

עלון לצרcn לפi תקנות הרוקחים (תקשיירים) התשמ"ג - 1986

התרופה משווקת על פi מרשם רופא בלבד

סיגניפור לאר 10 מ"ג, אבקה וממס להכנת תרכיף להזרקה

החומר הפעיל וكمותו:

כל בקבוקן אבקה מכיל: 10 מ"ג פסיראוטיד (כפמואט)

10 mg pasireotide (as pamoate)

סיגניפור לאר 20 מ"ג, אבקה וממס להכנת תרכיף להזרקה

החומר הפעיל וكمותו:

כל בקבוקן אבקה מכיל: 20 מ"ג פסיראוטיד (כפמואט)

20 mg pasireotide (as pamoate)

סיגניפור לאר 30 מ"ג, אבקה וממס להכנת תרכיף להזרקה

החומר הפעיל וكمותו:

כל בקבוקן אבקה מכיל: 30 מ"ג פסיראוטיד (כפמואט)

30 mg pasireotide (as pamoate)

סיגניפור לאר 40 מ"ג, אבקה וממס להכנת תרכיף להזרקה

החומר הפעיל וكمותו:

כל בקבוקן אבקה מכיל: 40 מ"ג פסיראוטיד (כפמואט)

40 mg pasireotide (as pamoate)

סיגניפור לאר 60 מ"ג, אבקה וממס להכנת תרכיף להזרקה

החומר הפעיל וكمותו:

כל בקבוקן אבקה מכיל: 60 מ"ג פסיראוטיד (כפמואט)

60 mg pasireotide (as pamoate)

חומרים בלתי פעילים ואלרגניים: ראה סעיף 6 "מידע נוספת" וסעיף 2 "מידע חשוב על חלק מהמרכיבים של התרופה".

קרא בעיון את העلون עד סוף בטרם תשתמש בתרופה. עלון זה מכיל מידע תמציתי על התרופה. אם יש לך שאלות נוספות, פנה אל הרופא או אל הרוקח.
תרופה זו נרשמה לטיפול במחלתו. אל תעביר אותה לאחרים. היא עלולה להזיק להם אפילו אם נראה לך כי מחלתם דומה.

1. למה מיועדת התרופה?

סיגניפור לאר מיועדת לטיפול בחולי אקרומגליה מבוגרים, אשר טיפול ניתוחן אינו אפשרי או שאינו מרפא עבורם ואשר אינם מගיבים בצורה מספקת לטיפול באנגולים אחרים של סומטויסטינין.

בנוסף מיועדת לטיפול בחולי קושינג מבוגרים, אשר טיפול ניתוחן אינו אפשרי עבורם או שהניסיוח בהם נכשל. חזקם 10 מ"ג ו-30 מ"ג מיועדים לטיפול במחלת קושינג בלבד.

חזק 60 מ"ג מיועד לטיפול באקרומגליה בלבד.

קבוצה רפואיית: הורמוניים ואנלוגים של בלוטות יותרת המוח וההיפotalמוס, אנלוגים לסומטויסטינין.

אקרומגליה

אקרומגליה נגרמת על ידי סוג של גידול הנקרה אדונומה של יותרת המוח, המתפתח בבלוטת יותרת המוח שבבסיס המוח. האדונמה גורמת לגוף לייצר עודף הורמוניים שששולטים על גודלית רקמות, איברים ועצמות וכתוצאה לכך לעלייה בגודל העצמות והרकמות, במיוחד בכפות הידיים וכפות הרגליים.

סיגניפור לאר מפחיתה את ייצור ההורמוני האלה ויתכן שגם את גודל האדנומה. כתוצאה לכך יש הפחתה של תסמיין אקרומגליה הכלוליםocab ראש, הדעת יתר, חוסר תחושה בכפות הידיים וכפות הרגליים, עייפות ואכבי מפרקים.

מחלת קושינג

מחלת קושינג נגרמת כתוצאה מהגדלה בבלוטת יותרת המוח (בלוטה בסיס המוח) המכונה אדנומה של יותרת המוח. זה מוביל את הגוף לייצר, יתר על המידה, הורמון הנקרא הורמון אדרנוקורטיקוטרופי (ACTH), אשר מביא לייצור יתר של הורמון אחר הנקרא קורטיזול.

גוף האדם מייצר באופן טבעי חומר הנקרא סומטוטיטין, החוסם ייצור ההורמוני מסוימים, כולל ACTH. החומר הפעיל פסירואוטיד פועל בצורה דומה מאוד לסומטוטיטין. לפיכך סיגניפור לא רשות להחסום את ייצור ההורמון האדרנוקורטיקוטרופי (ACTH), עוזרת לשלוט בייצור יתר של קורטיזול ולשפר את התסמינים של מחלת קושינג.

2. לפני השימוש בתרופה **X אין להשתמש בתרופה אם:**

- אתה רגיש (אלרגי) לפסירואוטיד או לכל אחד מהמרכיבים הננספים אשר מכילה התרופה (כמפורט בסעיף 6).
- יש לך בעיות חמורות בכבד.

! אזהרות מיוחדות הנוגעות לשימוש בתרופה
לפני הטיפול בסיגניפור לאר, ספר לרופא אם יש לך כתע או ריו לך אי פעם בעבר:

- בעיות עם רמות הסוכר בدم, בין אם הרמות גבוהות מדי (כמו בהיפרגליקמיה/סוכרת) ובין אם נמוכות מדי (היפוגליקמיה);
- בעיות לב כמו התקף לב שאירע לאחרונה, או ספיקת לב (סוג של מחלת לב שבה הלב אינו יכול להזרים מספיק דם לגוף) או כאב פתאומי ודוחק בחזה (בדרך כלל מרגש כתחושת לחץ, כאדות, הידוק, סחיטה או כאב לאורח החזה);
- הפרעה בקצב הלב, כגון דופק שאינו סדיר או נמוך מדי או איתות חריג נקראה "הארכת מקטע QT" או "הארכת QT";
- רמות נמוכות של אשלגן או מגנזיום בדם;
- אבני מרה;
- או אם אתה נוטל תרופות נוגדות קריישט דם (תרופות המשמשות להפחחת יכולת קריישט הדם). הרופא יפקח על הפרמטרים של הקריישה ועשוי להתאים את מינון נוגד הקריישה שלך.

במהלך הטיפול בסיגניפור לאר:

- סיגניפור לאר שולטת על ייצור יתר של קורטיזול. השיליטה עשויה להיות חזקה מדי ואתה עלול לחוות סימנים או תסמים הנובעים מחוסר קורטיזול, כמו חולשה קיצונית, עייפות, ירידת משקל, בחילות, הקאות או לחץ דם נמוך. אם זה קורה, יש לדוח לרופא מיד.

ילדים ומתבגרים

אין לתת תרופה זו לילדים ומתבגרים מתחת לגיל 18. לא קיים מידע לגבי בטיחות ויעילות השימוש בתכשיר זה בילדים ומתבגרים.

בדיקות ו问问ק

סיגניפור לאר עלולה לגרום לרמות הסוכר בדם גבוהות. יתכן שהרופא ירצה לנטר את רמות הסוכר בדם ולהתחליל טיפול אנטיסוכרטי או להתאים את הטיפול האנטי סוכרטי שלך.

סיגניפור לאר עשוי להוריד את קצב הלב. יתכן שהרופא שלך ירצה לנטר את קצב הלב על ידי שימוש במכוננה המודדת פעילות חרימלית של הלב (אק"ג, או אלקטրוקרדיוגרפיה). אם אתה משתמש בתרופה לטיפול בעיות לב, יתכן שהרופא יctrkr להתאים את המינון.

יתכן שהרופא ירצה לבדוק את CIS המירה, אנזימי כבד, והורמוני בלוטת יותרת המוח באופן תקופתי, היוות שאלות עשויים להיות מושפעים מהתרופה.

אינטראקציות/תגובהות בין תרופות

אם אתה לוקח או אם לקחת לאחרונה תרופות אחרות כולל תרופות ללא מרשם ותוספי תזונה, ספר על כך לרופא או לרוקח.

SIGENIFOR לא רושם להשעיה על האופן שבו תרופות אחרות עובדות. אם אתה נוטל תרופות אחרות באותו הזמן שבו אתה נוטל SIGENIFOR לא רושם (כולל תרופות ללא מרשם), יתכן שהרופא שלך יצטרכן לנטר את פעילות הלב שלך בザירות-יתר או לשנות את המינון של SIGENIFOR לא רושם או של התרופות אחרות.

במיוחד יש לידע את הרופא אם אתה לוקח אחת מהתרופות הבאות:

- תרופות המשמשות בהשתלת איברים להפחחת פעילות מערכת החיסון (ציקלוספורין);
- תרופות המשמשות לטיפול ברמות סוכר גבוהות מדי בدم (כמו בסוכרת) או נמוכות מדי (היפוגליקמיה), כגון:
 - אינסולין;
 - מטפורמין, לירגלווטיד, וילדגליפטין, נטאגלייניד (תרופות אנטי סוכרתיות);

תרופות המשמשות לטיפול בקצב לב לא סדיר כגון תרופות המכילות דיזופריאם, פרוקאנאמיד, כינידין, סוטאלול, דופטיליד, איבוטיליד, אמידודארון או דרונדרון;

תרופות לטיפול ב齊homים חידק'ים (הניתנת דרך הפה: קלריטרומיצין, מוקסיפלוקסצין; הניתנת בזריקה: אריתרומיצין, פנטמידיון);

תרופות לטיפול ב齊homים פטריאティים (קטוקומול, למעט כשמפו);

תרופות לטיפול בהפרעות פסיכיאטריות מסוימות (קלורפרומאזין, תיורידאדין, פלאפנאדין, פימוזיד, הלופרידול, טיאפריד, אmissולפריד, סרטינידול, מתאדו);

תרופות לטיפול בקדחת השחת וארגיות אחרות (טרפנאדיין, אסתמיוזל, מיזולסטין);

תרופות למניעה או לטיפול במלהה (כלורוקווין, הלופנטрин, לומפנטрин);

תרופות לאיזון לחץ דם כגון:

- חוסמי בטא (מטופרולול, קרטאולול, פרופראנולול, סוטאלול);
- חוסמי תעלות סידן (בפרידיל, ורפלAMIL, דילטיאזם);
- מעכבי כלין אסטראז (ריבסטיגמין, פיזוסטיגמין);

תרופות לויסות מאZN האלקטרוליטים (אשלגן, מגנזיום) בגין;

תרופות נגדות קריישת דם (תרופות המשמשות להפחחת יכולת קריישת הדם).

הירין, הנקה ופוריות

יש להיוועץ ברופא או ברוקח לפני שימוש בתרופה כלשהי.

אין להשתמש בסיגניפור לאר במהלך הירון, היועצי ברופא שלא אם השימוש הכרחי. אם את בהירון, חשוב שיתכן שאתה בהירון או מתכונת להיכנס להירון, היועצי ברופא שלא לפני נטילת תרופה זו.

אם את מינקה, היועצי ברופא שלא לפני נטילת תרופה זו, מכיוון שלא ידוע אם SIGENIFOR לאר עוברת לחלב אם.

יש להפסיק הנקה במהלך הטיפול בסיגניפור לאר. אם את אישנה פעילה מינית, עליך להשתמש בשיטה עילית למניעת הירון במהלך הטיפול. שאל את הרופא שלא לגבי הצורך באטען מנעה לפני נטילת התרופה.

גהיגת השימוש במכונות

SIGENIFOR לא רושם להזיהות בעלת השפעה מוגבלת לנזהג או להפעיל מכונות מכיוון שחלק מתופעות הלואין שאתה עשוי לחוו במהלך הטיפול בסיגניפור לאר, כגון כאבי ראש, סחרחות ועיניות, עלולות להפחית את יכולתך לנזהג ולהשתמש במכונות בטחה.

מידע חשוב על חלק מהמרכיבים של התרופה

SIGENIFOR לא רושם מכילה פחות מ-1 מילימול נתרן (23 מ"ג) במנה, כך שלמעשה נחשבת 'נטולת נתרן'.

3. כיצד תשתמש בתרופה?

התרופה תינתן לך על ידי איש צוות רפואי מיומן.

בכמה סיגניפור לאэр להשתמש

יש להשתמש בתקשיר תמיד בהתאם להוראות הרופא. עליך לבדוק עם הרופא או הרוקח אם אין בטוח בנוגע למינון ואופן הטיפול בתקשיר.
המינון ואופן הטיפול יקבעו על ידי הרופא בלבד.

אקרומגליה

המינון ההתחלתי המומלץ של סיגניפור לאэр לטיפול באקרומגליה הוא 40 מ"ג כל 4 שבועות. לאחר שההתחלת את הטיפול, הרופא עשוי להעיר מחדש את המינון. יתכן שהדבר יכול מדידת רמות ההורמן הגדייה או הורמוניים אחרים בדם. בהתאם לתוצאות ולהרגשתך, יתכן שייהי צריך להפחית או להגדיל את המינון שנייתן בכל הזרקה. המינון לא עלה על 60 מ"ג. אם הייתה לך מחלת כבד לפני תחילת הטיפול בסיגניפור לאэр לאקרומגליה, יתכן שהרופא ירצה להתחיל את הטיפול במינון של 20 מ"ג.

מחלلت קושינג

המינון ההתחלתי המקובל של סיגניפור לאэр לטיפול במחלلت קושינג הוא 10 מ"ג כל 4 שבועות. לאחר שההתחלת את הטיפול, הרופא עשוי להעיר מחדש את המינון. יתכן שהדבר יכול מדידת רמות קורטיזול בדם או בשתן. בהתאם לתוצאות ולהרגשתך, יתכן שייהי צריך להפחית או להגדיל את המינון שנייתן בכל הזרקה. המינון לא עלה על 40 מ"ג.

הרופא יבודק באופן קבוע כיצד אתה מגיב לטיפול בסיגניפור לאэр ויקבע מהו המינון הטוב ביותר עבורך.

אין לעבר על המנה המומלצת.

כיצד ליטול סיגניפור לאэр

הרופא או האחות יזיריקו לך סיגניפור לאэр. אם יש לך שאלות כלשהן, פנה לרופא, לאחות או לרוקח.

סיגניפור לאэр מיועדת לשימוש תוך שריר. כמובן, התקשיר מוזרק באמצעות מחט לתוך שריר היישבן.

משך הטיפול בסיגניפור לאэр

זהו טיפול ארוך טווח, יתכן שיימשך אף לאורך שנים. הרופא יনטר באופן קבוע את מצבך כדי לבדוק שהטיפול משיג את התוצאות הרצויות. יש להמשיך את הטיפול בסיגניפור לאэр כל עוד הרופא הורה לך לעשות כן.

אם נטלת מנת יתר או אם בטעות בעליך לצד מן התרופה, פנה מיד לרופא או לחדר מיון של בית החולים והבא את אריזת התרופה איתך.

אם שכחת ליטול את התרופה

אם שכחת לקבל זריקה של סיגניפור לאэр, עליך לקבל את הזריקה בהקדם האפשרי. יש לתוכנן את הזריקה הבאה 4 שבועות לאחר מכן על מנת לשמור על משטר רגיל של הזרקה אחת כל 4 שבועות.

יש להתמיד בטיפול כפי שהומלץ על ידי הרופא.

גם אם חל שיפור במצב בריאותך, אין להפסיק את הטיפול בתרופה ללא הティיעצות עם הרופא.

אם אתה מפסיק את נטילת התרופה

אם אתה מפסיק את נטילת התרופה, התסמים שלך עלולים לחזור. לכן, אל תפסיק את השימוש בסיגניפור לאэр, אלא אם כן הרופא אמר לך לעשות זאת.

אין ליטול תרופות בחושר! בדוק התווית והמנה בכל פעע שהינך נוטל תרופה. הרכב משקפיים אם הינך זקוק להם.

אם יש לך שאלות נוספות בנוגע לשימוש בתרופה, היועץ ברופא, באחות או לרוקח.

4. תופעות לוואי

כמו בכל תרופה, השימוש בסיגניפור לאэр עשוי לגרום לתופעות לוואי בחלק מהמשתמשים. אל תיבהל למקרא רשימת תופעות הלואוי. יתכן שלא תסבול מ אף אחת מהן.

תופעות לוואי מסויימות עלולות להיות רציניות. ספר לרופא מיד אם מופיע אצלך אחת מההתופעות הבאות:

- תופעות לוואי שכיחות מאוד (very common) - תופעות שמצוינות ביותר ממשמש אחד מעשרה):
- רמות גבואה של סוכרدم. אתה עלול לחוות תחושת צימאון מוגברת, תפוקת שחן גבואה, עליה בתיאבו המלווה בירידה במשקל, עייפות, בחילות, הקאות, כאב בטן.
 - אבני מרה או סובכים הקשורים לאבני מרה. אתה עלול לחוות חום, צמרמורות, הצהבה של העור/עיניים, כאב פתאומי בגב או כאב בצד הימני של הבطن.

- תופעות לוואי שכיחות (common) - תופעות שמצוינות ב-10-1 משמשים מתוך 100):
- רמות נמוכות של קורטיזול. אתה עלול לחוות חולשה קיצונית, עייפות, ירידת במשקל, בחילות, הקאות ולחץ דם נמוך.
 - דופק איטי.
 - הארכה של מקטע QT (סיגナル חשמלי חריג לבב שלך שנייתן לראות בבדיקות).
 - בעיות בזרימת המריה (כולוסטזיס). אתה עלול לחוות הצהבה של העור, שטן כהה, צואת בהירה וגרד.
 - דלקת של כיס המריה (כולליסטיטיס).

תופעות לוואי נוספת:

- תופעות לוואי שכיחות מאוד (very common) - תופעות שמצוינות ביותר ממשמש אחד מעשרה):
- שלשלול.
 - בחילות.
 - כאב בטן.
 - תשישות.

- תופעות לוואי שכיחות (common) - תופעות שמצוינות ב-10-1 משמשים מתוך 100):
- עייפות, תשישות, חיוורון (סימנים לרמה נמוכה של תאי דם אדומים).
 - איבוד תיאבו.
 - כאב ראש.
 - נפיחות במערכת העיכול.
 - הקאות.
 - סחרחות.
 - כאב, אי נוחות, גרד ונפיחות באטר ההזרקה.
 - שינוי בתוצאות בדיקות תפוקדי כבד.
 - תוצאות חריגות של בדיקות דם (סימן לרמה גבוהה של קראטין פוסופokinaza, המוגלבין מסוכר, ליפאצ בדם).
 - נשירת שיער.
 - גרד.

- תופעות לוואי שאין שכיחות (uncommon) - תופעות שמצוינות ב-10-1 משמשים מתוך 1000):
- שינוי בתוצאות בדיקות דם של תפוקדי לבלב (עמילאצ).
 - חריגה במאפייני קרישת דם.

- תופעות לוואי שכיחותן אינה יודעה (תופעות שכיחותן טרם נקבעה):
- עליה ברמות גופי הקטן (קבוצת תרכובות המיוצרות בכבד) בשתן או בדם (קטואצידוזיס סוכרתי), כסיבוך הנובע מעלייה ברמות הסוכר בדם. "יתכן שתחוור ריח פירוטי מהפה, קושי נשימתו ובלבול.
 - צואת שומנית
 - שינוי בצבע הוצאה

אם הופעה תופעת לוואי, אם אחת מתופעות הלוואי מחמירה או כאשר אתה סובל מהתופעת לוואי שלא צינה בעלון, عليك להתייעץ עם הרופא.

ניתן לדוח על תופעות לוואי למשרד הבריאות באמצעות לחיצה על הקישור "דיווח על תופעות לוואי עקב טיפול

תרופתי" שנמצא בדף הבית של אתר משרד הבריאות (www.health.gov.il) המפנה לטופס המukan לדיווח על תופעות לוואי, או ע"י כניסה ל קישור: <https://sideeffects.health.gov.il>

5. איך לאחסן את התרופה?

- מנע הרעליה! תרופה זו וכל תרופה אחרת יש לשמר במקום סגור מחוץ להישג ידם וטוווח ראייתם של ילדים /או תינוקות ועל ידי כר תמנע הרעליה. אל תגרום להקה לא הוראה מפורשת מהרופא.
- אין לשימוש בתרופה אחרי תאריך התפוגה (exp. date) המופיע על גבי אריזת הקרטון, הבקבוקן ומזרק הממס המוקן להזרקה. תאריך התפוגה מתיחס ליום האחרון של אותו חודש.

תנאי אחסון

- יש לאחסן במקror (C° – 8°C – 2°C). אין להקפיא.
- יש לשימוש בתכשיר מיד לאחר השחזור.
- אין להשילר תרופה דרך האשפה של משק הבית או הביבוב. שאל את הרוקח כיצד להיפטר מתרופות אשר אין עוד בשימוש. אמצעים אלו יעוזו להגן על הסביבה.

6. מידע נוספת

- נוסף על החומר הפעיל התרופה מכילה גם:

babakha:
poly(D,L-lactide-co-glycolide) (50-60:40-50), poly(D,L-lactide-co-glycolide) (50:50).
בממיס:
mannitol, carmellose sodium/carboxymethylcellulose sodium, poloxamer 188, water for injections.

- כיצד נראית התרופה ומה תוכן האריזה:
סיגניפור לאר אבקה היא צבע מעט צהבהב עד צהבהב בבקבוקן. הממס הוא צלול, נטול צבע עד צהוב בהיר או חום בהיר במזרק מוקן לשימוש.

כל אריזה מכילה בקבוקן אבקה אחד ומזרק ממס מוקן להזרקה במagation בליסטר אוטומה הכוללת גם מותאם אחד לבקבוקן ומחט אחד להזרקה.

- בעל הרישום וכתובתו: מדיסון פארמה בע"מ, רח' השילוח 10, פתח תקווה.
- שם הייצן וכתובתו: Recordati Rare Diseases, פוטו, צרפת.
- עלון זה נערך באוקטובר 2024 בהתאם להנחיות משרד הבריאות.

- מספרי רישום התרופה בפנקס התרופות הממלכתי במשרד הבריאות:
סיגניפור לאר 10 מ"ג: 172 50 36981
סיגניפור לאר 20 מ"ג: 154 91 34334
סיגניפור לאר 30 מ"ג: 172 51 36982
סיגניפור לאר 40 מ"ג: 154 92 34340
סיגניפור לאר 60 מ"ג: 154 93 34341

שם הפשטות ולהקלת הקריאה, עלון זה נוסח בלשון זכר. על אף זאת, התרופה מיועדת לבני שני המינים.

The following information is intended for healthcare professionals only:

INSTRUCTIONS FOR USE OF SIGNIFOR LAR POWDER AND SOLVENT FOR SUSPENSION FOR INJECTION

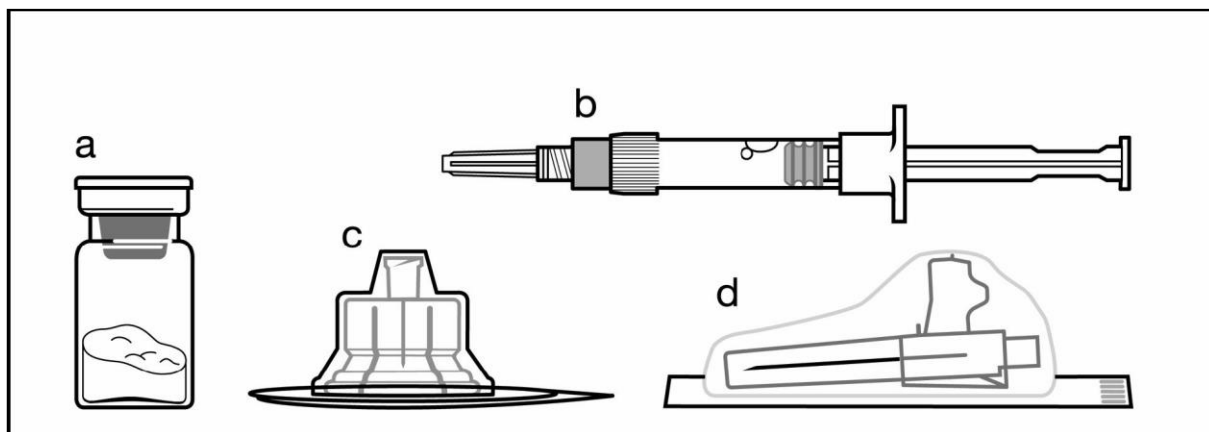
FOR DEEP INTRAMUSCULAR INJECTION ONLY.

ATTENTION:

There are two critical steps in the reconstitution of Signifor LAR. **Not following them could result in failure to deliver the injection appropriately.**

- **The injection kit must reach room temperature.** Remove the injection kit from the fridge and let the kit stand at room temperature for a minimum of 30 minutes before reconstitution, but do not exceed 24 hours.
- After adding the solvent, **shake the vial moderately** for a minimum of 30 seconds **until a uniform suspension is formed.**

Included in the injection kit:



- a One vial containing the powder
- b One pre-filled syringe containing the solvent
- c One vial adapter for medicinal product reconstitution
- d One safety injection needle (20G x 1.5")

Follow the instructions below carefully to ensure proper reconstitution of Signifor LAR powder and solvent for suspension for injection before deep intramuscular injection.

Signifor LAR suspension must only be prepared immediately before administration.

Signifor LAR should only be administered by a trained healthcare professional.

Step 1

Remove the Signifor LAR injection kit from refrigerated storage.

ATTENTION: It is essential to start the reconstitution process only after the injection kit reaches room temperature. Let the kit stand at room temperature for a minimum of 30 minutes before reconstitution, but do not exceed 24 hours.

Note: If not used within 24 hours, the injection kit can be returned to the fridge.

**Step 2**

Remove the plastic cap from the vial and clean the rubber stopper of the vial with an alcohol wipe.

Remove the lid film of the vial adapter packaging, but do NOT remove the vial adapter from its packaging.

Holding the vial adapter packaging, position the vial adapter on top of the vial and push it fully down so that it snaps in place, confirmed by a "click".

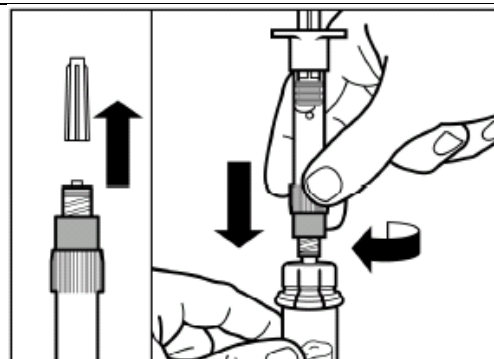
Remove the packaging from the vial adapter by lifting it straight up as shown.



Step 3

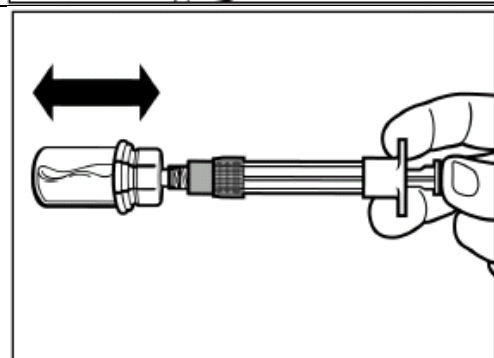
Remove the cap from the syringe pre-filled with solvent and **screw** the syringe onto the vial adapter.

Slowly push the plunger all the way down to transfer all the solvent in the vial.



Step 4

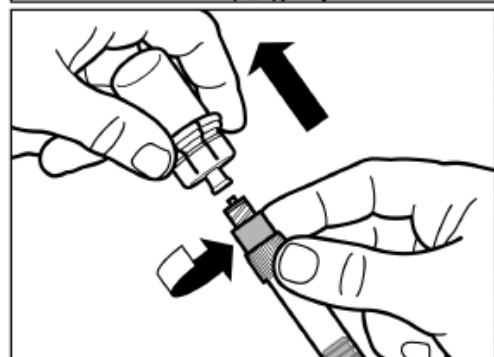
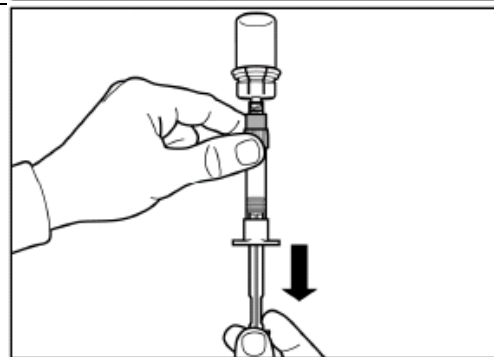
ATTENTION: Keep the plunger pressed and shake the vial **moderately for a minimum of 30 seconds** so that the powder is completely suspended. **Repeat moderate shaking for another 30 seconds if the powder is not completely suspended.**



Step 5

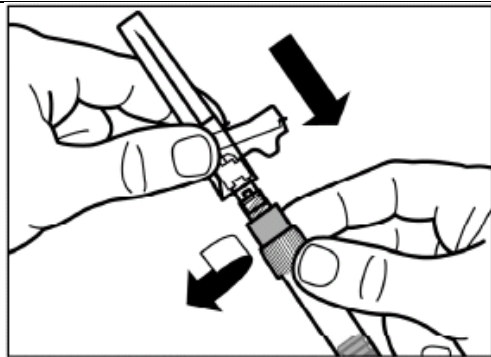
Turn syringe and vial upside down, **slowly** pull the plunger back and draw the entire content from the vial into the syringe.

Unscrew the syringe from the vial adapter.

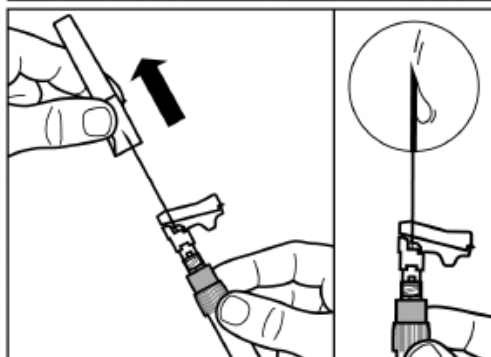


Step 6

Screw the safety injection needle onto the syringe.



Pull the protective cover straight off the needle. To avoid sedimentation, you may gently shake the syringe to maintain a uniform suspension. Gently tap the syringe to remove any visible bubbles and expel them from the syringe. The reconstituted Signifor LAR is now ready for **immediate** administration.

**Step 7**

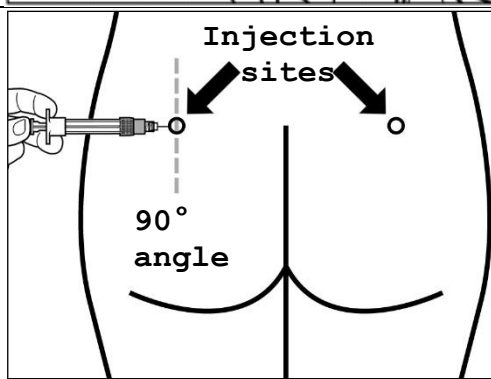
Signifor LAR must be given only by deep intramuscular injection.

Prepare the injection site with an alcohol wipe.

Insert the needle fully into the left or right gluteus at a 90° angle to the skin.

Slowly pull back the plunger to check that no blood vessel has been penetrated (reposition if a blood vessel has been penetrated).

Slowly depress the plunger until the syringe is empty. Withdraw the needle from the injection site and activate the safety guard (as shown in Step 8).

**Step 8**

Activate the safety guard over the needle, in one of the two methods shown:

- either press the hinged section of the safety guard down onto a hard surface (figure A),
- or push the hinge forward with your finger (figure B).

An audible “click” confirms proper activation.

Dispose of syringe immediately in a sharps container.

