

<div></div>	<div>עלון לרצון לפי תקנות הרוקחים (תשנ"ה) התמיכה ל-1986</div>
התרופה משוקעת על פי מרשם רופא בלבד	
אקטמרה 162 מ"ג S.C.	
תמיסה להזרקה תת-עורית במזרק מוכן לשימוש	
הרכב:	
כל מזרק מוכן לשימוש מכיל: <p>טוסיליזומאב 162 מ"ג/0.9 ml <p>tocilizumab 162 mg/0.9 ml</p></p>	
* למידע על מרכיבים בלתי פעילים ראה סעיף 6 - "מידע נוסף".	

- קורא בעיני את העלון עד סופו בטרם תשתמש בתרופה.** עלון זה מכיל מידע תמציתי על התרופה. אם יש לך שאלות נוספות, פנה אל הרופא או אל הרוקח.
- התרופה זו נרשמה לטיפול במחלתך. אל תעביר אותה לחברות. היא עלולה להזיק להם אפילו אם נראה לך כי מצבם הרפואי דומה.

- למה מיועדת התרופה?**

אקטמרה מיועדת לטיפול במבוגרים עם דלקת מפרקים שגרונית פעילה במידה מתונה עד חמורה, במקרה וטיפולים מקובלים אחרים לא הצליחו.

אקטמרה מיועדת לטיפול במבוגרים עם דלקת מפרקים שגרונית פעילה, חמורה ומתקדמת, שלא טופלו בעבר במטוטרקסט.

אקטמרה היאתה האטת נזק, לסחוס ולעצם במפרקים, הגנרם על-ידי-המחלה וכן היאתה שיפור ביכולת לבצע משימות יומיות בצורה תקינה.

אקטמרה ניתנת בדרך כלל בשילוב עם מטוטרקסט. אולם, **ייתכן שאקטמרה** ניתנת לך לבד במידה והרופא שלך ימליץ על כך.

אקטמרה מיועדת לטיפול במבוגרים עם דלקת עורק הרקה (Giant cell arteritis), הנגרמת עקב דלקת בעורקי הגוף הגדולים ביותר, במיוחד אלו אשר מספקים דם לראש ולצוואר.

אקטמרה מיועדת לטיפול בילדים ובמתבגרים מעל גיל שנה עם דלקת מפרקים אידיופסית מערכתית פעילה של גיל הילדות (Systemic Juvenile Idiopathic Arthritis) שלא הגיבו בצורה מספקת לטיפולים קודמים עם קורטיקוסטרואידים במתן סיסטימי או עם נוגדי דלקת שאינם סטרואידים, בשילוב עם מטוטרקסט או כטיפול יחיד.

אקטמרה מיועדת לטיפול בילדים ובמתבגרים מעל גיל שנתיים עם דלקת מפרקים אידיופסית פוליארטיקולרית של גיל הילדות (Polyarticular Juvenile idiopathic arthritis) שלא הגיבו בצורה מספקת לטיפול קודם במטוטרקסט, בשילוב עם מטוטרקסט או כטיפול יחיד.

קבוצה תרפויטית: מעכבי אינטרלוקין.

אקטמרה מכילה את החומר הפעיל טוסיליזומאב, שהוא חלבון המופק מנתי חיסון מסומיים (נוגדן חד שבטי), אשר חוסם את הפעולה של חלבון ספציפי (ציתוקין) הנקרא אינטרלוקין-6. חלבון זה מעורב בתהליך הדלקתי בגוף וחסיתמו יכולה לעלות להפחית את התהליך הדלקתי בגופך.

- לפני שימוש בתרופה**

אין להשתמש בתרופה אם:

- אתה או הילד המטופל הנמצא בהשגחתך רגיש (אלרגי) לטוסיליזומאב או לכל אחד מהמרכיבים הנוספים אשר מכילה התרופה (המפורטים בסעיף 7 "מידע נוסף").
- אתה או הילד המטופל הנמצא בהשגחתך סובל מיהומם פעיל וחמור.

אזהרות מיוחדות הנוגעות לשימוש בתרופה
פנה לרופא המטפל, לרוקח או לאחות לפני השימוש ב**אקטמרה** במקרים הבאים :

- אם יש לך **תגובות אלרגיות** כגון לחץ בחזה, צפצופים, סחרחורת חמורה או תחושת סחרור, נפיחות של השפתיים, הלשון, הפנים או עקצוץ בעור. סרפדת או פריחה במהלך או אחרי הזריקה, **יש ליעד את הרופא באופן מיידי**. אל תיטול את המנה הבאה עד שתיעד את הרופא ותקבל ממנו הנחיה מפורשת לכך, במידה וחווית תסמינים של תגובה אלרגית לאחר השימוש ב**אקטמרה**.
- אם יש לך כל סוג של **זיהום**, קצר טווח או ממושך, או במידה ויש לך זיהומים לעיתים תכופות. **יש ליעד את הרופא באופן מיידי** אם אינך חש טוב. **אקטמרה** יכולה להפחית את היכולת של גופך להגיב לזיהומים וכן לגרום לזיהומים קיימים להחמיר או להעלות את הסיכוי לזיהומים חדשים.

- אם הייתה לך **שחפת**, ידע את הרופא שלך. הרופא יבדוק את תסמינים והתסמינים לשחפת לפני התחלת הטיפול ב**אקטמרה**. במידה ומופיעים תסמינים של שחפת (**שיעול** שאינו פוסק, ירידה במשקל, תשישות ואדישות, חום גל) או כל זיהום אחר המופיע במהלך או לאחר טיפול, ידע את הרופא באופן מיידי.
- אם היו לך **כיבים במעי או דלקת בסעיף של המעי** (**diverticulitis**), ידע את הרופא. לתסמינים ששויים להיות כאב בטן ושינויים לא מוסברים בהרגלי העיכול, המלווים בחום.
- אם יש לך **מחלת כבד**, ידע את הרופא. לפני התחלת הטיפול ב**אקטמרה**, ייתכן שהרופא שלך ישלח אותך לבצע בדיקות דם לשם בחינת תפקודי הכבד שלך.
- אם **קיבלת לאחרונה חיסון**, או שאתה מתכנן להתחסן, ידע את הרופא. כל המטופלים צריכים לקבל את כל החיסונים שהומצלו להם על-ידי הרופא, לפני תחילת הטיפול ב**אקטמרה**. קיימים לחיסונים מסוימים, שאסור לקבל תוך כדי הטיפול ב**אקטמרה**.

- אם יש לך **רטנון**, ידע את הרופא שלך. הרופא שלך ייאצל להחליט האם עדיין ניתן לתת לך **אקטמרה**.

- אם יש **גורמי סיכון למחלות לב וכלי דם** כגון לחץ דם גבוה ורמות כולסטרול גבוהות, ידע את הרופא. יש לבצע ניטור של גורמי סיכון אלו בעת הטיפול ב**אקטמרה**.
- אם יש לך **הפרעות בתפקודי הכליה** במידה בניונה עד חמורה, הרופא שלך יבצע מעקב.
- אם יש לך **כאבי ראש תדירים**.

ילדים ומתבגרים

אקטמרה הוזרקה תת-עורית אינה מיועדת לילדים מתחת לגיל שנה לטיפול בדלקת מפרקים אידיופסית מערכתית פעילה של גיל הילדות ואינה מיועדת לילדים מתחת לגיל שנתיים, לטיפול בדלקת מפרקים אידיופסית פוליארטיקולרית של גיל הילדות. אין לתת **אקטמרה** לילדים עם דלקת מפרקים אידיופסית מערכתית פעילה של גיל הילדות (Systemic Juvenile Idiopathic Arthritis) אשר שוקלים פחות מ- 10 ק"ג.

אם לילד יש היסטוריה של תסמונת הפעלת מקרופאג' (Macrophage Activation Syndrome) המתבטאת בשפעול והתבוות בלתי מנוקרת של תאי דם ספציפים, יש לדווח על כך לרופא. הרופא שלך יצטרך להחליט האם עדיין ניתן לתת את התרופה **אקטמרה**.

בדיקות ומעקב
הרופא שלך יבצע בדיקות דם לפני השימוש ב**אקטמרה** וכן במהלך הטיפול, על מנת לעקוב אחר רמות נמוכות של תאי דם לבנים, רמות נמוכות של סידם, רמה גבוהה של נאזימי כבד, שומנים בדם, דם נוכח, ושחפת ו/או דלקת כבד נגיפית וגורמי סיכון למחלות לב וכלי דם.

תופעות אחרות ואקטמרה

אם אתה לוקה, או אם לקחת לאחרונה, תרופות אחרות כולל תרופות ללא מרשם ותוספי תזונה, ספר על כך לרופא או לרוקח. **אקטמרה** יכולה להשפיע על הדרך בה חלק מהתרופות פועלות וייתכן שיהיה צורך לשנות את המינון של תרופות אלו. במיוחד יש ליעד את הרופא אם אתה לוקה תרופות המכילות את החומרים הפעילים הבאים:

- מתילפרנדרזולין, דקסטמזון המשמשים להפחתת דלקת
- סימבסטרטאין או אטורבאסטאטין, המשמשים להורדת רמות כולסטרול
- חוספי תעלות סידן (כגון אמלוזיפין), המשמשים לטיפול בלחץ דם גבוה
- תיאופילין, המשמש לטיפול באסתמה
- ורפארין או פאנפורקומן, המשמשים לדילול דם

- פניטואין, המשמש לטיפול בפרכוסים
- ציקלוספירין, המשמש לדיכוי מערכת החיסון לאחר השתלות איברים
- בנודויאזפנינים (כגון סטמאזפאם), המשמשים להקלה על חרדה
- לא מומלץ להשתמש ב**אקטמרה** עם תכשירים ביולוגיים אחרים המשמשים לטיפול בדלקת מפרקים שגרונית, בדלקת עורק הרקה, בדלקת מפרקים אידיופסית מערכתית של גיל הילדות או בלדלקת מפרקים אידיופסית פוליארטיקולרית של גיל הילדות, מאחר ולא קיימים נתונים קליניים לגבי שילוב זה.

הסיון, הנקה ופוריות

אין להשתמש באקטמרה בהיריון אלא אם יש לכך צורך באופן ברור. היתעיצו עם הרופא שלך אם את בהיריון, ושתל שהנך בהיריון או מתכננת להרות.

נשים בגיל פוריות חייבות להשתמש באמצעי מניעה יעיל במהלך הטיפול ועד 3 חודשים לאחר הטיפול.

הפסקייה להניח אם את אמורה לטפול
אקטמרה הניתני עם הרופא. יש להשאיר מרווח של לפחות 3 חודשים לאחר הטיפול האחרון לפני התלת ההנקה. אל ידוע אם **אקטמרה** מופרשת בחלב אם.

נהיגה ושימוש במכוונת

השתרופה עשויה לגרום לסחרחורת. במידה ואתה חש מתוסמם, אין להפועל מכוונת.

- כיצד תשתמש בתרופה?**

רופא המנוסה באבחון וטיפול של דלקת מפרקים שגרונית, דלקת עורק הרקה, דלקת מפרקים אידיופסית מערכתית של גיל הילדות או דלקת מפרקים אידיופסית פוליארטיקולרית של גיל הילדות ירשום ויתחיל את הטיפול ב**אקטמרה**.

תמיד יש להשתמש בתרופה בהתאם להוראות הרופא. עליו לבדוק עם הרופא את הרוקח אם אינך בטוח בנוגע למינון ואופן הטיפול בתרופה.

המינון ואופן הטיפול ייקבעו על-ידי הרופא בלבד.

המינון המקובל בדרך כלל עבור מטופלי דלקת מפרקים שגרונית (RA) ודלקת עורק הרקה (GCA)
162 מ"ג (תכולת מזרק אחד מוכן לשימוש) הניתן פעם בשבוע.

ילדים ומתבגרים עם דלקת מפרקים אידיופסית מערכתית של גיל הילדות – מגיל שנה ומעלה

המינון המקובל של אקטמרה תלוי במשקל המטופל.

- אם המטופל שוקל **מתחת ל- 30 ק"ג**: המינון המקובל הוא 162 מ"ג (תכולתו של מזרק אחד מוכן לשימוש) הניתן **פעם בשבועיים**. אין לתת **אקטמרה** בזריקה מתחת לעור בילדים השוקלים פחות מ- 10 ק"ג.

- אם המטופל שוקל **30 ק"ג ויותר**: המינון המקובל הוא 162 מ"ג (תכולתו של מזרק אחד מוכן לשימוש) הניתן **פעם בשבוע**.

ילדים ומתבגרים עם דלקת מפרקים אידיופסית פוליארטיקולרית של גיל הילדות – מגיל שנתיים ומעלה

המינון המקובל של אקטמרה תלוי במשקל המטופל.

- אם המטופל שוקל **מתחת ל- 30 ק"ג**: המינון המקובל הוא 162 מ"ג (תכולתו של מזרק אחד מוכן לשימוש) הניתן **פעם בשלושה שבועות**.

- אם המטופל שוקל **30 ק"ג ויותר**: המינון המקובל הוא 162 מ"ג (תכולתו של מזרק אחד מוכן לשימוש) הניתן **פעם בשבועיים**.

אקטמרה ניתנת בזריקה מתחת לעור (הזריקה תת-עורית). בהתחלה, הרופא או האחיות עשויים להזיק לך את התרופה בהמשך, הרופא עשוי להחליט שאתה דוריק את התרופה לצמצר. במקרה זה תקבל הדרכה כיצד להזיק **אקטמרה** בעצמך. הרואות מפורטות להזריקה עצמית מצוינות בסוף העלון (ראה סעיף 7 - "הוראות הזריקה עצמית").

הורים או מטפלים יקבלו הדרכה לגבי אופן הזרקת התרופה עבור מטופלים אשר אינם יכולים להזיק את התרופה לעצמם, כמו ילדים.

אין לעבור על המנה המומלצת.

אם נטלת בטעות מינון גבוה יותר

אם נטלת מנת יתר מן התרופה או אם בטעות בלע ילד של התרופה, פנה מיד לרופא או לחדר מיון של בית חולים והבא אריזת התרופה איתך.

אם מטופל מבוגר עם דלקת מפרקים שגרונית (RA) או דלקת עורק הרקה (GCA) או ילד (או מתבגר עם דלקת מפרקים אידיופסית מערכתית של גיל הילדות (sJIA) ספספס או שכח את המנה
חשוב מאוד להשתמש ב**אקטמרה** בדיוק כפי שהורה לך הרופא. על-יך לעקוב אחר מועד הזריקה הבא.

במידה והומלץ לך על הזרקה אחת לשבוע ודילגת על המנה השבועית שלך, יש ליטול את המנה הבאה במועד הזריקה המזוכנן.

במידה והומלץ לך על הזרקה אחת לשבועיים ודילגת על זריקה אחת, ניתן להזיק את המנה שנשכחה מיד כשנזכרת, בתנאי שלא חלפו יותר מ- 7 ימים ממועד הזריקה המקורי. יש ליטול את המנה הבאה במועד הרגיל המתוכנן.

במידה ושכחת ליטול את המנה וחלפו יותר מ- 7 ימים ממועד הזריקה המקורי, או אם אינך בטוח מתי להזיק **אקטמרה**, פנה לרופא שלך או לרוקח.

אם אינך בטוח מתי ליטול את הזריקה הבאה, על-יך להתייעץ עם הרופא לגבי מועד המנה הבאה.

אם ילד או מתבגר עם דלקת מפרקים אידיופסית פוליארטיקולרית של גיל הילדות (pJIA) ספספס או שכח את המנה
חשוב מאוד להשתמש ב**אקטמרה** בדיוק כפי שהורה לך הרופא. על-יך לעקוב אחר מועד הזריקה הבא.

במידה ושכחת ליטול את המנה וחלפו פחות מ- 7 ימים ממועד הזריקה המקורי, יש להזיק את המנה שנשכחה מיד כשזוכרת ליטול את המנה הבאה במועד הרגיל המתוכנן.

במידה ושכחת ליטול את המנה וחלפו יותר מ- 7 ימים ממועד הזריקה המקורי או אם אינך מתי להזיק, פנה לרופא שלך או לרוקח.

יש להתמיד בטיפול כפי שהומלץ על-ידי הרופא. גם אם חל שיפור במצב בריאותך, אין להפסיק את הטיפול ללא התייעצות עם הרופא.

אין ליטול תרופות בחושך! בדוק את התווית והמנה בכל פעם שהנך נוטל תרופה. הרכב משקפיים אם הנך זקוק להם.

אם יש לך שאלות נוספות בנוגע לשימוש בתרופה זו, היועוץ ברופא או ברוקח.

- תופעות לוואי**

כמו בכל תרופה, השימוש ב**אקטמרה** עלול לגרום לתופעות לוואי בחלק מהמשתמשים. אל תיבהל למקרא רשימת תופעות הלוואי. ייתכן ולא תסבול מאף אחת מהן.

תופעות לוואי עשויות להתרחש 3 חודשים או יותר לאחר המנה האחרונה של **אקטמרה**.

תופעות לוואי חמורות אפשריות: פנה לרופא באופן מיידי.

תופעות אלה הן שכוחות: הן עלולות להשפיע על עד 1 מתוך 10 משתמשים.

- תגובות אלרגיות** במהלך או לאחר הזריקה:
- קשיי נשימה, לחץ בחזה או תחושת סחרור
- פריחה, גירוד, סרפדת (אורטיקריה), התנפחות של השפתיים, הלשון או הפנים
- יש ליעד את הרופא **באופן מיידי** אם אתה מבחין באחת מתופעות הלוואי הנ"ל.

סימנים של זיהומים חמורים:

- חום וצמרמורות
- שכחויות בפה או בעור
- כאב בטן

סימנים ותסמינים של רעילות כבדית (עלולים להשפיע על עד 1 מתוך 1,000 משתמשים)

- עייפות
- כאב בטן
- צהבת (שינוי צבע העור או העיניים לצהוב)
- יש ליעד את הרופא **בהקדם האפשרי** אם אתה מבחין באחת מתופעות הלוואי הנ"ל.

תופעות לוואי שכוחות מאוד (עלולות להשפיע על 1 או יותר מתוך 10 משתמשים):

זיהום בדרכי הנשימה העליונות עם תסמינים אופייניים כגון שיעול, אי סתום, נזלת, כאב גרון וכאב ראש

רמות גבוהות של כולסטרול (שומנים) בדם

תגובות במקום הזריקה

תופעות לוואי שכוחות (עלולות להשפיע על עד 1 מתוך 10 משתמשים):

- דלקת ריאות
- בלקת חוגרת (הרפס זוסטר)
- פצעי קור (הרפס של הפשתיים), שלפוחיות זיהום בעור (צלוליטיס) לעיתים עם חום וצמרמורות
- פריחה וגירוד, סרפדת (אורטיקריה)
- תגובות אלרגיות (רגישות יתר)
- זיהום בעין (דלקת הלהמיטה)
- כאב ראש, סחרחורת, לחץ דם גבוה
- כיבים בפה, כאב בטן
- אצירת נוזלים (צבקות) בחלק התחתון של הרגליים, עלייה במשקל
- שיעול, קוצר נשימה
- ספירה נמוכה של תאי דם לבנים בבדיקת דם (נויטרופניה, לוקיפניה)
- בדיקות תפקודי כבד אל תקינות (עלייה של אנזימי כבד - טרנסאמינות)
- עלייה בבילירובין בבדיקות דם
- רמות נמוכות של פיברינוגן בדם (חלבון המעורב בקרישת הדם)

תופעות לוואי אל שכוחות (עלולות להשפיע על עד 1 מתוך 100 משתמשים):

- דלקת בסעיף במעי (diverticulitis) הכוללת חום, בחילה, שלשול, אצירת, כאב בטן
- אזורים נפוחים ואדומים בפה
- רמות גבוהות של טריגליצרידים בדם
- כיב קיבה
- אבנים בכליה
- תופעות לוואי של בלוטת התריס

תופעות לוואי נדירות (עלולות להשפיע על עד 1 מתוך 1,000 משתמשים):

- סידנרום סטיבנס-ג'ונסון (Stevens-Johnson Syndrome) - פריחה עורית שלעולה להחמיר עד כדי שלפוחיות ומגורות וקולוף של העור
- תגובות אלרגיות קטלניות (אנפילקסיס וקטלניז)
- דלקת של הכבד (הפטטיס), צהבת

תופעות לוואי נדירות מאוד (עלולות להשפיע על עד 1 מתוך 10,000 משתמשים):

- ספירות נמוכות של תאי דם לבנים, תאי דם אדומים ונטיות דם, הצפייה בבדיקות דם
- אי ספיקת כבד

תופעות לוואי בילדים ובמתבגרים עם דלקת מפרקים אידיופסית מערכתית של גיל הילדות (sJIA) או עם דלקת מפרקים אידיופסית מערכתית של גיל הילדות (pJIA) דומות באופן כללי לאלו של מבוגרים. חלק מתופעות הלוואי נראות באופן תכנן יותר בילדים ובמתבגרים: אף גרזן מודלקם, כאב ראש, בחילה וספיירה נמוכה של תאי דם לבנים.

אם הופיעה תופעת לוואי, אם אחת מתופעות הלוואי שממירה או כאשר אתה סובל מתופעת לוואי שלא צוינה בעלון, על-יך להתייעץ עם הרופא.

ידוע על תופעות לוואי

ניתן לדווח על תופעות לוואי למשרד הבריאות באמצעות לחיצה על הקישור "ידווח על תופעות לוואי זכר, תימונות ועל-ידי כך תמנע הרעלה. אל תגרום להקאה ללא הוראה מפורשת מהרופא. אין להשתמש בתרופה אחרי תאריך התפוגה (exp. date). הופיעו על גבי תווית המזרק המוכן לשימוש ועל גבי האריזה. תאריך התפוגה מתייחס ליום האחרון של אותו חודש.

תנאי אחסון: יש לאחסן במקרר (2-8°C). אין להקפיא.

יש לשמור את המזרק המוכן לשימוש באריזה היחוצנית על מנת להגן מפני אור.

לאחר הוצאת המזרק מהמקרר, ניתן לאחסן אותו עד שבועיים (14 יום) בטמפי של 30 מעלות צלסיוס או פחות.

המזרק חייב תמיד להישמר באריזת הקרטון, אין להשתמש בתרופה אם התמיסה עכורה או מכילה חלקיקים או אם צבע התמיסה אינו קשוף עד צהבהב, או נראה כי חלקים מהמזרק המוכן לשימוש פגומים.

אין לנער את המזרק המוכן לשימוש. לאחר הסרת מכסה המזרק, יש להזיק את התרופה תוך 5 דקות מרגע שהתמיסה פתחה לפני השימוש.

אם לא משתמשים במזרק המוכן לשימוש תוך 5 דקות מהסרת המכסה, יש להשליך אותו במיכל קשיח וסגור ולהשתמש במזרק מוכן לשימוש חדש.

לאחר החדרת המחט אינך יכול ללחוץ על הבוכנה, על-יך להשליך את המזרק המוכן לשימוש במיכל קשיח וסגור ולהשתמש במזרק מוכן לשימוש חדש.

- מידע נוסף**

נוסף על החומר הפעיל התרופה מכילה גם:

L-arginine hydrochloride, L-methionine, L-histidine hydrochloride monohydrate, L-histidine, Polysorbate 80, and water for injections.

כיצד נראית התרופה ומה תוכן האריזה?

אקטמרה היא תמיסה המיועדת להזריקה. התמיסה חסרת צבע עד צהבהב.

אקטמרה משוקעת כמזרק מוכן לשימוש (0.9 מ"ל) עם תמיסה להזרקה המכילה 162 מ"ג טוסיליזומאב.

אריזת **אקטמרה** מכילה 1 או 4 מזרקים*

* ייתכן ולא כל גודלי האריזה יהיו משווקים.
כל הרישום וכתובתי: רוש פרמצבטיקה (ישראל) בע"מ, ת.ד. 6391, הוד השרון 4524079, www.roche.co.il.

שם היצרן וכתובתו: הופמן-לה רוש בע"מ, באזל, שווייץ.

עלון זה נערך בתאריך: ספטמבר 2022 בהתאם להנחיות משרד הבריאות.

מספר רישום התרופה פנקס התרופות הממלכתי במשרד הבריאות:

153-115-34111-00

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

- הוראות להזרקה עצמית**

חשוב מאוד שתקרא, תבין ותמלא אחר הוראות אלו כדי שאתה או האדם המטפל בך תדעו להשתמש במזרק המוכן לשימוש יכונה מעתה (מזרק) בצורה נכונה. הוראות אלה אינן מחליפות הדרכה על-ידי הצוות הרפואי.

איש הצוות הרפואי יראה לך כיצד להכין את המזרק להזרקה וכיצד להזיק בזריקה בצורה נאותה לפני שתשתמש במזרק בפעם הראשונה. פנה לצוות הרפואי שלך בכל שאלה. אל תנסה לבצע את הזריקה עד שהנך בטוח שהבנת כיצד להשתמש במזרק.

מידע חשוב:

- אין להשתמש במזרק אם הוא נ