

# ELIGARD® (LEUPRORELINASETAT) LEIÐBEININGAR FYRIR UNDIRBÚNING

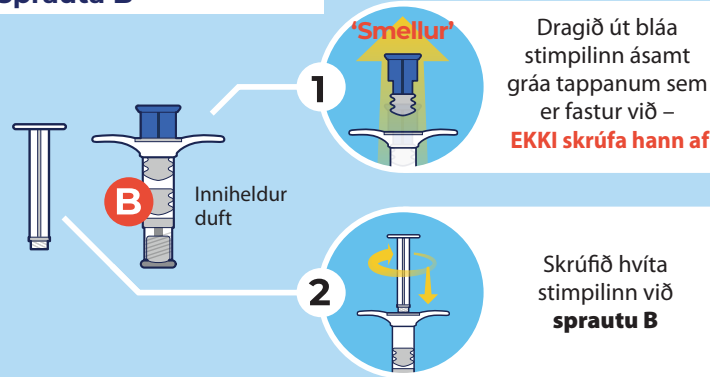


## VINSAMLEGAST LESIÐ FYRIR BLÖNDUN

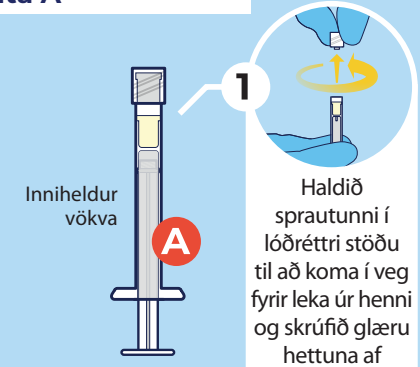
Vinsamlegast sjáið nánari leiðbeiningar í Samantekt á eiginleikum lyfs (SmPC) og í fylgiseðli

- Eligard skal einungis vera undirbúið og gefið af heilbrigðisstarfsmanni með reynslu af þessu verklagi
- Ef lyfið er ekki undirbúið á réttan hátt skal ekki gefa það
- Látið Eligard alltaf ná stofuhita fyrir blöndun (takið það úr kæli um það bil 30 mínútum fyrir blöndun)
- Gefið Eligard undir húð strax eftir blöndun
- **Þar sem verkunarleysi getur orðið við rangan undirbúning, blöndun eða lyfjagjöf, skal mæla testesterógvildi í tilvikum þar sem grunur leikur á eða vitað er að mistök hafi orðið við meðhöndlun lyfsins**

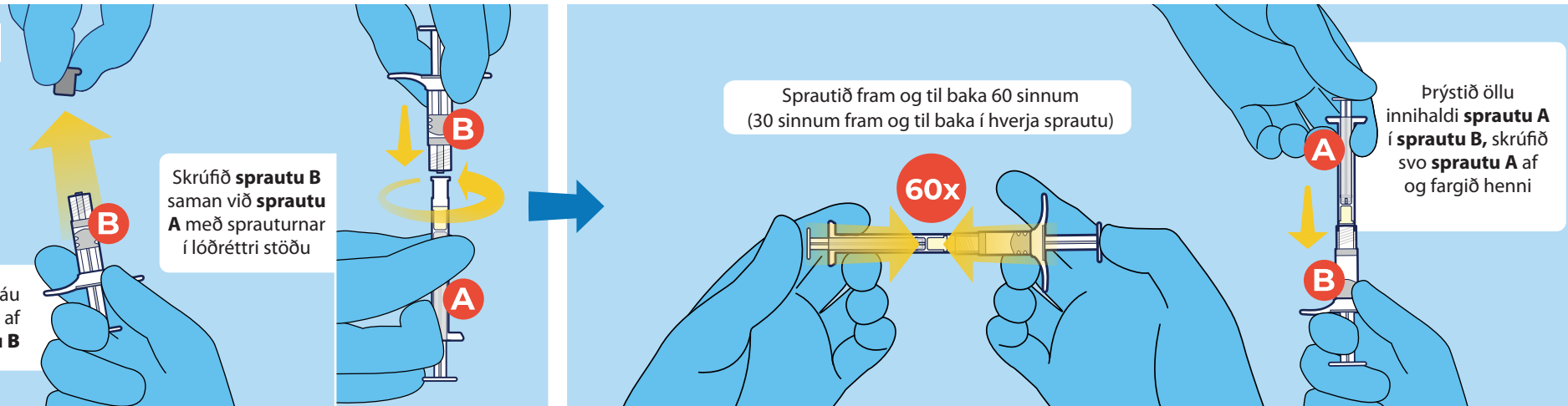
### SKREF 1 Sprauta B



### SKREF 2 Sprauta A



### SKREF 3 Blöndun

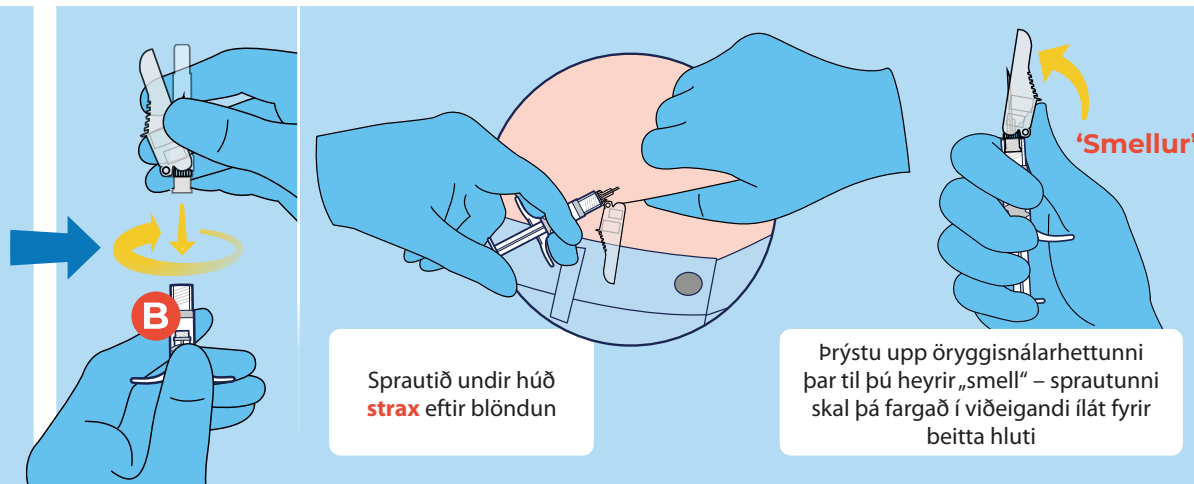


### SKREF 4 Lyfjagjöf

Tengið öryggisnálinu við **sprautu B** með því að halda á sprautunni og snúa nálinni varlega réttisælis u.p.b. þrjá fjórðu úr hring þar til nálin er föst.

**Herðið ekki of mikið** þar sem það getur valdið því að það komi sprunga á nálarfestinguna sem veldur því að lyfið leki meðan á inndælingunni stendur.

Ef nálarfestingin skemmist skal nota nýja pakkningu af lyfinu.



### TILKYNNING AUKAVERKANA

Öll tilvik um ranga geymslu, undirbúning, blöndun og lyfjagjöf ELIGARD skal tilkynna beint til Recordati.

Allar aukaverkanir sem grunur er um að tengist lyfinu skal tilkynna til Recordati og til Lyfjastofnunar á [www.lyfjastofnun.is](http://www.lyfjastofnun.is)

Aukaverkanatilkynningar má senda með tölvupósti til umboðsaðila Recordati, [customersafety.se@recordati.com](mailto:customersafety.se@recordati.com) og til Lyfjastofnunar, [aukaverkun@lyfjastofnun.is](mailto:aukaverkun@lyfjastofnun.is)

