

## **B. BIPACKSEDEL**

## Bipacksedel: Information till användaren

### Grasustek 6 mg injektionsvätska, lösning i förfylld spruta pegfilgrastim

▼ Detta läkemedel är föremål för utökad övervakning. Detta kommer att göra det möjligt att snabbt identifiera ny säkerhetsinformation. Du kan hjälpa till genom att rapportera de biverkningar du eventuellt får. Information om hur du rapporterar biverkningar finns i slutet av avsnitt 4.

**Läs noga igenom denna bipacksedel innan du börjar använda detta läkemedel. Den innehåller information som är viktig för dig.**

- Spara denna information, du kan behöva läsa den igen.
- Om du har ytterligare frågor vänd dig till läkare, apotekspersonal eller sjuksköterska.
- Detta läkemedel har ordinerats enbart åt dig. Ge det inte till andra. Det kan skada dem, även om de uppvisar sjukdomstecken som liknar dina.
- Om du får biverkningar, tala med läkare, apotekspersonal eller sjuksköterska. Detta gäller även eventuella biverkningar som inte nämns i denna information. Se avsnitt 4.

**I denna bipacksedel finns information om följande:**

1. Vad Grasustek är och vad det används för
2. Vad du behöver veta innan du använder Grasustek
3. Hur du använder Grasustek
4. Eventuella biverkningar
5. Hur Grasustek ska förvaras
6. Förpackningens innehåll och övriga upplysningar

#### **1. Vad Grasustek är och vad det används för**

Grasustek är avsett för användning av vuxna från 18 års ålder.

Grasustek innehåller den aktiva substansen pegfilgrastim. Pegfilgrastim är ett protein som med hjälp av bioteknik produceras i en bakterie som kallas *E. coli*. Det tillhör en grupp proteiner som kallas cytokiner och det är mycket likt ett naturligt protein (granulocytolonistimulerande faktor) som produceras i kroppen.

Grasustek används för att förkorta tiden av neutropeni (lågt antal vita blodkroppar) och förekomsten av febril neutropeni (lågt antal vita blodkroppar med samtidig feber) som kan bero på användningen av cytotoxisk kemoterapi (läkemedel som förstör snabbt växande celler). De vita blodkropparna är viktiga, eftersom de hjälper din kropp att bekämpa infektioner. Dessa blodkroppar är mycket känsliga för kemoterapi och denna behandling kan leda till att deras antal minskar i kroppen. Om antalet vita blodkroppar sjunker till en låg nivå finns det kanske inte tillräckligt många kvar i kroppen för att bekämpa bakterier och då kan du bli mer mottaglig för infektioner.

Din läkare har gett dig Grasustek för att hjälpa din benmärg (den del i skelettet där blodkroppar bildas) att bilda fler vita blodkroppar som hjälper din kropp att bekämpa infektioner.

#### **2. Vad du behöver veta innan du använder Grasustek**

##### **Använd inte Grasustek**

- om du är allergisk mot pegfilgrastim, filgrastim, proteiner härledda från *E. coli* eller mot något annat innehållsämne i detta läkemedel (anges i avsnitt 6).

##### **Varningar och försiktighet**

Tala med läkare, apotekspersonal eller sjuksköterska innan du använder Grasustek:

- om du drabbas av en allergisk reaktion, vilket kan yttra sig som en svaghetskänsla, blodtrycksfall, andningssvårigheter, svullnad i ansiktet (anafylaxi), rodnad och vallningar, utslag och hudområden med klåda
- om du har hosta, feber och andningssvårigheter. Detta kan vara tecken på akut andnödssyndrom
- om du drabbas av en eller flera av följande biverkningar:
  - svullnad, vilket kan bero på att du kissar mer sällan än vanligt, andningssvårigheter, svullen buk och en känsla av övermättnad, allmän trötthetskänsla. Detta kan vara symtom på ett tillstånd som kallas kapillärläckagesyndrom, vilket gör att blod läcker ut från de små blodkärlen (se avsnitt 4)
- om du drabbas av smärta i övre delen av buken på vänster sida eller vänster skulderbladsspets. Detta kan vara ett tecken på mjältproblem (splenomegali)
- om du nyligen har haft en allvarlig lunginfektion (pneumoni), vätska i lungorna (lungödem), inflammation i lungorna (interstitiell lungsjukdom) eller avvikande resultat vid bröstrentgen (lunginfiltration)
- om du vet att du har förändrat antal blodkroppar (t.ex. ökat antal vita blodkroppar eller anemi) eller minskat antal blodplättar, vilket minskar blodets förmåga att leverera sig (trombocytopeni). Läkaren kan vilja kontrollera detta oftare än vanligt
- om du har sicklecellanemi. Läkaren kan vilja kontrollera detta oftare än vanligt.
- om du är en patient med bröstcancer eller lungcancer, då Grasustek i kombination med kemoterapi och/eller strålbehandling kan öka risken för ett cancerförstadium som kallas myelodysplastiskt syndrom (MDS) eller en blodcancer som kallas akut myeloisk leukemi (AML). Symtom kan innefatta trötthet, feber samt enkel uppkomst av blåmärken och blödningar.
- om du drabbas av plötsliga tecken på allergi, som utslag, klåda eller nässelutslag, svullnad i ansiktet, läppar, tungan eller andra delar av kroppen, andfåddhet, väsande andning eller andningssvårigheter. Dessa kan vara tecken på en svår allergisk reaktion.
- om du har symtom som tyder på inflammation i aortan (det stora blodkärl som transporterar blod från hjärtat och ut i kroppen). Detta har rapporterats med frekvensen ”sällsynt” hos cancerpatienter och friska donatorer. Symtomen kan innefatta feber, buksmärta, sjukdomskänsla, ryggsmärta och ökade inflammatoriska markörer. Tala om för din läkare om du upplever dessa symtom.

Du kommer regelbundet att få lämna blod- och urinprover eftersom Grasustek kan skada de små filtren i dina njurar (glomerulonefrit).

Allvarliga hudreaktioner (Stevens-Johnsons syndrom) har rapporterats vid användning av Grasustek. Sluta använda Grasustek och uppsök omedelbart vård om du upplever något av symtomen som beskrivs i avsnitt 4.

Tala med läkaren om risken för att drabbas av blodcancer. Om du utvecklar eller löper hög risk att utveckla blodcancer ska du inte använda Grasustek, om inte läkaren säger att du ska göra det.

### **Försämrat behandlingssvar med pegfilgrastim**

Om du slutar att svara på behandlingen med pegfilgrastim eller om behandlingssvaret avtar, kommer läkaren att undersöka orsakerna till detta. Din läkare kommer bland annat att kontrollera om du har utvecklat antikroppar som neutraliserar pegfilgrastims aktivitet.

### **Andra läkemedel och Grasustek**

Tala om för läkare eller apotekspersonal om du tar, nyligen har tagit eller kan tänkas använda andra läkemedel.

### **Graviditet, amning och fertilitet**

Rådfråga läkare eller apotekspersonal innan du tar något läkemedel. Grasustek har inte prövats av gravida kvinnor. Det är viktigt att du talar om för din läkare om du:

- är gravid eller ammar

- tror att du är gravid
- planerar att skaffa barn.

Om du blir gravid under tiden som du behandlas med Grasustek ska du tala med din läkare.

Om du inte får andra anvisningar av läkaren måste du sluta amma om du använder Grasustek.

### **Körförmåga och användning av maskiner**

Grasustek har ingen eller försumbar effekt på körförmågan eller förmågan att använda maskiner.

### **Grasustek innehåller sorbitol (E420) och natrium**

Detta läkemedel innehåller 30 mg sorbitol i varje 6 mg-dos vilket motsvarar 50 mg/ml. Sorbitol är en källa till fruktos. Om du (eller ditt barn) inte tål vissa sockerarter, eller om du (eller ditt barn) har diagnostiserats med hereditär fruktosintolerans, en sällsynt, ärftlig sjukdom som gör att man inte kan bryta ner fruktos, kontakta läkare innan du använder detta läkemedel.

Detta läkemedel innehåller mindre än 1 mmol (23 mg) natrium per 6 mg dos, d.v.s. är näst intill ”natriumfritt”.

## **3. Hur du använder Grasustek**

Använd alltid Grasustek enligt läkarens anvisningar. Rådfråga läkare eller apotekspersonal om du är osäker. Vanlig dos är en 6 mg subkutan injektion (injektion under huden) med en förfylld spruta. Dosen bör ges minst 24 timmar efter din sista dos av kemoterapi i slutet av varje kemoterapicykel.

### **Hur du ger dig själv injektionen med Grasustek**

Läkaren kan besluta att det bästa för dig är att själv injicera Grasustek. Läkaren eller sjuksköterskan visar hur du ger dig själv injektioner. Försök inte att själv injicera om läkaren eller sköterskan inte har visat dig hur du ska göra.

Mer information om hur du ger dig själv injektioner med Grasustek finns i slutet av denna bipacksedel.

Skaka inte Grasustek kraftigt eftersom detta kan påverka dess effekt.

### **Om du har använt för stor mängd av Grasustek**

Om du har använt för stor mängd av Grasustek, kontakta läkare, apotekspersonal eller sjuksköterska.

### **Om du har glömt att ta Grasustek**

Om du har glömt en dos Grasustek, kontakta läkaren för att diskutera när du bör injicera nästa dos.

Om du har ytterligare frågor om detta läkemedel, kontakta läkare, apotekspersonal eller sjuksköterska.

## **4. Eventuella biverkningar**

Liksom alla läkemedel kan detta läkemedel orsaka biverkningar, men alla användare behöver inte få dem.

Om du får någon eller några av följande biverkningar ska du omedelbart kontakta läkare:

- svullnad (vilket kan bero på att du kissar mer sällan än vanligt), andningssvårigheter, svullen buk och en känsla av övermättnad, allmän trötthetskänsla. Dessa symtom utvecklas ofta i snabb takt.

Dessa symtom kan vara tecken på ett mindre vanligt tillstånd (kan förekomma hos upp till 1 av 100 användare) som kallas ”kapillärläckagesyndrom” och som gör att blod läcker från små

blodkärl ut i kroppen. Detta tillstånd måste behandlas omedelbart.

**Mycket vanliga biverkningar** (kan förekomma hos fler än 1 av 10 användare)

- skelettsmärta. Din läkare kan rekommendera vad du kan ta för att lindra skelettsmärtan.
- huvudvärk och illamående.

**Vanliga biverkningar** (kan förekomma hos upp till 1 av 10 användare)

- smärta vid injektionsstället
- allmän led- och muskelvärk
- vissa förändringar av blodvärden kan förekomma, men dessa upptäcks vid rutinmässiga blodprover. Antalet vita blodkroppar kan komma att öka under en begränsad tidsperiod. Antalet trombocyter kan minska vilket kan leda till blåmärken.

**Mindre vanliga biverkningar** (kan förekomma hos upp till 1 av 100 användare)

- allergiliknande reaktioner, inklusive rodnad och blodvallning, hudutslag och upphöjda kliande hudområden
- allvarliga allergiska reaktioner, inklusive anafylaxi (svaghetskänsla, blodtrycksfall, andningssvårigheter, svullnad av ansiktet)
- ökad mjältstorlek
- mjältbristning. Vissa fall av mjältbristning var dödliga. Det är viktigt att du omedelbart kontaktar din läkare om du får smärta i övre vänstra sidan av buken eller uppemot vänster skuldra, eftersom detta kan tyda på problem med mjälten
- andningsproblem. Om du har hosta, feber och andningssvårigheter kontakta din läkare
- Sweets syndrom (plommonfärgade, upphöjda, smärtsamma förändringar på armar och ben och ibland i ansikte och på hals med feber) har förekommit, men andra faktorer kan ha betydelse
- kutan vaskulit (inflammation i hudens blodkärl)
- skador på de små filtren i dina njurar (glomerulonefrit)
- rodnad vid injektionsstället
- blodiga upphostningar (hemoptys)
- blodsjukdomar (myelodysplastiskt syndrom [MDS] eller akut myeloisk leukemi [AML]).

**Sällsynta biverkningar** (kan förekomma hos upp till 1 av 1 000 användare)

- inflammation i aortan (det stora blodkärlet som transporterar blod från hjärtat och ut i kroppen), se avsnitt 2.
- blödning från lungorna
- Stevens-Johnsons syndrom kan börja som rödaktiga, måltavleliknande eller runda fläckar på bålen, ofta med blåsor i mitten. Även hudfjällning och sår i munnen, halsen, näsan, könsorganen och ögonen kan förekomma. Dessa reaktioner föregås ofta av feber och influensaliknande symtom. Om du utvecklar några av dessa symtom ska du sluta använda Grasustek och omedelbart kontakta din läkare eller uppsöka vård. Se även avsnitt 2.

**Rapportering av biverkningar**

Om du får biverkningar, tala med läkare, apotekspersonal eller sjuksköterska. Detta gäller även eventuella biverkningar som inte nämns i denna information. Du kan också rapportera biverkningar direkt (se detaljer nedan). Genom att rapportera biverkningar kan du bidra till att öka informationen om läkemedels säkerhet.

**Sverige**

Läkemedelsverket

Box 26

751 03 Uppsala

Webbplats: [www.lakemedelsverket.se](http://www.lakemedelsverket.se)

**Finland**

webbplats: [www.fimea.fi](http://www.fimea.fi)

Säkerhets- och utvecklingscentret för läkemedelsområdet Fimea

## 5. Hur Grasustek ska förvaras

Förvaras utom syn- och räckhåll för barn.

Används före utgångsdatum som anges på kartongen och på sprutans etikett efter EXP. Utgångsdatumet är den sista dagen i angiven månad.

Förvaras i kylskåp (2 °C-8 °C).

Du kan ta ut Grasustek ur kylskåpet och förvara i rumstemperatur (högst 30 °C) under högst 3 dagar. När en spruta har tagits ur kylskåpet och nått rumstemperatur (högst 30 °C) måste den användas inom 3 dagar eller kastas.

Får ej frysas. Grasustek kan användas om lösningen varit oavsiktligt nedfrost i mindre än 24 timmar vid ett tillfälle.

Förvara behållaren i ytterkartongen. Ljuskänsligt.

Använd inte läkemedlet om det är grumligt eller innehåller partiklar.

Läkemedel ska inte kastas i avloppet eller bland hushållsavfall. Fråga apotekspersonalen hur man kastar läkemedel som inte längre används. Dessa åtgärder är till för att skydda miljön.

## 6. Förpackningens innehåll och övriga upplysningar

### Innehållsdeklaration

- Den aktiva substansen är pegfilgrastim. Varje förfylld spruta innehåller 6 mg pegfilgrastim i 0,6 ml vätska.
- Övriga innehållsämnen är natriumacetat, sorbitol (E420), polysorbit 20 och vatten för injektionsvätskor (se avsnitt 2).

### Läkemedlets utseende och förpackningsstorlekar

Grasustek är en klar, färglös injektionsvätska, lösning i förfylld spruta (6 mg/0,6 ml).

Varje förpackning innehåller 1 förfylld spruta av glas med en fastsatt nål av rostfritt stål och en nålhylsa. Sprutorna tillhandahålls med ett automatiskt stickskydd.

### Innehavare av godkännande för försäljning

Juta Pharma GmbH,  
Gutenbergstr. 13,  
24941 Flensburg  
Tyskland

### Tillverkare

Juta Pharma GmbH,  
Gutenbergstr. 13,  
24941 Flensburg,  
Tyskland

Kontakta ombudet för innehavaren av godkännandet för försäljning om du vill veta mer om detta läkemedel:

**Ελλάδα**

RAFARM A.E.B.E  
Κορίνθου 12, Ν. Ψυχικό, Ελλάδα  
τηλ 210 6776550-1

**Hrvatska**

Alvogen d.o.o.  
Av. V. Holjevca 40 , 10000 Zagreb, Hrvatska  
Tel:+385 1 6641 830

**Magyarország**

Aramis Pharma Kft  
1095 Mester u. 28 Budapest  
Tel:+36-1-299-1051

**România**

Alvogen Romania SRL  
44B, Theodor Pallady Blvd.  
3rd district, 032266  
Bucharest  
Tel: +40 21 318 0377

**Česká republika**

EGIS Praha, spol. s r.o.,  
Praha1-Staré Město,Ovocný trh 1096/8, PSČ  
11000  
Tel: +420 227 129 111

**Eesti**

Apteegikaubanduse Hulgimüük OÜ (Auxilia  
Pharma)  
Karamelli 6, 11317 Tallinn  
Tel: +372 605 0005

**Italia**

medac Pharma S.r.l.  
Via Viggiano 90, 00178 Rome  
Italien  
Tel: +39 06 51 59 121

**Suomi/Finland**

medac GmbH  
Hirsalantie 11  
02420 Jorvas  
Finland  
Tel: +358 10 420 4000

**Latvija**

SIA Unikmed Baltija  
Ģertrūdes iela 33/35-2,  
LV-1011, Rīga, Latvija  
Tālr .: +371 64 412-474

**България**

Алвоген Фарма България ЕООД  
бул. България 86А, ет. 1, София 1680  
+359 2 441 7136

**Ísland**

Alvogen ehf.  
Sæmundargötu 15-19, 101 Reykjavík  
Tel: +354 522 2900

**Polska**

Alvogen Pharma Sp. Z o.o.  
Ul Kniaźnina 4a lok 7  
01-607 Warsaw  
Tel: + 48 22 460 92 00

**Österreich**

Vertrieb  
G.L.Pharma GmbH  
Schlossplatz 1, 8502 Lannach,  
Osterreich  
Tel: +43 3136 82577

**Slovenská republika**

EGIS Slovakia spol. s r.o.,  
Prievozská 4D, 821 09 Bratislava  
Tel: +421 2 32409422

**Deutschland**

medac GmbH  
Theaterstr. 6  
22880 Wedel, Deutschland  
Tel: +49 4103 / 8006-777

**Sverige, Danmark, Norge**

medac GmbH  
Malmöhusvägen 1  
211 18 Malmö  
Schweden  
Tel: +46 0340 64 54 70

**Lietuva**

SIA „Unikmed Baltija“  
Ģertrūdos g. 33/35-2,  
LV-1011, Ryga, Latvija  
Tel .: +371 64 412-474

**Slovenija**

Distribucija  
G.L.Pharma GmbH  
Schlossplatz 1, 8502 Lannach,  
Avstrija

Tel: +43 3136 82577

**België / Belgique / Belgien, España, Ireland,  
Κύπρος, Luxembourg / Luxemburg, Malta,  
Nederland, Portugal, United Kingdom  
(Northern Ireland)**  
Juta Pharma GmbH  
Tel: +49(0)461995799-0

**France**  
Zentiva France  
35 Rue du Val de Marne  
75013 Paris  
Tél: +33 (0) 800 089 219

**Denna bipacksedel ändrades senast 08/2022**

### **Övriga informationskällor**

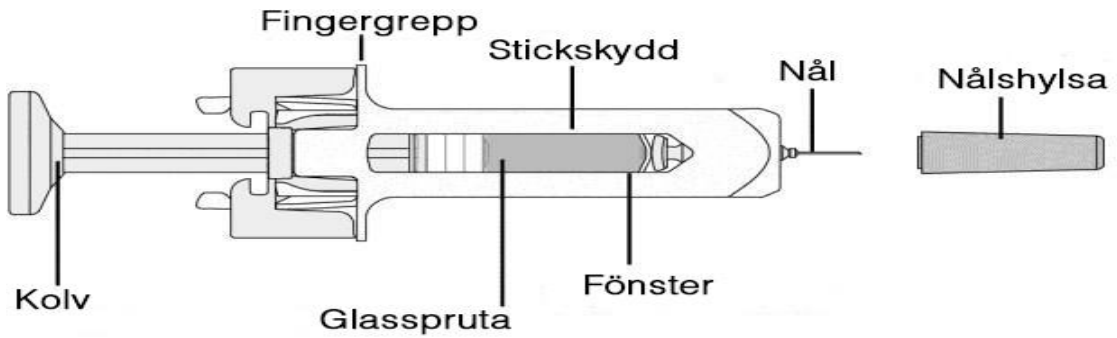
Ytterligare information om detta läkemedel finns på Europeiska läkemedelsmyndighetens webbplats  
<http://www.ema.europa.eu>.



**Bruksanvisning**

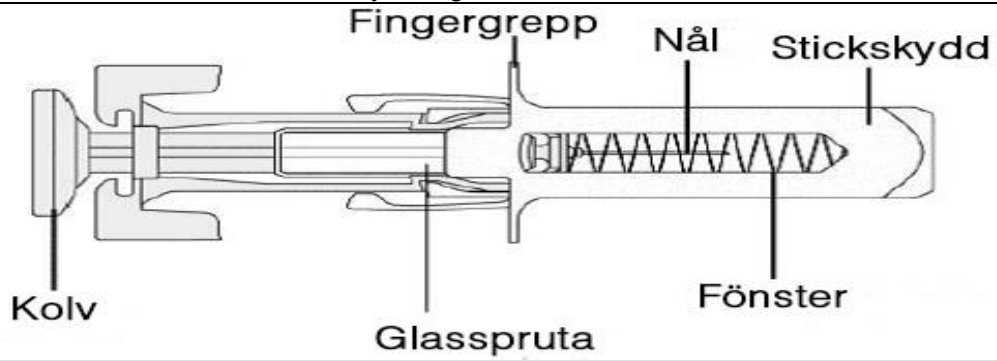
**Förklaring av delar**

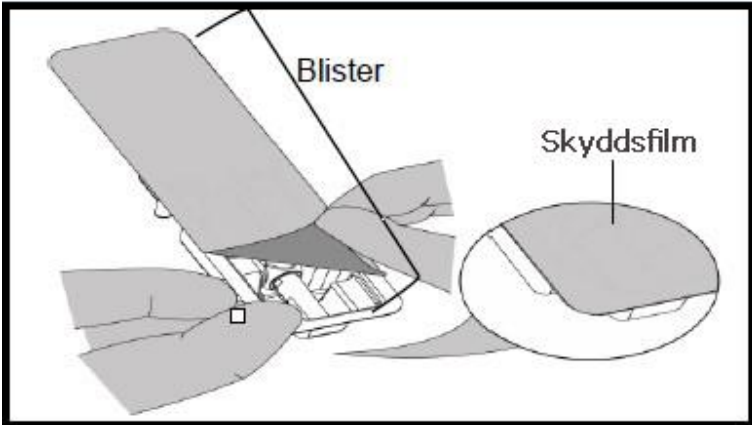
**Spruta före användning**

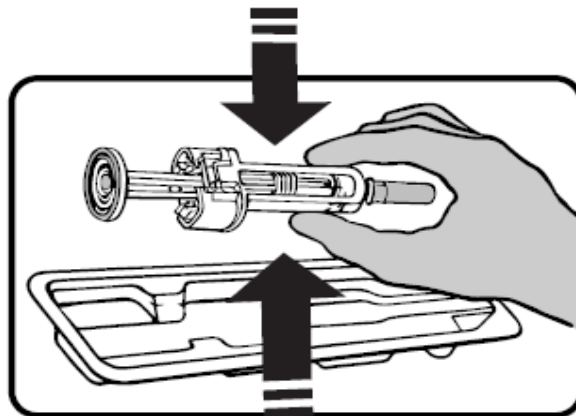


**Försiktighet:** Undvik kontakt med nålen under iordningställandet av sprutan. Nålskyddet Säkerhetsanordningen aktiveras normalt när kolven trycks mot fingergreppet.

**Spruta efter användning**  
(Stickskydd frigörs och täcker nålen)



<b>Viktigt</b>	
<b>Innan du använder Grasustek förfylld spruta med automatiskt stickskydd, läs denna viktiga information:</b>	
<ul style="list-style-type: none"> <li>• Det är viktigt att du inte försöker ge dig själv en injektion utan att först ha fått lära dig det av din läkare eller sjukvårdspersonal.</li> <li>• Grasustek ges som en injektion i vävnaden precis under huden (subkutan injektion).</li> <li>✗ Ta <b>inte</b> av den grå nålhylsan från den förfyllda sprutan förrän du är redo att injicera.</li> <li>✗ Använd <b>inte</b> den förfyllda sprutan om den har tappats på en hård yta. Använd en ny förfylld spruta och kontakta din läkare eller sjukvårdspersonal.</li> <li>✗ Försök <b>inte</b> att aktivera den förfyllda sprutan före injektion.</li> <li>✗ Försök <b>inte</b> att ta av det genomskinliga stickskyddet från den förfyllda sprutan.</li> <li>✗ Försök <b>inte</b> att dra bort den avtagbara etiketten från den förfyllda sprutacylindern innan injektionen ges.</li> </ul> <p>Vänd dig till läkare eller sjukvårdspersonal om du har några frågor.</p>	
<b>Steg 1: Förbered</b>	
<b>A.</b>	Ta ut blistret med den förfyllda sprutan från ytterförpackningen och samla ihop de saker du behöver för din injektion: spritservetter, bomullstussar eller kompresser, plåster och en behållare för stickande och skärande avfall (medföljer ej).
<p>För en behagligare injektion, låt den förfyllda sprutan ligga i rumstemperatur i cirka 30 minuter före injektion. Tvätta dina händer noga med tvål och vatten.</p> <p>Lägg den nya förfyllda sprutan och övrig utrustning på en ren plats med god belysning.</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>✗ Försök <b>inte</b> att värma den förfyllda sprutan med hjälp av en värmekälla såsom varmt vatten eller mikrovågsugn.</li> <li>✗ Låt <b>inte</b> den förfyllda sprutan ligga i direkt solljus.</li> <li>✗ Skaka <b>inte</b> den förfyllda sprutan.</li> </ul> <p><b>Förvaras förfyllda sprutor utom syn- och räckhåll för barn.</b></p>	
<b>B.</b>	<p>Varning/försiktighet: Kontrollera att det inte finns några lösa delar eller vätska inuti förpackningen. Vid osäkerhet, ÖPPNA INTE förpackningen utan ta en ny förpackning istället.</p> <p>Öppna blistret genom att dra av skyddsfilmen helt och hållet från blistret så som visas i bilden.</p>
	
<b>C.</b>	<p>Varning/försiktighet: LYFT INTE i kolven eller nålhylsan.</p> <p><b>Ta ut den förfyllda sprutan ur blistret så som visas i bilden.</b></p>

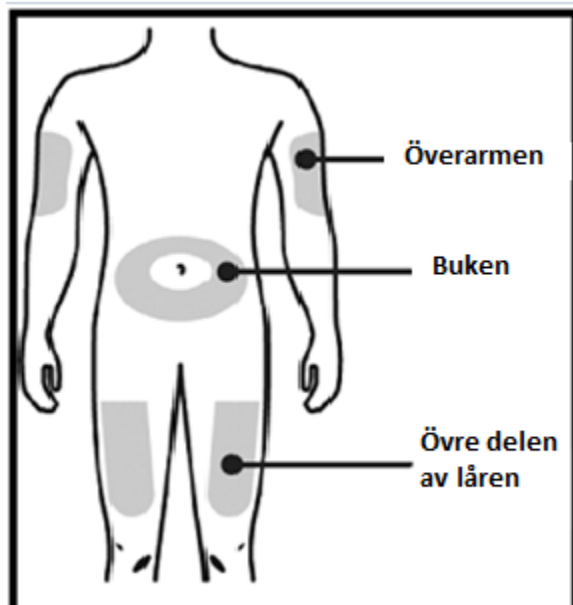


D.            **Inspektera läkemedlet genom fönstret på den förfyllda sprutan.**

- ✘ **Använd inte** den förfyllda sprutan om:
- läkemedlet är grumligt eller innehåller partiklar. Lösningen måste vara en klar och färglös vätska.
  - någon del verkar sprucken eller trasig
  - den grå nålhylsan saknas eller sitter löst
  - den sista dagen i den månad som står som utgångsdatum på etiketten har passerat.
- I samtliga fall ska du kontakta läkare eller sjukvårdspersonal.

### Steg 2: Gör dig redo

A.            **Tvätta dina händer noggrant. Förbered och rengör injektionsstället.**



Lämpliga injektionsställen:

- Övre delen av låren
- Buken, dock ej närmare än 5 cm från naveln
- Utsidan av överarmen (endast om någon annan ger dig injektionen)

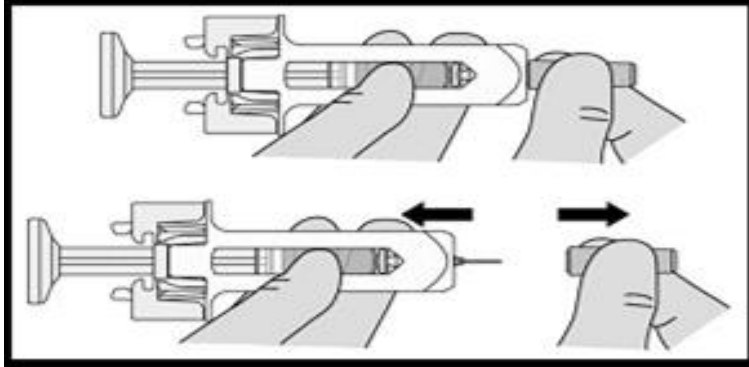
Rengör injektionsstället med en spritservett. Låt huden torka.

✘ Vidrör **inte** injektionsstället före injektion.

⚠ Injicera **inte** i områden där huden ömmar, har blåmärken, är röd eller hård. Undvik att injicera i områden med ärr eller hudbristningar.

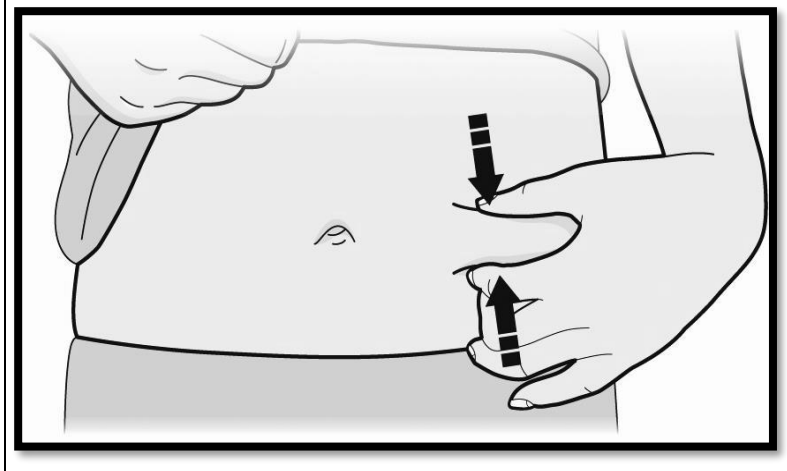
**B.**

Varning/försiktighet: Vrid INTE nålhylsan och vidrör inte nålen eller kolven.  
Dra av nålhylsan rakt ut så som visas i bilden och hantera skyddet med försiktighet för att undvika skador eller att nålen böjs.



**C.**

Nyp ihop huden runt injektionsstället för att få en spänd yta.

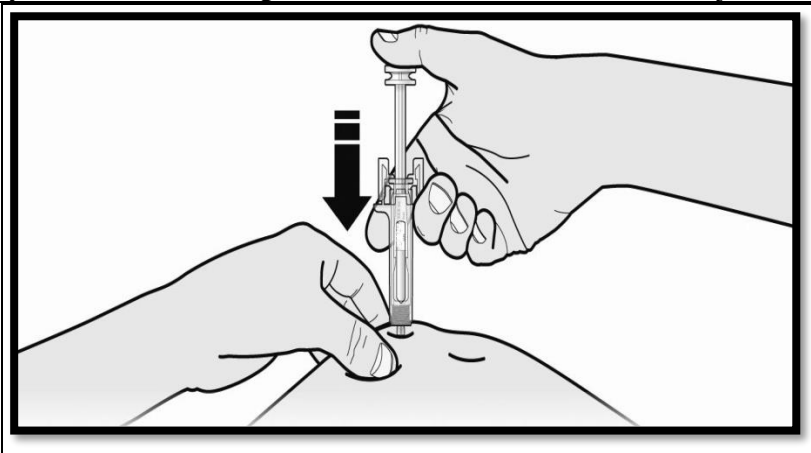


Det är viktigt att hålla huden ihopnypt under hela injektionen.

### Steg 3: Injicera

**A.**

Stick in nålen i huden.  
Tryck in kolven medan du håller emot med fingergreppen.  
Tryck in kolven hela vägen tills det tar emot så att all vätska injiceras.

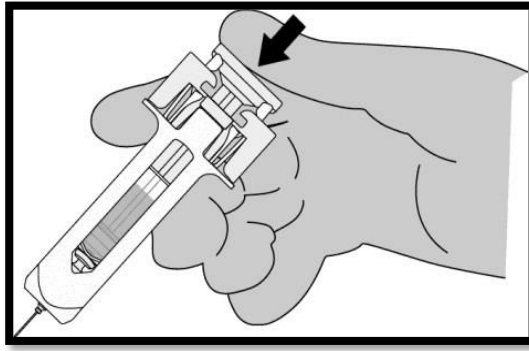


**X**

Vidrör **inte** injektionsstället innan du injicerar.

**B.**

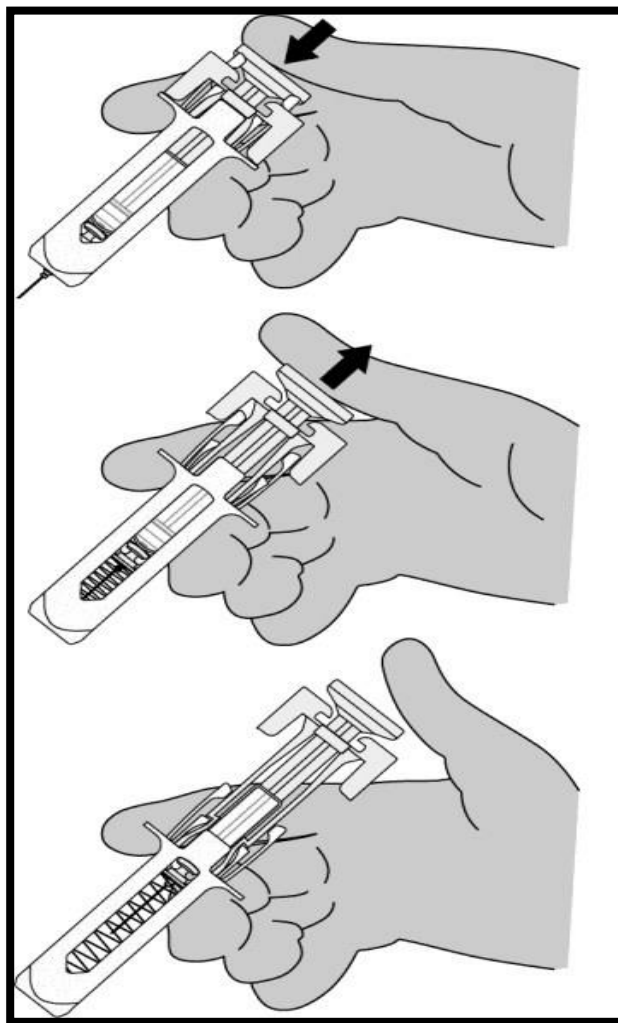
Hela dosen måste administreras för att skyddet ska lösa ut.



C.

Efter avslutad injektion finns två alternativ:

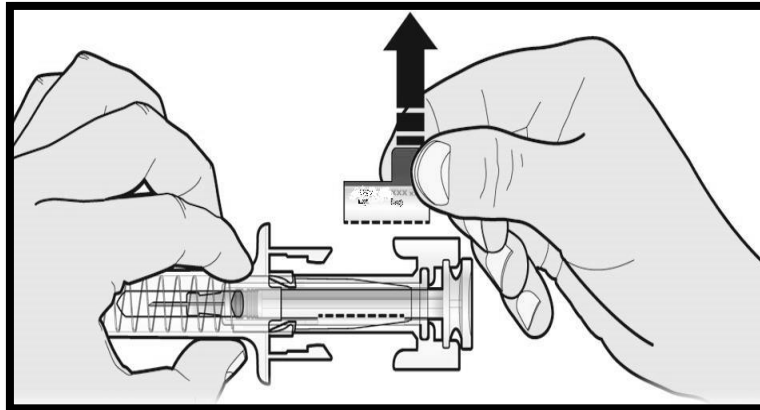
- Dra ut nålen ur injektionsstället och släpp efter med kolven tills hela nålen täcks av skyddet.
- Släpp efter med kolven tills nålen täcks och ta sedan bort sprutan från injektionsstället.



Varning/försiktighet: Om skyddet inte aktiveras eller endast delvis aktiveras, kassera sprutan utan att byta ut stickskyddet.

**Endast för hälso- och sjukvårdspersonal.**

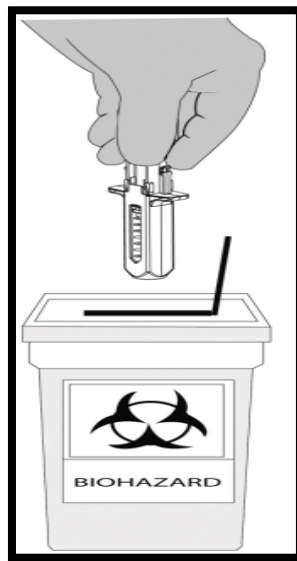
Läkemedlets handelsnamn ska tydligt antecknas i patientjournalen.



Vrid på kolven för att flytta etiketten till en position där du kan dra av sprutetiketten.

**Steg 4: Avsluta**

- A.** Kasta den använda sprutan omedelbart i en behållare för stickande och skärande avfall.



Läkemedel ska kasseras enligt gällande anvisningar. Fråga apotekspersonalen hur man kastar läkemedel som inte längre behövs. Dessa åtgärder är till för att skydda miljön. Förvara sprutan och behållaren för stickande och skärande avfall utom syn- och räckhåll för barn.

- ✘ Återanvänd **inte** den förfyllda sprutan.
- ✘ Återvinn **inte** förfyllda sprutor och kasta dem **inte** bland hushållsavfall.

- B.** Kontrollera injektionsstället.

Om det blöder kan du trycka en bomullstuss eller kompress mot injektionsstället. Gnid **inte** på injektionsstället. Sätt på ett plåster om det behövs.