

9207 - 2017

СОГЛАСОВАНО
МИНИСТЕРСТВОМ ЗДРАВООХРАНЕНИЯ
(информация для пациентов) РЕСПУБЛИКИ БЕЛАРУСЬ
по медицинскому применению лекарственного средства Иммунотерапия здравоохранения
Республики Беларусь

ПОЛЛИНЕКС ДЕРЕВЬЯ (POLLINEX TREES)

Аллергены пыльцы деревьев

Начальное и продолженное лечение: 300 SU/0,5 мл / 600 SU/ мл; 800 SU/0,5 мл / 1600 SU/ мл
и 2000 SU/0,5 мл / 4000 SU/ мл (стандартизированных единиц), супензия для инъекций

от «	15	10	20	14	г. №	1454	
КЛС №	13	от «			30	11	14

Внимательно ознакомьтесь с содержимым данного листка-вкладыша перед началом использования лекарства, поскольку в ней содержится важная информация.

- Сохраните этот листок-вкладыш. Возможно, вам потребуется ее перечитать.
- Если у вас возникли какие-то дополнительные вопросы, проконсультируйтесь с вашим врачом или фармацевтом.
- Это лекарство было назначено только вам. Не передавайте его другим людям. Оно может навредить им, даже если симптомы их болезни не отличаются от ваших.
- При появлении побочных эффектов обратитесь к своему лечащему врачу или фармацевту, в том числе и при возникновении побочных эффектов, не перечисленных в данном листке-вкладыше.

Содержание данного листка-вкладыша:

1. Что собой представляет препарат ПОЛЛИНЕКС ДЕРЕВЬЯ и для чего он используется
2. Что вам необходимо знать перед использованием препарата ПОЛЛИНЕКС ДЕРЕВЬЯ
3. Как использовать препарат ПОЛЛИНЕКС ДЕРЕВЬЯ
4. Возможные побочные эффекты
5. Как хранить препарат ПОЛЛИНЕКС ДЕРЕВЬЯ
6. Содержимое упаковки и прочая информация

1. Что собой представляет препарат ПОЛЛИНЕКС ДЕРЕВЬЯ и для чего он используется

Препарат ПОЛЛИНЕКС ДЕРЕВЬЯ относится к группе лекарственных препаратов, которая называется гипосенсибилизационные растворы/вакцины против аллергии. Они содержат модифицированные экстракты (аллергоиды) смеси пыльцы деревьев.

ПОЛЛИНЕКС ДЕРЕВЬЯ используется для лечения вашей аллергии (например, сенной лихорадки, аллергического конъюнктивита или аллергической бронхиальной астмы вплоть до средней степени тяжести) на пыльцу деревьев. Модифицированные экстракты пыльцы в препаратах ПОЛЛИНЕКС ДЕРЕВЬЯ высвобождаются медленно, чтобы уменьшить возможные побочные эффекты.

Во время лечения препаратом ПОЛЛИНЕКС ДЕРЕВЬЯ вам будут вводиться постепенно увеличивающиеся дозы веществ (аллергоидов), на которые у вас наблюдается аллергическая реакция. Таким образом ваш организм сможет «привыкнуть» к воздействию данных веществ. Задачей лечения является предотвращение аллергической реакции в момент, когда вы вступите в контакт с аллергенами, к которым вы чувствительны. Соответственно, препарат ПОЛЛИНЕКС ДЕРЕВЬЯ используется для лечения основной причины вашей аллергии, а не просто подавляет симптомы.

Чтобы вы могли получить правильное лечение, ваш доктор должен знать историю аллергических заболеваний, от которых вы страдаете. Кроме того, он должен подтвердить ваш диагноз аллергии. Для этих целей обычно используется тест с кожными пробами.

9207 - 2017

СОГЛАСОВАНО
Министерством здравоохранения
Что вам необходимо знать перед использованием препарата ПОЛЛИНЕКС
ДЕРЕВЬЯ
Приказ Министерства здравоохранения
Республики Беларусь

Не применяйте препарат ПОЛЛИНЕКС ДЕРЕВЬЯ:

- если у вас есть **аллергия** на любые другие компоненты данного лекарства (которые перечислены в разделе 6.);
- если вы **беременны** или думаете, что можете быть беременны;
- если у вас есть **инфекция** или **воспаление** любого типа;
- если вы страдаете от необратимых повреждений затрагиваемого органа, например у вас эмфизема или бронхэкстазия;
- если вы страдаете от **тяжелой** или **недостаточно контролируемой** астмы;
- если вы страдаете от **автоиммунного заболевания**. Аутоиммунные заболевания часто имеют форму хронических заболеваний с внезапными обострениями. Если вы страдаете от хронического заболевания и не уверены, является ли оно аутоиммунным, в любом случае проконсультируйтесь с вашим врачом, прежде чем начинать лечение;
- если у вас проблемы с **иммунной системой**. Они могут быть вызваны некоторыми заболеваниями или же являться последствием определенных операций (например, трансплантации);
- если вы принимаете лекарства, которые подавляют вашу иммунную систему (**иммуносупрессанты**);
- если у вас **онкология**;
- если вы страдаете от **редкого генетического состояния**, которое называется **наследственная ангиодистрофия**. В ее симптомы входит опухание рук, ног, лица и дыхательных путей;
- если вы принимаете **бета-блокаторы**, например атенолол, которые используются для лечения таких заболеваний, как высокое кровяное давление и проблемы с сердцем;
- если вам противопоказан прием **адреналина/эпинефрина**. Поскольку вам может потребоваться введение адреналина/эпинефрина в случае развития острой аллергической реакции на препарат ПОЛЛИНЕКС ДЕРЕВЬЯ;
- если вы страдаете от **сердечной** или **дыхательной недостаточности**;
- если у вас имеются любые расстройства метаболизма тирозина, включая **тироzinемию** (повышенный уровень тирозина в крови) или **алкаптонурию** (которая вызывает коричневую окраску кожи и глаз, повреждения суставов и черный цвет мочи);
- если у вас имеются тяжёлые сердечно-сосудистые заболевания (ишемическая болезнь сердца, артериальная гипертензия);
- если ваш возраст до 6 лет.

Предостережения и меры предосторожности

Перед использованием препарата ПОЛЛИНЕКС ДЕРЕВЬЯ обязательно проконсультируйтесь с врачом или фармацевтом:

- если вы страдали от **инфекции**, **лихорадки** или **тяжелого приступа астмы** в течение последней недели;
- если вы страдали от **любого заболевания сердца** или **легких**;
- если вы принимаете **ингибиторы АПФ**, например каптоприл или эналаприл, которые используются при лечении высокого кровяного давления или проблем с сердцем. Это может привести к осложнению протекания анафилактических реакций;

9207 - 2017

СОГЛАСОВАНО

МИНИСТЕРСТВОМ ЗДРАВООХРАНЕНИЯ

Приказ Министерства здравоохранения

Республики Беларусь

- если вы принимаете **трициклические антидепрессанты, такие как амитриптилин** или ингибиторы моноаминооксидазы (ИМАО), например **моклобемид** или **селегилин**, которые используют при лечении депрессии;
- если вы проходили или собираетесь пройти профилактическую вакцинацию (например, против гриппа);
- если вы получаете вакцинации против других видов аллергии. Доктор будет производить их с перерывом в 30 минут.

Вы должны стараться избегать контактов с любыми веществами, которые могут спровоцировать у вас аллергическую реакцию (аллергенов).

Избегайте любых экстраординарных, сильных физических нагрузок в день инъекции.

Если к вам применимо любое из перечисленных утверждений, **крайне важно**, чтобы вы сказали об этом своему врачу.

Дети и подростки

Препарат не должен применяться в лечении детей до 6 лет. (см. раздел 3).

Другие лекарства и ПОЛЛИНЕКС ДЕРЕВЬЯ

Если вы принимаете/используете, недавно принимали/использовали или собираетесь принимать/использовать какие-либо другие лекарства, обязательно поставьте в известность вашего врача.

Не используйте ПОЛЛИНЕКС ДЕРЕВЬЯ, если вы принимаете бета-блокаторы, например атенолол, или **иммунодепрессанты**, например циклоспорин или азатиоприн, гемтузумаб или этанерцепт (см. раздел 2, пункт «Не применяйте препарат ПОЛЛИНЕКС ДЕРЕВЬЯ»).

Проконсультируйтесь с вашим врачом перед использованием ПОЛЛИНЕКС ДЕРЕВЬЯ, если вы принимаете любые из перечисленных препаратов (см. раздел 2, пункт «Предостережения и меры предосторожности»):

- **антигистаминные средства**, такие как *цетиризин*, которые используются для лечения сенной лихорадки, сыпи, отеков лица и горла;
- **кортикоステроиды**, такие как *беклометазон*, которые используются при лечении астмы, насморка и заложенности носа;
- **стабилизаторы мембранны тучных клеток**, такие как *кромогликат натрия*, которые используются при лечении насморка, заложенности носа, астмы и зуда или боли в глазах;
- **ингибиторы АПФ**, такие как *каптоприл* или *эналаприл*, которые используются при лечении высокого кровяного давления и проблем с сердцем;
- **ингибиторы моноаминооксидазы (ИМАО)**, такие как **моклобемид** или **селегилин**, которые используются при лечении депрессии;
- **трициклические антидепрессанты**, такие как *амитриптилин*, которые используются при лечении депрессии.

Другие курсы лечения методом гипосенсибилизации

Если вы проходите несколько курсов лечения методом гипосенсибилизации, ваш врач будет делать инъекции с перерывом не менее чем в 30 минут.

СОГЛАСОВАНО

МИНИСТЕРСТВОМ ЗДРАВООХРАНЕНИЯ

РЕСПУБЛИКИ БЕЛАРУСЬ

Вакцинация

Если вы собираетесь проходить какую-либо вакцинацию (например, против гриппа),

необходимо сделать перерыв, по крайней мере, на одну неделю между последней инъекцией препарата ПОЛЛИНЕКС ДЕРЕВЬЯ и днем прохождения другой вакцинации.

Следующую дозу препарата ПОЛЛИНЕКС ДЕРЕВЬЯ можно вводить спустя две недели после любых других вакцинаций при условии, что все побочные эффекты от этой вакцинации уже исчезли.

Сочетание препарата ПОЛЛИНЕКС ДЕРЕВЬЯ с едой, питьем и алкоголем
Не употребляйте алкоголь в день инъекции.

Беременность и кормление грудью

Не пользуйтесь данным лекарством, если вы беременны или думаете, что можете быть беременны. Проконсультируйтесь с врачом, если вы кормите грудью.

Управление транспортными средствами и механизмами

В редких случаях данное лекарство может вызывать головокружение или усталость. Если вы испытываете данные симптомы, не управляйте транспортными средствами и не используйте инструменты или оборудование.

ПОЛЛИНЕКС ДЕРЕВЬЯ содержит менее 1 мМоль натрия (23 мг) на дозу, то есть считается практически не содержащим натрия.

Внимание

Гипосенсибилизирующие вакцины для инъекций должны назначаться только врачами, которые обучены или имеют опыт в лечении аллергий.

3. Как использовать препарат ПОЛЛИНЕКС ДЕРЕВЬЯ

Данное лекарство выписано и выдано врачом с соответствующей квалификацией и опытом в лечении аллергий. Он должен иметь в наличии соответствующие средства для лечения серьезных побочных реакций на данный препарат.

Следует использовать приведенные ниже дозировки в качестве руководства. Врач будет использовать дозировку, которая лучше всего подходит для вашего уровня чувствительности.

План лечения

Начальное лечение препаратом ПОЛЛИНЕКС ДЕРЕВЬЯ

Три дозы, которые вводятся как три отдельные инъекции с нарастающей концентрацией (300, 800 а затем 2000 стандартизованных единиц, SU *).

* Стандартизованные единицы

Инъекции производятся с интервалами в 7–14 дней.

Продолженное лечение-препаратором ПОЛЛИНЕКС ДЕРЕВЬЯ

Три дозы по 2000 стандартизованных единиц, которые вводятся как отдельные инъекции.

Инъекции производятся с интервалами в 1–4 (макс. 6) недель.

Типы лечения

- Предсезонное лечение:
Лечение завершается до наступления периода цветения.
- Круглогодичное (всесезонное) лечение:
Лечение производится в течение всего года.

Ваш врач определит, какой тип лечения лучше всего подходит для вас.

СОГЛАСОВАНО
МИНИСТЕРСТВОМ ЗДРАВОСХРАНЕНИЯ
РЕСПУБЛИКИ БЕЛАРУСЬ
Приказ Министерства здравоохранения
Республики Беларусь

Использование для взрослых

ПОЛЛИНЕКС ДЕРЕВЬЯ будет вводиться под кожу на плече. **Запрещается тереть место инъекции.** Врач будет менять место инъекции, чтобы снизить болевые ощущения.

Вы должны находиться под медицинским наблюдением на протяжении, по крайней мере, 30 минут после каждой инъекции. Этот период может быть продлен, если вы испытываете побочные эффекты или признаки аллергической реакции, и вас оставят под наблюдением до тех пор, пока эти симптомы не исчезнут полностью. В случае проявления тяжелых побочных эффектов и их сохранения в течение длительного времени, вас могут перевести в больницу.

Использование для детей и подростков

Обычно данный препарат не рекомендован для лечения аллергии у детей в возрасте до 6 лет. Для детей старше 6 лет и подростков рекомендована та же дозировка, что и для взрослых (см. раздел 2).

Продолжительность лечения

Для достижения эффективного и долгосрочного улучшения вашего состояния рекомендуется регулярно проходить лечение на протяжении 3 (-5) лет. Ваш врач определит наиболее подходящую продолжительность лечения.

Если вы получили большую дозу ПОЛЛИНЕКС ДЕРЕВЬЯ, чем было необходимо
Поскольку врач сам будет вводить вам препарат, крайне маловероятно, что вы получите неправильную дозу. Расскажите своему врачу о любых ваших опасениях относительно дозировки вводимого вам препарата.

Если вы пропустили инъекцию ПОЛЛИНЕКС ДЕРЕВЬЯ

Крайне важно, чтобы инъекции препарата ПОЛЛИНЕКС ДЕРЕВЬЯ выполнялись в назначенное время. Если вы пропустили дату следующей инъекции, врачу может потребоваться уменьшить следующую дозу или начать курс лечения заново.

Если вы прекратили прием ПОЛЛИНЕКС ДЕРЕВЬЯ

Если вы прекратили прием препарата без рекомендации вашего врача, ваше состояние может не улучшиться. Если вы повторно начинаете лечение, вам нужно будет пройти план лечения с самого начала.

Если у вас возникли дополнительные вопросы относительно использования данного препарата, проконсультируйтесь со своим врачом.

4. Возможные побочные эффекты и их лечение

Как и любое другое лекарство, данный препарат может вызывать побочные эффекты, хотя и не у всех.

9207 - 2017

СОГЛАСОВАНО
МИНИСТЕРСТВОМ ЗДРАВООХРАНЕНИЯ
РЕСПУБЛИКИ БЕЛАРУСЬ
ПРИМЕРНОГО ОБРАТИТЬСЯ ЗА МЕДИЦИНСКОЙ ПОМОЩЬЮ В СЛУЧАЕ, ЕСЛИ ВЫ ЗАМЕТИЛИ СЛЕДУЮЩИЕ СИМПТОМЫ ПОСЛЕ ИНЪЕКЦИИ Препарата:

- общий зуд, покалывание и ощущение тепла – особенно во рту, на языке, в горле, на ладонях и ступнях;
- отек горла;
- сильная одышка или затруднение дыхания;
- сероватый или бледный цвет кожи, особенно хорошо заметный на губах и ногтях;
- учащенное сердцебиение и/или боли в груди;
- падение артериального давления;
- слабость или головокружение;
- потеря сознания;
- тошнота и рвота;
- чувство тревоги или беспокойства.

Эти симптомы могут быть признаками мгновенной аллергической реакции. Чаще всего анафилактический шок может развиться в течение первых минут после инъекции, зачастую до появления местной реакции. На такие случаи под рукой всегда должен находиться набор для оказания экстренной медицинской помощи.

Известные побочные эффекты:

- тяжелая аллергическая реакция, аллергический шок
- чувства покалывания или онемения
- изменения вкуса
- головные боли
- беспокойное состояние
- дрожь (тремор)
- покрасневшие глаза
- голубоватый оттенок кожи
- учащенное сердцебиение
- обмороки, сосудистый коллапс
- низкое артериальное давление
- головокружение
- сердечно-сосудистые расстройства
- гиперемия/«горячие приливы»
- бледная кожа
- астма, одышка, затрудненное дыхание
- раздражение горла
- заложенный нос
- кашель
- затруднения при глотании
- рвота
- тошнота
- кожная сыпь/крапивница, зуд или покраснение кожи на любом участке тела
- отечность, в основном век, губ и лица или рук и ног
- боль и распухание суставов
- ощущение тяжести
- дискомфорт в груди
- общее чувство недомогания
- усталость

9207 - 2017

СОГЛАСОВАНО
 МИНИСТЕРСТВОМ ЗДРАВООХРАНЕНИЯ
 РЕСПУБЛИКИ БЕЛАРУСЬ
 Приказ Министерства здравоохранения
 № 10 (заполненный) а
 также утолщения или затвердевания кожи.

- повышенная потливость
- дискомфорт в месте инъекции, например покраснение, опущение яичка, отек, зуд, боль, выпирающие шишки (возможно, но не обязательно) а также утолщения или затвердевания кожи.

Крайне редкие отсроченные побочные эффекты:

Симптомы, включающие лихорадку, боль в суставах, зуд и отек лимфатических узлов. Эта реакция может проявиться спустя несколько дней после инъекции.

Уведомление о побочных эффектах

Если у вас проявились любые побочные эффекты, обратитесь к вашему врачу. Это касается любых побочных эффектов, которые не перечислены в данном листке-вкладыше. Вы также можете сообщать о побочных эффектах непосредственно в Организацию, уполномоченную принимать претензии на территории Республики Беларусь: ООО «Диатоника»; ул. Матусевича 58, Офис 178–179, Минск, Беларусь; факс: 8017 312 31 73; тел.: +37544 779 86 04; эл. почта: reg.diatonica@gmail.com

5. Как хранить препарат ПОЛЛИНЕКС ДЕРЕВЬЯ

- Храните данный лекарственный препарат в местах, находящихся вне пределов видимости и недоступных для детей.
- Храните данный лекарственный препарат в холодильнике (при температуре 2 °C – 8 °C). Не замораживать.
- Не используйте данный препарат после истечения даты срока годности, которая указана на этикетке и коробке после слов «Годен до». Гарантийный срок годности относится к последнему дню указанного месяца.
- После вскрытия флакон не может использоваться по истечении 30 недель.
- Не выливайте лекарства в сточные воды. Проконсультируйтесь с вашим фармацевтом о правилах утилизации неиспользованных лекарств. Эти меры помогут защитить окружающую среду.

6. Содержимое упаковки и прочая информация

Содержимое ПОЛЛИНЕКС ДЕРЕВЬЯ:

- Активными веществами являются очищенные экстракты аллергенов. ПОЛЛИНЕКС ДЕРЕВЬЯ содержит равные части аллергоидов, то есть химически модифицированных аллергенов, взятых из пыльцы следующих пород деревьев:
 - Береза (*Betula spp.*)
 - Ольха (*Alnus spp.*)
 - Орех лесной (лещина) (*Corylus spp.*)
- Другие ингредиенты:
 - Л-тироzin
 - Фенол жидкий
 - Натрия хлорид
 - Глицерин
 - Динатрий фосфат додекагидрат
 - Натрия дигидрофосфата дигидрат
 - Вода для инъекций

9207 - 2017

СОГЛАСОВАНО

Внешний вид препарата: **ПОЛЛИНЕКС ДЕРЕВЬЯ** представляет собой белую, непрозрачную супензию для инъекций.

Приказ Министерства здравоохранения
Республики Беларусь

ПОЛЛИНЕКС ДЕРЕВЬЯ поставляется в упаковках различного размера: упаковка для курса начального лечения а также для курса продолженного лечения.

Начальное лечение. В упаковку для начального курса лечения входят следующие флаконы или предварительно заполненные шприцы:

Флакон № и цвет этикетки	Дозировка	Содержимое флакона (мл)
№ 1 (зеленый)	300 SU */0,5 мл (600 SU/ мл)	1,0 мл
№ 2 (желтый)	800 SU /0,5 мл (1600 SU /мл)	1,0 мл
№ 3 (красный)	2000 SU /0,5 мл (4000 SU /мл)	1,0 мл

Предварительно заполненный шприц № и цвет этикетки	Дозировка	Содержимое предварительно заполненного шприца (мл)
№ 1 (зеленый)	300 SU */0,5 мл (600 SU/мл)	0,5 мл
№ 2 (желтый)	800 SU /0,5 мл (1600 SU мл)	0,5 мл
№ 3 (красный)	2000 SU /0,5 мл (4000 SU /мл)	0,5 мл

* Стандартизованные единицы

Продолженное лечение: Для курса продолженного лечения существует несколько упаковок различных размеров. В упаковку для курса продолженного лечения входят 1 или 2 флакона № 3 (красный) по 2000 SU /0,5 мл в каждом флаконе на 1,5 мл

или

3 или 6 предварительно заполненных шприцев № 3 (красный) по 2000 SU /0,5 мл в каждом шприце на 0,5 мл.

Держатель регистрационного удостоверения лекарственного средства: Allergy Therapeutics (UK) Limited, Dominion Way, Worthing, West Sussex, BN14 8SA United Kingdom Аллерджи Терапеутикс (ЮКей) Лимитед, Доминион Вей, Уэртинг, Западный Суссекс, BN14 8SA, Великобритания	Производитель Allergy Therapeutics (UK) Limited, Dominion Way, Worthing, West Sussex, BN14 8SA United Kingdom Аллерджи Терапеутикс (ЮКей) Лимитед, Доминион Вей, Уэртинг, Западный Суссекс, BN14 8SA, Великобритания
---------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------	-------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------

УСЛОВИЯ ОТПУСКА:

По рецепту

НД РБ

9207 - 2017

СОГЛАСОВАНО
 МИНИСТЕРСТВОМ ЗДРАВООХРАНЕНИЯ
 РЕСПУБЛИКИ БЕЛАРУСЬ
 Приказ Министерства здравоохранения
 Республики Беларусь

Режимы дозировки для препарата ПОЛЛИНЕКС ДЕРЕВЬЯ

Идентификационный номер:

Пациент:

Дата рождения:

Начальный курс (с промежутками между инъекциями от 7 до 14 дней)

Флакон/ предваритель- но заполнен- ный шприц № и цвет этикетки	Рекомендован- ная доза/мл (SU)	Альтернати- вная* доза/мл	Вводимая доза/мл	Дата	Комментарии
1 зеленый	0,5 (300)	0,2			
		0,5			
2 желтый	0,5 (800)	0,2			
		0,5			
3 красный	0,5 (2000)	0,2			
		0,5			

* альтернативная дозировка, например для высокосенсибилизованных пациентов (только при использовании флаконов)

Продолженное лечение преимущественно флакон / предварительно заполненный шприц № 3 (с промежутком в 1–4 недели, макс. 6 недель)

Рекомендова- нная доза/мл (SU)	Вводимая доза/мл	Дата	Комментарии
0,5 (2000)			
0,5 (2000)			
0,5 (2000)			
0,5 (2000)			
0,5 (2000)			
0,5 (2000)			
0,5 (2000)			
0,5 (2000)			
0,5 (2000)			
0,5 (2000)			
0,5 (2000)			
0,5 (2000)			

СОГЛАСОВАНО
МИНИСТЕРСТВОМ ЗДРАВООХРАНЕНИЯ
РЕПУБЛИКИ БЕЛАРУСЬ
Режим для определения объема впрыска для дозирования в случае возврата к предыдущим дозам

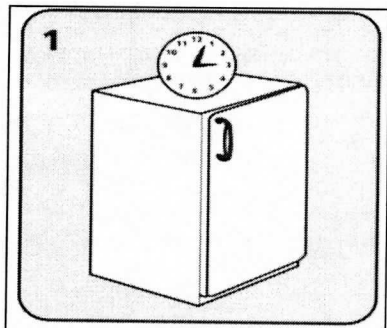
НД РБ

9207 - 2017

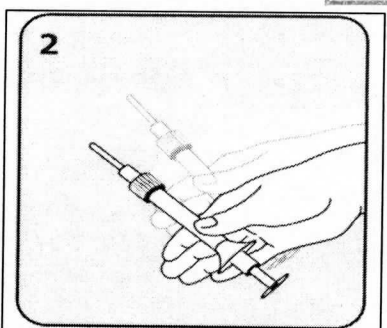
впрыска для дозирования в случае возврата к

в связи с побочными эффектами или превышением интервала между инъекциями (только при использовании флаконов)

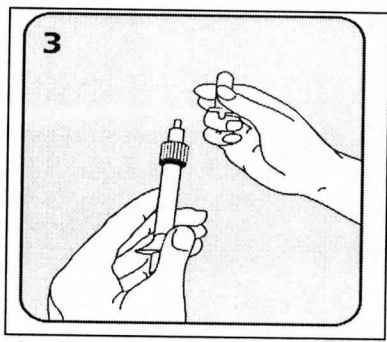
Дозировка	Флакон 1 Этикетка зеленая	Флакон 2 Этикетка желтая	Флакон 3 Этикетка красная
300 SU	0,5 мл	0,2 мл	0,1 мл
800 SU		0,5 мл	0,2 мл
2000 SU			0,5 мл



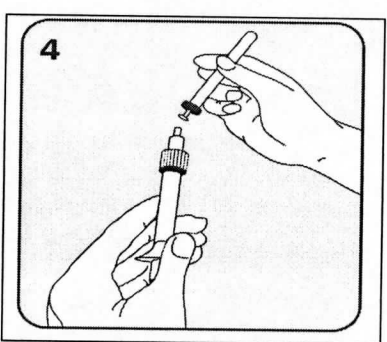
1. Нагрейте предварительно заполненный шприц до комнатной температуры.



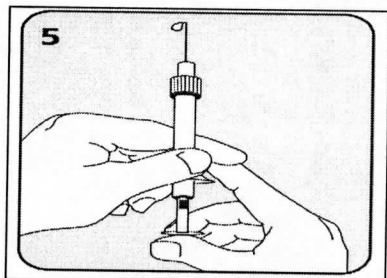
2. Энергично встряхивайте содержимое шприца на протяжении приблизительно 30 секунд.



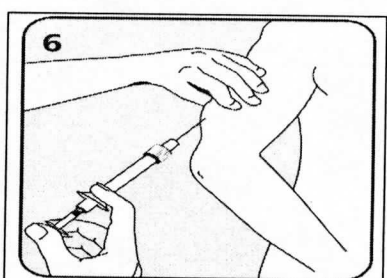
3. Аккуратно снимите защитную упаковку шприца.



4. Вкрутите имеющуюся в комплекте иглу в люэровский наконечник, затем снимите колпачок иглы.



5. Удалите из шприца воздух.



6. Продезинфицируйте место инъекции. Оттяните складку кожи в средней трети разгибательной поверхности плеча.

СОГЛАСОВАНО
МИНИСТЕРСТВОМ ЗДРАВООХРАНЕНИЯ
Республики Беларусь
Приказ Министерства здравоохранения
Республики Беларусь

Вводить строго подкожно

под постоянным давлением.

**Не вводить в кровеносные
сосуды, немедленно
удалить/аспирировать!**

Не тереть место инъекции.

8

После инъекции пациент
должен оставаться под
медицинским наблюдением
на протяжении не менее чем
30 минут.

В день инъекции следует
избегать напряженной
физической активности.

131/65

9207 - 2017