

B. INDLÆGSSEDDEL

Indlægsseddel: Information til patienten

Hepcludex 2 mg pulver til injektionsvæske, opløsning bulevirdid

▼ Dette lægemiddel er underlagt supplerende overvågning. Dermed kan der hurtigt tilvejebringes nye oplysninger om sikkerheden. Du kan hjælpe ved at indberette alle de bivirkninger, du får. Se sidst i punkt 4, hvordan du indberetter bivirkninger.

Læs denne indlægsseddel grundigt, inden du begynder at bruge dette lægemiddel, da den indeholder vigtige oplysninger.

- Gem indlægssedlen. Du kan få brug for at læse den igen.
- Spørg lægen eller sygeplejersken, hvis der er mere, du vil vide.
- Lægen har ordineret dette lægemiddel til dig personligt. Lad derfor være med at give lægemidlet til andre. Det kan være skadeligt for andre, selvom de har de samme symptomer, som du har.
- Kontakt lægen eller sygeplejersken, hvis du får bivirkninger, herunder bivirkninger, som ikke er nævnt i denne indlægsseddel. Se punkt 4.

Hvis Hepcludex er ordineret til dit barn, skal du være opmærksom på at alle oplysningerne i denne indlægsseddel er rettet mod dit barn (i det tilfælde skal du læse "dit barn" i stedet for "du").

Oversigt over indlægssedlen

1. Virkning og anvendelse
2. Det skal du vide, før du begynder at bruge Hepcludex
3. Sådan skal du bruge Hepcludex
4. Bivirkninger
5. Opbevaring
6. Pakningsstørrelser og yderligere oplysninger
7. Injektionsvejledning

1. Virkning og anvendelse

Hvad er Hepcludex?

Hepcludex indeholder det aktive stof bulevirdid, som er et antiviralt lægemiddel.

Hvad anvendes Hepcludex til?

Hepcludex anvendes til behandling af kronisk hepatitis delta-virus (HDV) hos voksne og børn på 3 år og derover, som vejer mindst 10 kg, med kompenseret leversygdom (når leveren stadig fungerer tilstrækkeligt godt).

Infektion med hepatitis delta-virus medfører leverbetændelse.

Hvordan virker Hepcludex?

HDV bruger et særligt protein i leverceller til at trænge ind i cellerne. Bulevirdid, der er det aktive stof i dette lægemiddel, blokerer proteinet og forhindrer dermed HDV i at trænge ind i levercellerne. Dette mindsker spredningen af HDV i leveren og reducerer betændelsen.

2. Det skal du vide, før du begynder at bruge Hepcludex

Brug ikke Hepcludex:

1. hvis du er allergisk over for bulevirdid eller et af de øvrige indholdsstoffer i Hepcludex (angivet i punkt 6).

Er du i tvivl, så spørg lægen, før du bruger dette lægemiddel.

Advarsler og forsigtighedsregler

Hold ikke op med at bruge Hepcludex, medmindre lægen råder dig til det. Ophør af behandling kan reaktivere infektionen og forværre din sygdom.

Kontakt lægen eller apotekspersonalet, før du bruger Hepcludex:

1. hvis din lever ikke fungerer tilstrækkeligt; det vides ikke, hvor godt Hepcludex virker under disse betingelser. Hvis din lever ikke fungerer godt, anbefales det ikke at bruge Hepcludex
2. hvis du har haft nyresygdom, eller hvis prøver har påvist problemer med dine nyrer. Før og under behandlingen vil lægen eventuelt tage blodprøver for at tjekke, hvor godt dine nyrer fungerer
3. hvis du har hiv-infektion eller hepatitis C; det vides ikke, hvor godt Hepcludex virker under disse betingelser. Lægen vil eventuelt tage blodprøver for at tjekke status for din hiv- eller hepatitis C-infektion

Børn og unge

Børn under 3 år, eller som vejer mindre end 10 kg, bør ikke behandles med Hepcludex.

Brug af andre lægemidler sammen med Hepcludex

Fortæl det altid til lægen, hvis du bruger andre lægemidler, for nylig har brugt andre lægemidler eller planlægger at bruge andre lægemidler.

Nogle lægemidler kan øge bivirkningerne ved Hepcludex, og du bør derfor ikke bruge disse lægemidler samtidigt. Du skal derfor sige det til lægen, hvis du bruger et af disse lægemidler:

1. ciclosporin (et lægemiddel, der undertrykker immunsystemet)
2. ezetimib (anvendes til behandling af forhøjet kolesterol)
3. irbesartan (anvendes til behandling af forhøjet blodtryk og hjertesygdom)
4. ritonavir (anvendes til behandling af hiv-infektion)
5. sulfasalazin (anvendes til behandling af leddegigt, colitis ulcerosa og Crohns sygdom).

Nogle lægemidler kan øge eller nedsætte virkningen af Hepcludex, hvis de bruges samtidigt. I nogle tilfælde kan lægen være nødt til at udføre bestemte test, ændre dosis eller undersøge dig regelmæssigt:

1. lægemidler mod kræft (f.eks. dasatinib, docetaxel, ibrutinib, paclitaxel)
2. antihistaminer mod allergi (f.eks. ebastin, fexofenadin)
3. immundæmpende lægemidler (f.eks. everolimus, sirolimus, tacrolimus)
4. lægemidler mod hepatitis C og hiv (f.eks. darunavir, glecaprevir, grazoprevir, indinavir, maraviroc, paritaprevir, saquinavir, simeprevir, tipranavir, voxilaprevir)
5. lægemidler mod diabetes (f.eks. glibenclamid, nateglinid, repaglinid)
6. lægemidler mod rejsningsproblemer (f.eks. avanafil, sildenafil, vardenafil)
7. lægemidler mod forhøjet blodtryk og hjertesygdom (f.eks. olmesartan, telmisartan, valsartan)
8. statinholdige lægemidler mod forhøjet kolesterol (f.eks. atorvastatin, fluvastatin, lovastatin, pitavastatin, pravastatin, rosuvastatin, simvastatin)
9. thyroideahormoner mod problemer med skjoldbruskkirtlen
10. alfentanil, et opioid til behandling af kraftige smerter
11. bosentan, der anvendes mod arteriel hypertension (forhøjet blodtryk) i lungerne
12. buspiron, der anvendes mod angst
13. budesonid, der anvendes mod astma og kronisk obstruktiv lungesygdom
14. conivaptan og tolvaptan, der anvendes til behandling af hyponatriæmi (lavt natriumniveau)
15. darifenacin, der anvendes til behandling af urininkontinens
16. dronedaron, der anvendes mod hjertearytmier
17. eletriptan, der anvendes mod migræne
18. eplerenon, der anvendes mod forhøjet blodtryk

19. estron-3-sulfat, der er et hormonelt middel mod gener i overgangsalderen
20. felodipin og nisoldipin, der er hjertemidler
21. lomitapid, der anvendes mod forhøjet kolesterol
22. lurasidon og quetiapin, der anvendes mod psykiske forstyrrelser
23. midazolam og triazolam, der er lægemidler til behandling af søvnløshed og til bedøvelse for at undgå smerter ved operation
24. naloxegol, der anvendes til behandling af afhængighed af opioid-lægemidler mod kraftige smerter
25. ticagrelor, der er et blodfortyndende lægemiddel til forebyggelse af blodpropper.

Graviditet, amning og frugtbarhed

Hvis du er gravid eller ammer, har mistanke om, at du er gravid, eller planlægger at blive gravid, skal du spørge din læge til råds, før du bruger dette lægemiddel. Du bør ikke bruge dette lægemiddel, medmindre lægen specifikt har ordineret det til dig.

Hvis du er en kvinde, der kan blive gravid, bør du ikke bruge dette lægemiddel, medmindre du bruger en sikker præventionsmetode.

Tal med din læge for at finde ud af, om du bør amme, mens du bruger Hepcludex.

Det er ukendt, om Hepcludex udskilles i modermælk. Det skal derfor besluttet, om amningen skal ophøre, eller om behandlingen med Hepcludex skal stoppes.

Trafik- og arbejdssikkerhed

Svimmelhed og træthed er bivirkninger, der kan nedsætte din evne til at føre motorkøretøj og betjene maskiner. Spørg lægen, hvis du er i tvivl om noget.

Hepcludex indeholder natrium

Dette lægemiddel indeholder mindre end 1 mmol (23 mg) natrium pr. ml, dvs. det er i det væsentlige natriumfrit.

3. Sådan skal du bruge Hepcludex

Brug altid lægemidlet nøjagtigt efter lægens anvisning. Er du i tvivl, så spørg lægen.

Dosering

Hepcludex skal gives én gang dagligt som injektion under huden (subkutan injektion).

Lægen og sygeplejersken vil vise, hvordan du skal klargøre og indsprøjte Hepcludex. Denne indlægsseddel indeholder en vejledning i, hvordan du skal indsprøjte lægemidlet (se punkt 7).

Anbefalet dosis

Den anbefalede dosis Hepcludex til voksne er 2 mg én gang dagligt.

Den anbefalede dosis Hepcludex til patienter på 3 år og yngre end 18 år afhænger af vægt som angivet i tabellen nedenfor.

Alder/vægt	Dosis	Mængde til injektion
Børn på 3 år eller derover, som vejer 35 kg eller mere	2 mg, én gang dagligt	1,0 ml
Børn på 3 år og derover, som vejer mindst 25 kg, men mindre end 35 kg	1,5 mg, én gang dagligt	0,75 ml
Børn på 3 år og derover, som vejer mindst 10 kg, men mindre	1 mg, én gang dagligt	0,5 ml

Alder/vægt	Dosis	Mængde til injektion
end 25 kg		

Lægen vil fortælle dig, hvor længe du skal bruge lægemidlet.

Hvis du har brugt for meget Hepcludex

Hvis du tror, at du har brugt for meget, skal du straks fortælle det til lægen.

Hvis du har glemt at bruge Hepcludex

Hvis der er gået mindre end 4 timer siden den glemte dosis, skal du tage dosen snarest muligt og så tage den næste planlagte dosis på det sædvanlige tidspunkt.

Hvis der er gået mere end 4 timer siden den glemte dosis, må du **ikke** tage den glemte dosis. Tag den næste dosis den følgende dag på det sædvanlige tidspunkt. Du må ikke tage en dobbeltdosis som erstatning for den glemte dosis. Fortæl det til lægen, hvis du har glemt en dosis.

Hvis du holder op med at bruge Hepcludex

Hvis du ikke ønsker at bruge Hepcludex længere, skal du sige det til lægen, før du stopper behandlingen. Ophør af behandling kan reaktivere infektionen og forværre din sygdom. Fortæl det straks til lægen, hvis du oplever symptomændringer efter at have stoppet behandlingen.

Spørg lægen eller sygeplejersken, hvis der er noget, du er i tvivl om.

4. Bivirkninger

Dette lægemiddel kan som alle andre lægemidler give bivirkninger, men ikke alle får bivirkninger.

Fortæl det til lægen, hvis du får en af de nævnte bivirkninger, eller hvis du får en bivirkning, som ikke er medtaget i denne indlægsseddel.

Den følgende bivirkning er **meget almindelig** (kan forekomme hos flere end 1 ud af 10 patienter):

- hovedpine
- kløe
- reaktioner på injektionsstedet, herunder hævelse, rødme, irritation, blå mærker, kløe, udslæt, hårdhed, infektion eller lokal ømhed

Følgende bivirkninger er **almindelige** (kan forekomme hos op til 1 ud af 10 patienter):

- svimmelhed
- kvalme
- træthed
- influenzalignende sygdom
- ledsmerter

Følgende bivirkninger er **ikke almindelige** (kan forekomme hos op til 1 ud af 100 patienter):

- allergiske reaktioner, herunder anafylaktisk reaktion (pludselig, livstruende allergisk reaktion).
- Symptomer på allergiske reaktioner kan blandt andet være:

- stakåndethed eller hvæsende åndedræt
- hævelse af ansigt, læber, tunge eller hals (angioødem)
- hududslæt
- forandring af blodtryk eller hjerterytme.

Symptomerne på anafylaktisk reaktion svarer til dem for allergiske reaktioner, men er mere alvorlige og kræver øjeblikkelig lægehjælp.

Blodprøver kan også vise:

- forhøjet mængde galdesyre i blodet (meget almindelig)

- øget antal hvide blodlegemer (eosinofiler) (almindelig)

Indberetning af bivirkninger

Hvis du oplever bivirkninger, bør du tale med din læge eller sygeplejersken. Dette gælder også mulige bivirkninger, som ikke er medtaget i denne indlægsseddel. Du eller dine pårørende kan også indberette bivirkninger direkte til Lægemiddelstyrelsen via:

*Lægemiddelstyrelsen
Axel Heides Gade 1
DK-2300 København S
Websted: www.meldenbivirkning.dk*

Ved at indrapportere bivirkninger kan du hjælpe med at fremskaffe mere information om sikkerheden af dette lægemiddel.

5. Opbevaring

Opbevar lægemidlet utilgængeligt for børn.

Brug ikke lægemidlet efter den udløbsdato, der står på æsken og hætteglasset efter EXP. Udløbsdatoen er den sidste dag i den nævnte måned.

Opbevares i køleskab (2 °C -8 °C). Opbevar hætteglassene i den ydre æske for at beskytte mod lys.

Den rekonstituerede opløsning bør anvendes med det samme. Hvis dette imidlertid ikke er muligt, kan den opbevares i op til 2 timer ved op til 25 °C.

Spørg apotekspersonalet, hvordan du skal bortskaffe lægemiddelrester. Af hensyn til miljøet må du ikke smide lægemiddelrester eller brugte kanyler i afløbet, toiletet eller skraldespanden.

6. Pakningsstørrelser og yderligere oplysninger

Hepcludex indeholder:

Aktivt stof: bulevirtid 2 mg. Hvert hætteglas indeholder bulevirtidacetat svarende til 2 mg bulevirtid.

Øvrige indholdsstoffer: vandfrit natriumcarbonat, natriumhydrogencarbonat, mannitol, saltsyre, natriumhydroxid.

Udseende og pakningsstørrelser

Bulevirtid er et hvidt til offwhite pulver til injektionsvæske, opløsning. Hver æske indeholder 30 enkelt doser.

Indehaver af markedsføringstilladelse

Gilead Sciences Ireland UC
Carrigtohill
County Cork, T45 DP77
Irland

Fremstiller

Gilead Sciences Ireland UC
IDA Business and Technology Park
Carrigtohill
Co. Cork
Irland

Hvis du ønsker yderligere oplysninger om dette lægemiddel, skal du henvende dig til den lokale repræsentant for indehaveren af markedsføringstilladelsen:

België/Belgique/Belgien

Gilead Sciences Belgium SRL-BV
Tél/Tel: + 32 (0) 24 01 35 50

България

Gilead Sciences Ireland UC
Тел.: + 353 (0) 1 686 1888

Česká republika

Gilead Sciences s.r.o.
Tel: + 420 (0) 910 871 986

Danmark

Gilead Sciences Sweden AB
Tlf.: + 46 (0) 8 5057 1849

Deutschland

Gilead Sciences GmbH
Tel: + 49 (0) 89 899890-0

Eesti

Gilead Sciences Ireland UC
Tel.: + 353 (0) 1 686 1888

Ελλάδα

Gilead Sciences Ελλάς Μ.ΕΠΕ.
Τηλ: + 30 (0) 210 8930 100

España

Gilead Sciences, S.L.
Tel: + 34 (0) 91 378 98 30

France

Gilead Sciences
Tél: + 33 (0) 1 46 09 41 00

Hrvatska

Gilead Sciences Ireland UC
Tel: + 353 (0) 1 686 1888

Ireland

Gilead Sciences Ireland UC
Tel: + 353 (0) 214 825 999

Ísland

Gilead Sciences Sweden AB
Sími: + 46 (0) 8 5057 1849

Italia

Gilead Sciences S.r.l.
Tel: + 39 02 439201

Lietuva

Gilead Sciences Ireland UC
Tel.: + 353 (0) 1 686 1888

Luxembourg/Luxemburg

Gilead Sciences Belgium SRL-BV
Tél/Tel: + 32 (0) 24 01 35 50

Magyarország

Gilead Sciences Ireland UC
Tel.: + 353 (0) 1 686 1888

Malta

Gilead Sciences Ireland UC
Tel: + 353 (0) 1 686 1888

Nederland

Gilead Sciences Netherlands B.V.
Tel: + 31 (0) 20 718 36 98

Norge

Gilead Sciences Sweden AB
Tlf: + 46 (0) 8 5057 1849

Österreich

Gilead Sciences GesmbH
Tel: + 43 (0) 1 260 830

Polska

Gilead Sciences Poland Sp. z o.o.
Tel.: + 48 (0) 22 262 8702

Portugal

Gilead Sciences, Lda.
Tel: + 351 (0) 21 7928790

România

Gilead Sciences (GSR) S.R.L.
Tel: +40 31 631 18 00

Slovenija

Gilead Sciences Ireland UC
Tel: + 353 (0) 1 686 1888

Slovenská republika

Gilead Sciences Slovakia s.r.o.
Tel: + 421 (0) 232 121 210

Suomi/Finland

Gilead Sciences Sweden AB
Puh/Tel: + 46 (0) 8 5057 1849

Κύπρος

Gilead Sciences Ελλάς Μ.ΕΠΕ.
Τηλ: + 30 (0) 210 8930 100

Sverige

Gilead Sciences Sweden AB
Tel: + 46 (0) 8 5057 1849

Latvija

Gilead Sciences Ireland UC
Tel.: + 353 (0) 1 686 1888

United Kingdom (Northern Ireland)

Gilead Sciences Ireland UC
Tel: + 44 (0) 8000 113 700

Denne indlægsseddel blev senest ændret 11/2024

7. Injektionsvejledning til patienter/omsorgspersoner

Før du bruger Hepcludex, skal du først læse punkt 1-6 i denne indlægsseddel.

Før du påbegynder behandling med dette lægemiddel derhjemme, vil lægen eller sygeplejersken vise dig, hvordan du skal klargøre og indsprøjte Hepcludex. I denne vejledning viser vi dig, hvordan du kan klargøre og indsprøjte Hepcludex. Tal med lægen eller sygeplejersken, hvis du er i tvivl om noget, eller hvis du har spørgsmål eller ønsker hjælp. Tag dig god tid til omhyggeligt at klargøre og indsprøjte Hepcludex.

Hvis dit barn har fået ordineret Hepcludex, men ikke selv kan indsprøjte det, skal du være opmærksom på, at alle oplysningerne i denne injektionsvejledning til injektion af Hepcludex er rettet mod dig, som barnets omsorgsperson.

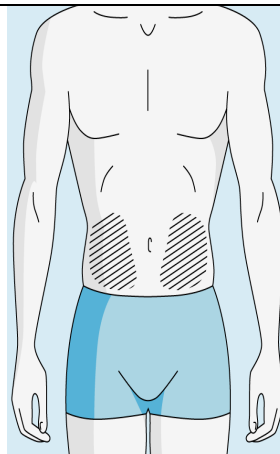
Børn eller unge bør kun injicere sig selv efter oplæring fra sundhedspersoner og under opsyn af en voksen omsorgsperson.

Injektionssteder

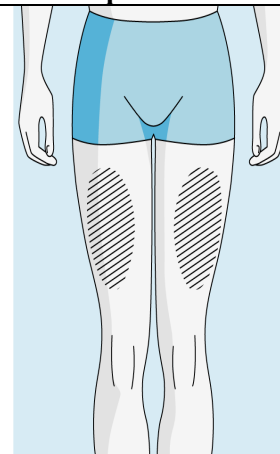
De bedste steder til injektion er maven og overlårene, som vist på billederne. For at mindske reaktioner på injektionsstedet skal du skifte injektionssted regelmæssigt.

Du må ikke indsprøjte Hepcludex i følgende områder: knæ, lyske, nedre eller indre del af balderne, direkte over en blodåre, omkring navlen, arret hud, blå mærker, operationsar, tatoveret eller forbrændt hud eller hvor der er en reaktion på injektionsstedet.

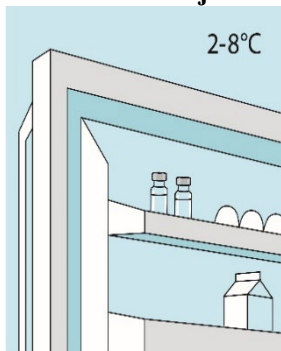
Maven



Øverst på låret

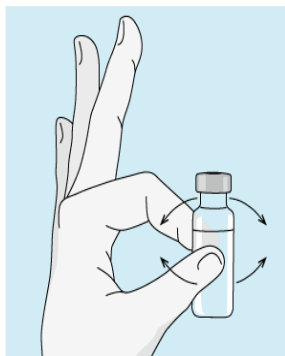


1. Inden du injicerer



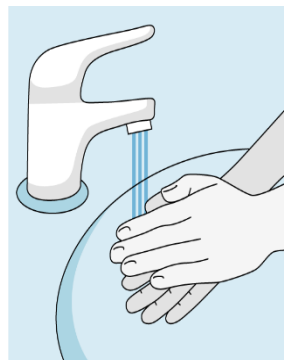
1A
Opbevaring

Hepcludex-hætteglassene skal opbevares i den originale æske i køleskabet (2 °C -8 °C) for at beskytte lægemidlet mod lys.



1B
Klargøring af dosis

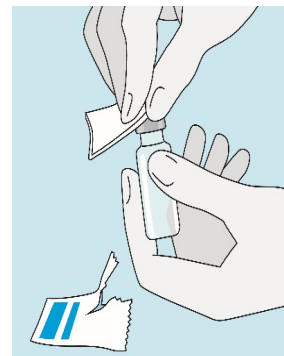
Følgende anvisninger er til klargøring af en enkeltdosis.



1C
Vask hænder

Vask hænderne grundigt med varmt vand og sæbe, og tør dem med et rent håndklæde.

Når dine hænder er rene, må **du kun røre** lægemidlet, materialerne og området ved injektionsstedet.

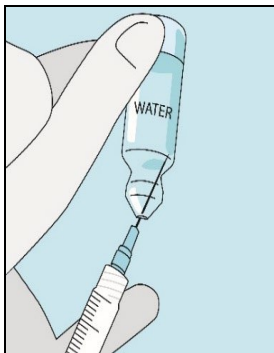


1D
Rengør hætteglassets top

Tør hætteglassets top af med en spritserviet, og lad den lufttørre.

Hvis du rører gummiproppen efter at have gjort den ren, skal du rengøre den igen med en ny spritserviet.

2. Bland opløsningen



2A
Træk sterilt vand op

Tag sprøjten. Sæt den lange kanyle på.

Vigtigt! Sørg for, at den påsatte kanyle slutter tæt ved at trykke let nedad, mens du drejer den med uret.

Træk plastikhætten af.

Åbn hætteglasset med sterilt vand til injektionsvæsker. Stik kanylen ind i hætteglasset, og vend forsigtigt hætteglasset med vand på hovedet. Sørg for, at kanylespiden altid er under vandets overflade, så der ikke kommer luftbobler i sprøjten.

Træk langsomt stemplet tilbage, så sprøjten fyldes med 1,0 ml sterilt vand. Fjern forsigtigt kanylen og sprøjten fra hætteglasset.



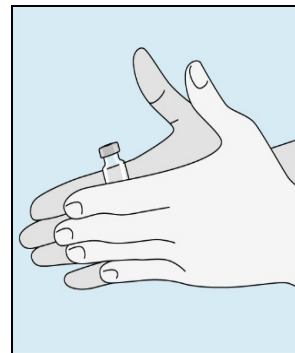
2B
Sprøjt sterilt vand ind i hætteglasset med pulveret

Bank forsigtigt på Hepcludex-hætteglasset for at løsne pulveret.

Stik kanylen med sterilt vand skråt ind i hætteglasset.

Sprøjt det sterile vand ind forsigtigt, så det kan dryppe ned langs siden af hætteglasset med pulver.

Fjern kanylen fra hætteglasset og læg sprøjten og kanylen et sikkert sted.



2C
Bland forsigtigt opløsningen med Hepcludex

Bank forsigtigt på Hepcludex-hætteglasset med din fingerspids i 10 sekunder for at opløse pulveret.

Rul derefter forsigtigt hætteglasset mellem dine hænder for at sikre en grundig blanding. Sørg for, at der ikke hænger noget pulver fast i siden af hætteglasset.

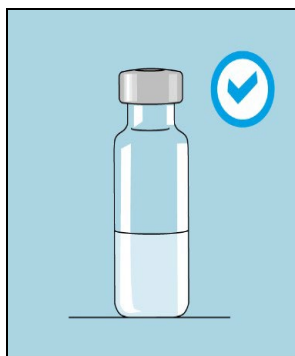
Vigtigt! Ryst ikke hætteglasset. Hvis du ryster lægemidlet, vil det skumme op og være meget længere tid om at blive opløst.



2D
Tjek Hepcludex-
opløsningen

Når pulveret begynder at blive opløst, skal du sætte hætteglasset til side og lade pulveret blive fuldstændigt opløst.

Der kan gå op til 3 minutter, efter at du har banket på det.



2E
Opløsningen er klar til indsprøjtning

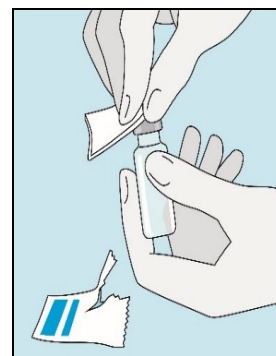
Når opløsningen er fuldstændigt blandet, bør den være klar.

Vigtigt! Fuldstændigt opløst Hepcludex bør være klart og uden skum.

Hvis opløsningen ser skummet eller gullig ud, skal du give den lidt mere tid til at blive opløst. Hvis du ser bobler, skal du banke let på hætteglasset, indtil de forsvinder.

Hvis du ser nogen partikler i opløsningen, efter at den er (fuldstændigt) opløst, må du ikke bruge det hætteglas. Kontakt lægen eller det apotek, der har udleveret pakningen.

Rekonstitueret Hepcludex skal bruges med det samme.

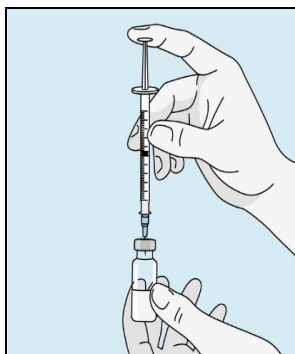


2F
Rengør hætteglasset

Rengør toppen af hætteglasset med Hepcludex igen med en ny spritserviet.

Lad den lufttørre.

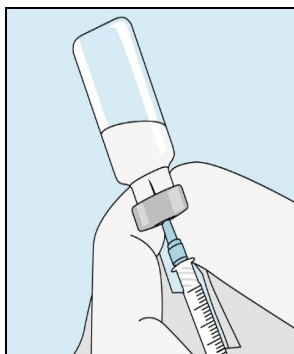
3. Injicér en dosis



3A
Stik kanylen ind i hætteglasset

Tag sprøjten.

Stik kanylen ind i hætteglasset med flydende Hepcludex.



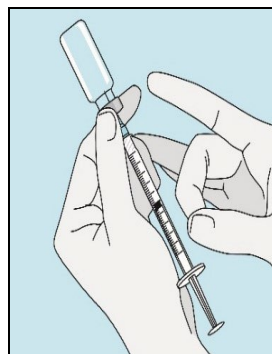
3B
Træk Hepcludex op

Vend forsigtigt hætteglasset på hovedet.

Sørg for, at kanylespidsen altid er under Hepcludex-opløsningens overflade, så der ikke kommer luftbobler i sprøjten.

Kontroller mængden, der skal injiceres med tabellen ved navn *Anbefalet dosis* i punkt 3 i indlægssedlen.

Træk langsomt stemplet tilbage for at få den mængde væske, du skal bruge.



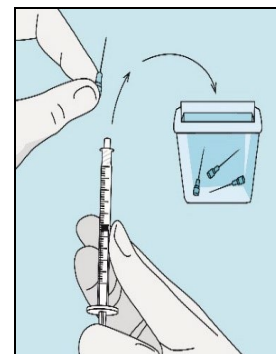
3C
Endelig klargøring

Bank eller slå forsigtigt på sprøjten, og skub/træk stemplet for at fjerne overskydende luft og luftbobler.

For at være sikker på, at du har trukket den rette mængde Hepcludex op i sprøjten, kan du være nødt til at trække stemplet op over mærket på sprøjten.

Fjern forsigtigt kanylen og sprøjten fra hætteglasset.

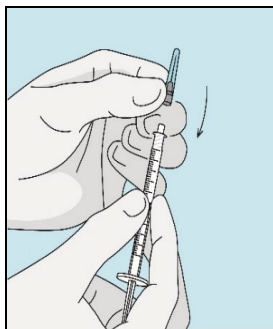
Vigtigt! Bortskaf hætteglasset efter brug, herunder ubrugt væske.



3D
Skift kanyle, og smid den brugte ud

Fjern den lange kanyle fra sprøjten, og bortskaf den hensigtsmæssigt, så ingen kan komme til skade.

Vigtigt! Du må ikke sætte plastikhætten tilbage på kanylen.



3E
**Fastgør kanylen til
injektion**

Fastgør den korte kanylen til sprøjten.

Vigtigt! Sørg for, at den påsatte kanyle slutter tæt ved at trykke let nedad, mens du drejer den med uret.

Træk plastikhætten af.

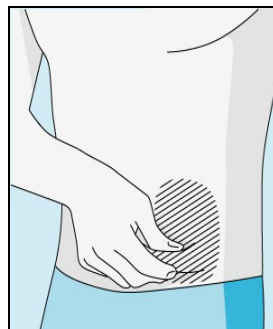


3F
Vælg injektionssted

Vælg et andet sted end dét, som du senest har brugt.

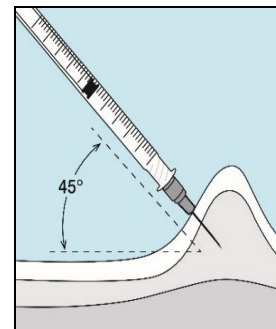
Rengør injektionsstedet med en ny spritserviet. Start i midten, idet du trykker let og rengør i en cirkelbevægelse fra midten og ud.

Vigtigt! Lad stedet lufttørre.



3G
**Forbered
injektionsstedet**

Klem huden sammen, så der opstår en hudfold ved injektionsstedet.



3H
Indsprøjt Hepcludex

Stik sprøjten ind i en 45 graders vinkel. Kanylen bør stikkes næsten helt ind.

Pres langsomt stemplet helt i bund, så Hepcludex-opløsningen presses ud.

Fjern kanylen fra huden.

Fjern kanylen fra sprøjten, og bortskaf begge på en hensigtsmæssig måde, så ingen kan komme til skade (se punkt 3D).