

BIJSLUITER: INFORMATIE VOOR DE GEBRUIKER

Decapeptyl Sustained Release 11,25 mg poeder en oplosmiddel voor suspensie voor injectie

Triptoreline

Lees goed de hele bijsluiter voordat u dit geneesmiddel gaat gebruiken, want er staat belangrijke informatie in voor u.

- Bewaar deze bijsluiter. Misschien heeft u hem later weer nodig.
- Heeft u nog vragen? Neem dan contact op met uw arts of apotheker.
- Geef dit geneesmiddel niet door aan anderen, want het is alleen aan u voorgeschreven. Het kan schadelijk zijn voor anderen, ook al hebben zij dezelfde klachten als u.
- Krijgt u veel last van een van de bijwerkingen die in rubriek 4 staan? Of krijgt u een bijwerking die niet in deze bijsluiter staat? Neem dan contact op met uw arts of apotheker.

Inhoud van deze bijsluiter

1. Wat is Decapeptyl Sustained Release en waarvoor wordt dit middel gebruikt?
2. Wanneer mag u dit middel niet gebruiken of moet u er extra voorzichtig mee zijn?
3. Hoe gebruikt u dit middel?
4. Mogelijke bijwerkingen
5. Hoe bewaart u dit middel?
6. Inhoud van de verpakking en overige informatie

1. WAT IS DECAPEPTYL SUSTAINED RELEASE EN WAARVOOR WORDT DIT MIDDEL GEBRUIKT?

Dit geneesmiddel bevat als werkzame stof triptoreline, een stof gelijkaardig aan een natuurlijk hormoon.

Decapeptyl SR (Sustained Release) wordt gebruikt voor de behandeling van :

- prostaatkanker met of zonder botaantasting bij mannen. Het kan gebruikt worden voorafgaand aan en in aanvulling op radiotherapie bij sommige patiënten.
- endometriose (een gynaecologische aandoening) bij vrouwen
- vroegtijdige puberteit van centrale oorsprong (vóór de leeftijd van 8 jaar bij meisjes en 10 jaar bij jongens).

Uw arts kan dit geneesmiddel ook in andere gevallen voorschrijven.

2. WANNEER MAG U DIT MIDDEL NIET GEBRUIKEN OF MOET U ER EXTRA VOORZICHTIG MEE ZIJN?

Wanneer mag u dit middel niet gebruiken?

- U bent allergisch voor een van de stoffen in dit geneesmiddel. Deze stoffen kunt u vinden in rubriek 6.
- U bent allergisch voor het gonadotrofine releasing hormoon (GnRH) of gelijkaardige stoffen.
- U mag Decapeptyl SR niet gebruiken wanneer u zwanger bent of borstvoeding geeft.

Wanneer moet u extra voorzichtig zijn met dit middel?

Neem contact op met uw arts of apotheker voordat u dit middel gebruikt.

Algemeen

- Er werd melding gemaakt van depressie, die ernstig kan zijn bij patiënten die Decapeptyl SR gebruiken. Indien u Decapeptyl SR gebruikt en neerslachtig wordt, verwittigt dan uw arts.
- Als u geneesmiddelen neemt tegen hoge bloeddruk. Het is mogelijk dat deze medicatie wordt aangepast.
- Bij langdurig gebruik van Decapeptyl SR vergroot het risico op zwakke of ontkalkte botten (osteoporose). Dit is vooral het geval wanneer u veel alcohol drinkt, rookt, slechte voedingsgewoonten heeft, als osteoporose in uw familie voorkomt (een aandoening die uw botten ontkalkt en verzwakt), of als u geneesmiddelen tegen vallende ziekte (epilepsie) of corticosteroïden (voor de behandeling van ontstekingen) gebruikt. Vertel uw arts als u al een botprobleem hebt, zoals osteoporose. Dit kan een invloed hebben op de manier waarop hij of zij beslist om u te behandelen.
- Als u nog andere geneesmiddelen neemt, gelieve ook de rubriek “*Gebruikt u nog andere geneesmiddelen?*” te lezen.

Mannen

- Als u bloedverdunders gebruikt, omdat u bloeduitstorting kunt krijgen ter hoogte van de toedieningsplaats.
- ENKEL BIJ MANNEN kan het product intramusculair of subcutaan toegediend worden.
- Als u behandeld wordt voor kanker kunnen bij het begin van de behandeling de symptomen van de kanker erger worden. Contacteer uw arts als dit gebeurt. Het is mogelijk dat de arts u een geneesmiddel (een antiandrogeen) geeft om verergering van de symptomen te vermijden.
- Tijdens de eerste weken van de behandeling kan Decapeptyl SR een samendrukking van het ruggenmerg of blokkering van het urinekanaal veroorzaken. Uw arts zal u opvolgen en deze aandoeningen behandelen als ze zich voordoen.
- Decapeptyl SR mag niet gebruikt worden na heelkundige castratie.
- Tijdens of na de behandeling met Decapeptyl SR kunnen de resultaten van bepaalde medische testen misleidend zijn.
- Vertel uw arts als u diabetes (suikerziekte) heeft of als u lijdt aan hartproblemen.
- Als u een hart- of bloedvataandoening heeft, met inbegrip van hartritme stoornissen (aritmie of onregelmatige hartslag) of als u voor deze aandoeningen met geneesmiddelen behandeld wordt. Het risico op hartritme problemen kan verhogen als u Decapeptyl SR 11,25 mg gebruikt.
- Het is mogelijk dat een totnogtoe onbekende vergroting (goedaardig gezwel) van uw hypofyse (klier in het hoofd) ontdekt wordt tijdens behandeling met Decapeptyl SR. Symptomen omvatten plotse hoofdpijn, braken, problemen met het zien en oogverlamming.

Vrouwen

- U kunt wat vaginale bloeding hebben tijdens de eerste maand van de behandeling. Daarna blijven de regels normaal gezien weg tot ongeveer 5 maanden na de laatste injectie. Vertel uw arts als u een bloeding hebt na de eerste maand van de behandeling.
- Gebruik een ander voorbehoedsmiddel dan de pil tijdens de behandeling en tot 3 maanden na de laatste injectie.

Kinderen

- De behandeling van kinderen met vroegtijdige puberteit van centrale oorsprong moet gebeuren door gespecialiseerde artsen (endocrinologen-pediateren), die in België verbonden zijn aan universitaire centra.
- Meisjes met vroege puberteit kunnen wat vaginale bloeding hebben tijdens de eerste maand van de behandeling.
- Vertel uw arts als u een groeiende hersentumor hebt. Dit kan een invloed hebben op de manier waarop hij of zij beslist om u te behandelen.

Raadpleeg uw arts indien één van de bovenstaande waarschuwingen voor u van toepassing is, of dat in het verleden is geweest.

Gebruikt u nog andere geneesmiddelen?

Gebruikt u naast Decapeptyl SR nog andere geneesmiddelen, of heeft u dat kort geleden gedaan of bestaat de mogelijkheid dat u in de nabije toekomst andere geneesmiddelen gaat gebruiken? Vertel dat dan uw arts of apotheker.

Als u geneesmiddelen neemt tegen hoge bloeddruk, is het mogelijk dat deze behandeling wordt aangepast.

Voor mannen :

Decapeptyl SR 11,25 mg kan een wisselwerking vertonen met sommige geneesmiddelen die gebruikt worden voor de behandeling van hartritme stoornissen (bijv. kinidine, procaïnamide, amiodaron en sotalol) of kan het risico op hartritme stoornissen verhogen indien het gebruikt wordt in combinatie met sommige andere geneesmiddelen (bijv. methadon (gebruikt voor pijnverlichting en in het kader van ontwenning van drugsverslaving), moxifloxacin (een antibioticum), antipsychotica gebruikt voor de behandeling van ernstige mentale ziekten).

Waarop moet u letten met eten en drinken?

Niet van toepassing.

Zwangerschap, borstvoeding en vruchtbaarheid

Decapeptyl SR mag niet gebruikt worden tijdens de zwangerschap of de borstvoeding.

Als u ontdekt dat u zwanger bent terwijl u dit geneesmiddel gebruikt, waarschuw dan onmiddellijk uw arts. De behandeling zal stopgezet worden.

Bent u zwanger, denkt u zwanger te zijn, wilt u zwanger worden of geeft u borstvoeding? Neem dan contact op met uw arts of apotheker voordat u dit geneesmiddel gebruikt.

Rijvaardigheid en het gebruik van machines

Als u last heeft van duizeligheid, vermoeidheid of problemen met het zicht (zoals troebel zicht), bestuur dan geen voertuigen en bedien geen machines.

Decapeptyl Sustained Release bevat natrium

Dit geneesmiddel bevat minder dan 1 mmol (23 mg) natrium per flacon, wat betekent dat het zo goed als 'natriumvrij' is en mag ingenomen worden in het kader van een natriumarm dieet.

3. HOE GEBRUIKT U DIT MIDDEL?

Gebruik dit geneesmiddel altijd precies zoals uw arts of apotheker u dat heeft verteld. Twijfelt u over het juiste gebruik? Neem dan contact op met uw arts of apotheker.

Hoe gebruiken?

Zie wijze van toediening op het einde van de bijsluiter.

Enkel voor MANNEN: intramusculaire of subcutane toediening.

Voor VROUWEN en KINDEREN: intramusculaire toediening.

Duur van de behandeling

Uw arts zal u vertellen hoe lang Decapeptyl SR moet gebruikt worden.

Onderbreek de behandeling niet zonder uw arts te raadplegen.

Heeft u te veel van dit middel gebruikt?

Wanneer u te veel van Decapeptyl SR heeft gebruikt, neem dan onmiddellijk contact op met uw arts, apotheker of het antigifcentrum (070/245 245).

Bent u vergeten dit middel te gebruiken

Niet van toepassing.

Als u stopt met het gebruik van dit middel

Niet van toepassing.

Heeft u nog andere vragen over het gebruik van dit geneesmiddel? Neem dan contact op met uw arts of apotheker.

4. MOGELIJKE BIJWERKINGEN

Zoals elk geneesmiddel kan ook dit geneesmiddel bijwerkingen hebben, al krijgt niet iedereen daarmee te maken.

In zeldzame gevallen kan u een ernstige allergische reactie vertonen. Verwittig onmiddellijk uw arts indien u symptomen ontwikkelt zoals slik- of ademhalingsmoeilijkheden, zwelling van uw lippen, gezicht, keel of tong, of huiduitslag.

Mannen

Vele van de bijwerkingen zijn verwacht als gevolg van de verandering van het gehalte aan testosteron in uw lichaam.

Zeer vaak (bij meer dan 1 op 10 patiënten)

Warmteopwellingen, zwakte, overdreven zweten, rugpijn, gevoel van speldenprikken in de benen, verminderd libido, impotentie

Vaak (bij 1 tot 10 op 100 patiënten)

Misselijkheid, droge mond, pijn, bloeduitstorting, roodheid en zwelling tijdens de injectie, spier- en botpijn, pijn in de armen en benen, oedeem (ophouden van water in de lichaamsweefsels), pijn in de onderbuik, hoge bloeddruk, allergische reactie, gewichtstoename, duizeligheid, hoofdpijn, erlies van libido, depressie, stemmingswisselingen

Soms (bij 1 tot 10 op 1.000 patiënten)

Stijging van de bloedplaatjes, hartkloppingen, oorsuizingen, vertigo, wazig zicht, buikpijn, constipatie (verstopping), diarree, braken, sufheid, hevige rillingen die gepaard gaan met zweten en koorts, slaperigheid, pijn, invloed op sommige bloedonderzoeken (waaronder verhoogde leverfunctietests), verhoogde bloeddruk, gewichtsverlies, verlies van eetlust, toegenomen eetlust, jicht (ernstige pijn en zwelling in de gewrichten, meestal in de grote teen), diabetes, verhoogd gehalte aan lipiden in het bloed, gewrichtspijn, spierkramp, spierzwakte, spierpijn, zwelling en gevoeligheid, botpijn, tintelingen of gevoelloosheid, niet kunnen slapen, prikkelbaar zijn, borstontwikkeling bij mannen, borstpijn, kleinere testikels, pijn in de testikels, moeilijk ademen, acne, haaruitval, jeuk, huiduitslag, roodheid van de huid, netelroos, wakker worden om te plassen, plasproblemen, neusbloedingen

Zelden (bij 1 tot 10 op 10.000 patiënten)

Rode of paarse verkleuring van de huid, abnormaal gevoel in het oog, troebel zien of gezichtsstoornis, opgeblazen gevoel, winderigheid, abnormale smaakgevoelens, pijn in de borstkas, moeilijk kunnen staan, griepachtige symptomen, koorts, anafylactische reactie (ernstige allergische reactie die moeilijk slikken of ademen, gezwollen lippen, gelaat, keel of tong, of huiduitslag kan veroorzaken) neus-/keelontsteking, verhoogde lichaamstemperatuur, stijve gewrichten, gezwollen gewrichten, stramme ledematen, osteoartritis, geheugenverlies, verwardheid, verminderde activiteit, zich opgetogen voelen, kortademigheid bij neerliggen, blaarvorming, lage bloeddruk

Tijdens post-marketing geneesmiddelenbewaking werden ook de volgende bijwerkingen gemeld: anafylactische reactie (ernstige allergische reactie die ademhalingsmoeilijkheden of duizeligheid kan veroorzaken), algemene ongemakken, angst en snelle vorming van papels (bultjes in de huid) als gevolg van zwelling van de huid of de slijmvliezen, urine-incontinentie, veranderingen in het ECG (QT-verlenging), bij een bestaande hypofysaire tumor: een verhoogd risico op bloedingen in dat gebied.

Andere gemelde bijwerkingen : algemene ongemakken, verhoogd aantal witte bloedcellen, vergroting van de hypofyse (klier in het hoofd) met als symptomen hoofdpijn, problemen met het zien en oogverlamming.

Patiënten die langdurig worden behandeld met een GnRH-analoog in combinatie met bestraling kunnen meer bijwerkingen hebben, meer specifiek gastro-intestinale, gerelateerd aan de radiotherapie.

Sommige bijwerkingen kunnen verminderd worden door een verandering van uw levensstijl en dieet, alsook door lichaamsbeweging.

Vrouwen

Vele van de bijwerkingen zijn verwacht als gevolg van de verandering van de oestrogeenspiegel in uw lichaam.

Zeer vaak (bij meer dan 1 op 10 patiënten)

Hoofdpijn, verminderd libido, pijn tijdens of na geslachtsgemeenschap, pijnlijke maandstonden, genitale bloeding, droge vagina, stemmingswisselingen, slaapproblemen, aandoening van de borst, bekkenpijn, overdreven zweten, opvliegers, acne, vette huid

Vaak (bij 1 tot 10 op 100 patiënten)

Borstpijn, spierkrampen, pijnlijke gewrichten, gewichtstoename, misselijkheid, buikpijn of ongemakken in de buik, pijn, blauwe plekken, roodheid en zwelling ter hoogte van de toedieningsplaats, zwelling en gevoeligheid, allergische reactie, pijn in armen en benen, duizeligheid, depressie, zenuwachtigheid

Andere soms gemelde bijwerkingen : hartkloppingen, duizeligheid, droge ogen, wazig zicht, opgeblazen gevoel, braken, droge mond, winderigheid, aften, gewichtsverlies, verminderde eetlust, vasthouden van vocht, rugpijn, spierpijn, abnormale smaak, verlies van gevoeligheid, tijdelijk bewustzijnsverlies, geheugenverlies, concentratiestoornissen, tintelingen of verdoofd gevoel, onwillekeurige spierbewegingen, stemmingswisselingen, angst, desoriëntatie, bloedingen na seks, prolaps (verzakking van de blaas, baarmoeder of darm), onregelmatige regels, pijnlijke regels en overvloedige regels, kleine cysten (zwelling) op de eierstokken die pijn kunnen veroorzaken, vaginale afscheiding, ademhalingsmoeilijkheden, neusbloeding, haaruitval, droge huid, overdreven lichaamsbehaaring, broze nagels, jeuk, huiduitslag.

Tijdens post-marketing geneesmiddelenbewaking werden ook de volgende bijwerkingen gemeld: algemene ongemakken, diarree, verhoogde bloeddruk, anafylactische reactie (ernstige allergische reactie die ademhalingsmoeilijkheden of duizeligheid kan veroorzaken), verstoorde bloedtesten (waaronder verhoogde leverfunctietesten), spierzwakte, verwardheid, geen maandstonden, snelle vorming van papels (bultjes in de huid) als gevolg van zwelling van de huid of de slijmvliezen, abnormaal gevoel in de ogen en/of wijzigingen in het zien, bij een bestaande hypofysaire tumor: een verhoogd risico op bloedingen in dat gebied.

Bij de behandeling van endometriose kunnen de aandoeningen waarvoor de behandeling bedoeld is (bekkenpijn, dysmenorree) in het begin van de behandeling verergeren, maar na één tot twee weken moeten ze verdwijnen. Dit kan zich ook voordoen als de behandeling een gunstig effect heeft. U moet echter onmiddellijk uw arts op de hoogte stellen van dit verschijnsel.

Kinderen

Zeer vaak (bij meer dan 1 op 10 patiënten)

Vaginale bloeding bij meisjes tijdens de eerste maand van de behandeling

Vaak (bij 1 tot 10 op 100 patiënten)

Buikpijn, pijn, blauwe plekken, roodheid en zwelling ter hoogte van de toedieningsplaats, hoofdpijn, warmteopwellingen, gewichtstoename, acne, allergische reactie

Soms voorkomende bijwerkingen: wazig zicht, braken, constipatie, misselijkheid, algemene ongemakken, overgewicht, nekpijn, stemmingswisselingen, pijn in de borst, neusbloedingen, jeuk, huiduitslag of netelroos.

Tijdens post-marketing geneesmiddelenbewaking werden ook de volgende bijwerkingen gemeld: verhoogde bloeddruk, abnormaal zien, anafylactische reactie (ernstige allergische reactie die ademhalingsmoeilijkheden of duizeligheid kan veroorzaken), sommige bloedtesten die verstoord zijn waaronder hormoonspiegels, snelle vorming van papels (bultjes in de huid) als gevolg van zwelling van de huid of de slijmvliezen, spierpijn, stemmingsstoornissen, depressie, zenuwachtigheid.

Het melden van bijwerkingen

Krijgt u last van bijwerkingen, neem dan contact op met uw arts of apotheker. Dit geldt ook voor mogelijke bijwerkingen die niet in deze bijsluiter staan. U kunt bijwerkingen ook rechtstreeks melden

- in België via het Federaal Agentschap voor Geneesmiddelen en Gezondheidsproducten, Afdeling Vigilantie, Postbus 97, 1000 Brussel, Madou. Website: www.eenbijwerkingmelden.be. E-mail: adr@fagg.be.

- in Luxemburg via Division de la Pharmacie et des Médicaments, Direction de la santé, 20, rue de Bitbourg, L-1273 Luxembourg-Hamm, Tel.: (+352) 247-85592, e-mail: pharmacovigilance@ms.etat.lu, Link naar het formulier: <https://guichet.public.lu/fr/entreprises/sectoriel/sante/medecins/notification-effets-indesirables-medicaments.html> Door bijwerkingen te melden, kunt u ons helpen meer informatie te verkrijgen over de veiligheid van dit geneesmiddel.

5. HOE BEWAART U DIT MIDDEL?

Buiten het zicht en bereik van kinderen houden.

Bewaren beneden 25°C.

Gebruik Decapeptyl SR niet meer na de uiterste houdbaarheidsdatum. Die is te vinden op de doos na EXP. Daar staat een maand en een jaar. De laatste dag van die maand is de uiterste houdbaarheidsdatum.

Spoel geneesmiddelen niet door de gootsteen of de WC en gooi ze niet in de vuilnisbak. Vraag uw apotheker wat u met geneesmiddelen moet doen die u niet meer gebruikt. Ze worden dan op een verantwoorde manier vernietigd en komen niet in het milieu terecht.

6. INHOUD VAN DE VERPAKKING EN OVERIGE INFORMATIE

Welke stoffen zitten er in dit middel?

- De werkzame stof in Decapeptyl SR is triptoreline 11,25 mg. Dit is aanwezig in de vorm van triptoreline pamoaat, overeenkomend met 15 mg triptoreline (15 mg actief bestanddeel per injectieflacon maakt een toediening mogelijk van een effectieve dosis van 11,25 mg).
- De andere stoffen in Decapeptyl SR zijn :
Poeder: D,L lactide-coglycolide polymeer – mannitol – natriumcarboxymethylcellulose – polysorbaat 80.
Oplosmiddel : mannitol – water voor injecties.

Hoe ziet Decapeptyl Sustained Release eruit en hoeveel zit er in een verpakking?

Decapeptyl SR is een poeder en oplosmiddel voor suspensie voor injectie.

Een doos bevat 1 injectieflacon met poeder, 1 ampul met oplosmiddel, 1 injectiespuit, 1 injectienaald zonder veiligheidssysteem en 2 injectienaalden met een veiligheidssysteem: één voor een intramusculaire injectie en één voor een subcutane injectie.

Houder van de vergunning voor het in de handel brengen en fabrikant

Houder van de vergunning voor het in de handel brengen

IPSEN nv, Guldensporenpark 87, 9820 Merelbeke, België

Fabrikant

IPSEN PHARMA BIOTECH S.A.S., Parc d'Activités du Plateau de Signes, Chemin départemental 402, 83870 Signes, Frankrijk

Nummer van de vergunning voor het in de handel brengen

BE192516

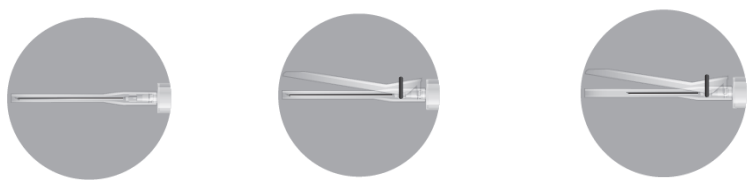
Afleveringswijze





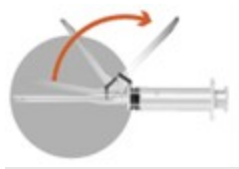
Geneesmiddel op medisch voorschrift



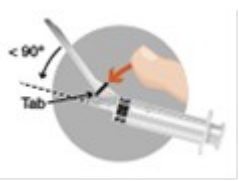
Deze bijsluiter is voor het laatst goedgekeurd in 11/2021.

De volgende informatie is alleen bestemd voor artsen of andere beroepsbeoefenaren in de gezondheidszorg:

Instructies voor reconstitutie

1 – VOORBEREIDING VAN DE PATIËNT VÓÓR RECONSTITUTIE	
Eerst moet de huid ter hoogte van de injectieplaats ontsmet worden, omdat het geneesmiddel onmiddellijk na reconstitutie geïnjecteerd moet worden. De injectieplaats is als volgt: <ul style="list-style-type: none">- voor VROUWEN en KINDEREN: de bilspier (intramusculaire toediening)- ENKEL bij MANNEN: de bilspier (intramusculaire toediening) of de buik of dij (subcutane toediening).	
2 – BEREIDING VAN DE INJECTIE	
Er worden 3 naalden geleverd in de doos: <ul style="list-style-type: none">- naald 1: een lange naald (38 mm lengte) zonder veiligheidssysteem om in alle gevallen voor de reconstitutie te gebruiken <u>Van de volgende twee naalden mag er SLECHTS ÉÉN gebruikt worden voor de injectie:</u> <ul style="list-style-type: none">- naald 2: een lange naald (38 mm lengte) met veiligheidssysteem om te gebruiken voor een intramusculaire injectie (MANNEN, VROUWEN, KINDEREN)- naald 3: een korte naald (25 mm lengte) met veiligheidssysteem om te gebruiken voor een subcutane injectie (ENKEL BIJ MANNEN) <p>needle 1 - 38 mm needle 2 - 38 mm needle 3 - 25 mm</p>  <p>Het enige verschil tussen naald 2 en naald 3 is de lengte.</p>	
De aanwezigheid van luchtbelletjes bovenaan het lyofilisaat is normaal.	

<p>2a</p> <ul style="list-style-type: none"> ○ Neem de ampul met het oplosmiddel. Tik het oplosmiddel, dat zich eventueel in het bovenste gedeelte van de ampul bevindt, terug naar beneden in de ampul. ○ Draai naald 1 (zonder veiligheidssysteem) op de injectiespuit. De naaldbescherming nog niet verwijderen. ○ Breek de ampul open, met de stip naar boven gericht. ○ Verwijder de naaldbescherming van naald 1. Breng de naald in de ampul en trek al het oplosmiddel in de injectiespuit op. Leg de injectiespuit met het oplosmiddel opzij. 	
<p>2b</p> <ul style="list-style-type: none"> ○ Neem de flacon met het poeder. Tik het poeder, dat zich in het bovenste gedeelte van de flacon bevindt, terug naar beneden in de flacon. ○ Verwijder de plastic dop bovenaan de flacon. ○ Neem de injectiespuit met het oplosmiddel en prik de naald verticaal door de rubberen stop van de injectieflacon. Injecteer het oplosmiddel er langzaam in, zodat het, indien mogelijk, via het bovenste gedeelte van de flacon helemaal naar beneden spoelt. 	
<p>2c</p> <ul style="list-style-type: none"> ○ Trek naald 1 op tot boven het vloeistofniveau. Verwijder de naald niet uit de injectieflacon. Maak de suspensie klaar door de injectieflacon voorzichtig heen en weer te draaien. De flacon niet omkeren. ○ Zorg dat het mengen lang genoeg duurt om een homogene, melkachtige suspensie te bekomen. ○ Belangrijk : controleer of er geen onopgelost poeder meer in de injectieflacon zit (als er nog poederklontertjes aanwezig zijn, blijf dan mengen tot ze verdwenen zijn). 	
<p>2d</p> <ul style="list-style-type: none"> ○ Wanneer de suspensie homogeen is, duw dan de naald naar beneden en trek zonder de injectieflacon om te keren, de volledige suspensie op in de injectiespuit. Een kleine hoeveelheid zal in de injectieflacon overblijven en moet weggegooid worden. Het vulvolume is berekend om dit te compenseren. ○ Houd het gekleurde koppelstukje vast om de naald los te koppelen. Verwijder naald 1 die gebruikt werd voor het oplossen. Draai op de injectiespuit overeenkomstig de soort injectie: <ul style="list-style-type: none"> ○ voor een intramusculaire injectie: naald 2 (lange naald met veiligheidssysteem) of ○ voor een subcutane injectie enkel bij mannen: naald 3 (korte naald met veiligheidssysteem). ○ Verwijder de veiligheidshuls van de naald in de richting van de spuit. De veiligheidshuls blijft in de positie waarin u deze hebt gezet. ○ Verwijder de bescherming van de naald. ○ Verwijder de lucht uit de spuit en injecteer onmiddellijk. 	 
<p>3 – INJECTIE</p>	

<ul style="list-style-type: none"> ○ VROUWEN, KINDEREN <ul style="list-style-type: none"> ○ intramusculaire injectie in de bilspier met naald 2 (lange naald) ○ MANNEN <ul style="list-style-type: none"> ○ intramusculaire injectie in de bilspier met naald 2 (lange naald) ○ of ○ subcutane injectie in de buikwand of de zijkanten van de dij met naald 3 (korte naald). Pak een huidplooi van de buik of de dij, trek het onderhuidse weefsel omhoog en breng de naald in onder een hoek van 30 tot 45 graden. 	<p>Mannen, vrouwen, kinderen: intramusculair</p>  <p>of enkel bij mannen: subcutaan</p> 
<p>4 – NA DE INJECTIE</p> <ul style="list-style-type: none"> ○ Activering van het veiligheidssysteem met één hand. ○ Opmerking: houd uw vinger permanent achter de huls. ○ Er zijn twee mogelijkheden om het veiligheidssysteem te activeren. ○ Methode A: duw de huls naar voren met behulp van uw vinger of ○ Methode B: duw de huls tegen een vlak oppervlak. ○ In beide gevallen: duw met een snelle en krachtige beweging totdat u een duidelijke klik hoort. <ul style="list-style-type: none"> ○ Kijk goed of de naald volledig beschermd is door het veiligheidssysteem. <ul style="list-style-type: none"> ○ Gebruikte naalden, alle ongebruikte suspensie of ander afvalmateriaal dient te worden vernietigd overeenkomstig lokale voorschriften. 	 <p style="text-align: right;">A</p> <p style="text-align: center;">of</p> <p style="text-align: center;">B</p> 