

نشرة للمُستهلك بموجب أنظمة الصيادلة (مستحضرات) - 1986

يُسوق الدواء بموجب وصفة طبيب فقط

إيليجارد 7.5 ملغ
مسحوق ومذيب لتحضير محلول للحقن

المادة الفعالة وكميتها:

Leuprorelin acetate 7.5 mg

تحتوي محقنة B على: ليوبروريelin أسيتات 7.5 ملغ

المواد غير الفعالة وملوّنات الحساسية في المستحضر - انظر الفقرة 6 "معلومات إضافية".

اقرأ النشرة بتمعن حتى نهايتها قبل إستعمال الدواء. تحتوي هذه النشرة على معلومات موجزة عن الدواء. إذا توفرت لديك أسئلة إضافية، راجع الطبيب أو الصيدلي.

وصف هذا الدواء من أجلك فقط. لا تُعطيه لآخرين. فهو قد يضرهم، حتى ولو بدا لك أن حالتهم الطبية مشابهة لحالتك.

1. لأي غرض مخصص هذا الدواء؟

"إيليجارد" مخصص لعلاج سرطان البروستات المتقدم، المتعلق بالهرمونات وكذلك لعلاج سرطان البروستات الموضعي ذو الخطورة العالية وكذلك سرطان البروستات الموضعي المتقدم، المتعلق بالهرمونات، بالمشاركة مع علاج بالأشعة (radiotherapy).

الفصيلة العلاجية: قرانن لهرمونات محررة للچونادوتروپين.

تُستخدم هذه الأدوية للتقليل من إنتاج هورمونات جنسية معينة (تستوستيرون).

2. قبل إستعمال الدواء

لا يجوز إستعمال الدواء:

- إذا كنت امرأة أو طفلاً
- إذا كنت تعاني من فرط حساسية (أرجية) للمادة الفعالة، ليوبروريelin أسيتات، لمستحضرات فاعليتها تشبه فاعلية الهرمون الطبيعي چونادوتروپين، أو لأي مركب آخر من مركبات "إيليجارد" (كما هو مفصل في الفقرة 6).
- إذا أجريت لك عملية استئصال جراحي للخصيتين، لأن إستعمال "إيليجارد" في هذه الحالة لن يؤدي إلى انخفاض إضافي بنساب التستوستيرون في المصل.
- كعلاج احادي، إذا كنت تعاني من أعراض تتعلق بضغط على الجبل الشوكي أو من ورم في العامود الفقري. في هذه الحالة، يجب إستعمال "إيليجارد" فقط بالمشاركة مع أدوية أخرى لعلاج سرطان البروستات.

تحذيرات خاصة تتعلق باستعمال الدواء

قبل العلاج بـ 'ايليچارد'، أخبر طبيبك

- إذا كنت تعاني من إحدى الأعراض التالية: أية مشاكل في القلب أو الأوعية الدموية، تشمل مشاكل في نظم القلب (اضطراب نظم القلب)، أو إذا كنت تتناول أدوية لعلاج هذه المشاكل. إن خطورة حدوث مشاكل في نظم القلب قد تزداد عند إستعمال 'ايليچارد'.
• إذا وجدت لديك صعوبات بالتبول. عليك أن تكون تحت متابعة حثيثة خلال الأسابيع الأولى للعلاج.
- إذا تطور ضغط على الحبل الشوكي أو تطورت صعوبات بالتبول. يستدل من تقارير تم الحصول عليها بالنسبة إلى أدوية أخرى، ذات آلية عمل مشابهة لآلية 'ايليچارد'، بأن حالات خطيرة لتاثيرات الضغط على الحبل الشوكي وتضيق الأنابيب بين الكليتين والمثانة البولية قد تسبب أعراض تشبه أعراض الشلل. في حال تطورت مضاعفات كهذه، يجب البدء بعلاج إعتيادي.
- إذا كنت تعاني من صداع فجائي، من تقيؤات، من تغير في الحالة النفسية وأحياناً من إنهاك القلب، خلال الأسبوعين الأولين من العلاج بـ 'ايليچارد'، يجب التوجه فوراً للطبيب أو للطاقم الطبي. هذه حالات نادرة، التي تسمى pituitary apoplexy (نزيف من ورم في الغدة النخامية)، التي بلغ عنها بالنسبة لأدوية أخرى ذات آلية عمل تشبه تلك التي في 'ايليچارد'.
- إذا كنت تعاني من السكري (نسبة عالية من السكر في الدم)، عليك أن تكون تحت متابعة منتظمة خلال العلاج.
• العلاج بـ 'ايليچارد' قد يزيد من خطر حدوث كسور جراء ترقق العظام (هشاشة العظام، إنخفاض في كثافة العظم).
• توجد تقارير عن حدوث حالات إكتئاب لدى مرضى تم علاجهم بـ 'ايليچارد'. في حال كنت تستعمل 'ايليچارد' وتطورت حالة إكتئاب، أبلغ طبيبك.
- توجد تقارير عن حدوث قلبية وعائية لدى مرضى عولجوا بمستحضرات شبيهة بـ 'ايليچارد'، ولكن لا يعرف فيما إذا كانت هناك علاقة بين الحوادث واستعمال هذه المستحضرات. في حال كنت تتبع العلاج بـ 'ايليچارد' وتطورت علامات أو أعراض قلبية وعائية، أبلغ طبيبك في الحال.
- توجد تقارير عن حدوث إختلالات لدى متعالجين بعد إعطاء 'ايليچارد'. إذا كنت تستعمل 'ايليچارد' وتطورت إختلالات، أطلع طبيبك بذلك.
- إذا كنت تعاني من صداع شديد أو متكرر، مشاكل في الرؤية ورنين أو طنين في أذنيك، اتصل بطبيبك على الفور.

مضاعفات لها علاقة ببداية العلاج بـ 'ايليچارد'

خلال الأسبوع الأول للعلاج، هناك عادة ارتفاع قليل بمستوى الهرمون الجنسي الذكري، تستوستيرون، في الدم. هذا الأمر قد يؤدي إلى تفاقم مؤقت بأعراض المرض وحتى إلى ظهور أعراض جديدة لم تظهر حتى هذه المرحلة. هذه تشمل بالأساس آلام عظام، اضطرابات في التبول، ضغط على الحبل الشوكي أو إفرازات دم في البول. عادة تزول هذه الأعراض مع استمرار العلاج. إذا لم تضعف تلك الأعراض، توجه لطبيبك.

في حال لم يساعد العلاج بـ 'ايليچارد'
بعض المرضى سيعانون من أورام ليست حساسة لإنخفاض مستويات التستوستيرون في المصل. الرجاء أخبر طبيبك إذا شعرت أن تأثير العلاج بـ 'ايليچارد' ضعيف عن اللازم.

استعمال 'ايليچارد' مع أدوية أخرى

إذا كنت تستعمل، أو إذا استعملت مؤخراً أدوية أخرى، بما في ذلك أدوية بدون وصفة طبية وإضافات غذائية، أبلغ طبيبك أو الصيدلي بذلك. بالأخص إذا كنت تستعمل:

قد يشوش 'ايليچارد' من فاعلية أدوية معينة التي تُستخدم لعلاج مشاكل نظم القلب (مثل كينينين، بروكاليناميد، أميدارون وسوتالول) أو يزيد من خطر حدوث مشاكل في نظم القلب عندما يتم إستعماله بالمشاركة مع أدوية إضافية (مثل ميثادون [الذي يستعمل لتسكين الآلام وكجزء من طرد السموم في الإدمان على المخدرات]، موسيفلوكساسيدين [دواء مضاد حيوي]، أدوية مضادة للذهان التي تُستخدم في علاج الأمراض النفسية الشديدة).

الحمل والإرضاع

"إيليجارد" ليس مخصصاً للنساء.

السيادة واستعمال الماكينات

تعب، دوار وإضطرابات في الرؤية هي من الأعراض الجانبية المحتملة للعلاج بـ "إيليجارد" أو قد تتوارد نتيجة المرض. إذا كنت تعاني من هذه الأعراض الجانبية، احضر عند السيادة أو عند تشغيل الماكينات.

3. كيفية إستعمال الدواء؟

المقدار الدوائي

يجب إستعمال المستحضر وفقاً لتعليمات الطبيب، دائماً. عليك الإستيقاظ من الطبيب أو الصيدلي إذا لم تكن واثقاً بخصوص المقدار الدوائي وطريقة العلاج بالمستحضر.

المقدار الدوائي وطريقة العلاج يُحددان من قبل الطبيب فقط. المقدار الدوائي الإعتيادي لـ "إيليجارد" 7.5 ملغ هو عادة حقنة واحدة في الشهر.

المحلول الذي يتم حقنه يُشكل مخزن لمادة فعالة والتي منها تتحرر المادة الفعالة، ليوروريلين أسيتات، بشكل مستمر، خلال فترة قدرها شهراً واحداً.

فحوصات إضافية

الإستجابة للعلاج بـ "إيليجارد" يجب أن يتم فحصها من قبل طبيبك من خلال فحص قيم سريرية محددة ومن خلال قياس نسب PSA (أنتيجين خاص ببُعدة البروستات) في الدم.

طريقة إستعمال الدواء

يتم إعطاء "إيليجارد" فقط من قبل طبيبك أو الممرضة. مما أيضاً يقومان بتحضير المحلول للحقن (وفقاً لتعليمات الموجودة في الفقرة 7 معلومات لأفراد الطاقم الطبي، في نهاية هذه النشرة).
بعد تحضيره، يُعطي "إيليجارد" حقنة تحت الجلد (حقن داخل النسيج الذي تحت الجلد). يُمنع منعاً باتاً الحقن في الشرايين (داخل الشريان) أو في الأوردة (داخل الوريد). كما هو عليه في مواد فعالة أخرى التي يتم حقنها في طبقة تحت الجلد، يجب تغيير موقع الحقن في بعض الأحيان.

إذا إستعملت بالخطأ مقداراً دوائياً أكبر

بما أن عملية الحقن تتم عادة من قبل طبيبك أو أفراد من الطاقم المؤهلين لذلك، من غير المتوقع إستعمال مقدار دوائي مفرط.

وإن، على الرغم من ذلك، تلقيت مقداراً دوائياً أكبر من المطلوب، فسوف تحتاج إلى الخضوع لمراقبة طبية حثيثة ويقدم لك الطبيب علاج إضافي إذا دعت الحاجة.

إذا استعملت جرعة مفرطة أو ابتلع طفل بالخطأ من الدواء، توجه حالاً إلى الطبيب أو لغرفة الطوارئ في المستشفى وأحضر معك علبة الدواء.

إذا نسيت إستعمال الدواء

الرجاء توجيه لطبيبك إذا كنت تعتقد بأن مقدارك الدوائي من "إيليجارد"، الذي يُعطى مرة في الشهر، قد تم نسيانه.

إذا توقفت عن إستعمال الدواء

عموماً، إستعمال 'إيليجارد' لعلاج سرطان البروستات هو علاج طويل الأمد.
لذا، لا يجوز التوقف عن العلاج، حتى ولو طرأ تحسن في الأعراض أو إذا اختفت تماماً.

إذا تم التوقف عن إستعمال 'إيليجارد' قبل الأولان، فمن الجائز أن يحصل تدهور في الأعراض المتعلقة بالمرض.
يجب المواظبة على العلاج وفقاً لتوصية طبيك.

لا يجوز التوقف عن العلاج بالدواء بدون إستشارة الطبيب، حتى ولو طرأ تحسن على حالتك الصحية.

إذا توفرت لديك أية أسئلة إضافية بما يتعلق بإستعمال هذا الدواء، استشر الطبيب أو الصيدلي.

4. الأعراض الجانبية

كما في كل دواء، قد يؤدي إستعمال 'إيليجارد' لأعراض جانبية لدى بعض المستعملين. لا تذهب من قائمة الأعراض الجانبية. من الجائز ألا تعاني أي منها.

الأعراض الجانبية التي لوحظت خلال العلاج بـ 'إيليجارد' تُعزى أساساً للتأثير الخاص للمادة الفعالة، ليوبروريلين أسيتات، أي الزيادة والإنخفاض بنسب هرمونات معينة. الأعراض الجانبية التي وُصفت بشيء منها الأكبر هي هبات الحر (لدى حوالي 58% من المرضى)، غثيان، شعور سيء وإرهاق، وأيضاً تهيّجات موضعية مؤقتة في مكان الحقن.

الأعراض الجانبية التي تظهر في بداية العلاج

خلال الأسابيع الأولى من العلاج بـ 'إيليجارد'، قد تتفاقم أعراض معينة للمرض، لأنه في المرحلة الأولى بشكل عام يحدث ارتفاع قصير بنسبة الهرمون الجنسي الذكري تستوستيرون في الدم. لذا، من شأن طبيبك أن يعطيك مضاد أندروجين (مادة تعيق تأثير التستوستيرون) ملائم في المرحلة الأولى من العلاج من أجل التقليل من الأعراض الجانبية المستقبلية المحتملة (أنظر أيضاً الفقرة 2 قبل إستعمال الدواء - "مضاعفات لها علاقة ببداية العلاج بـ 'إيليجارد'").

أعراض جانبية موضعية

الأعراض الجانبية الموضعية التي وُصفت بعد حقن 'إيليجارد' هي عادة الأعراض الجانبية التي تتميز بها غالباً مستحضرات مشابهة تُعطى بواسطة الحقن تحت الجلد (مستحضرات يتم حقنها داخل النسيج الموجود تحت الجلد). حرق خفيف مباشر بعد الحقن هو شائع جداً. وخز وألم بعد الحقن هما شائعان وكذلك أيضاً ظهور كدمة في موضع الحقن. بلغ عادة عن إحمرار في الجلد في موضع الحقن. تصلب النسيج وتقرحات ليست شائعة.

هذه الأعراض الجانبية الموضعية - جراء حقنة تحت الجلد - تُعتبر أعراض خفيفة وتوصف بأنها أعراض تدوم لوقت قصير. هي لا تتكرر بين حقنة وأخرى.

أعراض جانبية شائعة جداً (قد تؤثر على أكثر من 1 من بين 10 أشخاص)

- هبات حر
- نزيف تلقائي في الجلد أو في الغشاء المخاطي، أحمرار في الجلد
- إرهاق، أعراض جانبية تتعلق بالحقن (أنظر أيضاً أعراض جانبية موضعية أعلى)

أعراض جانبية شائعة (قد تؤثر على حتى 1 من بين 10 أشخاص)

- التهاب الأنف والبلعوم (Nasopharyngitis) (أعراض الزكام)
- غثيان، شعور سيء، إسهال، التهاب المعدة والأمعاء (gastroenteritis/colitis)
- حكة، تعرق ليلي
- آلام مفاصل
- الذهاب إلى المرحاض بشكل غير منتظم من أجل التبول (في الليل أيضاً)، صعوبة البدء بالتبول، تبول مصحوب بآلام، تناقص نتاج البول

- حساسية في الثديين، إنتفاخ في الثديين، إنكمash الخصيتين، ألم في الخصيتين، عقم، مشاكل في إنتصاب العضو الذكري، تناقص حجم القضيب الذكري
- قشعريرة (حالات إرتعاش مفرط ترافقاً سخونة عالية)، ضعف زمن النزف أطول، تغييرات في نسب تركيبة الدم، إنخفاض في كمية خلايا الدم الحمراء/تعداد منخفض لخلايا الدم الحمراء

أعراض جانبية غير شائعة (قد تؤثر على حتى 1 من بين 100 شخص)

- التهاب في المسالك البولية، تلوث جلدي موضعي
- نفاقم السكري
- أحلام غير عادية، إكتئاب، إنخفاض في الرغبة الجنسية
- دوار، صداع، تغير في شعور الجلد، أرق، إضطرابات بحاسة الذوق، إضطرابات بحاسة الشم
- ارتفاع ضغط الدم (ضغط دم مرتفع)، إنخفاض ضغط الدم (ضغط دم منخفض)
- ضيق تنفس
- امساك، جفاف في الفم، عسر هضم (مشاكل هضم، مع أعراض مثل الشعور بامتلاء البطن، آلام بطن، تجشؤ، غثيان، تققيؤات، الشعور بحرق في البطن)، تققيؤات
- جلد دبق ورطب (Clamminess)، تعرق مفرط
- آلام ظهر، انقباضات عضلات
- بول دموي (دم في البول)
- تشنج المثانة، التبول بوتيرة أكبر من المعتاد، عدم القدرة على التبول
- تضخم نسيج الصدر عند الرجال، عجز جنسي
- خمول (تعاس)، آلام، سخونة
- زيادة بالوزن
- فقدان التوازن، دوار
- ضعف العضل/فقدان لنسيج عضلي بعد الإستعمال المطول

أعراض جانبية نادرة (قد تؤثر على حتى 1 من بين 1,000 شخص)

- حركات لا إرادية شاذة
- فقدان الوعي المفاجئ، إغماء
- غازات في البطن، تجشؤ
- تساقط الشعر، طفح جلدي (بثور في الجلد)
- آلام في الثديين
- نقرحات في مكان الحقن

أعراض جانبية نادرة جداً (قد تؤثر على حتى 1 من بين 10,000 شخص)

- نخر في مكان الحقن

أعراض جانبية شيوّعها غير معروفة (لا يمكن تقدير مدى شيوّعها بالاعتماد على المعطيات القائمة)

- تغييرات في الـ ECG [التخطيط الكهربائي للقلب] (إطالة مقطع QT)
- التهاب الرئتين، مرض رئوي
- ارتفاع مجھول السبب في الضغط داخل الجمجمة (ارتفاع الضغط داخل الجمجمة حول الدماغ الذي يتميز بالصداع، ازدواج الرؤية وأعراض رؤية أخرى ورنين أو طنين في إحدى الأذنين أو كليهما)

أعراض جانبية إضافية

- أعراض جانبية إضافية الموصوفة في المراجع الطبية بما يتعلّق بالعلاج بـ ليوبوريلين، المادة الفعالة في "إيليجارد"، هي: وذمة (تجمع السوائل في الأنسجة، والتي تظهر على شكل إنتفاخ في اليدين والرجلين)، إنصمام رئوي (الذي يؤدي إلى أعراض مثل ضيق في التنفس، صعوبات في التنفس وألم في الصدر)، ضربات قلب (إدراك لضربات القلب)، ضعف عضلات، قشعريرة، طفح، ضرر بالذاكرة وإضطرابات في الرؤية. زيادة في علامات انخفاض كثافة العظم (تخلل العظام) ممكن ظهورها بعد علاج طويل الأمد بـ "إيليجارد". جراء تخلّل العظام تزداد الخطورة لحدوثكسور.

ردود فعل تحسسية خطيرة، التي تسبب صعوبات في التنفس أو دوار، يُبلغ عنها في أوقات نادرة بعد إعطاء مستحضرات تنتهي لنفس فصيلة الأدوية التي ينتمي لها 'إيليجارد'.

توجد تقارير عن حدوث اختلالات بعد إعطاء مستحضرات التي تنتهي لنفس فصيلة الأدوية التي ينتمي لها 'إيليجارد'.

إذا ظهر عرض جانبي، إذا نفاقت إحدى الأعراض الجانبية أو عندما تتعارى من عرض جانبي لم يظهر في هذه النشرة، عليك استشارة الطبيب.

التبليغ عن أعراض جانبية

بإمكان 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>

بالإضافة، يمكن التبليغ لشركة كاما دام.ض. عبر البريد الإلكتروني: pharmacovigilance@kamada.com

5. كيفية تخزين الدواء؟

تجنب التسمم! يجب حفظ هذا الدواء وكل دواء آخر في مكان مغلق بعيداً عن متناول أيدي و المجال روية الأطفال و/أو الرضع، وهذا تتجنب التسمم.

لا تسبب التقيؤ بدون تعليمات صريحة من الطبيب.

لا يجوز إستعمال الدواء بعد إنتهاء تاريخ الصلاحية (exp. date) الذي يظهر على ظهر العلبة. يشير تاريخ الصلاحية إلى اليوم الأخير من نفس الشهر.

تعليمات التخزين

يجب التخزين في البراد بدرجة حرارة 8°C - 2°C.
يجب التخزين في العلبة الأصلية للحماية من الرطوبة.

يجب أن يكون هذا المستحضر بدرجة حرارة الغرفة قبل الحقن. يجب إخراجه من البراد قبل حوالي 30 دقيقة من الإستعمال. بعد إخراجه من البراد، من الممكن حفظ المستحضر في علبة الأصلية بدرجة حرارة دون 25 درجة مئوية لمدة 4 أسابيع. بعد ذلك يجب التخلص منه. لا يمكن إعادة إلى البراد.

بعد فتح اللوبيه، يجب تحضير المستحضر بدون تأجيل وإستعماله في الحال. للإستعمال الأحادي فقط.

تعليمات بخصوص التخلص من عبوات 'إيليجارد' التي لم يتم إستعمالها أو انتهت صلاحيتها

لا يجوز التخلص من أدوية من خلال المجاري الصحية أو القمامات الورقية. استشر الصيدلي بخصوص طريقة التخلص من أدوية لم تعد قيد الإستعمال. هذه الإجراءات من شأنها المساعدة في الحفاظ على البيئة.

6. معلومات إضافية

المحقنة B تحتوي على مسحوق المادة الفعالة.
محقنة المذيب (المحقنة A) تحتوي على:

50:50 Poly (DL-lactide-co-glycolide) and N-methyl-2-pyrrolidone.

كيف يبدو الدواء وما هو محتوى العبوة؟

'إيليجارد' عبارة عن مسحوق ومذيب لتحضير محلول للحقن.

'إيليجارد' 7.5 ملغ مسوق بالعبوات التالية:

- عبوة لوبيات مصممة بالحرارة (thermoformed) تحتوي على لوبيتين في علبة كرتون. اللوبيحة الأولى تحتوي على محقنة A، قضيب مكبس كبير للمحقنة B وكيس ماص للرطوبة. تحتوي اللوبيحة الثانية على محقنة B، ابرة معمقة 20 gauge وكيس ماص للرطوبة.

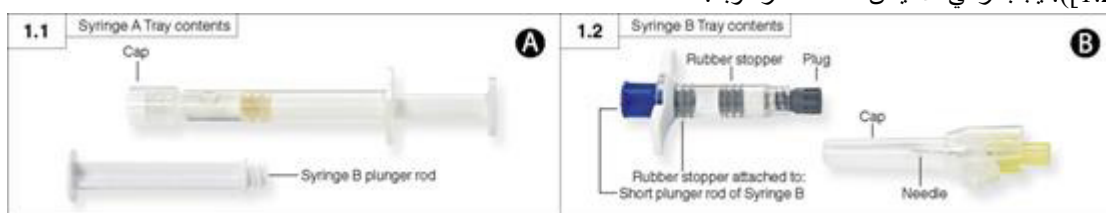
تم تحريرها في نيسان 2023 وفق تعليمات وزارة الصحة.

رقم تسجيل الدواء في سجل الأدوية الحكومي في وزارة الصحة: 156-78-33674

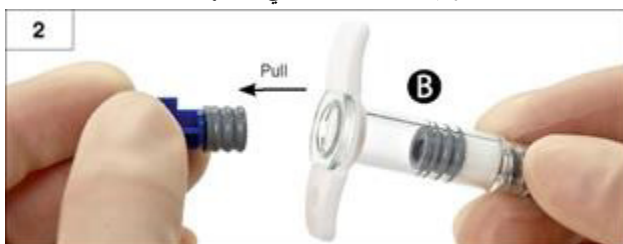
7. معلومات لأفراد الطاقم الطبي
المعلومات أدناه مخصصة لأفراد الطاقم الطبي فقط:

يجب السماح للمستحضر بالوصول إلى درجة حرارة الغرفة من خلال إخراجه من البراد قبل حوالي 30 دقيقة من الاستعمال.
يجب أولاً تهيئة المريض للحقن، بعد ذلك تحضير المستحضر، وفقاً للتعليمات الآتية. في حال لم يتم تحضير المستحضر حسب التعليمات، فلا يجوز إستعماله لأن تحضير غير صحيح للمستحضر قد يؤدي لعدم نجاعة سريرية.

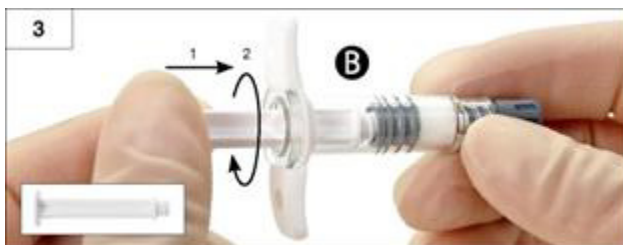
المرحلة 1: يجب فتح اللويحتين (بواسطة تمزيق غلاف الألومنيوم من الزاوية التي بالإمكان تشخيصها بوجود فقاوة صغيرة) وإفراغ محتواهما على مسطح نظيف (اللويحتان اللتان تحتويان المحقنة A [الرسم التوضيحي 1.1] والمحقنة B [الرسم التوضيحي 1.2]). يجب رمي الأكياس الماءة للرطوبة.



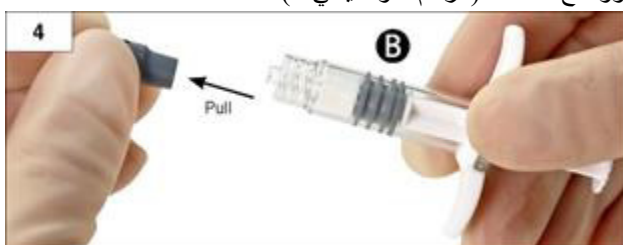
المرحلة 2: يجب السحب للخارج، وليس بواسطة اللولبة، قضيب المكبس القصیر الذي لونه أزرق، سوية مع السداد الرمادي المتصل به، من المحقنة B ورميه (الرسم التوضيحي 2). لا تحاول خلط المستحضر بينما السدادتين في مكانهما.



المرحلة 3: يجب لولبة قضيب المكبس الأبيض بلطف في المحقنة B إلى أن يصل إلى السداد الرمادي المتبقى في المحقنة B (الرسم التوضيحي 3).



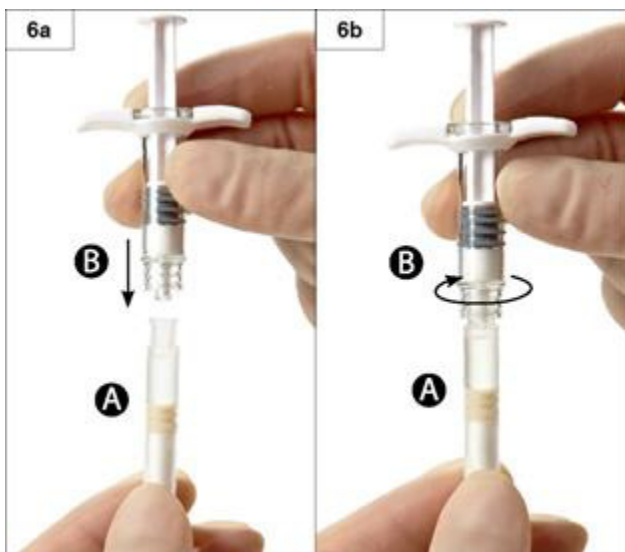
المرحلة 4: يجب نزع السدادة المطاطية الرمادية من المحقنة B ووضع المحقنة (الرسم التوضيحي 4).



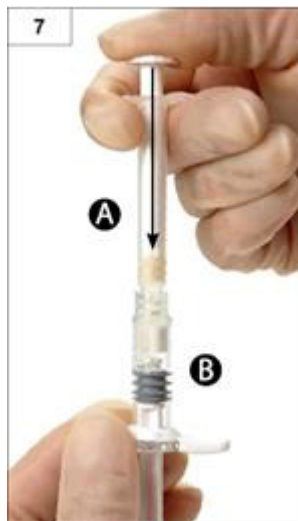
المرحلة 5: يجب الامساك بالمحقنة A بوضعية عامودية، لضمان عدم انسكاب أي سائل خارجاً، ونزع الغطاء الشفاف باللولبة من المحققنة A (الرسم التوضيحي 5).



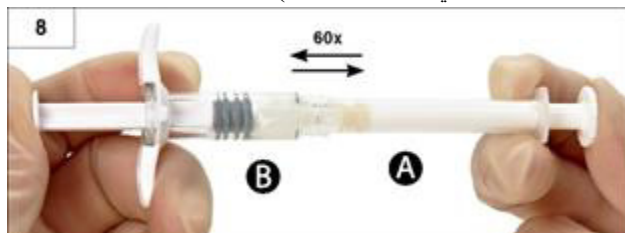
المرحلة 6: يجب وصل المحقنتين ببعضهما البعض من خلال دفع وتدوير المحققنة B داخل المحققنة A إلى أن تتعلقا تماماً (الرسم التوضيحي 6a و- 6b). لا يجوز الإحكام الزائد عن الحد.



المرحلة 7: يجب قلب الوحدة الموصولة والاستمرار بمسك المحقنتين بوضعية عامودية، بحيث تكون المحقنة B في الأسفل، مع حقن المحتوى السائل من المحقنة A إلى المحقنة B، التي تحوي المسحوق (ليوبروريلين أسيتات) (الرسم التوضيحي 7).



المرحلة 8: يجب خلط المستحضر جيداً من خلال الدفع اللطيف لمحقنتين ذهاباً وإياباً بين المحقنتين (60 مرة بالمجمل، لمدة 60 ثانية تقريباً)، بينما المحقنتين في وضعية أفقية للحصول على محلول متجانس لزج (الرسم التوضيحي 8). لا يجوز ثني جملة المحقنتين (يجب الانتباه إلى أن هذه العملية قد تسبب تسرب نتيجة لتحرير جزئي للولبة المحقنتين).

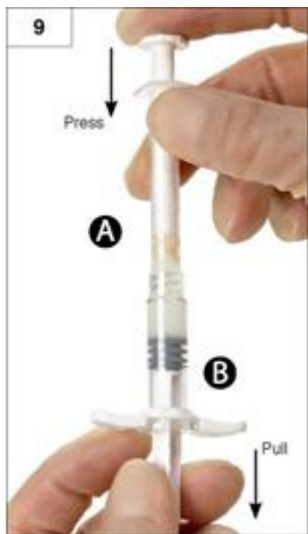


عندما يُصبح محلول اللزج مخلوطاً تماماً، سيكون لونه بمدى بين شفاف إلى أبيض إلىبني شاحب (الذى أيضاً قد يتضمن لون أبيض حتى أصفر شاحب).

مهم: بعد عملية الخلط يجب الإنقال حالاً إلى المرحلة التالية لأن المستحضر يصبح لزجاً أكثر فأكثر مع مرور الوقت. لا يجوز تبريد المستحضر بعد الخلط.

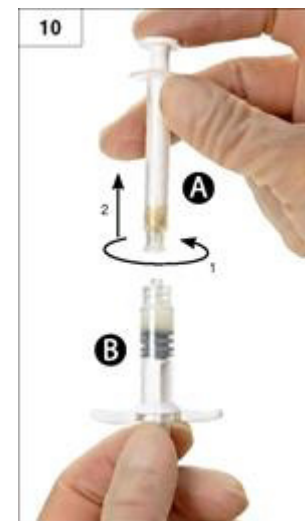
انتبهوا: يجب خلط المستحضر وفق التعليمات، الخض لا يؤدي لخلط كافي للمستحضر.

المرحلة 9: يجب مسح المحققتين بوضعية عامودية، بينما المحققة B في الأسفل. يجب التأكد من أن المحققتين موصولتين جيداً بعضهما البعض. يجب سحب كل المستحضر المخلوط إلى المحققة B (محققة قصيرة وعريضة) من خلال دفع مكبس المحققة A للأسفل وسحب مكبس المحققة B بلطف للخلف (الرسم التوضيحي 9).



المرحلة 10: يجب إبقاء مكبس المحققة A مضغوطاً وخلال ذلك تدوير المحققة A وتحريرها (الرسم التوضيحي 10). يجب التتحقق من عدم وجود أي تسرب للمستحضر، لأنه في هذه الحالة الإبرة لن تتغلق كما يجب عندما يتم وصلها.

انتبهوا: قد تبقى في المستحضر فقاعات هواء كبيرة أو عدة فقاعات هوائية صغيرة - هذا شيء مقبول.
لا يجوز إخراج فقاعات الهواء من المحققة B في هذه المرحلة، بسبب الخوف من ضياع مستحضر!



- المرحلة 11:**
- يجب مسح المحققة B بشكل منتصب والإبقاء على ذلك مع سحب المكبس الأبيض نحو الخلف لتجنب فقدان المستحضر.
 - يجب فتح عبوة إبرة الأمان بواسطة تقشير الملصقة الورقية للخلف وإخراج إبرة الأمان.
 - يجب وصل إبرة الأمان لمحققة B من خلال الإمساك بالمحققة وتدوير الإبرة بلطف باتجاه عقارب الساعة، إلى حد ثلاثة أرباع دوره، إلى أن تثبت الإبرة جيداً في مكانها (الرسم التوضيحي 11).

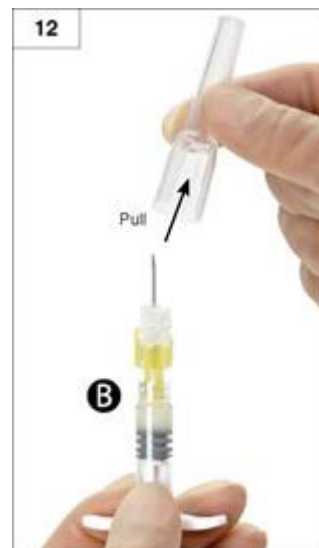
لا يجوز الإحكام زيادة عن الحد لأن ذلك قد يؤدي لتشقق قاعدة الإبرة وبالتالي إلى تسرب المستحضر خلال الحقن.

إذا تشقت قاعدة الإبرة، بدت متضررة، أو كان هنالك أي تسرب، فلا يجوز إستعمال المستحضر. لا يجوز إستبدال الإبرة المعطوبة ولا يجوز حقن المستحضر.
 يجب التخلص من كامل المستحضر بشكل آمن.

في حال تضرر قاعدة الإبرة، فيجب إستعمال مستحضر جديد عوضاً عنه.



المرحلة 12: يجب سحب ونزع الغطاء الواقي للإبرة قبل الحقن (الرسم التوضيحي 12).
مهم: لا تُفعّل آلية إبرة الأمان قبل الحقن.

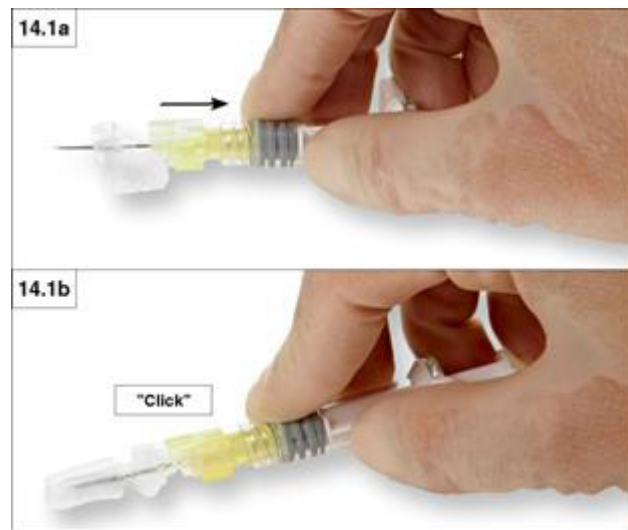


المرحلة 13: قبل عملية الحقن، يجب إخراج كل فقاعة هواء كبيرة من المحقنة B. يجب حقن المستحضر في الطبقة التي تحت الجلد.
يجب التأكد من حقن كل محتوى المستحضر في المحقنة B.

المرحلة 14: بعد عملية الحقن، يجب إغلاق واقي الأمان باستخدام واحدة من طرق التشغيل المفصلة أدناه.

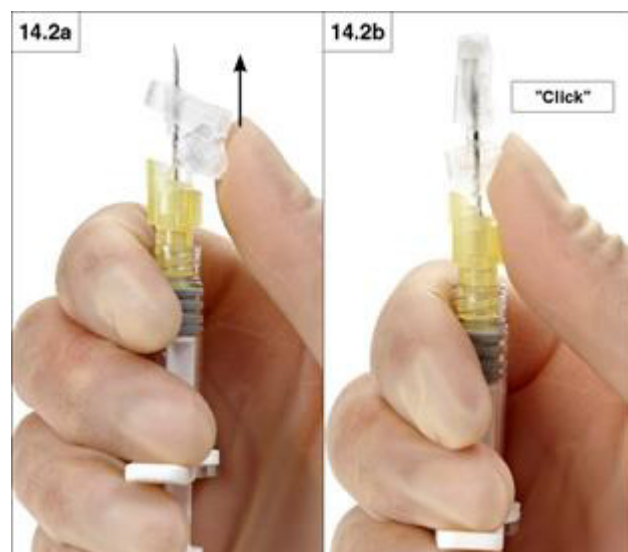
1. الإغلاق على مسطح مستوي

يجب الضغط على واقي الأمان والصاقه على مسطح مستوي، بينما الغطاء يتجه للأسفل (الرسم التوضيحي 14.1a و 14.1b) لفتحية الإبرة وإغلاق غطاء الواقي.
لتتأكد من عملية الإغلاق يجب أن نشعر ونسمع صوت "كليك" عند الإغلاق. في وضعية الإغلاق سيكون طرف الإبرة مغضى تماماً (الرسم التوضيحي 14.1b)



2. الإغلاق بواسطة الإبهام

يجب وضع الإبهام على الغطاء، وإزاحة وaci الأمان باتجاه طرف الإبرة (الرسم التوضيحي 14.2a و 14.2b) لتفطية الإبرة وإغلاق الواقي. للتأكد من عملية الإغلاق يجب أن تشعر ونسمع صوت "كلิก" عند الإغلاق. في وضعية الإغلاق سيكون طرف الإبرة مغضى تماماً (الرسم التوضيحي 14.2b)



المرحلة 15: عندما يكون وaci الأمان مُقلأً، يجب رمي الإبرة والمحقنة حالاً في وعاء خاص معد للتخلص من الأدوات الحادة.