

KULLANMA TALİMATI

REPATHA® 140 mg/ml SC enjeksiyonluk çözelti içeren kullanıma hazır enjektör

Subkütan (deri altı) kullanım için

Steril

- **Etkin madde:** Evolocumab, rekombinant DNA teknolojisi ile Çin Hamster Yumurtalık Hücreleri kullanılarak üretilmiş bir proteindir.
- **Yardımcı madde(ler):** Prolin, glasiyel asetik asit, polisorbat 80, enjeksiyonluk su, sodyum hidroksit.

Bu ilacı kullanmaya başlamadan önce bu KULLANMA TALİMATINI dikkatlice okuyunuz, çünkü sizin için önemli bilgiler içermektedir.

- *Bu kullanma talimatını saklayınız. Daha sonra tekrar okumaya ihtiyaç duyabilirsiniz.*
- *Eğer ilave sorularınız olursa, lütfen doktorunuza veya eczacınıza danışınız.*
- *Bu ilaç kişisel olarak size reçete edilmiştir, başkalarına vermeyiniz.*
- *Bu ilacın kullanımı sırasında, doktora veya hastaneye gittiğinizde bu ilacı kullandığınızı doktorunuza söyleyiniz.*
- *Bu talimatta yazılanlara aynen uyunuz. İlaç hakkında size önerilen dozun dışında **yüksek veya düşük** doz kullanmayınız.*

Bu Kullanma Talimatında:

1. **REPATHA® nedir ve ne için kullanılır?**
2. **REPATHA®'yı kullanmadan önce dikkat edilmesi gerekenler**
3. **REPATHA® nasıl kullanılır?**
4. **Olası yan etkiler nelerdir?**
5. **REPATHA®'nın saklanması**

Başlıkları yer almaktadır.

1. REPATHA® nedir ve ne için kullanılır?

REPATHA®, berraktan opağa, renksizden açık sarıya dönük renkte, neredeyse hiç partikül içermeyen bir çözeltilidir.

Her paket tek kullanımlık bir adet kullanıma hazır enjektör içermektedir.

Etkin maddesi evolocumabdır.

Her bir kullanıma hazır enjektör, 1 mL çözeltilde 140 mg evolocumab içerir (140 mg/mL).

REPATHA®, artmış kolesterol düzeylerinin düşürülmesinde kullanılan bir ilaçtır.

REPATHA® kandaki toplam kolesterol, “kötü” kolesterol (LDL kolesterol) ve trigliserid adı verilen yağlı maddelerin düzeylerini düşürür. Ek olarak, REPATHA® “iyi” kolesterol (HDL kolesterol) düzeylerini yükseltir.

REPATHA®'nın etkin maddesi olan evolocumab, karaciğerin kandan kötü kolesterolü uzaklaştırmasına yardımcı olarak işlev görür.

Kolesterol kanda bulunan birçok yağlı maddeden biridir. Toplam kolesterolünüz temelde LDL ve HDL kolesterolden oluşmaktadır. Plak oluşturacak şekilde arter duvarlarında geliştiği için LDL kolesterol genellikle “kötü” kolesterol olarak adlandırılır. Zamanla plak oluşumu arterlerin daralmasına yol açabilir. Bu daralma kalp ve beyin gibi hayati organlara kan akışını yavaşlatabilir ya da bloke edebilir. Kan akışının bu şekilde bloke olması kalp krizi ya da inmeyle sonuçlanabilir ve diğer sağlık sorunlarına yol açabilir.

Kötü kolesterolün arterlerde gelişmesini engellemesi ve kalp hastalığına karşı koruması nedeniyle HDL kolesterol genellikle “iyi” kolesterol olarak adlandırılır.

Trigliseridler, kanınızdaki bir tür yağdır ve kalp hastalığı riskini arttırabilir.

REPATHA®, tek başına diyetle kolesterol düzeylerinin kontrol altına alınmadığı hastalarda kullanılmaktadır. Bu ilacı alırken diyetinize devam etmelisiniz.

REPATHA®, kardiyovasküler hastalığı olan yetişkinlerde kalp krizi, inme ve belirli türdeki kalp ameliyatları riskini azaltmak için statin tedavisiyle birlikte kullanılan enjekte edilebilir, reçeteli bir ilaçtır.

REPATHA®, diyet ve maksimum tolere edilen statin tedavisine ek olarak, ek LDL kolesterol düşüşüne ihtiyacı olan yetişkinlerde,

- Kan kolesterol düzeyi ailevi bir hastalığa bağlı olarak yüksek olanlarda (homozigot ailevi hiperkolesterolemi veya heterozigot ailevi hiperkolesterolemi)
- Aterosklerotik kalp ya da damar hastalığı olanlarda kullanılır.

2. REPATHA®'yı kullanmadan önce dikkat edilmesi gerekenler

REPATHA®'yı aşağıdaki durumlarda KULLANMAYINIZ:

Eğer; evolocumab ya da bu ilacın diğer bileşenlerinden (yukarıda belirtilen) herhangi birine alerjiniz varsa.

REPATHA®'yı aşağıdaki durumlarda DİKKATLİ KULLANINIZ:

Aşağıdaki durumlardan birine sahipseniz, REPATHA®'yı kullanmadan önce doktorunuza, eczacınıza ya da hemşirenize danışın:

- karaciğer hastalığı,
- şiddetli böbrek sorunları.

Kullanıma hazır cam enjektörün iğne kapağı doğal kuru kauçuktan (lateks türevi) yapılmıştır ve alerjik reaksiyonlara sebep olabilir.

Biyoteknolojik ürünlerin takip edilebilirliğinin sağlanması için uygulanan ürünün ticari ismi ve seri numarası mutlaka hasta dosyasına kaydedilmelidir. Ayrıca, gelecekte sorulma olasılığına karşı bu bilgileri not edebilirsiniz.

Bu uyarılar geçmişteki herhangi bir dönemde dahi olsa sizin için geçerliyse lütfen doktorunuza danışınız.

REPATHA®'nın yiyecek ve içecek ile kullanılması

REPATHA®'nın yiyecek ve içecek ile kullanılması hakkında bilgi bulunmamaktadır.

Hamilelik

İlacı kullanmadan önce doktorunuza veya eczacınıza danışınız.

REPATHA®, hamile kadınlarda test edilmemiştir. Doğmamış bebeğinize zarar verip vermeyeceği bilinmemektedir. REPATHA® gerekli olmadıkça gebelik döneminde kullanılmamalıdır.

REPATHA®'yı kullanırken hamile kalmayı planlıyorsanız, hamile olabileceğinizi düşünüyorsanız ya da hamile kalmışsanız doktorunuzu bilgilendiriniz.

Tedaviniz sırasında hamile olduğunuzu fark ederseniz hemen doktorunuza veya eczacınıza danışınız.

Emzirme

İlacı kullanmadan önce doktorunuza veya eczacınıza danışınız.

REPATHA®'nın anne sütüne geçip geçmediği bilinmemektedir.

Emziriyorsanız ya da emzirmeyi planlıyorsanız doktorunuzu bilgilendirmeniz önemlidir. Doktorunuz bu durumda emzirmenin bebeğe olan faydası ile REPATHA®'ın anneye faydasını göz önüne alarak emzirmeyi bırakmak ile REPATHA®'yı kullanmayı bırakmak arasında bir tercih yapmanıza yardımcı olacaktır.

Araç ve makine kullanımı

REPATHA®'nın araç ve makine kullanımına etkisi bulunmamaktadır ya da önemsiz bir etkisi bulunmaktadır.

REPATHA®'nın içeriğinde bulunan bazı yardımcı maddeler hakkında önemli bilgiler

REPATHA® sodyum içerir. Bu ilaç, bir dozda 1 mmol sodyumdan (23 mg) daha az oranda sodyum içerir, yani esas olarak 'sodyum içermez'.

Diğer ilaçlar ile birlikte kullanımı

Başka bir ilaç kullanıyorsanız, yakın zamanda kullandıysanız ya da kullanma ihtimaliniz varsa doktorunuzu ya da eczacınızı bilgilendiriniz.

Eğer reçeteli ya da reçetesiz herhangi bir ilacı şu anda kullanıyorsanız veya son zamanlarda kullandınız ise lütfen doktorunuza veya eczacınıza bunlar hakkında bilgi veriniz.

3. REPATHA® nasıl kullanılır?

Uygun kullanım ve doz/uygulama sıklığı için talimatlar:

- REPATHA®'yı her zaman doktorunuz tarafından belirtilen şekilde alınız. Emin olmadığınız durumlarda doktorunuzla kontrol ediniz.
 - REPATHA®'ya başlamadan önce kolesterol düşürücü diyet yapmalısınız.
 - REPATHA®'yı kullanırken bu kolesterol düşürücü diyetle devam ediniz.
- Doktorunuz REPATHA®'yı statin ya da başka bir kolesterol düşürücü ilaçla birlikte reçete ettiyse, ilaçların birlikte nasıl alacağına ilişkin doktorunuzun talimatlarına uyunuz. Bu durumda diğer ilaçların kullanma talimatlarını da okuyunuz.

Önerilen doz, altta yatan duruma bağlıdır:

- Belirlenmiş kardiyovasküler hastalığı (kalp-damar hastalığı) olan yetişkin hastalar, heterozigot ailesel hiperkolesterolemili hastalar (ailesel bir hastalık nedeniyle kandaki kolesterol düzeyi yüksek olanlar) veya belirlenmiş klinik aterosklerotik kardiyovasküler hastalığı (kalp damar hastalığı) olan primer hiperlipidemili hastalar için doz, iki haftada bir kez 140 mg veya ayda bir kez 420 mg'dır.
- Homozigot ailesel hiperkolesterolemili hastalar için önerilen başlangıç dozu ayda bir kez 420 mg'dır. 12 hafta sonra doktorunuz dozu iki haftada bir kez 420 mg'a artırmaya karar verebilir. Eğer lipid aferezi alıyorsanız, aferez tedavisiyle aynı zamana denk gelmesi için doktorunuz iki haftada bir kez 420 mg'lık bir dozla başlamanıza karar verebilir ve dozu aferez tedavisinden sonra almalısınız.

Doktorunuz hastalığınıza bağlı olarak ilacınızın dozunu belirleyecek ve size uygulayacaktır.

Uygulama yolu ve metodu:

- REPATHA® deri altına enjeksiyon yolu ile uygulanır (Subkütan ya da SC).
- Doktorunuz REPATHA® enjeksiyonlarını sizin ya da size bakım veren kişinin uygulamasına karar verirse sizin ya da bakım veren kişinin REPATHA®'nın doğru şekilde hazırlanması ve uygulanması konusunda eğitim alması gerekir. Doktor veya hemşire tarafından doğru uygulama yolu gösterilmeden REPATHA® enjeksiyonu yapmaya çalışmayınız.
- REPATHA®'nın nasıl saklanması, hazırlanması ve evde enjeksiyon uygulanmasına ilişkin ayrıntılar için bu kullanma talimatının sonundaki detaylı "Kullanım için Talimat" bölümünü okuyunuz.
- Doktorunuz REPATHA®'yı statin ya da başka bir kolesterol düşürücü ilaçla birlikte reçete ettiyse, ilaçların birlikte nasıl alacağına ilişkin doktorunuzun talimatlarına uyunuz. Bu durumda kullanma talimatındaki diğer ilaçların doz talimatları bölümünü okuyunuz.

REPATHA®'nın kullanımıyla ilgili daha fazla sorunuz varsa doktorunuza sorunuz.

Değişik yaş grupları:

Çocuklarda kullanımı:

REPATHA® 18 yaşından küçük çocuklarda kullanılmamalıdır.

Yaşlılarda kullanımı:

Yaşlı hastalarda doz ayarlaması gerekmemektedir.

Özel kullanım durumları:

Böbrek ve karaciğer yetmezliği:

Hafif ile orta şiddetli böbrek yetmezliği olan hastalarda doz ayarlaması gerekmemektedir. Şiddetli böbrek yetmezliği olan hastalar incelenmemiştir. REPATHA[®], şiddetli böbrek yetmezliği olan hastalarda dikkatle kullanılmalıdır.

Hafif şiddetli karaciğer yetmezliği olan hastalarda doz ayarlaması gerekmemektedir.

Orta şiddette karaciğer yetmezliği olan hastalarda yakından izleme gerekebilir.

Şiddetli karaciğer yetmezliği olan hastalar incelenmemiştir. REPATHA[®], şiddetli karaciğer yetmezliği olan hastalarda dikkatle kullanılmalıdır.

Eğer REPATHA[®]'nin etkisinin çok güçlü veya zayıf olduğuna dair bir izleniminiz varsa doktorunuz veya eczacınız ile konuşunuz.

Kullanmanız gerekenden daha fazla REPATHA[®] kullandıysanız:

REPATHA[®]'dan kullanmanız gerekenden fazlasını kullanmışsanız bir doktor veya eczacı ile konuşunuz.

REPATHA[®]'yı kullanmayı unutursanız:

Eğer REPATHA[®] kullanmayı unutursanız veya dozu normal zamanında alamıyorsanız, unutulmuş dozdan sonraki 7 gün içinde olmak şartıyla, unuttuğunuz dozu hatırladığınız anda uygulayınız.

- Eğer unutulmuş dozun üzerinden 7 günden fazla zaman geçmişse ve 2 haftada bir kez uygulanan dozu kullanıyorsanız, orijinal programa göre bir sonraki dozu uygulayınız. Bu sizi orijinal programa geri getirecektir.
- Eğer unutulmuş dozun üzerinden 7 günden fazla zaman geçmişse ve ayda bir kez uygulanan dozu kullanıyorsanız, dozu uygulayınız ve bu tarihe göre yeni bir programa başlayınız.

Unutulan dozları dengelemek için çift doz almayınız.

REPATHA[®] ile tedavi sonlandırıldığında oluşabilecek etkiler:

Tedavinizden en iyi şekilde fayda elde etmek için REPATHA[®]'yı doktorunuzun size reçete ettiği süre boyunca kullanmanız önemlidir. Tedaviyi bırakmayı düşünmeden önce doktorunuzla konuşunuz.

4. Olası yan etkiler nelerdir?

Tüm ilaçlar gibi REPATHA[®]'nin içeriğinde bulunan maddelere duyarlı olan kişilerde yan etkiler olabilir.

Aşağıdakilerden biri olursa, REPATHA®'yı kullanmayı durdurunuz ve DERHAL doktorunuza bildiriniz veya size en yakın hastanenin acil bölümüne başvurunuz:

Bağışıklık sisteminde aşırı duyarlılık bulgularını gösteren kan basıncında düşüş, nefes darlığı, yüzde şişme, ciltte kızarıklık ve kaşıntı (bu bulguların çok şiddetli ve ani yanıt olarak gözlenmesi anafilaksi olarak adlandırılır); dudak, ağız, dil ve boğazda şişme (anjioödem) içeren alerjik olaylar varsa.

Deri döküntüsü.

Kurdeşen (ürtiker).

Bunların hepsi çok ciddi yan etkilerdir.

Eğer bunlardan biri sizde mevcut ise, sizin REPATHA®'ya karşı ciddi alerjiniz var demektir. Acil tıbbi müdahaleye veya hastaneye yatırılmanıza gerek olabilir.

Yan etkiler aşağıdaki kategorilerde gösterildiği şekilde sıralanmıştır.

Çok yaygın: 10 hastanın en az birinde görülebilir.

Yaygın: 10 hastanın birinden az, fakat 100 hastanın birinden fazla görülebilir.

Yaygın olmayan: 100 hastanın birinden az, fakat 1.000 hastanın birinden fazla görülebilir.

Seyrek: 1.000 hastanın birinden az fakat 10.000 hastanın birinden fazla görülebilir.

Çok seyrek: 10.000 hastanın birinden az görülebilir.

Sıklık bilinmiyor: Eldeki verilerden hareketle tahmin edilemiyor.

Yaygın:

- Grip (yüksek ateş, boğaz ağrısı, burun akıntısı, öksürük ve titreme)
- Burun akıntısı, boğaz ağrısı ya da sinüs enfeksiyonları (nazofaranjit (nezle) veya üst solunum yolu enfeksiyonları) gibi soğuk algınlığı
- Hasta hissetme (bulantı)
- Sırt ağrısı
- Eklem ağrısı (artralji)
- Kas ağrısı
- Morarma, kızarıklık, kanama, ağrı ya da şişme gibi enjeksiyon yeri reaksiyonları
- Döküntü gibi alerjik reaksiyonlar
- Baş ağrısı

Yaygın olmayan:

- Kurdeşen, deride kırmızı kaşıntılı şişlikler (ürtiker)
- Grip benzeri belirtiler

Seyrek:

- Yüzde, ağızda, dilde veya boğazda şişme (anjioödem)

En yaygın enjeksiyon yeri reaksiyonları; enjeksiyon yerinde morarma, ciltte kızarıklık (eritem), kanama (hemoraji), ağrı ve şişme olmuştur.

Eğer bu kullanma talimatında bahsi geçmeyen herhangi bir yan etki ile karşılaşırsanız doktorunuzu veya eczacınızı bilgilendiriniz.

Yan etkilerin raporlanması

Kullanma Talimatında yer alan veya almayan herhangi bir yan etki meydana gelmesi durumunda hekiminiz, eczacınız veya hemşireniz ile konuşunuz. Ayrıca karşılaştığınız yan etkileri www.titck.gov.tr web sitesinde yer alan “İlaç Yan Etki Bildirimi” ikonuna tıklayarak ya da 0 800 314 00 08 numaralı yan etki bildirim hattını arayarak Türkiye Farmakovijilans Merkezi (TÜFAM)’ne bildiriniz. Meydana gelen yan etkileri bildirerek kullanmakta olduğunuz ilacın güvenliliği hakkında daha fazla bilgi edinilmesine katkı sağlamış olacaksınız.

5. REPATHA®’nın saklanması

REPATHA™’yı çocukların göremeyeceği, erişemeyeceği yerlerde ve ambalajında saklayınız.

- 2 - 8°C arasında buzdolabında orijinal ambalajında saklayınız.
- Buzdolabından çıkartılması durumunda, REPATHA® orijinal ambalajında kontrollü oda sıcaklığında (25°C’ye kadar) saklanabilir ve 30 gün içerisinde kullanılmalıdır.
- REPATHA®’yı doğrudan güneş ışığından koruyunuz ve 25°C üzerindeki sıcaklıklara maruz bırakmayınız.
- Dondurmayınız.
- Çalkamayınız.

Bu ilacı son kullanma tarihiyle uyumlu olarak kullanınız.

Ambalaj/ kutu/şişe etiketindeki son kullanma tarihinden sonra REPATHA®’yı kullanmayınız. Bu ilacı son kullanma tarihinden önce kullanınız.

İlacın bulanık olduğunu ya da içinde büyük topraklar, parçacıklar veya renkli partiküller olduğunu fark ederseniz, REPATHA®’yı kullanmayınız.

Son kullanma tarihi geçmiş veya kullanılmayan ilaçları çöpe atmayınız! Çevre, Şehircilik ve İklim Değişikliği Bakanlığınca belirlenen toplama sistemine veriniz.

Ruhsat Sahibi:

Amgen İlaç Tic. Ltd. Şti.
İş Kuleleri, Levent Mah, Meltem Sok.
No: 10 Kule 2 Kat 25
4. Levent, Beşiktaş, İstanbul

Üretim Yeri:

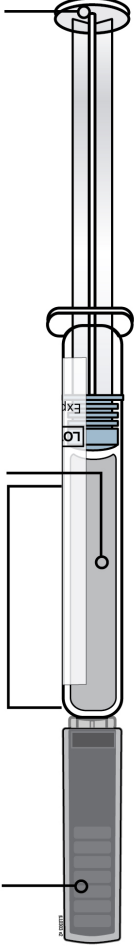
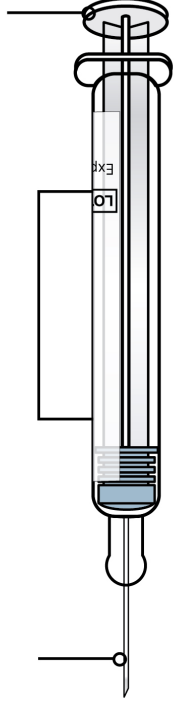

Amgen Manufacturing Ltd
Road 31, Kilometer 24.6
Juncos, Puerto Rico
00777, USA

Bu kullanma talimatı tarihinde onaylanmıştır.

AŞAĞIDA VERİLEN BİLGİ BU İLACI UYGULAYACAK KİŞİ İÇİNDİR.

Kullanım için talimat:
REPATHA® tek kullanımlık kullanıma hazır enjektör

Parça rehberi

Kullanımdan önce	Kullanımdan sonra
<p>Piston çubuğu</p>  <p>İlaç</p> <p>Enjektör haznesi</p> <p>Gri iğne kapağı takılı</p>	<p>Kullanılmış piston</p>  <p>Kullanılmış enjektör haznesi</p> <p>Kullanılmış iğne</p> <p>Gri iğne kapağı açık</p>
	<p>İğne içeride</p>

Önemli

REPATHA® kullanıma hazır enjektörü kullanmadan önce, bu önemli bilgileri okuyunuz:

- REPATHA® kullanıma hazır enjektörü **dondurmayınız** ya da dondurulmuşsa **kullanmayınız**.
- Ambalaj açılmış ya da hasar görmüşse REPATHA® kullanıma hazır enjektörü **kullanmayınız**.
- REPATHA® kullanıma hazır enjektör sert bir yüzeye düştüyse **kullanmayınız**. Enjektörün bir parçası görmeseniz bile kırılmış olabilir. Yeni bir REPATHA® kullanıma hazır enjektör kullanınız.
- Enjeksiyona hazır olana kadar REPATHA® kullanıma hazır enjektörden gri iğne başlığını **çıkarmayınız**.

1. Basamak: Hazırlık

A **REPATHA® kullanıma hazır enjektörü ambalajıyla buzdolabından çıkarınız ve 30 dakika bekleyiniz.**

Enjeksiyondan önce oda sıcaklığına doğal olarak ulaşması için kullanıma hazır enjektörü ambalajında en az 30 dakika bekletiniz.

Ambalaj etiketinde görülen REPATHA® ismini kontrol ediniz.

- REPATHA® kullanıma hazır enjektörü sıcak su ya da mikrodalga fırın gibi bir ısı kaynağıyla **ısıtmayınız**.
- REPATHA® kullanıma hazır enjektörü doğrudan güneş ışığına maruz **bırakmayınız**.
- REPATHA® kullanıma hazır enjektörü **çalkalamayınız**.

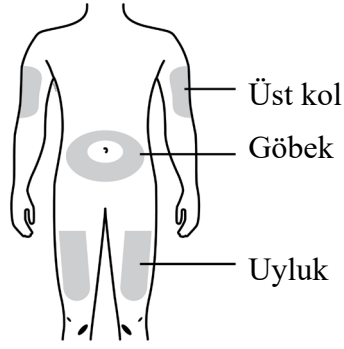
B **Enjeksiyon için gereken tüm malzemeleri alınız.**

Ellerinizi sabun ve su ile iyice yıkayınız.

Temiz, aydınlık bir yüzeyde aşağıdakileri hazırlayınız:

- Blisterinde bir adet REPATHA® kullanıma hazır enjektör.
- Alkollü mendil.
- Pamuk ya da gazlı bez
- Flaster.
- Delici madde atık kabı.
- Eğer REPATHA® kullanıma hazır enjektör ambalajındaki son kullanma tarihi geçmişse **kullanmayınız**.

C Enjeksiyon bölgenizi seçiniz



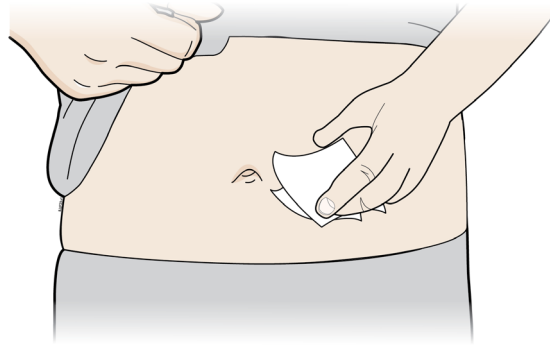
Şu bölgelere enjeksiyon yapabilirsiniz:

- Uyluk.
- Göbek deliğinin çevresindeki 2 inçlik (5 cm) bölge hariç, göbek.
- Üst kolun dış kısmı (enjeksiyonunuzu başka birisi yapıyorsa)
- Cildinizde bereli, kızarıklık, hassas ya da sertleşmiş kısımlara enjeksiyon **uygulamayınız**. Yara izi ya da gerilme belirtisi olan bölgelere enjeksiyon yapmayınız.



Kendinize enjeksiyon yaparken her seferinde farklı bir alan seçiniz. Aynı enjeksiyon yerini kullanmanız gerekiyorsa daha önce enjeksiyon yaptığımız aynı nokta olmamasına dikkat ediniz.

D Enjeksiyon bölgesini temizleyiniz.



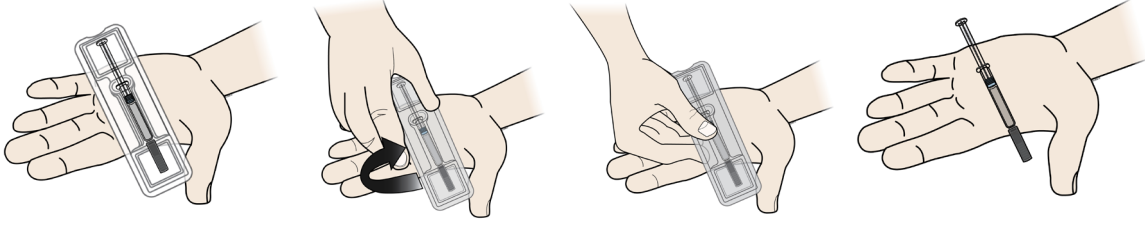
Alkollü pamuk ile enjeksiyon yapılacak alanı temizleyiniz. Enjeksiyon öncesinde cildinizin kurummasını bekleyiniz.

- Enjeksiyon öncesinde bu alana **dokunmayınız**.

E Kullanıma hazır enjektörü blisterden çıkarınız.

Blisteri çeviriniz

Hafifçe bastırınız



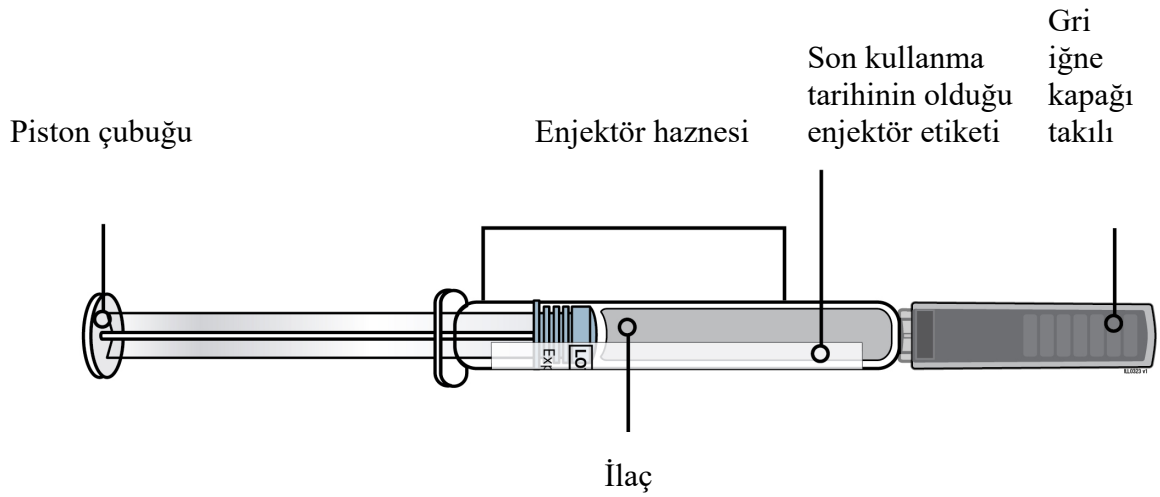
Çıkarmak için:

- Kağıdını yırtarak blisterden çıkartınız.
- Blisteri elinize alınız.
- Blisteri çeviriniz ve enjektörün avuç içinize gelmesi için blisterin arkasını ortadan hafifçe bastırınız.
- Eğer kullanıma hazır enjektör blisterden çıkmazsa, hafifçe blisterin arkasına bastırınız.
 - Kullanıma hazır enjektörü piston çubuğu ya da gri iğne kapağından **itmeyiniz** veya **çekmeyiniz**. Bu enjektöre zarar verebilir.
 - Enjeksiyona hazır olana kadar gri iğne başlığını kullanıma hazır enjektörden **uzaklaştırmayınız**.



Kullanıma hazır enjektörü her zaman enjektör haznesinde tutunuz.

F İlacı ve enjektörü kontrol ediniz.



Kullanıma hazır enjektörü her zaman enjektör haznesinde tutunuz.

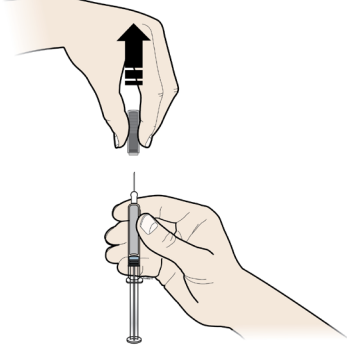
Aşağıdakileri kontrol ediniz:

- Kullanıma hazır enjektörün etiketinde REPATHA® ismi bulunur.
- Kullanıma hazır enjektör içindeki ilaç berrak ve renksiz ila hafif sarı bir sıvıdır.
 - Kullanıma hazır enjektörde herhangi bir parça çatlak ya da kırık görünüyorsa kullanıma hazır enjektörü **kullanmayınız**.
 - Gri iğne başlığı yok ya da sıkıca kapatılmamışsa kullanıma hazır enjektörü **kullanmayınız**.
 - İlaç bulanıksa veya rengi değişmişse ya da içinde büyük topaklar, parçacıklar veya renkli partiküller varsa kullanıma hazır enjektörü **kullanmayınız**.
 - Kullanıma hazır enjektör üzerinde yazan son kullanma tarihi geçtiyse kullanıma hazır enjektörü **kullanmayınız**.

2. Basamak: Hazırlama

A Gri iğne kapağını vücudunuzdan uzakta ve düz bir şekilde dikkatle çıkarınız. Gri iğne kapağını 5 dakikadan uzun süre açık bırakmayınız. Bu durum ilacın kurumasına sebep olabilir.

1.



İlacın bir damlasını iğnenin ucunda görmemiz normaldir.

2.



Başlığı hızlıca delici madde atık kabına atınız.

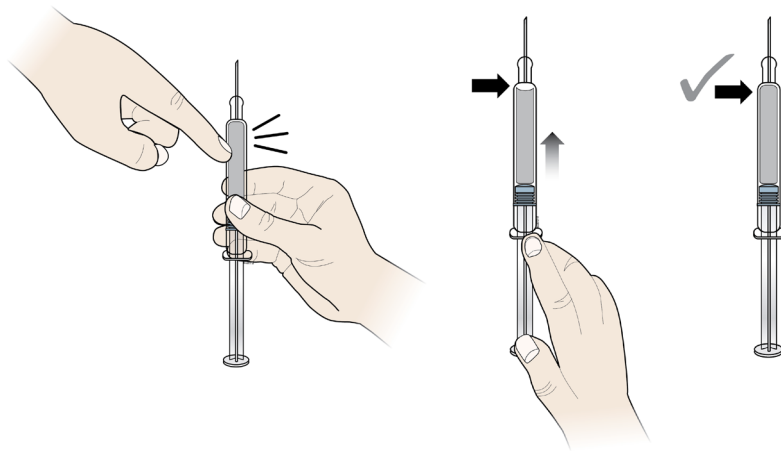
- Gri iğne başlığını **sarsmayınız** ya da **bükmeyiniz**. Bu iğneye zarar verebilir.
- Gri iğne başlığını kullanıma hazır enjektöre geri **koymayınız**.

B Hava kabarcığı / boşluğunu yok ediniz.

REPATHA® kullanıma hazır enjektörde hava kabarcığı/boşluğu fark edebilirsiniz.

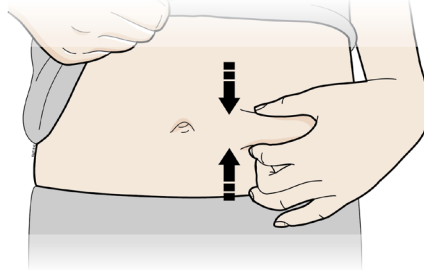
Hava kabarcığı/boşluğu fark ederseniz:

- Kullanıma hazır enjektörü iğne üst kısmında olacak şekilde tutunuz.
- Hava kabarcığı/boşluğu enjektörün tepesine çıkana kadar parmaklarınızla enjektör haznesine hafifçe vurunuz.
- Havayı kullanıma hazır enjektörden çıkarmak için yavaş ve hafif bir şekilde piston çubuğunu itiniz. İlacı dışarıya itmemeye dikkat ediniz.



- Enjektör iğnesine **vurmayınız**.

C Sıkı bir yüzey oluşturmak için enjeksiyon yapacağınız yeri **SIKINIZ**.



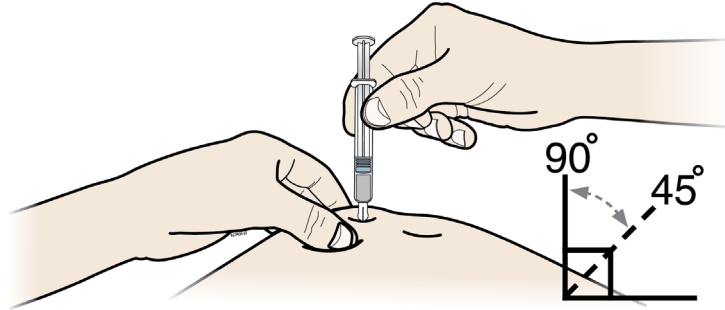
2 inç'lik (5 cm) aralık bırakarak deriyi baş parmak ve diğer parmaklarınız arasında sıkınız.



Enjeksiyon sırasında derinin sıkılmış olarak kalması önemlidir.

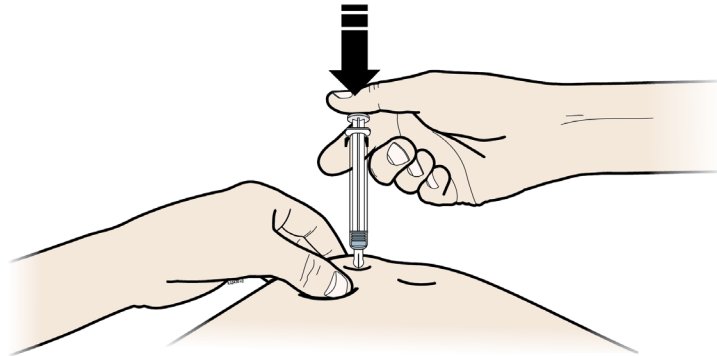
3. Basamak: Enjeksiyon

A **SIKTIĞINIZ** yeri tutunuz. İğneyi deriye 45 - 90 derece açı kullanarak batırınız.

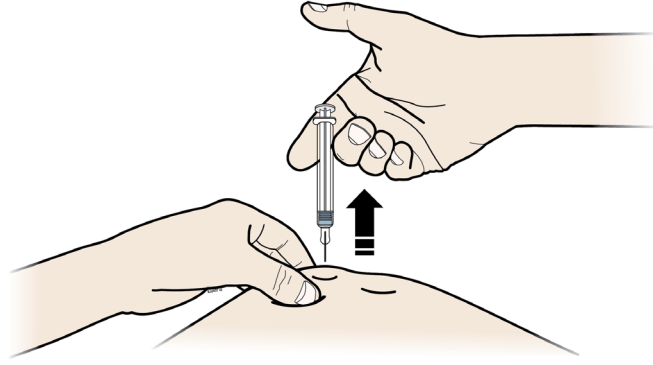


- İğneyi batırırken parmağınızı piston çubuğuna **koymayınız**.

B Pistonu yavaş ve sürekli bir basınç kullanarak, enjektör boşalana kadar **durmaksızın İTİNİZ**.



C Bittiğinde başparmağınızı **SERBEST BIRAKINIZ**, enjektörü deriden nazikçe çıkarınız.



- Gri iğne kapağını kullanılmış enjektöre geri **takmayınız**.

4. Basamak: Bitiş

A Kullanılmış enjektörü hızlıca delici madde atık kabına atınız.



Kullanılmayacak olan ilaçları nasıl imha etmeniz gerektiğini sağlık görevlinizden öğreniniz. İmha için yerel kılavuzlar olabilir.

- Kullanılan enjektörü tekrar **kullanmayınız**.
- Kullanılan enjektörde kalan ilacı **kullanmayınız**.
- Enjektörleri veya delici madde atık kaplarını geri dönüşüme **sokmayınız** ve ev çöpüne **atmayınız**.



Kullanılan enjektörü ve delici madde atık kabını çocukların göremeyeceği ve erişemeyeceği yerde tutunuz.

B	Enjeksiyon yerini inceleyiniz.
	<p>Kan varsa, enjeksiyon yerine bir parça pamuk ya da gazlı bez bastırınız. Gerekirse bir flaster yapıştırınız.</p> <ul style="list-style-type: none">• Enjeksiyon yerini ovuşturmamız.