osobie, nawet jeśli objawy jej choroby są takie same.
- Jeśli wystąpią jakiegokolwiek objawy niepożądane, w tym wszelkie objawy niepożądane niewymienione w tej ulotce, należy powiedzieć o tym lekarzowi, farmaceucie lub pielęgniarce. Patrz punkt 4.

Spis treści ulotki

1. Co to jest lek Adtralza i w jakim celu się go stosuje
2. Informacje ważne przed zastosowaniem leku Adtralza
3. Jak stosować lek Adtralza
4. Możliwe działania niepożądane
5. Jak przechowywać lek Adtralza
6. Zawartość opakowania i inne informacje

1. Co to jest lek Adtralza i w jakim celu się go stosuje

Lek Adtralza zawiera substancję czynną zwaną tralokinumabem.

Tralokinumab to przeciwciało monoklonalne (rodzaj białka), które blokuje działanie białka zwanego IL-13. IL-13 odgrywa istotną rolę w wywoływaniu objawów atopowego zapalenia skóry.

Lek Adtralza jest stosowany w leczeniu dorosłych oraz nastoletnich pacjentów w wieku 12 lat i starszych z atopowym zapaleniem skóry, zwanym również egzemą atopową, o nasileniu od umiarkowanego do ciężkiego. Lek Adtralza można stosować razem z nakładanymi na skórę lekami na egzemę lub samodzielnie.

Stosowanie leku Adtralza w leczeniu atopowego zapalenia skóry może poprawić egzemę oraz ograniczyć związane z nią swędzenie i ból.

2. Informacje ważne przed zastosowaniem leku Adtralza

Kiedy nie stosować leku Adtralza:

- jeśli pacjent ma uczulenie na tralokinumab lub którykolwiek z pozostałych składników tego leku (wymienionych w punkcie 6).

Jeśli pacjent uważa, że może mieć uczulenie, lub nie ma co do tego pewności, przed rozpoczęciem stosowania leku Adtralza powinien poradzić się lekarza, farmaceuty lub pielęgniarki.

Ostrzeżenia i środki ostrożności

Przed rozpoczęciem stosowania leku Adtralza należy omówić to z lekarzem, farmaceutą lub pielęgniarką.

Reakcje alergiczne

Bardzo rzadko leki mogą wywoływać reakcje alergiczne (nadwrażliwości) i ciężkie reakcje alergiczne zwane anafilaksją. Podczas stosowania leku Adtralza należy zwracać uwagę na objawy tych reakcji (takie jak problemy z oddychaniem, obrzęk twarzy, jamy ustnej i języka, omdlenie, uczucie oszołomienia, zawroty głowy (z powodu niskiego ciśnienia krwi), pokrzywka, świąd i wysypka na skórze). Jeśli pacjent zauważy jakiegokolwiek objawy reakcji alergicznej, powinien przerwać stosowanie leku Adtralza i poinformować o tym lekarza lub niezwłocznie skorzystać z pomocy medycznej. Takie objawy wymieniono na początku punktu 4.

Zakażenie pasożytnicze w jelicie

Lek Adtralza może zmniejszyć odporność pacjenta na zakażenia wywołane przez pasożyty. Jakiegokolwiek zakażenie pasożytnicze należy wyleczyć przed rozpoczęciem stosowania leku Adtralza. Jeśli u pacjenta występuje biegunka, wzdęcia, problemy z żołądkiem, stolce tłuszczowe i odwodnienie, co może być objawem zakażenia pasożytniczego, należy powiedzieć o tym lekarzowi. Jeśli pacjent mieszka w regionie, w którym takie zakażenia są powszechne, lub podróżuje do takiego regionu, powinien porozmawiać z lekarzem.

Problemy z oczami

Jeśli u pacjenta występują jakiegokolwiek nowe problemy z oczami lub istniejące problemy się nasilają, w tym ból oka lub zmiany dotyczące widzenia, należy omówić to z lekarzem.

Dzieci i młodzież

Nie należy stosować tego leku u dzieci poniżej 12 lat, ponieważ bezpieczeństwo i korzyści ze stosowania leku Adtralza w tej grupie nie są jeszcze znane.

Lek Adtralza a inne leki

Należy powiedzieć lekarzowi lub farmaceutce:

- o wszystkich lekach stosowanych przez pacjenta obecnie lub ostatnio, a także o lekach, które pacjent planuje stosować;
- o otrzymanym ostatnio lub planowanym szczepieniu.

Ciąża, karmienie piersią i wpływ na płodność

Jeśli pacjentka jest w ciąży lub karmi piersią, przypuszcza że może być w ciąży lub gdy planuje mieć dziecko, powinna poradzić się lekarza przed zastosowaniem tego leku. Wpływ leku Adtralza na kobiety w ciąży nie jest znany; dlatego najlepiej unikać jego stosowania w ciąży, chyba że lekarz zaleci jego stosowanie.

W stosownych przypadkach pacjentka i lekarz powinni zdecydować, czy pacjentka będzie karmić piersią, czy stosować lek Adtralza. Nie należy jednocześnie przyjmować leku i karmić piersią.

Prowadzenie pojazdów i obsługiwane maszyn

Jest mało prawdopodobne, by lek Adtralza ograniczał zdolność prowadzenia pojazdów i obsługiwania maszyn.

Lek Adtralza zawiera sól

Lek zawiera mniej niż 1 mmol (23 mg) sodu na 150 mg, to znaczy lek uznaje się za „wolny od sodu”.

3. Jak stosować lek Adtralza

Ten lek należy zawsze stosować zgodnie z zaleceniami lekarza, farmaceuty lub pielęgniarki. W razie wątpliwości należy zwrócić się do lekarza, farmaceuty lub pielęgniarki.

Każda ampułko-strzykawka zawiera 150 mg tralokinumabu.

W jakiej dawce i przez jaki czas podaje się lek Adtralza

Zalecana dawka u dorosłych i młodzieży z atopowym zapaleniem skóry:

- Lekarz zdecyduje o tym, jakiej dawki leku Adtralza potrzebuje pacjent i jak długo będzie ją stosować.
- Pierwsza zalecana dawka to 600 mg (cztery wstrzyknięcia po 150 mg), a następnie dawka 300 mg (dwa wstrzyknięcia po 150 mg) podawana co 2 tygodnie. Na podstawie tego, jak dobrze lek działa, lekarz może stwierdzić, że można podawać dawkę co 4 tygodnie.

Lek Adtralza jest podawany we wstrzyknięciu podskórnym. Pacjent i lekarz lub pielęgniarka mogą zdecydować, czy pacjent może samodzielnie wykonywać wstrzyknięcie leku Adtralza.

Wstrzyknięcie leku Adtralza należy wykonywać samodzielnie wyłącznie po przeszkoleniu przez lekarza lub pielęgniarkę. Po odpowiednim przeszkoleniu wstrzyknięcie leku Adtralza może również wykonywać opiekun.

Nie wstrząsać ampułko-strzykawką.

Przed rozpoczęciem stosowania leku Adtralza należy zapoznać się z „Instrukcją użycia”.

Zastosowanie większej niż zalecana dawki leku Adtralza

W przypadku zastosowania większej niż zalecana dawki leku lub zbyt wczesnego podania dawki należy omówić to z lekarzem, farmaceutą lub pielęgniarką.

Pominięcie zastosowania leku Adtralza

W przypadku pominięcia wstrzyknięcia dawki w odpowiednim momencie, lek Adtralza należy wstrzyknąć najszybciej, jak to możliwe. Następnie kolejną dawkę należy wstrzyknąć zgodnie z harmonogramem.

Przerwanie stosowania leku Adtralza

Nie należy przerywać stosowania leku Adtralza bez wcześniejszej konsultacji z lekarzem.

W razie jakichkolwiek dalszych wątpliwości związanych ze stosowaniem tego leku, należy zwrócić się do lekarza, farmaceuty lub pielęgniarki.

4. Możliwe działania niepożądane

Jak każdy lek, lek ten może powodować działania niepożądane, chociaż nie u każdego one wystąpią.

Lek Adtralza może wywoływać ciężkie działania niepożądane, w tym reakcje alergiczne (nadwrażliwości), takie jak anafilaksja; objawami mogą być między innymi:

- problemy z oddychaniem,
- obrzęk twarzy, jamy ustnej i języka,
- omdlenie, uczucie oszołomienia, zawroty głowy (niskie ciśnienie krwi),
- pokrzywka,
- swędzenie,
- wysypka na skórze.

Pacjent powinien przerwać stosowanie leku Adtralza i niezwłocznie zwrócić się do lekarza lub o pomoc medyczną w razie zauważenia jakichkolwiek objawów reakcji alergicznej.

Inne działania niepożądane

Bardzo często (mogą występować u więcej niż 1 osoby na 10)

- zakażenia górnych dróg oddechowych (tj. przeziębienie i ból gardła)

Często (mogą występować maksymalnie u 1 osoby na 10)

- zaczerwienienie i świąd oka
- zakażenie oka
- reakcje w miejscu wstrzyknięcia (tj. zaczerwienienie, obrzęk)

Niezbyt często (mogą występować maksymalnie u 1 osoby na 100)

- zapalenie oka, które może powodować ból oka lub pogorszenie widzenia

Zgłaszanie działań niepożądanych

Jeśli wystąpią jakiegokolwiek objawy niepożądane, w tym wszelkie objawy niepożądane niewymienione w tej ulotce, należy powiedzieć o tym lekarzowi, farmaceucie lub pielęgniarce. Działania niepożądane można zgłaszać za pośrednictwem Departamentu Monitorowania Niepożądanych Działań Produktów Leczniczych Urzędu Rejestracji Produktów Leczniczych, Wyrobów Medycznych i Produktów Biobójczych, Al. Jerozolimskie 181C, PL-02-222 Warszawa, Tel.: + 48 22 49 21 301, Faks: + 48 22 49 21 309, Strona internetowa: <https://smz.ezdrowie.gov.pl>. Dzięki zgłaszaniu działań niepożądanych można będzie zgromadzić więcej informacji na temat bezpieczeństwa stosowania leku.

5. Jak przechowywać lek Adtralza

Lek należy przechowywać w miejscu niewidocznym i niedostępnym dla dzieci.

Nie stosować tego leku po upływie terminu ważności zamieszczonego na etykiecie i pudełku po: EXP. Termin ważności oznacza ostatni dzień podanego miesiąca.

Przechowywać w oryginalnym opakowaniu w celu ochrony przed światłem.

Przechowywać w lodówce (2°C – 8°C). Nie zamrażać.

W razie potrzeby lek Adtralza można przechowywać w temperaturze pokojowej do 25°C w oryginalnym opakowaniu przez maksymalnie 14 dni. Nie przechowywać w temperaturze powyżej 25°C. Lek Adtralza należy wyrzucić, jeśli nie zostanie zużyty w ciągu 14 dni przechowywania w temperaturze pokojowej.

Jeśli pacjent musi wyjąć pudełko z lodówki na stałe, powinien zapisać datę jego wyjęcia na opakowaniu i użyć lek Adtralza w ciągu 14 dni. W tym okresie leku Adtralza nie wolno ponownie umieszczać w lodówce.

Jeśli pacjent zauważy, że lek jest mętny, ma zmieniony kolor lub znajdują się w nim cząstki stałe, nie powinien go stosować.

Leków nie należy wyrzucać do kanalizacji ani domowych pojemników na odpadki. Należy zapytać lekarza, farmaceutę lub pielęgniarkę, jak usunąć leki, których się już nie używa. Takie postępowanie pomoże chronić środowisko.

6. Zawartość opakowania i inne informacje

Co zawiera lek Adtralza

- Substancją czynną leku jest tralokinumab.
- Każda ampułko-strzykawka zawiera 150 mg tralokinumabu w 1 ml roztworu do wstrzykiwań.
- Pozostałe składniki to: sodu octan trójwodny (E262), kwas octowy (E260), sodu chlorek, polisorbitat 80 (E433) i woda do wstrzykiwań.

Jak wygląda lek Adtralza i co zawiera opakowanie

Lek Adtralza to przezroczysty lub opalizujący, bezbarwny do jasnożółtego roztwór dostarczany w szklanej ampułko-strzykawce z osłoną igły.

Lek Adtralza jest dostępny w opakowaniach jednostkowych zawierających 2 ampułko-strzykawki lub w opakowaniach zbiorczych zawierających 4 (2 opakowania po 2) lub 12 (6 opakowań po 2) ampułko-strzykawek.

Nie wszystkie wielkości opakowań muszą znajdować się w obrocie.

Podmiot odpowiedzialny i wytwórca

LEO Pharma A/S
Industriparken 55
DK-2750 Ballerup
Dania

W celu uzyskania bardziej szczegółowych informacji dotyczących tego leku należy zwrócić się do miejscowego przedstawiciela podmiotu odpowiedzialnego:

Polska

LEO Pharma Sp. z o.o.
tel.: +48 22 244 18 40

Data ostatniej aktualizacji ulotki

00/00/0000

Szczegółowe informacje o tym leku znajdują się na stronie internetowej Europejskiej Agencji Leków:
<http://www.ema.europa.eu>.

Instrukcja użycia z informacjami dotyczącymi sposobu wstrzykiwania leku Adtralza jest przedstawiona na kolejnej stronie tej ulotki.

Instrukcja użycia

Adtralza

tralokinumab

Roztwór do wstrzykiwań w ampułko-strzykawkach

Należy zapoznać się z tą instrukcją przed rozpoczęciem używania ampułko-strzykawek z lekiem Adtralza oraz za każdym razem, gdy pacjent rozpocznie nowe opakowanie leku. Mogą się pojawić nowe informacje. Należy również porozmawiać z pracownikiem opieki zdrowotnej na temat stanu zdrowia lub na temat leczenia pacjenta.

Należy zachować tę instrukcję użycia, aby w razie potrzeby można ją było przeczytać ponownie.

Każda ampułko-strzykawka zawiera 150 mg tralokinumabu.

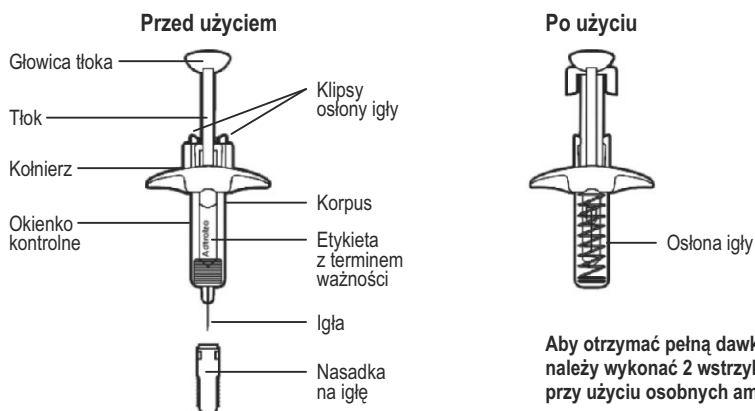
Ampułko-strzykawki z lekiem Adtralza są przeznaczone wyłącznie do jednorazowego użycia.

WAŻNE INFORMACJE

Informacje ważne przed wstrzyknięciem leku Adtralza

- Przed pierwszym wstrzyknięciem leku Adtralza pracownik opieki zdrowotnej pokaże pacjentowi, jak przygotować lek Adtralza i wykonać wstrzyknięcie przy użyciu ampułkostrzykawkki.
- Nie należy wykonywać wstrzyknięć leku Adtralza przed pokazaniem prawidłowego sposobu wstrzykiwania leku Adtralza przez takiego pracownika.
- W przypadku jakichkolwiek pytań dotyczących prawidłowego sposobu wstrzykiwania leku Adtralza należy zwrócić się do pracownika opieki zdrowotnej.
- Aby otrzymać pełną dawkę leku, należy wykonać 2 wstrzyknięcia leku Adtralza (1 seria wstrzyknięć). Zaleca się stosowanie różnych miejsc wstrzyknięcia przy każdej nowej serii wstrzyknięć.
- Ampułko-strzykawki z lekiem Adtralza są wyposażone w osłonę igły, która automatycznie zasłoni igłę po wstrzyknięciu.
- Nie należy zdejmować nasadki na igłę wcześniej niż tuż przed wykonaniem wstrzyknięcia.
- Nie należy przekazywać innym osobom ani używać ponownie ampułko-strzykawk z lekiem Adtralza.

Elementy ampułko-strzykawkki z lekiem Adtralza:



Jak przechowywać lek Adtralza

- **Lek przechowywać w miejscu niewidocznym i niedostępnym dla dzieci.**
- Ampułko-strzykawki z lekiem Adtralza przechowywać w lodówce w temperaturze od 2°C do 8°C.
- Ampułko-strzykawki z lekiem Adtralza przechowywać w oryginalnym opakowaniu i chronić je przed światłem do momentu, w którym pacjent będzie gotowy do ich użycia.
- **Nie** zamrażać ampułko-strzykawek z lekiem Adtralza. **Nie** używać zamrożonych ampułkostrzykawek.
- Lek Adtralza można przechowywać w oryginalnym opakowaniu w temperaturze pokojowej do 25°C przez maksymalnie 14 dni. W razie wyjęcia z lodówki na stałe, należy zapisać datę wyjęcia na opakowaniu i użyć lek Adtralza w ciągu 14 dni. Należy wyrzucić ampułkostrzykawki znajdujące się poza lodówką dłużej niż 14 dni.

Krok 1: Przygotowanie do wstrzyknięcia leku Adtralza

1a: Przygotować materiały konieczne do wykonania wstrzyknięcia

Do podania każdej dawki leku Adtralza konieczne będą:

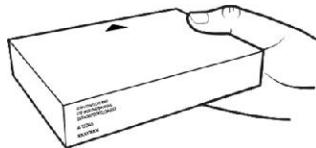
- czysta, płaska, dobrze oświetlona powierzchnia robocza, na przykład stół;
- opakowanie leku Adtralza z 2 ampułko-strzykawkami z lekiem
- gazik nasączony alkoholem (nie jest dołączony do opakowania);
- czyste gaziki lub waciki (nie są dołączone do opakowania);
- odporny na przebicie pojemnik na ostre odpady (nie jest dołączony do opakowania).



1b: Wyjąć z lodówki opakowanie z ampułko-strzykawkami z lekiem Adtralza

- **Sprawdzić termin ważności (EXP) na opakowaniu.** **Nie** używać, jeśli termin ważności podany na opakowaniu upłynął.
- Sprawdzić, czy element zabezpieczający na opakowaniu leku Adtralza jest nienaruszony. **Nie** używać ampułko-strzykawek z lekiem Adtralza, jeśli element zabezpieczający na opakowaniu jest uszkodzony.

Nie używać ampułko-strzykawek z lekiem Adtralza, jeżeli ampułko-strzykawki były przechowywane w temperaturze pokojowej przez ponad 14 dni.



1c: Odczekać, aż ampułko-strzykawkę z lekiem Adtralza osiągną temperaturę pokojową

Położyć opakowanie leku Adtralza na płaskiej powierzchni i odczekać 30 minut przed wstrzyknięciem leku Adtralza, by ampułko-strzykawkę osiągną temperaturę pokojową (20–25°C). Pomoże to uczynić wstrzyknięcie leku Adtralza bardziej komfortowym.

- **Nie** ogrzewać ampułko-strzykawkę w żaden sposób.
- **Nie** wstrząsać ampułko-strzykawkami.
- **Nie** zdejmować nasadki na igłę z ampułko-strzykawkę do momentu dotarcia do Kroku 3 i gotowości do wykonania wstrzyknięcia.
- **Nie** umieszczać ampułko-strzykawkę ponownie w lodówce po osiągnięciu przez nie temperatury pokojowej.



Czas oczekiwania

1d: Wyjąć ampułko-strzykawkę z lekiem Adtralza z opakowania

Wyjąć po kolei 2 ampułko-strzykawkę z lekiem Adtralza z opakowania, chwytając za korpus (a nie za tłok) ampułko-strzykawkę.

- **Nie** dotykać klipsów osłony igły, by nie dopuścić do zbyt wczesnej aktywacji osłony igły.
- **Nie** zdejmować nasadki na igłę z ampułko-strzykawkę do momentu dotarcia do Kroku 3 i gotowości do wykonania wstrzyknięcia.

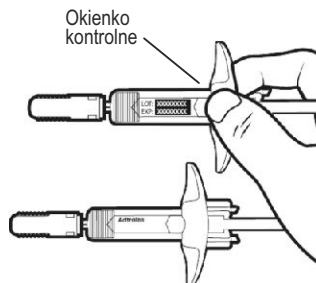


1e: Sprawdzić 2 ampułko-strzykawkę z lekiem Adtralza

- Sprawdzić, czy na etykietach znajduje się prawidłowa nazwa leku, Adtralza.
- Sprawdzić termin ważności na ampułko-strzykawkach.
- Sprawdzić przez okienka kontrolne, jak wygląda lek. Lek powinien być przezroczysty lub opalizujący, bezbarwny do jasnożółtego.
- Nie używać ampułko-strzykawkę z lekiem Adtralza, jeśli:
 - termin ważności na ampułko-strzykawkach upłynął;
 - lek jest mętny, ma zmieniony kolor lub znajdują się w nim cząstki stałe;
 - ampułko-strzykawkę wyglądają na uszkodzone lub zostały upuszczone.

Jeżeli nie można użyć ampułko-strzykawkę, należy je wyrzucić do pojemnika odpornego na przebicie i użyć nowych.

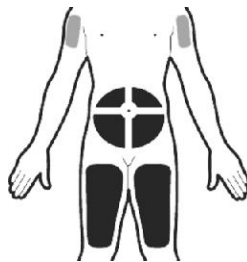
- Pacjent może zauważyć małe pęcherzyki powietrza w płynie. To normalne. Nie trzeba nic w związku z tym robić.



Krok 2: Wybór i przygotowanie miejsca wstrzyknięcia

2a: Wybrać miejsce wstrzyknięć

- Wstrzyknięcie można wykonać w:
 - brzuch,
 - uda,
 - ramię. Wstrzyknięcia w ramię musi wykonać opiekun.
- **Nie** wstrzykiwać leku w miejsca, w których skóra jest tkliwa, zasiniona, łuszcząca się, pokryta bliznami, uszkodzona, stwardniała lub dotknięta egzemą.
- **Nie** wstrzykiwać leku w odległości 5 cm od pępka.



- Wstrzyknięcie wykonywane wyłącznie przez opiekuna
- Wstrzyknięcie samodzielne lub wykonywane przez opiekuna

2b: Umyć ręce i przygotować skórę

- Umyć ręce wodą z mydłem.
- Oczyszczyć miejsce dwóch wstrzyknięć, przecierając je okrężnymi ruchami gazikiem nasączonym alkoholem.
 - Odczekać do całkowitego wyschnięcia.
 - **Nie** dmuchać na oczyszczone miejsce ani go nie dotykać przed wykonaniem wstrzyknięcia.

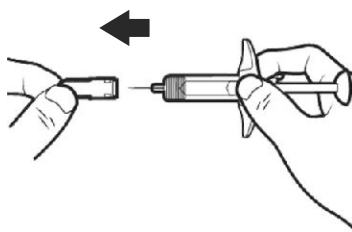


Krok 3: Wykonanie wstrzyknięcia leku Adtralza

3a: Zdjąć nasadkę na igłę z leku Adtralza

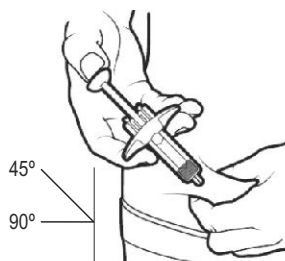
Jedną ręką przytrzymać korpus ampułko-strzykawkę z lekiem Adtralza, drugą ręką pociągnąć zdecydowanym ruchem za nasadkę na igłę, zdjąć ją i wrzucić do pojemnika odpornego na przebicie.

- Nie zakładać ponownie nasadki na ampułko-strzykawkę z lekiem Adtralza.
- Nie trzymać tłoka ani jego głowicy podczas zdejmowania nasadki na igłę.
- Na końcu igły pacjent może zauważyć kroplę płynu. To normalne.
- Nie dotykać igły ani nie dotykać nią żadnej powierzchni.



3b: Wprowadzić igłę

Jedną ręką delikatnie ścisnąć i przytrzymać fałd skóry w oczyszczonym miejscu wstrzyknięcia. Drugą ręką wprowadzić całą igłę w skórę pod kątem 45-90 stopni.



3c: Wstrzyknąć lek

Kciukiem mocno nacisnąć głowicę tłoka do samego końca. Gdy nie można popchnąć głowicy tłoka dalej, oznacza to, że cały lek został wstrzyknięty.



3d: Zwolnić i usunąć

Zdjąć kciuk z głowicy tłoka. Igła automatycznie powróci do korpusu ampułko-strzykawki i się zablokuje.

- Przyłożyć do miejsca wstrzyknięcia suchy wacik lub gazik i przytrzymać kilka sekund. Nie pocierać miejsca wstrzyknięcia. W razie potrzeby przykryć miejsce wstrzyknięcia niewielkim opatrunkiem.
- W miejscu wstrzyknięcia może pojawić się niewielka ilość krwi lub płynu. To normalne.

Wyrzucić zużytą ampułko-strzykawkę po leku Adtralza do pojemnika odpornego na przebicie. **Patrz Krok 5 „Usuwanie leku Adtralza”.**



Krok 4: Wstrzykiwanie zawartości drugiej ampułko-strzykawki

Aby otrzymać pełną przepisaną dawkę leku, należy wykonać drugie wstrzyknięcie. Wziąć nową ampułko-strzykawkę z lekiem Adtralza i powtórzyć Kroki 3. i 5.

Uwaga

Drugie wstrzyknięcie należy wykonać w tym samym obszarze na ciele, ale w miejsce znajdujące się co najmniej 3 cm od pierwszego.



Krok 5: Usuwanie leku Adtralza

- Umieścić zużyte ampułko-strzykawki po leku Adtralza w pojemniku odpornym na przebicie bezpośrednio po użyciu.
 - Nie wrzucać ampułko-strzykawek po leku Adtralza do domowego kosza na odpady.
- Jeśli pacjent nie ma pojemnika odpornego na przebicie, może użyć domowego pojemnika, który:
 - jest wykonany z wytrzymałego tworzywa sztucznego;
 - można zamknąć szczelnie przylegającą, odporną na przebicie pokrywą uniemożliwiającą wydostanie się ostrych odpadów na zewnątrz;
 - znajduje się w pozycji pionowej i jest stabilny podczas użycia;
 - nie przecieka; oraz
 - jest odpowiednio oznaczony ostrzeżeniem przed znajdującymi się w pojemniku odpadami niebezpiecznymi.
- Gdy pojemnik odporny na przebicie będzie prawie pełny, należy postępować zgodnie z zasadami danej społeczności w celu prawidłowej utylizacji takiego pojemnika.
- Nie poddawać recyklingowi zużytego pojemnika odpornego na przebicie.





LEO Pharma Sp. z o.o.
ul. Marynarska 15, 02-674 Warszawa
tel.: (22) 244-18-40, fax: (22) 244-18-41
www.leo-pharma.com