

Indlægsseddel: Information til patienten

Skyrizi® 180 mg injektionsvæske, opløsning i cylinderampul
Skyrizi® 360 mg injektionsvæske, opløsning i cylinderampul
risankizumab

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, apotekspersonalet eller sygeplejersken, hvis der er mere, du vil vide.
- Lægen har ordineret dette lægemiddel til dig personligt. Lad derfor være med at give medicinen til andre. Det kan være skadeligt for andre, selvom de har de samme symptomer, som du har.
- Kontakt lægen, apotekspersonalet eller sygeplejersken, hvis du får bivirkninger. Dette gælder også mulige bivirkninger, som ikke er medtaget i denne indlægsseddel. Se punkt 4.

Se den nyeste indlægsseddel på www.indlaegsseddel.dk.

Oversigt over indlægssedlen

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

1. Virkning og anvendelse

Skyrizi indeholder det aktive stof risankizumab.

Skyrizi anvendes til behandling af voksne patienter med:

- moderat til svær Crohns sygdom
- moderat til svær colitis ulcerosa.

Sådan virker Skyrizi

Dette lægemiddel virker ved at blokere et specifikt protein i kroppen, IL-23, som forårsager betændelse.

Crohns sygdom

Crohns sygdom er en inflammatorisk sygdom i fordøjelseskanalen. Hvis du har aktiv Crohns sygdom, vil du først få andre lægemidler. Hvis disse lægemidler ikke har tilstrækkelig virkning, vil du få Skyrizi til behandling af din Crohns sygdom.

Colitis ulcerosa

Colitis ulcerosa er en inflammatorisk sygdom i tyktarmen. Hvis du har aktiv colitis ulcerosa, vil du først få andre lægemidler. Hvis disse lægemidler ikke har tilstrækkelig virkning, eller hvis du ikke kan tage disse lægemidler, vil du få Skyrizi til behandling af din ulcerøse colitis.

Skyrizi nedsætter inflammationen og kan derfor hjælpe med at reducere tegn og symptomer på din sygdom.

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

Brug ikke Skyrizi:

- hvis du er allergisk over for risankizumab eller et af de øvrige indholdsstoffer i Skyrizi (angivet i punkt 6).
- hvis du har en infektion, herunder aktiv tuberkulose, som lægen mener er væsentlig.

Advarsler og forsigtighedsregler

Kontakt lægen, apotekspersonalet eller sygeplejersken før og under anvendelse af Skyrizi:

- hvis du har en aktuel infektion eller en infektion, der bliver ved med at komme tilbage
- hvis du har tuberkulose (TB).
- hvis du for nylig er blevet vaccineret (immuniseret) eller planlægger at blive det. Du skal undgå visse typer vaccine, mens du bruger Skyrizi.

Det er vigtigt at registrere batchnummeret på din Skyrizi.

Hver gang du får et ny pakke Skyrizi, skal du notere dato og batchnummer (det står på pakningen efter "Lot") og gemme disse oplysninger et sikkert sted.

Alvorlige allergiske reaktioner

Skyrizi kan forårsage alvorlige bivirkninger herunder alvorlige allergiske reaktioner ("anafylaksi").

Sig det til lægen eller søg læge med det samme, hvis du bemærker tegn på en allergisk reaktion, mens du bruger Skyrizi, f.eks.:

- vejrtræknings- eller synkebesvær
- hævelse i ansigt, læber, tunge eller svælg
- lavt blodtryk, som kan medføre svimmelhed/ørhed
- kraftig hudkløe med rødt udslæt eller knopper

Børn og unge

Skyrizi anbefales ikke til børn og unge under 18 år da lægemidlet ikke er blevet undersøgt i denne aldersgruppe.

Brug af anden medicin sammen med Skyrizi

Fortæl det til lægen, apotekspersonalet eller sygeplejersken:

- hvis du bruger anden medicin, for nylig har brugt anden medicin eller planlægger at bruge anden medicin.
- hvis du for nylig er blevet vaccineret eller snart skal vaccineres. Du skal undgå visse typer vaccine, mens du bruger Skyrizi.

Kontakt lægen, apotekspersonalet eller sygeplejersken, hvis der er noget, du er i tvivl om inden og under brugen af Skyrizi.

Graviditet, prævention og amning

Hvis du er gravid, har mistanke om, at du er gravid, eller planlægger at blive gravid, skal du spørge din læge til råds, før du bruger dette lægemiddel. Dette skyldes, at man ikke ved, hvilken indvirkning dette lægemiddel vil have på barnet.

Hvis du er en kvinde, der kan blive gravid, skal du bruge prævention, mens du tager dette lægemiddel og i mindst 21 uger efter din sidste dosis Skyrizi.

Hvis du ammer eller planlægger at amme, skal du kontakte lægen, før du bruger dette lægemiddel.

Trafik- og arbejdssikkerhed

Skyrizi vil sandsynligvis ikke påvirke din evne til at føre motorkøretøj og betjene maskiner.

Skyrizi indeholder polysorbat og natrium

Dette lægemiddel indeholder 0,24 mg polysorbat 20 i hver dosis på 180 mg og 0,48 mg polysorbat 20 i hver dosis på 360 mg. Polysorbat kan forårsage allergiske reaktioner. Fortæl det til lægen, hvis du har kendte allergier.

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

3. Sådan skal du bruge Skyrizi

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

Dette lægemiddel gives som en injektion under huden (subkutan injektion).

Så meget Skyrizi skal du bruge

Du vil begynde behandlingen med Skyrizi med en startdosis, som lægen eller sygeplejersken vil give til dig gennem et drop i armen (intravenøs infusion).

Startdoser

	Hvor meget?	Hvornår?
Crohns sygdom	600 mg	Når lægen fortæller dig det
	600 mg	4 uger efter 1. dosis
	600 mg	4 uger efter 2. dosis

	Hvor meget?	Hvornår?
Colitis ulcerosa	1 200 mg	Når lægen fortæller dig det
	1 200 mg	4 uger efter 1. dosis
	1 200 mg	4 uger efter 2. dosis

Derefter vil du få dette lægemiddel som en injektion under huden (subkutan injektion).

Vedligeholdelsesdoser

Crohns sygdom	Hvor meget?		Hvornår?
	1. vedligeholdelsesdosis	360 mg	4 uger efter den sidste startdosis (i uge 12)
	Yderligere doser	360 mg	Hver 8. uge med start efter den 1. vedligeholdelsesdosis

Colitis ulcerosa	Hvor meget?		Hvornår?
	1. vedligeholdelsesdosis	180 mg eller 360 mg	4 uger efter den sidste startdosis (i uge 12)
	Yderligere doser	180 mg eller 360 mg	Hver 8. uge med start efter den 1. vedligeholdelsesdosis

Lægen, apotekspersonalet, eller sygeplejersken vil drøfte med dig, om du selv skal injicere lægemidlet. Du må ikke selv injicere lægemidlet, hvis lægen, apotekspersonalet eller sygeplejersken ikke har lært dig, hvordan du skal gøre. En omsorgsperson, der er blevet oplært i det, kan også give dig injektionen.

Læs punkt 7 'Brugsvejledning' bagerst i indlægssedlen, før du injicerer Skyrizi selv.

Hvis du har taget for meget Skyrizi

Hvis du har brugt for meget Skyrizi, eller hvis dosen er indgivet tidligere end planlagt, skal du tale med lægen.

Hvis du har glemt at tage Skyrizi

Hvis du har glemt at bruge Skyrizi, skal du injicere en dosis, så snart du kommer i tanker om det. Kontakt lægen, hvis der er noget, du er i tvivl om.

Hvis du holder op med at tage Skyrizi

Du må ikke holde op med at tage Skyrizi uden først at kontakte lægen. Hvis du holder op med behandlingen, kan dine symptomer komme tilbage.

Spørg lægen, apotekspersonalet 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.

Alvorlige bivirkninger

Allergiske reaktioner- dette kan medføre behov for akut behandling. Tal med din læge eller søg læge med det samme, hvis du oplever et af følgende symptomer:

Alvorlige allergiske reaktioner ("anafylaksi") er sjældne hos personer, der tager Skyrizi (kan forekomme hos op til 1 ud af 1 000 patienter.) Symptomer inkluderer:

- åndedrætsbesvær eller synkebesvær
- hævelse af ansigt, læber, tunge eller svælg
- lavt blodtryk, som kan forårsage svimmelhed/ørhed

Kontakt lægen eller søg læge med det samme, hvis du oplever følgende symptomer.

Symptomer på alvorlig infektion f.eks.:

- Feber, influenza-lignende symptomer, nattesved
- Træthed eller åndenød, vedblivende hoste
- Varm, rød og øm hud eller smertefuldt hududslæt med blærer

Lægen vil vurdere, om du kan fortsætte med at bruge Skyrizi.

Andre bivirkninger

Fortæl det til lægen, apotekspersonalet eller sygeplejersken, hvis du får en eller flere af nedenstående bivirkninger:

Meget almindelige bivirkninger: kan forekomme hos flere end 1 ud af 10 patienter

- Infektioner i de øvre luftveje med symptomer som f.eks. ondt i halsen og tilstoppet næse

Almindelige bivirkninger: kan forekomme hos op til 1 ud af 10 patienter:

- Træthed
- Svampeinfektion i huden
- Reaktioner på injektionsstedet (f.eks. rødme eller smerter)

- Kløe
- Hovedpine
- Udslæt
- Eksem

Ikke almindelige bivirkninger: kan forekomme hos op til 1 ud af 100 patienter:

- Små røde knopper på huden
- Nældefeber (urticaria)

Indberetning af bivirkninger

Kontakt lægen, apotekspersonalet eller sygeplejersken, hvis du får bivirkninger. 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 cylinderampullens etiket og æsken efter EXP.

Opbevares i køleskab (2 °C - 8 °C). Må ikke nedfryses.

Hvis det er nødvendigt, kan du også opbevare cylinderampullen udenfor køleskabet (op til et maksimum på 25 °C) i op til 24 timer.

Opbevar cylinderampullen i den originale æske for at beskytte mod lys.

Brug ikke lægemidlet, hvis væsken er uklar eller indeholder flager eller store partikler.

Hver on-body-injektor er kun til engangsbrug.

Spørg apotekspersonalet, hvordan du skal bortskaffe medicinrester. Af hensyn til miljøet må du ikke smide medicinrester i afløbet, toilettet eller skraldespanden.

6. Pakningsstørrelser og yderligere oplysninger

Skyrizi indeholder:

- Aktivt stof: risankizumab.

Skyrizi 180 mg injektionsvæske, opløsning i cylinderampul

- Hver cylinderampul indeholder 180 mg risankizumab i 1,2 ml opløsning.
- Øvrige indholdsstoffer: natriumacetattrihydrat, eddikesyre, trehalosedihydrat, polysorbat 20 og vand til injektionsvæsker. Se punkt 2, "Skyrizi indeholder polysorbat og natrium".

Skyrizi 360 mg injektionsvæske, opløsning i cylinderampul

- Hver cylinderampul indeholder 360 mg risankizumab i 2,4 ml opløsning.
- Øvrige indholdsstoffer: natriumacetat trihydrat, eddikesyre, trehalosedihydrat, polysorbat 20 og vand til injektionsvæsker. Se punkt 2, ”Skyrizi indeholder polysorbat og natrium”.

Udseende og pakningsstørrelser

Skyrizi er en klar og farveløs til gul væske i en cylinderampul. Opløsningen kan indeholde små hvide eller klare partikler.

Hver pakning indeholder 1 cylinderampul og 1 on-body-injektor.

Indehaver af markedsføringstilladelsen og fremstiller

AbbVie Deutschland GmbH & Co. KG
Knollstrasse
67061 Ludwigshafen
Tyskland

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

Danmark

AbbVie A/S
Tlf.: +45 72 30-20-28

Denne indlægsseddel blev senest ændret 06/2025

Andre informationskilder

Du kan finde yderligere oplysninger om dette lægemiddel på Det Europæiske Lægemiddelagenturs hjemmeside <https://www.ema.europa.eu>.

Du kan også finde detaljerede og opdaterede oplysninger om dette lægemiddel ved at scanne den QR-kode, der er angivet nedenfor eller på den ydre æske, ved brug af en smartphone. Disse oplysninger er også tilgængelige via følgende URL: www.skyrizi.eu

QR-kode skal anføres

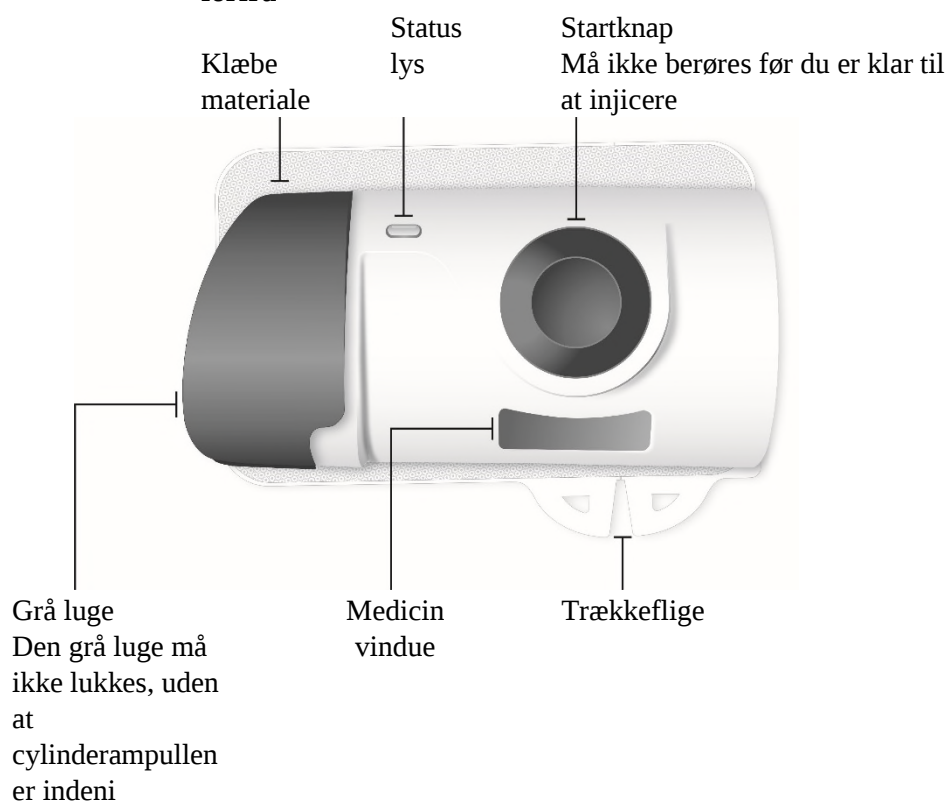
Hvis du ønsker at rekvirere denne indlægsseddel som magnaprint, kan du kontakte den lokale repræsentant for indehaveren af markedsføringstilladelsen.

7. Brugsvejledning

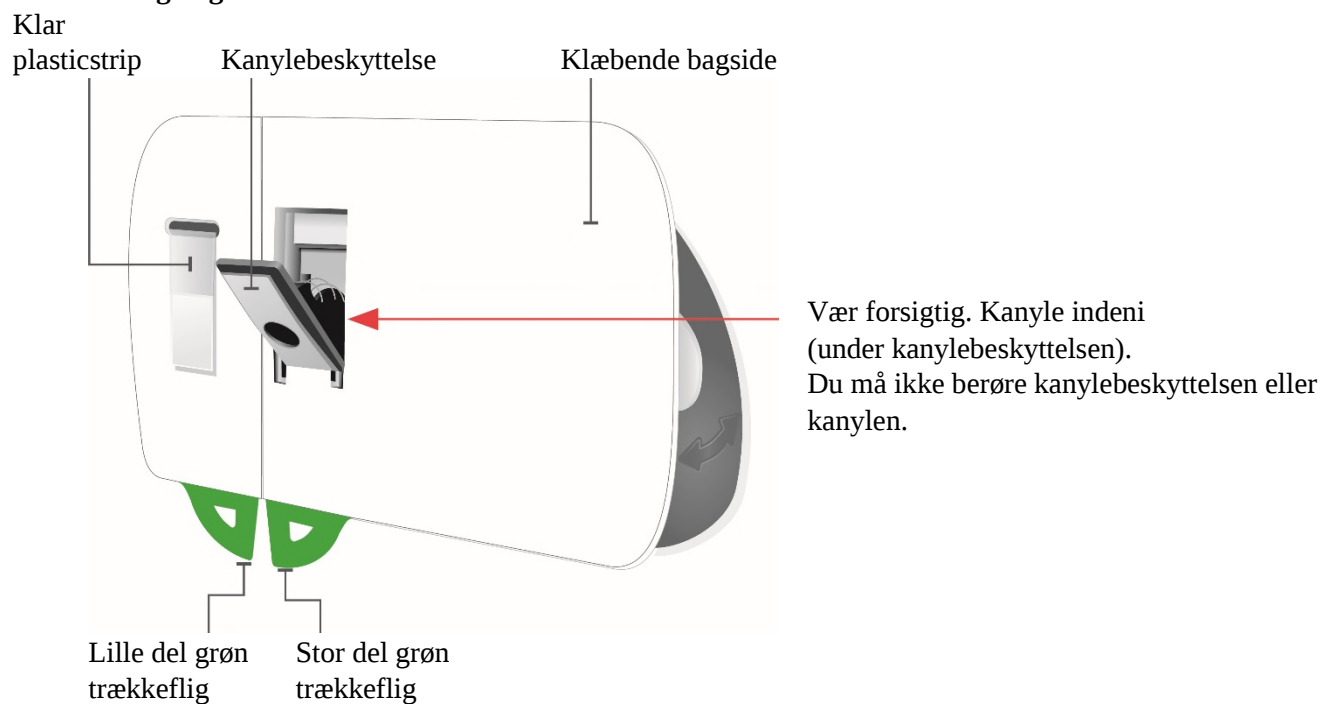
Du skal læse hele punkt 7, før du anvender Skyrizi

Skyrizi on-body-injektor

Visning forfra



Visning bagfra

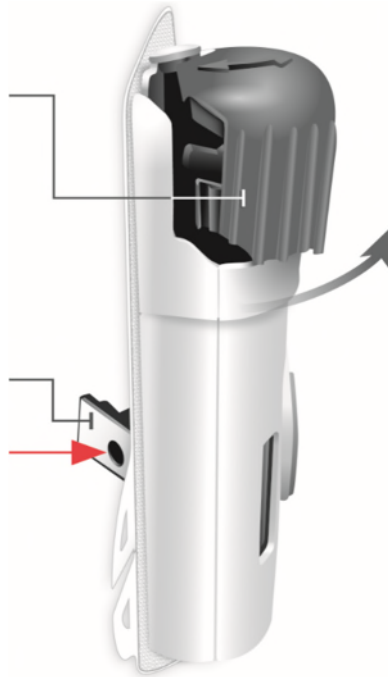


Visning fra siden

Lukkemekanisme på lugen.
Åbningssiden har riller.
Den grå luge skal være lidt åben.
Den grå luge må ikke lukkes, uden at cylinderampullen er indeni.

Kanylebeskyttelse

Kanylen indeni (under kanylebeskytteren)
Du må ikke berøre kanylebeskyttelsen eller kanylen.

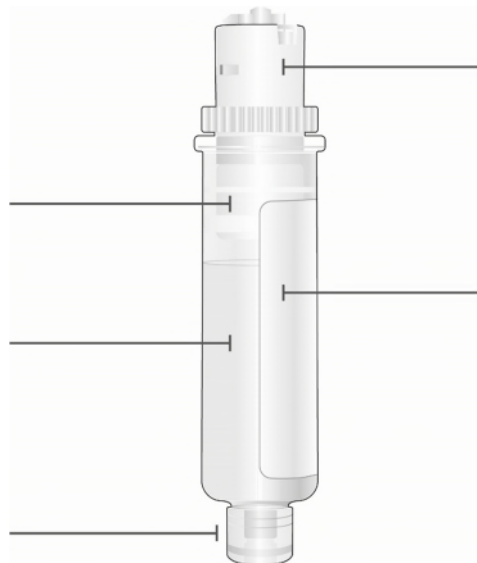


Cylinderampul

Det hvide stempel bevæger sig gennem kammeret mod cylinderampullens bund, når lægemidlet injiceres.

Medicin

Mindre spids på bunden



Større top på cylinderampullen
Må ikke drejes eller fjernes.

Udløbsdato (EXP)
Kan ses på cylinderampullens etiket.

Vigtige oplysninger, som du skal være bekendt med, før du injicerer Skyrizi

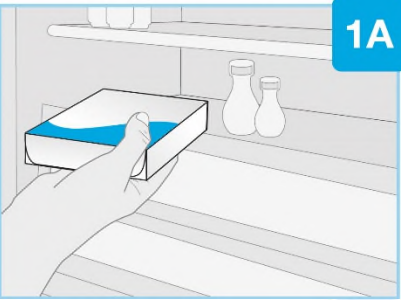
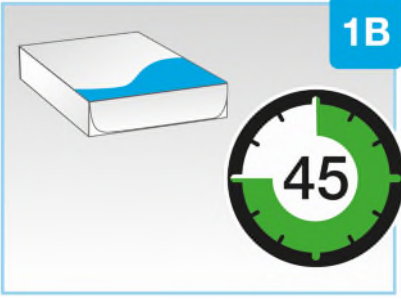
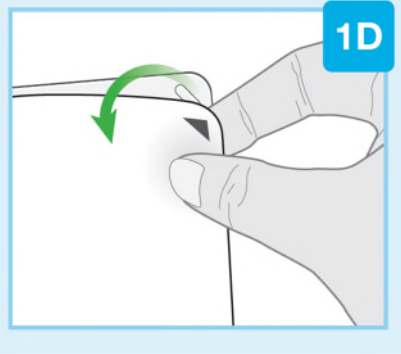
- Du skal oplæres i, hvordan du skal injicere Skyrizi, før du indgiver en injektion. Kontakt lægen, apotekspersonalet eller sygeplejersken, hvis du har brug for hjælp
- Markér datoerne i din kalender, så du ved, hvornår du skal injicere Skyrizi
- Denne on-body-injektor til engangsbrug er kun beregnet til at blive brugt med Skyrizi cylinderampul
- Opbevar Skyrizi i den originale æske for at beskytte lægemidlet mod lys, indtil det skal bruges
- Tag æsken ud af køleskabet, og lad den ligge ved stuetemperatur i **mindst 45 op til 90 minutter** inden injektionen
- Lad **ikke** on-body-injektoren blive vædet med vand eller andre væsker
- Berør **ikke** startknappen, før du har placeret on-body-injektorer med cylinderampullen indsat på huden, og du er klar til at injicere

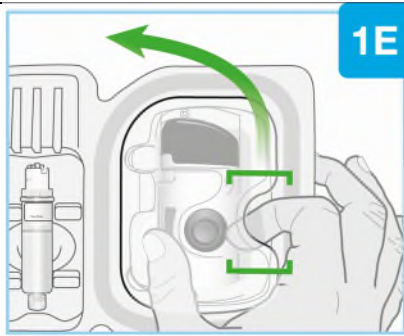
- o Du kan kun trykke på startknappen **én gang**
- Fysisk aktivitet skal begrænses under injektionsproceduren. Der kan udføres moderat fysisk aktivitet, såsom at gå, række efter ting og bøje sig ned
- **Du må ikke** forsinke injektion af medicinen, efter den rengjorte cylinderampul er blevet indsat i on-body-injektoren. Hvis du venter, vil lægemidlet tørre ud og on-body-injektoren vil ikke længere virke
- Du må ikke injicere væsken, hvis den er uklar eller indeholder flager eller store partikler i inspektionsvinduet. Væsken skal være klar til gul og kan eventuelt indeholde små hvide eller klare partikler
- **Omryst ikke** æsken, cylinderampullen eller on-body-injektoren
- **Genbrug ikke** cylinderampullen eller on-body-injektoren

Returnér lægemidlet til apoteket:

- hvis udløbsdatoen (EXP) er overskredet
- hvis væsken på noget tidspunkt har været frossen (selv efter optøning)
- hvis cylinderampullen eller on-body-injektoren har været tabt eller er blevet beskadiget
- hvis æsken perforering er brudt
- hvis det hvide papirbetræk på bakken ikke er intakt, eller hvis det mangler

Følg nedenstående trin, hver gang du tager Skeyrizi

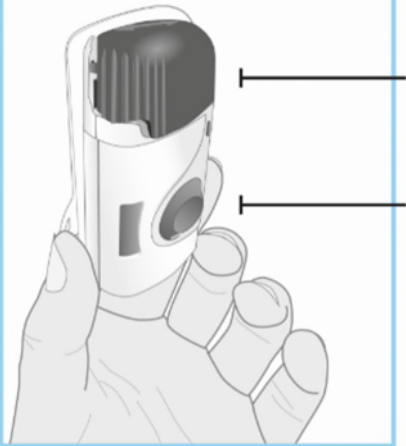
TRIN 1 - Klargøring	
 	Tag æsken ud af køleskabet, og lad den ligge ved stuetemperatur og ikke i direkte sollys i mindst 45 op til 90 minutter inden injektionen. • Kontroller udløbsdatoen (EXP) på æsken. Brug ikke Skeyrizi hvis udløbsdatoen (EXP) er overskredet. • Fjern ikke cylinderampullen eller on-body-injektoren fra æsken, mens Skeyrizi får stuetemperatur. • Opvarm ikke Skeyrizi på nogen anden måde. Opvarm for eksempel ikke Skeyrizi i en mikroovn eller i varmt vand.
Særlig affaldsbeholder 	Tag alt udstyr frem og vask hænder Anbring følgende på en ren, flad overflade • plasticbakke med 1 on-body-injektor og 1 cylinderampul • 2 spritservietter (medfølger ikke i æsken) • 1 stykke vat eller gaze (medfølger ikke i æsken) • beholder til skarpe genstande (medfølger ikke i æsken) Vask dine hænder, og tør dem.
	Fjern forseglingen på den hvide papirbakke • Find den sorte pil. • Træk forseglingen på den hvide papirbakke fra plasticbakken.



Løft plasticbeskyttelsen

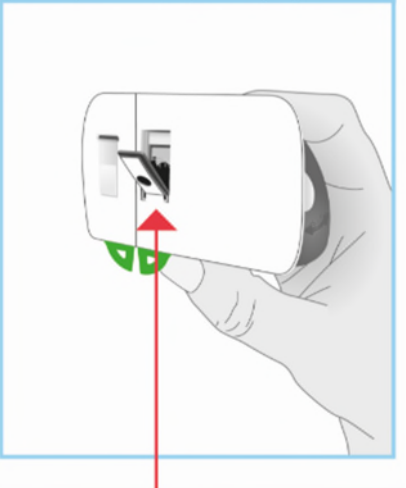
- Find den afrundede åbning på den øverste beskyttelse.
- Sæt pegefingeren ind i åbningen, og sæt tommelfingeren på modsatte side.
- Løft beskyttelsen for at fjerne den og sætte den til side.

1F



Grå luge

Startknap



Inspicer on-body-injektoren

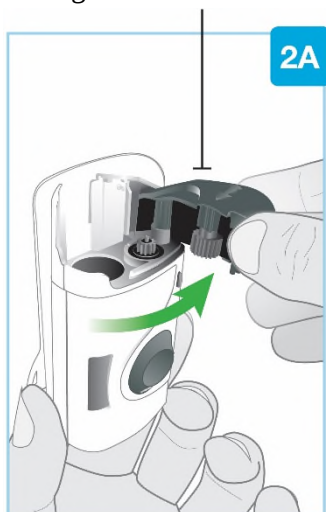
- Kontroller, at on-body-injektoren er intakt og ikke beskadiget.
- Den grå luge skal være lidt åben.
- Hvis den grå luge ikke åbner sig, trykkes godt ind på de grå riller på lugen (på venstre side af lugen), og lugen svinges åben.
- **Du må ikke** lukke den grå luge, før cylinderampullen er indsat.
- **Du må ikke** bruge on-body-injektoren, hvis du taber den, hvis du opdager at den mangler dele eller er beskadiget.
- **Du må ikke** berøre den grå startknap, indtil det er på tide at injicere. Den kan kun trykkes ned **én** gang.
- Du må ikke berøre kanylebeskyttelsen eller kanylen.

Hvis der trykkes på den grå startknap inden on-body-injektoren placeres på kroppen, kan de ikke længere bruges. Tal med lægen, apotekspersonalet eller sygeplejersken, hvis dette sker.

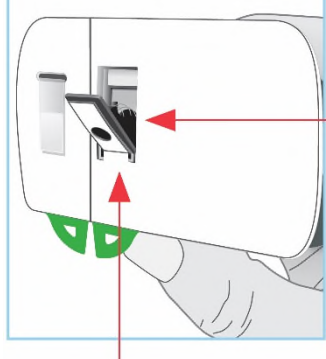
Kanylen indeni
(under kanylebeskyttelsen)

TRIN 2 - Forberedelse af on-body-injektoren

Grå luge



Visning bagfra



Kanylen indeni
(under kanyle-)

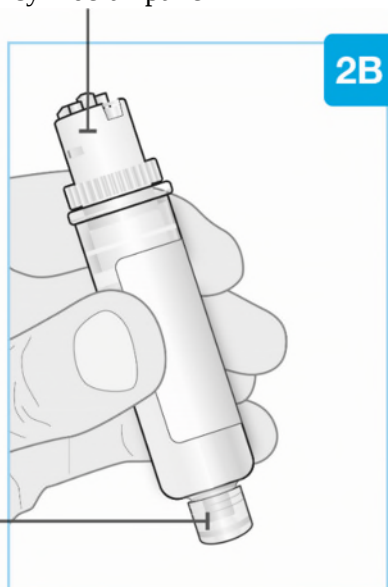
beskytter)Kanylebeskytter

Åbn den grå luge helt

- Undgå at berøre kanylebeskytterområdet bagpå on-body-injektoren. Kanylen er bagpå kanylebeskyttelsen.
- Sving den grå luge helt til højre for at åbne den
- Hvis den grå luge ikke åbner sig, trykkes godt ind på de grå riller på lugen (på venstre side af lugen), og lugen svinges åben.
- **Du må ikke** lukke den grå luge, før cylinderampullen er indsat.

Sæt on-body-injektoren til side.

Større top på cylinderampullen



Mindre
spids
på
bunden

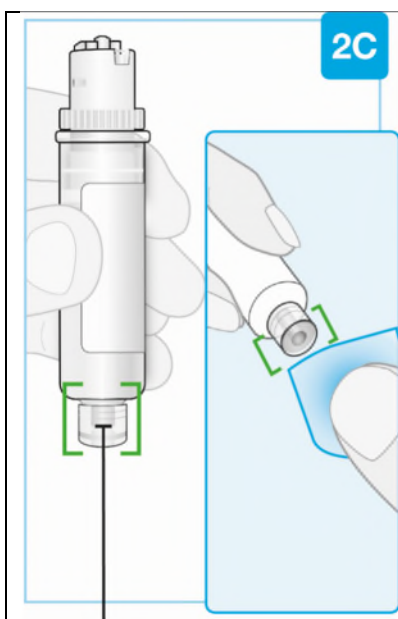
Inspektion af cylinderampullen

Fjern forsigtigt cylinderampullen fra plasticbakken.

- **Du må ikke** dreje eller fjerne cylinderampullens top.

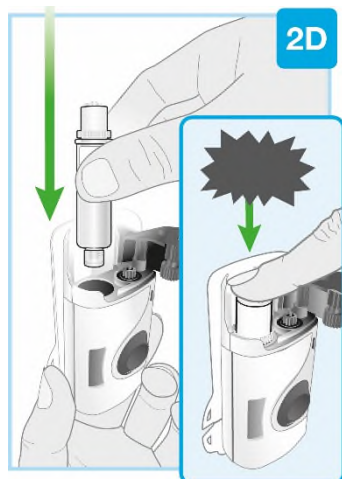
Kontroller cylinderampullen

- Væsken skal være klar til gul og kan eventuelt indeholde små hvide eller klare partikler. Det er normalt at se en eller flere bobler.
- **Du må ikke** anvende væsken, hvis den er uklar, misfarvet eller indeholder flager eller store partikler.
- Delene af cylinderampullen og den klare plastic må ikke være revnet eller itu.
- **Du må ikke** bruge væsken, hvis den har været frossen (selv efter optøning).
- **Du må ikke** bruge cylinderampullen, hvis du taber den, hvis du opdager at den mangler dele eller er beskadiget.



Mindre spids på bunden
Rengør midtpå
Den mindre
spids på bunden

Indsættes lodret
”klik”



”klik”

Rengør den mindre spids på bunden af cylinderampullen

Identificer den mindre spids på bunden af cylinderampullen.

- Rengør den mindre spids på bunden af cylinderampullen med en spritserviet. Sørg for at bruge spritservietten til at rengøre midt på den mindre spids på bunden af cylinderampullen.
- **Du må ikke** berøre den mindre spids på bunden af cylinderampullen efter rengøring.

Indsæt den rengjorte cylinderampul i on-body-injektoren

- **Du må ikke** dreje eller fjerne cylinderampullens top.
- Indsæt først den mindre spids på bunden af cylinderampullen i on-body-injektoren.
- Tryk godt ned på cylinderampullens top, indtil du hører et ”klik”.
- Efter indsættelse i cylinderampullen kan du se et par dråber lægemiddel bagpå on-body-injektoren. Det er normalt.

Sørg for, at du fortsætter til næste trin uden forsinkelse. Hvis du venter, vil lægemidlet tørre ud.

Luk den grå luge

Sving den grå luge mod venstre og tryk grundigt og lyt efter, når den grå luge ”klikker” lukket.

- Den grå luge skal blive ved med at være låst, efter cylinderampullen er indsat.
- **Du må ikke** lukke den grå luge, hvis cylinderampullen ikke er helt indsat eller mangler.
- Fortsæt til næste trin uden forsinkelse.

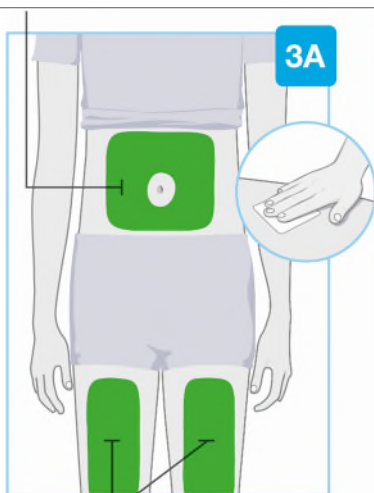
TRIN 3 - Forbered dig på injektionen

Vælg og rengør dit injektionssted

Områder, hvor der kan injiceres

Vælg et af disse 2 områder, hvor der kan injiceres:

- forsiden på venstre lår.



Områder, hvor der kan injiceres

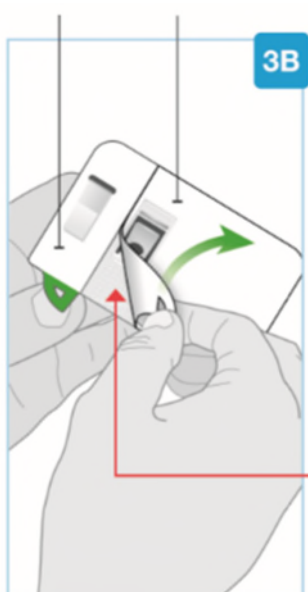
- forsiden på højre lår.
- Maveregionen - mindst 5 cm fra navlen.

Du må ikke injicere i hudområder, der naturligt folder eller buler da on-body-injektoren kan falde af, når den bæres.

Før injektionen skal du rense injektionsstedet med en spritserviet i en cirkulær bevægelse.

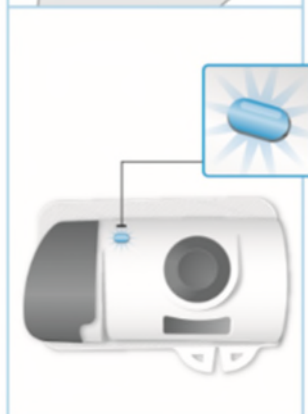
- **Du må ikke** berøre eller puste på injektionsstedet, efter det er rensat. Lad huden tørre, før du placerer on-body-injektoren på huden.
- **Du må ikke** injicere gennem tøj.
- **Du må ikke** injicere i et område, hvor huden er øm, forslået, rød, hård, arret eller har strækmærker, modermærker eller kraftig hårvækst. Du kan trimme den kraftige hårvækst på injektionsstedet.

Lille område Stort område



Kanyle indeni
(under kanyle beskyttelsen)

Aktiveret injektor
Statuslys blinker blå



Træk begge flige af for at eksponere klæbemidlet til huden

Vend on-body-injektoren om så du kan se begge de grønne flige til at trække af.

- Undgå at berøre kanylebeskyttelsen (kanylen indeni).

Træk den store del af med den grønne flig for at eksponere klæbemidlet til huden.

Træk den lille del af med den grønne flig for at eksponere klæbemidlet til huden. Det vil fjerne den klare plasticstrimmel, og aktivere on-body-injektoren.

- Kontroller statuslyset, når on-body-injektoren bipper.
- Statuslyset vil blinke blå, når on-body-injektoren er aktiveret.
- Hvis statuslyset ikke blinker blå, skal du tale med din læge, apotekspersonalet eller sygeplejersken.
- **Du må ikke** trykke på den grå startknap endnu
- Du må ikke røre ved kanylebeskyttelsen eller kanylen.
- **Du må ikke** trække klæbemidlet af on-body-injektoren eller lade den klæbende side folde og klæbe sammen.

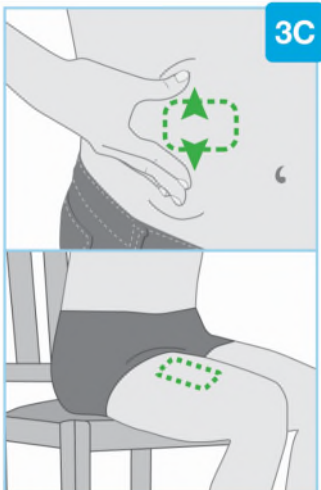
Skyrizi on-body-injektoren skal placeres på huden, og injektionen skal startes inden for 30 minutter efter de grønne flige trækkes af, ellers vil lægemidlet ikke virke. Sørg for, at du fortsætter til næste trin uden forsinkelse.



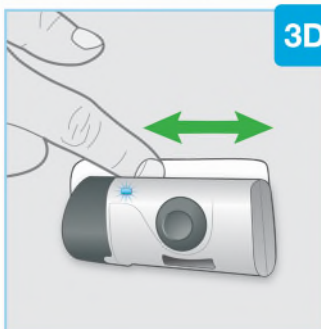
Hvis statuslyset blinker rødt, virker on-body-injektoren ikke korrekt. Du må ikke fortsætte med at bruge den.

Få hjælp fra lægen, apotekspersonalet eller sygeplejersken.

Hvis on-body-injektoren er sat på din krop, skal du forsigtigt fjerne den fra huden.



3C



3D

Forbered on-body-injektoren til placering

- I maveregionen flyttes og holdes huden for at danne en fast, flad overflade til injektion, mindst 5 cm fra navlen. Sørg for at sidde ret op for at undgå hudfolder og buler.
- Du behøver ikke at trække huden flad foran på venstre eller højre lår.

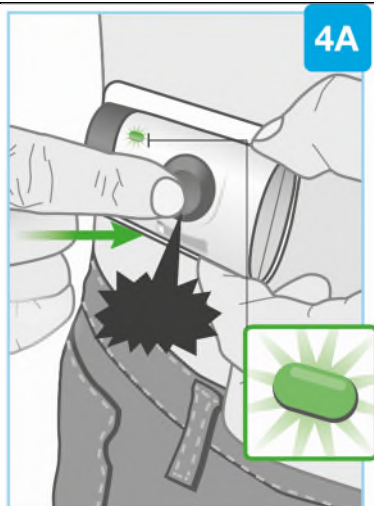
Sørg for at placere on-body-injektoren, så du kan se det blå statuslys.

Placer on-body-injektoren på huden

- Når det blålys blinker, er on-body-injektoren klar. Placer on-body-injektoren på den rengjorte hud med statuslyset synligt.
- **Du må ikke** placere on-body-injektoren på tøjet. Du må kun sætte den på den nøgne hud.
- Kør fingeren rundt om klæbematerialet for at sætte det godt fast.
- **Du må ikke** flytte eller justere on-body-injektoren, efter den er blevet placeret på huden.

Fortsæt til næste trin uden forsinkelse.

TRIN 4 - Injicer Skyrizi



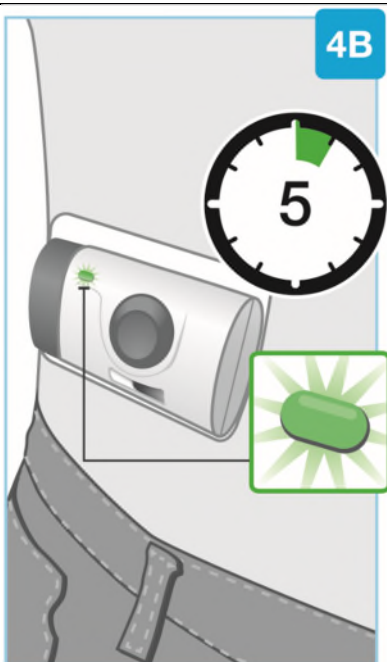
”klik”

Start injektionen

Tryk godt ned på og slip den grå startknap

- Du vil høre et "klik" og måske mærke et kanyleprik.
- Kontroller statuslyset, når on-body-injektoren bipper.
- Efter du starter injektionen, vil statuslyset blinke grønt hele tiden.
- Efter du starter injektionen, vil du høre pumpelyde, mens on-body-injektoren leverer lægemidlet.

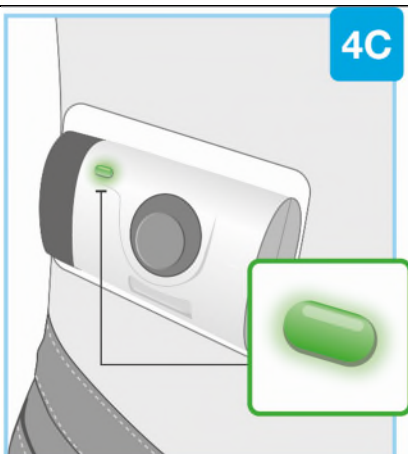
Du må ikke fortsætte med at bruge on-body-injektoren, hvis statuslyset blinker rødt. Fjern forsigtigt injektoren fra huden, hvis statuslyset blinker rødt. Tal med lægen, apotekspersonalet eller sygeplejersken, hvis dette sker.



Vent indtil injektionen er færdig

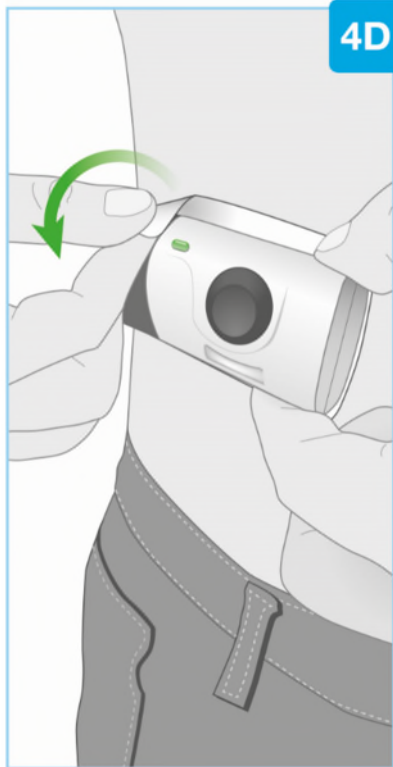
- Det kan tage op til 5 minutter at injicere hele dosen af lægemiddel. On-body-injektoren vil automatisk stoppe, når injektionen er færdig.
- I løbet af injektionen vil statuslyset blinke grønt hele tiden.
- Under injektionen vil du høre pumpelyde, mens on-body-injektoren fortsætter med at levere lægemidlet.
- I løbet af injektionen kan der udføres moderat fysisk aktivitet, såsom at gå, række efter ting og bøje sig ned.

Du må ikke fortsætte med at bruge on-body-injektoren, hvis statuslyset blinker rødt. Fjern forsigtigt injektoren fra huden, hvis statuslyset blinker rødt. Tal med lægen, apotekspersonalet eller sygeplejersken, hvis dette sker.



Injektionen er færdig, når

- On-body-injektoren selv stopper
- Du vil høre et bip og statuslyset ændrer sig, så det lyser grønt hele tiden. Hvis statuslyset har ændret sig, så det lyser grønt hele tiden, betyder det, at injektionen er udført.

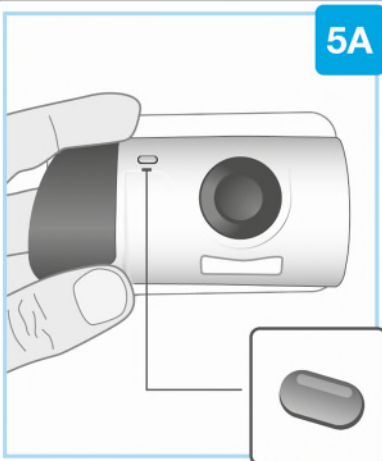


Fjern on-body-injektoren

- **Du må ikke** sætte fingrene på bagsiden af on-body-injektoren, når du fjerner den fra huden.
- Når injektionen er udført, skal du tage fat i hjørnerne af klæbemidlet for at trække on-body-injektoren forsigtigt af huden.
- Undgå at berøre kanylebeskyttelsen eller kanylen bagpå on-body-injektoren.
- Efter du fjerner on-body-injektoren, vil du høre flere biplyde, og der vil slukkes for statuslyset.
- Kanylebeskyttelsen vil dække kanylen, når on-body-injektoren er fjernet fra huden.
- Det er normalt at se et par små dråber væske på huden, efter du har fjernet on-body-injektoren.
- Tryk et stykke vat eller gaze mod injektionsstedet på huden og hold i 10 sekunder.
- **Du må ikke** gnide på injektionsstedet.
- Let blødning på injektionsstedet er normalt.

Fortsæt til næste trin.

TRIN 5 – Afslut



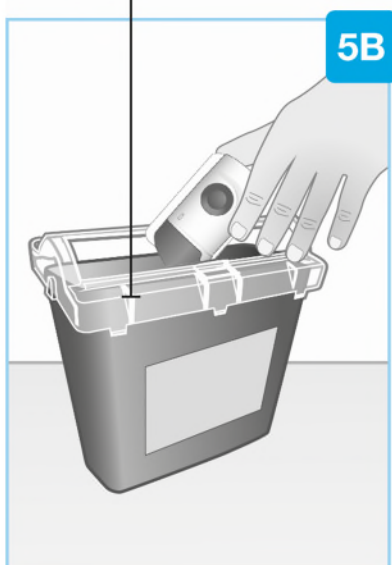
Kontroller on-body-injektoren

Inspicer lægemiddelvinduet og statuslyset.

Kontroller for at se, at det hvide stempel fylder hele lægemiddelvinduet, og der slukkes for det vedvarende grønne lys, så du ved, at alt lægemidlet er blevet injiceret.

- Hvis det hvide stempel ikke fylder vinduet, skal du tale med lægen, apotekspersonalet eller sygeplejersken.

Særlig affaldsbeholder



Bortskaffelse

Kassér den brugte on-body-injektor i en beholder til skarpe genstande straks efter brug.

- On-body-injektoren indeholder batterier, elektronik og en kanyle.
- Lad cylinderampullen blive siddende i on-body-injektoren.
- Du må ikke smide den brugte on-body-injektor i skraldespanden.
- Lægen, apotekspersonalet eller sygeplejersken vil fortælle dig, hvordan du skal returnere beholderen til skarpe genstande, når den er fuld. Der kan være lokale retningslinjer for bortskaffelse.