

## نشرة للمستهلك بموجب أنظمة الصيدالة (مستحضرات) - 1986

يُسَوَّق الدواء وفق وصفة طبيب فقط

### ألپروليكس 250, 500, 1000, 2000, 3000 وحدة دولية

مسحوق ومذيب لتحضير محلول للحقن

اسم الدواء شكله وعياره:

تحتوي كل قنبنة مسحوق على:

Coagulation factor IX (HUMAN- RFIXFC) 250 IU	عامل التخثر 9 البشري المأشوب 250 وحدة دولية
Coagulation factor IX (HUMAN- RFIXFC) 500 IU	عامل التخثر 9 البشري المأشوب 500 وحدة دولية
Coagulation factor IX (HUMAN- RFIXFC) 1000 IU	عامل التخثر 9 البشري المأشوب 1000 وحدة دولية
Coagulation factor IX (HUMAN- RFIXFC) 2000 IU	عامل التخثر 9 البشري المأشوب 2000 وحدة دولية
Coagulation factor IX (HUMAN- RFIXFC) 3000 IU	عامل التخثر 9 البشري المأشوب 3000 وحدة دولية

بعد الإذابة بماء للحقن:

يحتوي 1 ملل من ألپروليكس 250 وحدة دولية على تقريباً 50 وحدة دولية (250 وحدة دولية / 5 ملل) من عامل التخثر 9 البشري المأشوب  
يحتوي 1 ملل من ألپروليكس 500 وحدة دولية على تقريباً 100 وحدة دولية (500 وحدة دولية / 5 ملل) من عامل التخثر 9 البشري المأشوب  
يحتوي 1 ملل من ألپروليكس 1000 وحدة دولية على تقريباً 200 وحدة دولية (1000 وحدة دولية / 5 ملل) من عامل التخثر 9 البشري المأشوب  
يحتوي 1 ملل من ألپروليكس 2000 وحدة دولية على تقريباً 400 وحدة دولية (2000 وحدة دولية / 5 ملل) من عامل التخثر 9 البشري المأشوب  
يحتوي 1 ملل من ألپروليكس 3000 وحدة دولية على تقريباً 600 وحدة دولية (3000 وحدة دولية / 5 ملل) من عامل التخثر 9 البشري المأشوب

مواد غير فعالة ومولدات الحساسية: انظر البند 6 "معلومات إضافية" والبند 2 "معلومات هامة عن بعض مركبات الدواء".

اقرأ النشرة بتمعن حتى نهايتها قبل استعمال الدواء. هذه النشرة تحتوي على معلومات موجزة عن الدواء. إذا كانت لديك أسئلة إضافية، توجه إلى الطبيب أو الصيدلي.  
وُصف هذا الدواء لعلاج مرضك. لا تعطه للآخرين. فهو قد يضرهم حتى ولو بدا لك أن مرضهم مشابه لمرضك.

#### 1. لأي غرض مخصص الدواء؟

ألپروليكس مخصص لعلاج ومنع حدوث نزيف لدى المرضى الذين يعانون من الناعور من نوع B (نقص خلقي في عامل التخثر 9).

#### الفصيلة العلاجية: عامل تخثر

يحتوي ألپروليكس على المادة الفعالة عامل التخثر 9 البشري المأشوب. عامل التخثر 9 هو بروتين يتم إنتاجه في الجسم بشكل طبيعي، وضروري لعملية تخثر الدم ووقف النزيف. يتم إنتاج ألپروليكس بواسطة تكنولوجيا إعادة التركيب من دون إضافة مركبات بشرية أو حيوانية في عملية الإنتاج. لدى مرضى الناعور من النوع B، العامل 9 ناقص أو لا يعمل بشكل صحيح. يتم إعطاء ألپروليكس للتغلب على النقص في العامل 9. ألپروليكس يزيد من مستوى عامل التخثر 9 في الدم، ويصح بشكل مؤقت الميل للنزيف. ميني بروتين الدواء يزيد من مدة عمل الدواء.

#### 2. قبل استعمال الدواء

لا يجوز استعمال المستحضر إذا:

- كنت حساساً (أرجي) للمادة الفعالة - عامل التخثر 9 البشري المأشوب أو لأي من المركبات الإضافية التي يحتويها الدواء. لقائمة المركبات غير الفعالة، انظر البند 6 "معلومات إضافية"

تحذيرات خاصة تتعلق باستعمال الدواء

توجه إلى الطبيب، الصيدلي أو الممرضة قبل البدء باستعمال ألپروليكس:

- هناك احتمال ضعيف لحدوث رد فعل تحسسي شديد مفاجئ (رد فعل تأقي) لـ ألپروليكس. قد تشمل علامات رد الفعل التحسسي حكة عامة، شرى، شربة، ضغط في الصدر، صعوبات تنفس وانخفاض ضغط الدم. إذا ظهرت لديك أيًا من هذه الأعراض، فتوقف عن العلاج فوراً وتوجه إلى الطبيب. بسبب خطورة رد فعل تحسسي مع عامل 9، يجب أن تتم العلاجات الأولى مع ألپروليكس تحت مراقبة طبية، في مكان يوفر علاجاً طبياً ملائماً في حال حدث رد فعل تحسسي.
- توجه إلى الطبيب إذا لم يتم السيطرة على النزيف لديك تحت ألپروليكس الذي تتلقاه، لأنه قد تكون عدة أسباب لذلك. مثلاً، تشكل أجسام مضادة (تعرف كذلك بمثبطات) للعامل 9 وهذا تعقيد معروف قد يحدث خلال علاج الناعور B. تمنع الأجسام المضادة من العلاج بأن يعمل كما ينبغي. سوف يتم فحص هذا الأمر من قبل طبيبك. يمنع رفع الجرعة الاجمالية من ألپروليكس من أجل التحكم بالنزيف من دون استشارة

الطبيب.

متعالجون لديهم مثبت عامل 9 قد يكونوا في خطر زائد لصدمة تأقية (Anaphylaxis) خلال علاج مستقبلي بعامل 9. لذلك، إذا ظهرت لديك علامات رد فعل تحسسي مثل تلك الموصوفة أعلاه، عليك أن تخضع للفحص بخصوص وجود المثبط.

مستحضرات عامل 9 قد تزيد من خطر تشكل خثرات دموية غير مرغوبة في جسمك، خاصة إذا كان لديك عوامل خطر لتطوير خثرات دموية. أعراض تشكل خثرة دموية غير مرغوبة قد تشمل: ألم و/أو حساسية على طول الوريد، انتفاخ غير متوقع في الذراع أو الرجل أو ضيق تنفس فجائي أو صعوبات في التنفس.

**قبل بدء العلاج بـ ألبروليكس، أخبر الطبيب إذا:**

- كنت تعاني من مرض قلبي أو كنت معرضاً لخطر الإصابة بمرض قلبي. يجب توخي الحذر عند استعمال العامل 9.
- إذا كنت بحاجة إلى جهاز وصول لوريد مركزي (CVAD)، فيجب النظر في المخاطر المنوطة بـ CVAD مثل: تلوثات موضعية، وجود جراثيم في الدم وتشكل خثرة في داخل الوعاء الدموي (خثار) في منطقة إدخال القسطر.

**توثيق**

يوصى بتوثيق الاسم ورقم دفعة المستحضر في كل مرة يتم فيها استعمال ألبروليكس.

**التداخلات/التفاعلات بين الأدوية**

إذا كنت تتناول أو تناولت مؤخراً، أدوية أخرى بما في ذلك أدوية بدون وصفة طبية وإضافات غذائية، أخبر الطبيب أو الصيدلي عن ذلك.

**الحمل، الإرضاع والخصوبة**

إذا كنت حاملاً أو مرضعة، تعتقدين أنك حامل أو تخططين للحمل، يجب استشارة الطبيب قبل استعمال الدواء.

**السياقة واستعمال الماكينات**

ألبروليكس لا يؤثر على القدرة على السياقة أو استعمال الماكينات.

**معلومات هامة عن بعض مركبات الدواء**

الصوديوم - يحتوي الدواء على أقل من 1 mmol (23 ملغ) صوديوم في كل قنينة، وبالتالي يعتبر كدواء "خالٍ من الصوديوم". في حال العلاج بأكثر من قنينة واحدة، يجب أخذ كمية الصوديوم الاجمالية بالحسبان.

**3. كيفية استعمال الدواء؟**

الدواء مخصص لكافة الأعمار.

يتم بدء العلاج بـ ألبروليكس من قبل طبيب ذو خبرة في علاج مرضى الناعور.

يجب استعمال المستحضر دائماً حسب تعليمات الطبيب. عليك الفحص مع الطبيب أو الصيدلي إذا لم تكن واثقاً بخصوص المقدار الدوائي وطريقة العلاج بالمستحضر.

ألبروليكس مخصص للحقن داخل الوريد، ويتم إعطاؤه من قبلك أو من قبل شخص آخر بعد تلقي تأهيل ملائم.

يتم التعبير عن عدد وحدات عامل التخثر 9 بالوحدات الدولية (IU). المقدار الدوائي وطريقة العلاج يحددان من قبل الطبيب فقط.

سيحسب الطبيب عدد الوحدات المطلوبة للعلاج كأمر متعلق بهل يتطلب الأمر علاج النزيف أو منع حدوث النزيف واعتماداً على حالتك الطبية. توجه إلى الطبيب إذا كنت تعتقد أن نزيفك لا يتم السيطرة عليه بالمقدار الدوائي الذي تتلقاه.

سيحدد الطبيب وتيرة العلاج، حسب الاستجابة العلاجية لـ ألبروليكس. سيقوم الطبيب بإجراء الفحوصات المخبرية المناسبة للتأكد من أن المقدار الدوائي الذي تم إعطاؤه لك يوفر نسب ملائمة من العامل 9 في الدم.

**علاج النزيف**

سيتم حساب المقدار الدوائي من ألبروليكس اعتماداً على وزن جسمك ونسب العامل 9 التي يجب تحقيقها. تتعلق النسب المستهدفة للعامل 9 على شدة النزيف وموقعه.

**منع حدوث النزيف**

المقدار الدوائي من ألبروليكس هو عادة 50 وحدة دولية لكل كيلو غرام وزن جسم يعطى مرة في الأسبوع أو 100 وحدة دولية لكل كيلو غرام وزن جسم يعطى كل 10 أيام. قد يقوم الطبيب بملاءمة المقدار الدوائي أو وتيرة الإعطاء. في بعض الحالات، وخاصة لدى المرضى الأصغر سناً، قد تكون هناك حاجة بفواصل زمنية أقصر أو مقادير دوائية أعلى.

*المسنون*

هناك خبرة قليلة في استعماله لدى المرضى فوق عمر 65 سنة.

*الأطفال والمراهقون*

يمكن استعمال ألبروليكس لدى الأطفال والمراهقين من كافة الأعمار. بالنسبة للأطفال دون عمر 12 سنة، قد تكون هناك حاجة لمقادير دوائية أعلى أو حقن بتواتر أكبر. المقدار الدوائي هو عادة 60-50 وحدة دولية لكل كيلو غرام وزن جسم يعطى كل 7 أيام.

لا يجوز تجاوز المقدار الدوائي الموصى به.

إذا تناولت بالخطأ مقداراً دوائياً أكبر فعليك التوجه إلى الطبيب بأسرع وقت ممكن. يجب استعمال ألپروليكس دائماً حسب تعليمات الطبيب. عليك الاستيصال من الطبيب أو الصيدلي إذا كنت غير متأكد بخصوص المقدار الدوائي وطريقة العلاج بالمستحضر.

إذا نسيت تناول الدواء في الوقت المحدد، لا يجوز تناول مقدار دوائي مضاعف للتعويض عن المقدار الدوائي المنسي. تناول فوراً المقدار الدوائي التالي واستمر بالفواصل الزمنية المعتادة حسب توصية طبيبك. استشر الطبيب أو الصيدلي إذا لم تكن متأكداً.

يجب المواظبة على العلاج حسب توصية الطبيب.

لا يجوز التوقف عن العلاج بالدواء بدون استشارة الطبيب.

إذا توقفت عن تناول الدواء، من الجائز ألا تكون محمياً من النزيف أو قد لا يتوقف النزيف الحالي.

لا يجوز تناول أدوية في العتمة! يجب تشخيص طابع الدواء والتأكد من المقدار الدوائي في كل مرة تتناول فيها دواء. ضع النظارات الطبية إذا لزم الأمر ذلك.

إذا توفرت لديك أسئلة إضافية حول استعمال هذا الدواء، استشر الطبيب أو الصيدلي.

#### 4. الأعراض الجانبية

كما بكل دواء، إن استعمال ألپروليكس قد يسبب أعراضاً جانبية عند بعض المستعملين. لا تندش من قائمة الأعراض الجانبية. من الجائز ألا تعاني أياً منها.

في حالة حدوث رد فعل تحسسي شديد ومفاجئ (رد فعل تأقي)، توقف عن الحقن فوراً.

يجب التوجه إلى الطبيب على الفور عند ظهور أي من الأعراض التالية لرد فعل تحسسي: انتفاخ في الوجه، طفح، حكة عامة، شرى، شرى، ضغط في الصدر، صعوبات في التنفس، حرقة ووخز في موقع الحقن، قشعريرة، تورّد، صداع، شعور بوكة عامة، غثيان، عدم هدوء، نبض سريع وضغط دم منخفض.

لدى الأطفال الذين لم يتم علاجهم سابقاً بمستحضرات تحتوي على العامل 9، فإن ظاهرة تشكّل أجسام مضادة مثبّطة (انظر البند 2 "تحذيرات خاصة تتعلق باستعمال الدواء") شائعة (تظهر لدى 10-1 مستعملين من بين 100). في هذه الحالة، قد يتوقف الدواء عن العمل بشكل صحيح، وقد يعاني طفلك من نزيف متواصل. إذا حدث هذا، عليك التوجه إلى الطبيب على الفور.

الأعراض الجانبية التالية قد تحدث مع الدواء.

#### أعراض جانبية شائعة (common) أعراض تظهر لدى 10-1 مستعملين من بين 100:

صداع، خدر أو نخز في الفم، ألم في أطراف الجسم يرافقه دم في البول (انسداد في مسالك البول) واحمرار في منطقة الحقن. لدى الأطفال الذين عولجوا في السابق بأدوية عامل 9: تشكّل مثبّطات للعامل 9، فرط حساسية.

#### أعراض جانبية ليست شائعة (uncommon) أعراض تظهر في 10-1 مستعملين من بين 1,000:

دوار، تغيرات في النطق، رائحة كريهة من الفم، شعور بالتعب، ألم في موقع الحقن، نبض سريع، دم في البول (هيماتوريا)، آلام في جوانب الجسم (تشنج كلوي)، ضغط دم منخفض وتدني الشهية.

#### أعراض جانبية شائعة غير معروف (أعراض شائعة لم يحدد بعد):

رد فعل تحسسي فجائي وخيم ورد فعل تحسسي يشكل خطراً على الحياة (صدمة تحسسية، صدمة تأقية).

إذا ظهر عرض جانبي، إذا تفاقمت إحدى الأعراض الجانبية أو عندما تعاني من عرض جانبي لم يذكر في هذه النشرة، عليك استشارة الطبيب.

بالإمكان التبليغ عن أعراض جانبية لوزارة الصحة بواسطة الضغط على الرابط "تبليغ عن أعراض جانبية عقب علاج دوائي" الموجود على الصفحة الرئيسية لموقع وزارة الصحة (www.health.gov.il) الذي يوجهك إلى النموذج المباشر للتبليغ عن أعراض جانبية، أو عن طريق تصفح الرابط: <https://sideeffects.health.gov.il>

#### 5. كيفية تخزين الدواء؟

- امنع التسمم! يجب حفظ هذا الدواء وأي دواء آخر في مكان مغلق بعيداً عن متناول الأطفال و/أو الرضع وبذلك تمنع التسمم. لا تسبب التقيؤ بدون تعليمات صريحة من الطبيب.

- لا يجوز استعمال الدواء بعد تاريخ الصلاحية (exp. date) الذي يظهر على ظهر العبوة. تاريخ انتهاء الصلاحية يشير إلى اليوم الأخير نفس الشهر. لا يجوز استعمال دواء تم تخزينه خارج الثلاجة في درجة حرارة حتى 30 درجة مئوية لأكثر من 6 أشهر.

#### شروط التخزين:

- يجب الحفاظ في الثلاجة بدرجة حرارة بين 2-8 درجة مئوية. لا يجوز التجميد.
- يجب الحفاظ في العبوة الأصلية لحماية المستحضر من التعرض للضوء.
- خلال مدة الصلاحية، يمكن حفظ الدواء في درجة حرارة حتى 30 درجة مئوية لفترة واحدة تصل حتى 6 أشهر. بمجرد إخراجه من التبريد، لا يمكن إعادته إلى الثلاجة. لا يجوز الاستعمال بما يتجاوز تاريخ انتهاء الصلاحية أو 6 أشهر بعد إخراجه من التبريد، الأول من بينهما. يجب التسجيل على العبوة تاريخ الإخراج من الثلاجة والتخزين في درجة حرارة الغرفة.
- يجب استعمال المستحضر فور تحضيره (إذابة المسحوق). إذا لم يكن من الممكن استعماله على الفور عندها يجب استعمال المستحضر في غضون 6 ساعات في ظل شروط تخزين حتى 30 درجة مئوية. لا يجوز الاحتفاظ بالمحلول الجاهز في الثلاجة. يجب حفظ المحلول الجاهز محمياً من أشعة الشمس المباشرة. بعد 6 ساعات، يجب إتلاف المحلول الجاهز إذا لم يتم استعماله. من الناحية الميكروبيولوجية - يجب استعمال المستحضر فوراً بعد إذابته.
- سيكون المحلول الجاهز شفافاً وعديم اللون حتى لون لؤلؤي (لون حليبي). لا يجوز استعمال الدواء إذا لاحظت أنه عكر أو يحتوي على جزيئات يمكن رؤيتها بالعين.
- المستحضر مخصص للاستعمال لمرة واحدة فقط.
- يجب التخلص من بقايا المحلول غير المستعمل. لا يجوز رمي الأدوية إلى المجاري أو للقمامة المنزلية. اسأل الصيدلي عن كيفية التخلص من أدوية لم تعد قيد الاستعمال. هذه الوسائل تساعد في الحفاظ على البيئة.

#### 6. معلومات إضافية

- إضافة للمادة الفعالة يحتوي الدواء كذلك على:

Mannitol, Sucrose, Histidine, Polysorbate 20, Sodium hydroxide (for pH adjustment) and Hydrochloric acid (for pH adjustment).

مذيب: 5 ملل صوديوم كلوريد ومياه للحقن

إذا كنت تتبع نظام غذائي قليل الصوديوم، انظر البند 2 "معلومات هامة عن بعض مركبات الدواء".

#### • كيف يبدو الدواء وما هو محتوى العبوة:

يتم تسويق ألفروليكس كمسحوق ومذيب لتحضير محلول للحقن. المسحوق بلون أبيض حتى بيح (off-white) في قنينة. المذيب هو محلول شفاف، عديم اللون ضمن محقنة جاهزة مسبقاً. المحلول الذي يتم الحصول عليه بعد الإذابة هو شفاف وعديم اللون حتى ذو لون لؤلؤي (لون حليبي).

كل عبوة من ألفروليكس، تحتوي على قنينة مع مسحوق، محقنة معبأة مسبقاً بمذيب، قضيب مكبس، ملائم القنينة، طقم تسريب، 2 اسفنجة كحولية، 2 بلاستييرات وضمانة من الشاش. يتم تزويد العناصر اللازمة للإذابة والحقن مع كل عبوة مستحضر.

- صاحب الامتياز وعنوانه: ميچافارم م.ض.، هتدهار 15 رعنانا، إسرائيل.
- اسم المنتج وعنوانه: سويديش أورفن بيفيتروم (SOBI) AB، ستوكهولم، السويد
- تم تحريرها في أيار 2024.
- رقم تسجيل الدواء في سجل الأدوية الحكومي في وزارة الصحة:

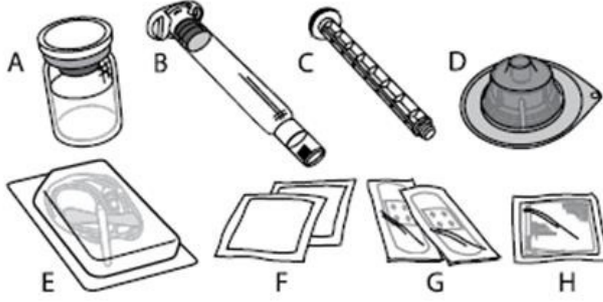
171-47-37091-00	ألفروليكس 250 وحدة دولية
171-48-36890-00	ألفروليكس 500 وحدة دولية
171-49-36891-00	ألفروليكس 1000 وحدة دولية
171-50-36892-00	ألفروليكس 2000 وحدة دولية
171-51-36893-00	ألفروليكس 3000 وحدة دولية

- من أجل سهولة وتهوين القراءة، تمت صياغة هذه النشرة بصيغة المذكر. على الرغم من ذلك، فإن الدواء مخصص لكلا الجنسين.

#### تعليمات استعمال مفصلة لتحضير وحقن ألفروليكس

فيما يلي إرشادات تصف كيفية تحضير ألفروليكس واستعماله. يرجى قراءة هذه التعليمات بالكامل قبل استعمال ألفروليكس.

يُعطى **البروليكس** عن طريق الحقن داخل الوريد بعد إذابته بالمذيب الذي يتوفر ضمن محقنة جاهزة مسبقاً. تحتوي كل عبوة على:



- 1 قنينة مسحوق (A)
- 5 ملل مذيب ضمن محقنة جاهزة مسبقاً (B)
- 1 قضيب مكبس (C)
- 1 ملائم للقنينة (D)
- 1 طقم تسريب (E)
- 2 إسفنجة كحولية (F)
- 2 بلاستيرات (G)
- 1 ضمادة شاش (H)

لا يجوز خلط هذا الدواء مع محاليل أخرى للحقن أو التسريب.

اغسل يديك قبل فتح العبوة.

**التحضير:**

	<p>1. تحقق من الاسم والعبارة الذي على العبوة للتأكد من أنها تحتوي على الدواء الصحيح. تحقق من تاريخ انتهاء الصلاحية على عبوة الكرتون. لا يجوز الاستعمال إذا انقضى تاريخ انتهاء الصلاحية الذي يظهر على العبوة.</p>
	<p>2. إذا تم تخزين البروليكس في الثلاجة، دع قنينة البروليكس (A) والمحقنة مع المذيب (B) تبلغ درجة حرارة الغرفة قبل الاستعمال. لا يجوز استعمال مصدر حرارة خارجي.</p>
	<p>3. ضع القنينة على سطح مستو ونظيف. انزع الغطاء البلاستيكي من فوق القنينة.</p>
	<p>4. امسح الجزء العلوي للقنينة بإحدى إسفنجات الكحول (F) المرفقة مع العبوة، واطرها تجف في الهواء قبل الاستعمال. لا تلمس الجزء العلوي للقنينة ولا تسمح لأي سطح أو جسم أن يلامس الجزء العلوي من القنينة بعد المسح.</p>
	<p>5. قشر الغلاف الورقي من ملائم القنينة (D). لا تقم بإخراج الملائم من العبوة البلاستيكية. لا تلمس الجزء الداخلي من عبوة الملائم.</p>
	<p>6. ضع القنينة على سطح مستو. أمسك الملائم بواسطة علبته البلاستيكية وضعه بشكل عمودي (زاوية قائمة) على الجزء العلوي للقنينة. اضغط لأسفل بقوة حتى يستقر الملائم في مكانه بنقرة على فتحة القنينة، بحيث يخترق طرف الملائم (الوتد) غطاء القنينة.</p>
	<p>7. قم بتوصيل قضيب المكبس (C) بالمحقنة المملوءة بالمذيب عن طريق إدخال طرف قضيب المكبس في داخل فتحة مكبس المحقنة. قم بتدوير قضيب المكبس بقوة في اتجاه عقارب الساعة حتى يتم وصله جيداً بالمحقنة.</p>



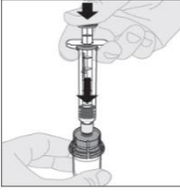
8. أمسك جسم المحقنة، اكسر الغطاء البلاستيكي الأبيض الموجود في طرف المحقنة عن طريق ثني الغطاء حتى ينفك. ضع الغطاء جانباً بوضعه رأساً على عقب على سطح مستوي. لا تلمس الجزء الداخلي من الغطاء أو طرف المحقنة.



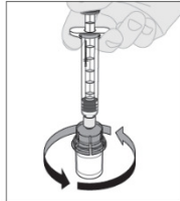
9. انزع العلبة من الملائم وارمها في سلة النفايات.



10. قم بتوصيل محقنة المذيب بملائم القنينة عن طريق إدخال طرف المحقنة في داخل فتحة الملائم. ادفع المحقنة بقوة وقم بالتدوير في اتجاه عقارب الساعة حتى يتم تثبيتها جيداً.

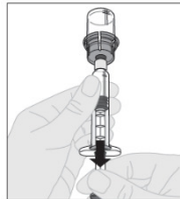


11. اضغط ببطء على قضيب المكبس لحقن كل المذيب في قنينة المسحوق.



12. بينما المحقنة لا تزال موصولة بالملائم وقضيب المكبس مضغوط للأسفل، حرّك القنينة بلطف حتى يذوب المسحوق بالكامل. لا تخض.

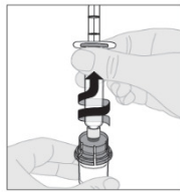
13. قبل الاستعمال، افحص بالنظر إلى المحلول النهائي الذي تم الحصول عليه. يجب أن يبدو المحلول شفافاً حتى لون لؤلؤي (لون حليبي) وديم اللون. لا يجوز استعمال المحلول إذا كان عكراً أو يحتوي على جزيئات مرئية للعين.



14. تأكد من أن مكبس المحقنة لا يزال مضغوطاً بالكامل نحو الأسفل، اقلب القنينة. اسحب قضيب المكبس ببطء لسحب كل المحلول من خلال ملائم القنينة إلى داخل المحقنة.

ملاحظة: إذا كنت تستعمل أكثر من قنينة واحدة من ألبروليكس لكل حقنة، يجب تخفيف كل قنينة على حدة وفقاً للتعليمات الموضحة أعلاه (الخطوات من 1 إلى 13). انزع محقنة المذيب، وابق ملائم القنينة في مكانه. يمكن استعمال محقنة luer lock كبيرة واحدة لمعاودة سحب المحلول الجاهز في كل واحدة من القناني المنفردة.

15. قم بفصل المحقنة من ملائم القنينة من خلال سحب القنينة وتدويرها عكس اتجاه عقارب الساعة.



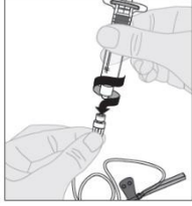
16. تخلص من القنينة والملائم.

ملاحظة: إذا كنت لا تستعمل المحلول على الفور، فيجب إعادة غطاء المحقنة بعناية على طرف المحقنة. لا يجوز لمس طرف المحقنة أو الجزء الداخلي من الغطاء.

بعد التحضير، يمكن تخزين ألبروليكس في درجة حرارة الغرفة لمدة تصل حتى 6 ساعات بحيث يكون محمياً من أشعة الشمس المباشرة. بعد 6 ساعات، تخلص من المحلول الجاهز.

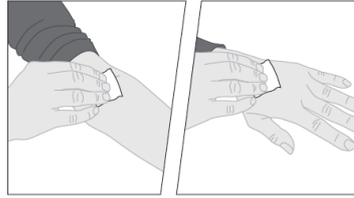
### طريقة الإعطاء (حقنة للإعطاء الوريدي):

يجب استعمال طقم التسريب (E) المتوفر في هذه العلبة.



1. افتح عبوة طقم التسريب وقم بإزالة الغطاء الموجود في طرف الأنبوب. قم بتوصيل المحقنة بالمحلول الجاهز بنهاية أنبوب طقم التسريب عن طريق تدويرها في اتجاه عقارب الساعة.

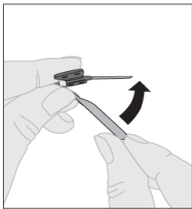
2. إذا لزم الأمر، يجب وضع عاصبة شرايين وتجهيز موقع الحقن عن طريق تنظيف الجلد بإسفنجية الكحول الثانية المرفقة في العبوة.



3. قم بتفريغ الهواء من أنبوب طقم الحقن عن طريق الضغط ببطء على قضيب المكبس حتى يصل السائل إلى إبرة طقم الحقن. لا يجوز دفع المحلول عبر الإبرة. انزع الغطاء البلاستيكي الشفاف عن الإبرة.

4. أدخل إبرة طقم الحقن في الوريد حسب توجيهات الطبيب أو الممرضة وقم بإزالة عاصبة الشرايين. إذا كنت تفضل ذلك، يمكنك استعمال أحد البلاستيرات (G) المتوفرة في العلبة لتثبيت الأجنحة البلاستيكية للإبرة في مكانهما في موقع الحقن. احقن المحلول الجاهز في الوريد لمدة عدة دقائق. قد يغير الطبيب وتيرة الحقن الموصى به لك اعتماداً على مدى الارتياح الذي تشعر به.

5. بعد حقن المستحضر في الوريد وإزالة الإبرة، قم بطي واقي الإبرة وألصقه بالإبرة.



6. يجب التخلص من الإبرة المستعملة، أي محلول لم يتم استعماله، المحقنة والقنينة الفارغة في حاوية نفايات طبية مناسبة، لأن هذه الأدوات قد تضر الآخرين إذا لم يتم التخلص منها بشكل صحيح.