

עלון לצרכו לפי תקנות הרוקחים (תכשירים) התשמ"ו - 1986

התרופה משווקת על פי מרשם רופא בלבד

LOSENTIS, 10 מ"ג/מ"ל

תמיישה להזרקה תוך עיניית

בקבוקן

חומר פעיל:

Ranibizumab 10 mg/ml 10 מ"ג/מ"ל

חומרים בלתי פעילים וארגניים בתכשיר: ראה פרק 6 'מידע נוסף'.

קרא בעיון את העلون עד סופו 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 עברוך או עבור התינוק שלך. אל תעביר אותה אחרים. היא עלולה להזיק להם אפילו אם נראה לך כי מחלתם דומה.

1. למה מיועדת התרופה?

לוסנטיס מיועד:

- לטיפול בחולמים עם ניוון מקולרי תלוי-גיל (נמייג), נאו-וסקולרי (רטוב) (AMD)
- לטיפול בחולמים מבוגרים עם ליקוי ראייה הנגרם כתוצאה מבצקת מקולרית סוכרתנית (DME)
- לטיפול בליקוי ראייה הנגרם כתוצאה מבצקת מקולרית משנית לחסימה בווריד הרשתית (RVO)
- לטיפול בליקוי ראייה הנגרם כתוצאה מנאו-וסקולרייזציה כורואידלית (צמיחת כלי דם חדשים, בלתי תקינים, בשכבה הדמית של העין) (CNV)
- לטיפול במחלת רשתית (רטינופתיה) של פגim (ROP)
- לטיפול ברטינופתיה סוכרתית שגשוגית (PDR)

קבוצה רפואיית: תרופות לעיניים הנוגדות צמיחת כלי דם חדשים (אנטי נאו-וסקולרייזציה).

LOSENTIS מיועד לטיפול במוגרים במספר מחלות עיניים הגורמות לליקוי בראייה. מחלות אלה נגרמות כתוצאה מנזק לרשתית (שכבה וגישה לאור בחלק האחורי של העין), על ידי המצביע בהם מיועדת התרופה לטפל.

LOSENTIS משמשת לטיפול בתינוקות שנולדו בטרם עת (פגים) לטיפול במחלת רשתית של פגim, מחלת הגורמת לליקוי ראייה עקב נזק בחלק האחורי של העין.

LOSENTIS מזזה ונקשר באופן מובהן לחלבון הנקרוא גורם גידלה הומני מסוג A של תא אנדוטל בכלבי דם (VEGF-A) המצוי בעין. במצב של עודף, החלבון גורם לצמיחה לא תקינה של כלי דם ולנפיחות בעין. שיכולות להוביל לליקוי בראייה במחלות כמו ניוון מקולרי תלוי-גיל נאו-וסקולרי (רטוב) (AMD), ליקוי ראייה הנגרם כתוצאה מבצקת מקולרית סוכרתנית (DME), ליקוי ראייה הנגרם כתוצאה מרטינופתיה סוכרתית שגשוגית (PDR), ליקוי ראייה הנגרם כתוצאה מבצקת מקולרית משנית לחסימה בווריד הרשתית (RVO), ליקוי ראייה הנגרם כתוצאה מנאו-וסקולרייזציה כורואידלית (CNV), או ליקוי ראייה הנגרם כתוצאה ממחלת רשתית (רטינופתיה) של פגim (ROP). באמצעות קשירה לחלבון, LOSENTIS יכולה לחסום את פועלתו ולמנוע את הצמיחה הלא תקינה של כלי הדם ואת הנפיחות.

במחלות אלה, LOSENTIS יכולה לעזור לייצב ובמקרים מסוימים לשפר את הראייה שלך או של התינוק שלך.

2. לפני השימוש בתרופה

אין להשתמש בתרופה אם:

- איתה או התינוק שלך רגש (אלרגי) לחומר הפעיל רניביוזומאב או לכל אחד מהמרכיבים הנוספים אשר מכילה התרופה (ראה פרק 6 'מידע נסף')
- יש לך או לתינוק שלך זיהום בתוך או סביבת העין
- יש לך או לתינוק שלך כאב או אדמומיות (דלקת תוך עינית חמורה) בתוך העין

ażhorot miyadot haengutot leshimush batrufah

יש להתייעץ עם הרופא שלך או של התינוק שלך לפני תחילת הטיפול בלוסנטיס.

LOSENTIS ניתנת כזריקה לתוך העין. לעיתים, לאחר טיפול בלוסנטיס עלול להופיע זיהום בחלק הפנימי של העין, כאב או אדמומיות (דלקת), היפרדוות או קרע של אחת השכבות בחלק האחורי של העין (היפרדוות או קרע של הרשתית והיפרדוות או קרע של שכבת תא אפיתל הפיגמנט ברשותית) או עրוף של העדשה (קטראקט). חשוב לזהות ולטפל בזיהום או בהיפרדוות רשתית שיכלו בהקדם האפרוי. أنا ספר לרופא באופן מיידי אם אתה מפתח סימנים כגון כאב בעין או תחושת חוסר נוחות מוגברת, החמרה באדמומיות בעין, ראייה מוטושת או ירודה, מספר מוגבר של חלקיקים קטנים בשדה הראייה או רגשות מוגברת לאור. **אנא ספר לרופא של התינוק שלך באופן מיידי אם התינוק מפתח סימנים כגון כאב בעין או החמרה באדמומיות בעין.**

- בחALK מהמטופלים הלחץ העיני עשויל לגודל לתקופה קצרה מיד לאחר הזרקה. אתה עלול שלא להבחין בכך, لكن הרופא שלך או של התינוק שלך עשוי לנטר זאת לאחר כל הזרקה.
 - יידע את הרופא שלך אם יש לך היסטוריה של מחלות עיניים או טיפולים עיניים, או אם היה לך שבע או חוות סימנים חולפים של שבע (חולשה או שיתוק של גפיים או פנים, קושי בדיבור או בהבנה). מידע זה יילח בחשבון על מנת להעריך אם LOSENTIS היא הטיפול המתאים עבורך.
- למיידע מפורט יותר על תופעות הלועאי שעלוות להתרחש במהלך הטיפול בלוסנטיס, ראה פרק 4 'תופעות לוואי'.

ילדים ומתבגרים:

התכשיר אינו מיועד לילדים ולמתבגרים.

התכשיר מיועד לטיפול בפגמים עם מחלת רשתית של הפגים (ROP).

אינטראקטיות/תגובה בין תרופתיות:

אם אתה לוקה, או אם לך קחת לאחרונה, או אם אתה עשויל לקחת תרופות אחרות כולל תרופות ללא מרשם ותוספי תזונה, **אם התינוק שלך מקבל, או קיבל לאחרונה או עשויל לקבל תרופות אחרות כולל תרופות ללא מרשם ותוספי תזונה, ספר על כך לרופא או לרוקח.**

הריון והנקה:

- על נשים אשר יכולות להרחות, להשתמש באמצעות מניעה עיל במהלך הטיפול ולמשך לפחות שלושה חודשים נוספים לאחר הזריקה האחרונה של LOSENTIS.
- אין ניסיון בשימוש בלוסנטיס בנשים הרות. אין להשתמש בלוסנטיס בזמן הריון, אלא אם התיעלת האפשרית מהטיפול גוברת על הסיכון האפשרי לעובר. אם אתה בהריון, חשוב שתאת עשויה להיות בהריון או מתכנתת בהריון, שוחחי על כך עם הרופא שלך לפני הטיפול בלוסנטיס.
- כמפורטות קטנות של LOSENTIS עלולות לגרום לחלב אם, אך LOSENTIS אינה מומלצת לשימוש בזמן הנקה התייעצי עם הרופא או הרוקח לפני הטיפול בלוסנטיס.

ניהוג ושימוש במכונות:

לאחר הטיפול בלוסנטיס אתה עלול לחוות טשטוש ראייה זמני. אם הדבר קורה, אין נהוג או להשתמש במכונות עד שטשטוש הראייה יחלוף.

3. כיצד תשמש בתרופה?

יש להשתמש בתכשיר תמיד בהתאם להוראות הרופא.

עליך לבדוק עם הרופא או הרוקח אם אין בטוח בנוגע למינון ולאופן הטיפול בתכשיר.

לוסטניס תינן לך או לתינוק לך כזריקה בודדת לתוכה העין על ידי רופא העיניים שלך או של התינוק שלך תחת הרדמה מקומית.

המיןון ואופן הטיפול יקבעו על ידי הרופא בלבד.

טיפול במבוגרים, המיןון המקביל של הזיריקה בדרך כלל הוא : 0.05 מ"ל (המכילים 0.5 מ"ג של חומר פעיל).

טיפול בפיגים, המיןון המקביל של הזיריקה בדרך כלל הוא : 0.02 מ"ל (המכילים 0.2 מ"ג של חומר פעיל). מרוחת הזמן בין שתי מנות המזורקות לאונה עין צריך להיות לפחות ארבעה שבועות. כל הזיריקות יינטנו על ידי רופא העיניים.

לפני הזיריקה, הרופא ישטוף את העין שלך או של התינוק שלך בזיהירות כדי למנוע זיהום. הרופא גם ייתן לך או לתינוק שלך הרדמה מקומית כדי להפחית או למנוע כאב שאתה או שהתינוק שלך עלול לחות עם ההזרקה.

הטיפול במבוגרים מתחילה בזיריקה אחת של לוסטניס לחודש.

הטיפול בפיגים מתחילה בזיריקה אחת של לוסטניס בכל עין (ייתכן שחלק מהתינוקות יזדקקו לטיפול בעין אחת).

הרופא יינטר את מבצ עין שלך או של התינוק שלך, וכתלות באופן התגובה שלך או של התינוק שלך לטיפול, יחליט אם ומתי عليك או על התינוק שלך לקבל טיפול נוסף.

הוראות מפורטות לגבי אופן השימוש בלוסטניס מצוינות באנגלית בסוף העלון בפרק 'כיצד להכין ולהזריק לוסטניס'.

מבוגרים (גיל 65 ומעלה)

ניתן להשתמש באנשים בני 65 ומעלה ללא התאמת מינון.

אין לעבר על המנה המומלצת.

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

יש להתמיד בטיפול כפי שהומלץ על ידי הרופא.

גם אם חל שיפור במצב בריאותך, אין להפסיק הטיפול בתרופה ללא התיעצות עם הרופא.

לפניהם הפסקת הטיפול בלוסטניס

אם אתה שוקל להפסיק את הטיפול שלך או של התינוק שלך בלוסטניס, יש להגיע לפגישה הבאה ולשוחח על כך עם הרופא. הרופא ייעץ לך ויחליט כמה זמן عليك או על התינוק שלך להיות מטופל בלוסטניס.

אין ליטול תרופות בחושך! בדוק התווית והמנה בכל פעם שהן נוטל תרופה. הרכב משקפיים אם הנץ זקוק להם.

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

4. תופעות לוואי

כמו בכל תרופה, השימוש בלוסטניס עלול לגרום לתופעות לוואי בחלק מהמשתמשים. אל תיבהל למקרא רשימת תופעות הלואוי. ייתכן ולא תסבול מכך אף מהן.

תופעות הלואוי הקשורות לשימוש בלוסטניס עשויות להיגרם כתוצאה מהתרופה עצמה או מפעולות ההזרקה ולרוב משפיעות על העין.

במטופלים מבוגרים

תופעות הלואוי החמורות ביותר מפורחות להלן :

תופעות לוואי חמורות שכיחות (תופעת שמופיעה ב-10-100 משתמשים מתוך 100) : היפרדות או קרע של השכבה בחלק האחורי של העין (היפרדות או קרע ברשתית) וכטזאה מכח הבזקי אוור עם עצמים צפים, המתפתחים לכדי אובדן ראייה זמני או ערפל של העדשה (קטרטקט).

تופעות לוואי חמורות שאינן שכיחות (תופעת שמופיעה ב-1-10 משתמשים מתוך 1,000) : עיוורון, זיהום של גלגל העין (אנדופתלמייטיס) עם דלקת של פנים העין.

התסמינים שאתה עלול לחוות הם כאב או חוסר נוחות מוגברת בעין, החמרה באדמומיות בעין, ראייה מוטשת או ראייה ירודה, מספר מוגבר של חלקיקים קטנים בשדה הראייה או רגשות מוגברת לאור. יש לפנות מיד לרופא אם אתה מפתח אחת מתופעות לוואי אלו.

תופעות לוואי המדווחות בשכיחות גבוהה ביותר מפורטות להלן:

תופעות לוואי שכיחות מודרנית (תופעות שモופיעות ביותר ממ��多层次 אחד מעשרה)

תופעות לוואי של הראייה כוללות: דלקת של העין, דימום בחלק האחורי של העין (דימום ברשתיים), הפרעות ראייה, כאב בעין, חלקיקים או כתמים קטנים בשדה הראייה (עצמים צפים), עין אדומה, גירוי בעין, תחרשה של גוף זר בעין, ייצור דמעות מוגבר, דלקת או זיהום של שולי העפעף, עין יבשה, אדמומיות או גרד של העין ולחץ עיני מוגבר.

תופעות לוואי שאינן של הראייה כוללות: כאב גרון, גודש באף, נזלת, כאב ראש וכאב מפרקים.

תופעות לוואי אחרות העולות להתרחש לאחר הטיפול בלוסטנטיס מפורטות להלן:

תופעות לוואי שכיחות (תופעות שモופיעות ב-10-1 משתמשים מתוך 100)

תופעות לוואי של הראייה כוללות: ירידה בחדות הראייה, נפיחות של חלק מהعين (עنبיה, קרנית), דלקת של הקרנית (החלק הקדמי של העין), סימנים קטנים על פני שטח העין, ראייה מוטשת, דימום במקומות ההזורה, דימום בעין, הפרשה מהעין עם גרד, אדמומיות ונפיחות (דלקת הלחמית), רגשות לאור, חוסר נוחות בעין, נפיחות של העפעף, כאב בעפעף.

תופעות לוואי שאינן של הראייה כוללות: זיהום בדרכי השתן, ספירה נמוכה של כדוריות דם אדומות (עם תסמיינים כגון עייפות, קוצר נשימה, שחזורות, עור חיוור), חרדה, שיעול, בחילה, תגובות אלרגיות כמו פריחה, סרפדת, גרד והאדמה של העור.

תופעות לוואי שאינן שכיחות (תופעות שモופיעות ב-1-10 משתמשים מתוך 1,000)

תופעות לוואי של הראייה כוללות: דלקת ודימום בחלק הקדמי של העין, כיס מוגלה על העין, שינויים בחלק המרכזי של פני שטח העין, כאב או גירוי במקומות ההזורה, תחרשה חריפה בעין, גירוי של העפעף.

בפיגים

תופעות לוואי השכיחות ביותר שניצפו בפיגים מדווחות להלן:

תופעות לוואי של הראייה כוללות: דימום בחלק האחורי של העין (דימום ברשתיים), דימום בעין או באתר ההזורה ועין אדומה (דימום בלחמית).

תופעות לוואי שאינן של הראייה כוללות: כאב גרון, גודש באף ונזלת, ספירה נמוכה של כדוריות דם אדומות (עם תסמיינים כגון עייפות, קוצר נשימה, עור חיוור), שיעול, זיהום בדרכי השתן, תגובות אלרגיות כמו גון פריחה והאדמה של העור.

תופעות לוואי נספנות שניצפו בשימוש במונגרים עשויים גם בפיגים ומפורחות להלן:

תופעות לוואי חמורות ביותר ביותר במונגרים מפורחות להלן:

תופעות לוואי חמורות שכיחות (תופעת שモופיעות ב-1-10 משתמשים מתוך 100): היפרדוות או קרע של השכבה בחלק האחורי של העין (היפרדוות או קרע ברשתיים) המתפתחים לכדי אובדן ראייה זמני או ערפל של העדשה (קטרקט).

תופעות לוואי חמורות שאינן שכיחות (תופעות שモופיעות ב-1-10 משתמשים מתוך 1,000): עיורון, זיהום של גלגל העין (אנדופטלמייטיס) עם דלקת של פנים העין.

חשוב לציין ולטפל בתופעות לוואי חמורות כגון זיהום של גלגל העין או היפרדוות רשתית בהקדם האפשרי. ספר מיד לרופא אם התינוק שלך מפתח סימנים כגון כאב בעין או החמרה באדמומיות העין.

תופעות לוואי אחרות במונגרים מפורחות להלן:

תופעות לוואי שכיחות מודרנית (תופעות שモופיעות ביותר ממ��多层次 אחד מעשרה)

תופעות לוואי של הראייה כוללות: דלקת של העין, הפרעות ראייה, כאב בעין, חלקיקים או כתמים קטנים בשדה הראייה (עצמים צפים), גירוי בעין, תחרשה של גוף זר בעין, ייצור דמעות מוגבר, דלקת או זיהום של שולי העפעף, עין יבשה, אדמומיות או גרד של העין ולחץ עיני מוגבר.

תופעות לוואי שאינן של הראייה כוללות: כאב ראש וכאב מפרקים.

תופעות לוואי שכיחות (תופעות ש모ventus ב-1-10 משתמשים מתוך 100)

תופעות לוואי של הראייה כוללות: ירידת בחדשות הראייה, נפיחות של חלק מהעין (עنبיה, קרנית), דלקת של הקרנית (וחילק הקדמי של העין), סימנים קטנים על פני שטח העין, ראייה מוטשטשת, הפרשה מהעין עם גרד, אדומותיות ונפיחות (דלקת הלחמית), רגשות לאור, חוסר נוחות בעין, נפיחות של העפען, כאב בעפען. תופעות לוואי שאינן של הראייה כוללות: חרדה, בחילה.

תופעות לוואי שאינן שכיחות (תופעות שמצוינות ב-10-1 משתמשים מתוך 1,000)

תופעות לוואי של הראייה כוללות: דלקת ודימוס בחילק הקדמי של העין, כיס מוגלה על העין, שינויים בחילק המרכזי של פני שטח העין, כאב או גירוי במקום ההזורה, תחושה חריגה בעין, גירוי של העפען.

דיווח על תופעות לוואי

אם הופעה תופעת לוואי, אם אחת מתופעות הלוואי מחייבת או כאשר אתה או התינוק שלך סובל מטופעת לוואי שלא ציינה בעלון, עליך להתריעץ עם הרופא.

ניתן לדוח על תופעות לוואי למשרד הבריאות באמצעות לחיצה על הקישור "דיווח על תופעות לוואי עקב טיפול רפואי" שנמצא בדף הבית של אתר משרד הבריאות (www.health.gov.il) המפנה לטופס המくん לדיווח על תופעות לוואי, או ע"י כניסה ל קישור: <https://sideeffects.health.gov.il>.

5. אך לאחסן את התרופה?

מנع הרעללה! תרופה זו וכל תרופה אחרת יש לשמור במקום סגור מחוץ להישג ידים וטווח ראייתם של ילדים ו/או תינוקות ועל ידי כך תמנע הרעללה. אל תגרום להקה ללא הוראה מפורשת מהרופא. אין להשתמש בתרופה אחרי תאריך התופוגה (exp. date) המופיע על גבי האריזה ועל התווית של הבקבוקון. תאריך התופוגה מתיחס ליום האחרון של אותו חודש.

תנאי אחסון:

יש לאחסן באריזה המקורית על מנת להגן מפני אור.

יש לאחסן בקירור (°C - 8°C - 2°C).

אין להקפיא.

לפני השימוש ניתן לשמור את הבקבוקון הסגור בטמפרטורת החדר (25°C) עד 24 שעות.

6. מידע נוסף

נוסף על המרכיב הפעיל התרופה מכילה גם :

α,α-trehalose dihydrate, L-histidine HCl monohydrate, L-histidine, Polysorbate 20,
Water for injection.

כיצד נראה התרופה ומה תוכן האריזה :

LOSENTIS הינה תמיישה להזרקה בבקבוקון (0.23 מ"ל).

התמיישה הינה מיימת צוללה עד מעט בויהקת, חסרת צבע עד חומה-צהובה חיורת.

כל 1 מ"ל מכיל 10 מ"ג רניביזומאב.

בקבוקון אחד מכיל 3.2 מ"ג רניביזומאב ב- 0.23 מ"ל תמיישה.

קיים שלושה סוגים אריזה אך ייתכן כי לא כולם משוקקים :

اريיזת בקבוקון בלבד

הاريזה מכילה בקבוקון זכוכית אחד של רניביזומאב עם סוגר גומי אפור. הבקבוקון הננו לשימוש חד פעמי בלבד.

اريיזת בקבוקון + מחתט סינון

הاريזה מכילה בקבוקון זכוכית אחד של רניביזומאב עם סוגר גומי אפור ומחתט סינון קרה (5mm 18G) אחד לשאייבת תכולת הבקבוקון. כל הרכיבים הנם לשימוש חד פעמי בלבד.

בקבוקון + ערכת הזורה

האריזה מכילה בקבוקון זכוכית אחד של רניביזומאב עם סוגר גומי אפור, מחת סינון קהה (5mm, 18G) אחד לשאייבת תכולת הבקבוקון ולהזרקה תוך עיניים. כל הרכיבים הנ"מ לשימוש חד פעמי בלבד.

בעל הרישום והיבואן וכתובתו : נוברטיס ישראל בע"מ,ת"ד 7126, תל אביב.

נערך במאי 2023 בהתאם להנחיות משרד הבריאות.

מספר רישום התרופה בפנקס התרופות הממלכתי במשרד הבריאות : 136 75 31520

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

ה מידע הבא מיועד לאנשי הצוות הרפואי בלבד :

אני עיינו גם בפרק 3 'יכיזד תשתמש בתרופה?'.

How to prepare and administer Lucentis כיצד להכין ולהזריק לוסנטיס

Single-use vial for intravitreal use only.

Adults: Lucentis must be administered by a qualified ophthalmologist experienced in intravitreal injections.

Preterm infants: Lucentis must be administered by a qualified ophthalmologist experienced in intravitreal injections in preterm infants.

Lucentis should be inspected visually for particulate matter and discoloration prior to administration.

The injection procedure should be carried out under aseptic conditions, which includes the use of surgical hand disinfection, sterile gloves, a sterile drape and a sterile eyelid speculum (or equivalent) and the availability of sterile paracentesis (if required). The patient's medical history for hypersensitivity reactions should be carefully evaluated prior to performing the intravitreal procedure. Adequate anaesthesia and a broad-spectrum topical microbicide to disinfect the periocular skin, eyelid and ocular surface should be administered prior to the injection, in accordance with local practice.

Since the volume contained in the vial (0.23 ml) is greater than the recommended dose (0.05 ml for adults and 0.02 ml for preterm infants), a portion of the volume contained in the vial must be discarded prior to administration.

Use of more than one injection from a vial can lead to product contamination and subsequent ocular infection.

Vial-only pack

The vial is for single use only. After injection, any unused product must be discarded. Any vial showing signs of damage or tampering must not be used. The sterility cannot be guaranteed unless the packaging seal remains intact.

For preparation and intravitreal injection, the following medical devices for single use are

needed:

- a 5 µm filter needle (18G)
- a 1 ml sterile syringe (including a 0.05 ml or 0.02 ml mark)
- an injection needle (30G x ½").

These medical devices are not included within the Lucentis pack.

Vial + filter needle pack

All components are sterile and for single use only. Any component with packaging showing signs of damage or tampering must not be used. The sterility cannot be guaranteed unless the component packaging seal remains intact. Re-use may lead to infection or other illness/injury.

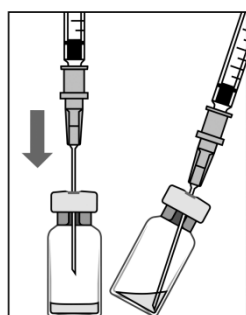
For preparation and intravitreal injection the following medical devices for single use are needed:

- a 5 µm filter needle (18G x 1½", 1.2 mm x 40 mm, provided)
- a 1 ml sterile syringe (including a 0.05 ml or 0.02 ml mark, not included within the Lucentis pack)
- an injection needle (30G x ½"; not included within the Lucentis pack)

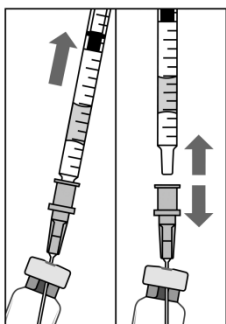
Vial + injection kit

All components are sterile and for single use only. Any component with packaging showing signs of damage or tampering must not be used. The sterility cannot be guaranteed unless the component packaging seal remains intact. Re-use may lead to infection or other illness/injury.

To prepare Lucentis for intravitreal administration, please adhere to the following instructions:

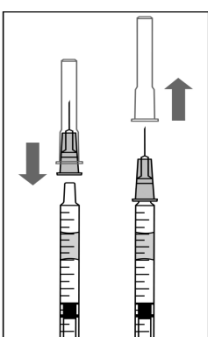


1. Before withdrawal, remove the vial cap and clean the vial septum (e.g. with 70% alcohol swab).
2. Assemble a 5 µm filter needle (18G x 1½", 1.2 mm x 40 mm, 5 µm) onto a 1 ml syringe using aseptic technique. Push the blunt filter needle into the centre of the vial stopper until the needle touches the bottom edge of the vial.
3. Withdraw all the liquid from the vial, keeping the vial in an upright position, slightly inclined to ease complete withdrawal.



4. Ensure that the plunger rod is drawn sufficiently back when emptying the vial in order to completely empty the filter needle.

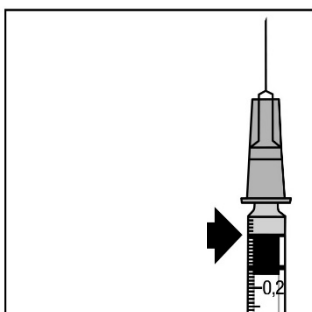
5. Leave the blunt filter needle in the vial and disconnect the syringe from the blunt filter needle. The filter needle should be discarded after withdrawal of the vial contents and should not be used for the intravitreal injection.



6. Aseptically and firmly assemble an injection needle (30G x ½", 0.3 mm x 13 mm) onto the syringe.

7. Carefully remove the cap from the injection needle without disconnecting the injection needle from the syringe.

Note: Grip at the hub of the injection needle while removing the cap.



8. Carefully expel the air along with the excess solution from the syringe and adjust the dose to the appropriate mark on the syringe. The dose for adults is 0.05 ml. The dose for preterm infants is 0.02 ml. The syringe is ready for injection.

Note: Do not wipe the injection needle. Do not pull back on the plunger.

Adults: The injection needle should be inserted 3.5-4.0 mm posterior to the limbus into the vitreous cavity, avoiding the horizontal meridian and aiming towards the center of the globe. The injection volume of 0.05 ml is then delivered; a different scleral site should be used for subsequent injections.

Preterm infants: The injection needle should be inserted 1.0 to 2.0 mm posterior to the limbus, with the needle pointing towards the optic nerve. The injection volume of 0.02 ml is then delivered.

After injection, do not recap the needle or detach it from the syringe. Dispose of the used syringe together with the needle in a sharps disposal container or in accordance with local requirements.