

9208 - 2017

СОГЛАСОВАНО

МИНИСТЕРСТВОМ ЗДРАВООХРАНЕНИЯ
ЛИСТОК-ВКЛАДЫШ РЕСПУБЛИКИ БЕЛАРУСЬ

(информация для пациента Министерства здравоохранения
по медицинскому применению лекарственного средства Республики Беларусь
от «13» 10 2017 г. № 1454)

КЛС № 13 от «30» 11 2018 г.

ПОЛЛИНЕКС ТРАВЫ + РОЖЬ (POLLINEX GRASSES + RYE)

Аллергены пыльцы трав

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; суспензия для инъекций

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:

- Что собой представляет препарат ПОЛЛИНЕКС ТРАВЫ + РОЖЬ и для чего он используется
- Что вам необходимо знать перед использованием препарата ПОЛЛИНЕКС ТРАВЫ + РОЖЬ
- Как использовать препарат ПОЛЛИНЕКС ТРАВЫ + РОЖЬ
- Возможные побочные эффекты
- Как хранить препарат ПОЛЛИНЕКС ТРАВЫ + РОЖЬ
- Содержимое упаковки и прочая информация

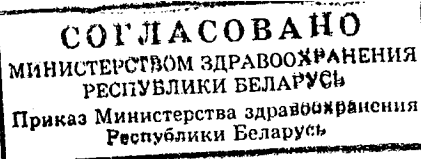
1. Что собой представляет препарат ПОЛЛИНЕКС ТРАВЫ + РОЖЬ и для чего он используется

Препарат ПОЛЛИНЕКС ТРАВЫ + РОЖЬ относится к группе лекарственных препаратов, которая называется гипосенсибилизационные растворы/вакцины против аллергии. Они содержат модифицированные экстракты (аллергоиды) смеси пыльцы трав и ржи.

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

Во время лечения препаратом ПОЛЛИНЕКС ТРАВЫ + РОЖЬ 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 ТРАВЫ + РОЖЬ используется для лечения основной причины вашей аллергии, а не просто подавляет симптомы.

НД РБ
9208 - 2017



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.

2. Что вам необходимо знать перед использованием препарата ПОЛЛИНЕКС ТРАВЫ + РОЖЬ

Не применяйте препарат ПОЛЛИНЕКС ТРАВЫ + РОЖЬ:

- 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 (**иммунодепрессанты**);
- 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 ТРАВЫ + РОЖЬ
- если вы страдаете от **сердечной** или **дыхательной недостаточности**;
- если у вас имеются любые расстройства метаболизма тирозина, включая **тироzinемию** (повышенный уровень тирозина в крови) или **алкантонурию** (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 ТРАВЫ + РОЖЬ обязательно проконсультируйтесь с врачом или фармацевтом:

- если вы страдали от инфекции, лихорадки 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;
- 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.

СОГЛАСОВАНО
 МИНИСТЕРСТВОМ ЗДРАВООХРАНЕНИЯ
 РЕСПУБЛИКИ БЕЛАРУСЬ
 Приказ Министерства здравоохранения
 Республики Беларусь

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 ТРАВЫ + РОЖЬ

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

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

Проконсультируйтесь с вашим врачом перед использованием ПОЛЛИНЕКС ТРАВЫ + РОЖЬ, 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 мембранных 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;

- ингибиторыmonoаминоксидазы (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.

Вакцинации

Если вы собираетесь проходить какую-либо вакцинацию (например, против гриппа), необходимо сделать перерыв, по крайней мере, на одну неделю между последней инъекцией препарата ПОЛЛИНЕКС ТРАВЫ + РОЖЬ и днем прохождения другой вакцинации.

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

Сочетание препарата ПОЛЛИНЕКС ТРАВЫ + РОЖЬ 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 ТРАВЫ + РОЖЬ 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 ТРАВЫ + РОЖЬ

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.

**Начальное лечение препаратом
ПОЛЛИНЕКС ТРАВЫ + РОЖЬ**

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

Инъекции производятся с интервалами в 7–14
дней.

* Стандартизированные единицы

**Продолженное лечение- препаратом
ПОЛЛИНЕКС ТРАВЫ + РОЖЬ**

Три дозы по 2000 стандартизированных
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.

Использование для взрослых

ПОЛЛИНЕКС ТРАВЫ + РОЖЬ 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.

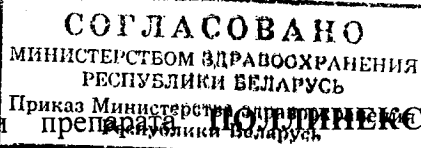
Если вы получили большую дозу ПОЛЛИНЕКС ТРАВЫ + РОЖЬ, чем было необходимо

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 ТРАВЫ + РОЖЬ

НД РБ

9208 - 2017



Приказ Министерства здравоохранения Республики Беларусь

Крайне важно, чтобы инъекции препарата **ПОЛЛИНЕКС ТРАВЫ + РОЖЬ** 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 ТРАВЫ + РОЖЬ

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.

Немедленно обратитесь 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
- чувство жжения
- чувства покалывания или онемения
- зудящие, покрасневшие и/или опухшие глаза, слезящиеся глаза
- покрасневшие глаза
- отекшие уши
- учащенное сердцебиение
- обмороки, сосудистый коллапс
- низкое артериальное давление
- головокружение
- повышенное артериальное давление

9208 - 2017

- сердечно-сосудистые расстройства
- гиперемия/«горячие приливы»
- бледная кожа
- астма, одышка, затрудненное дыхание
- раздражение горла
- хрипы
- заложенный нос
- кашель
- болевые ощущения в ротовой полости или горле
- насморк, чихание
- опухший язык
- диарея
- затруднения при глотании
- рвота
- тошнота
- боль в животе
- желудочно-кишечные расстройства
- ощущения отека, покалывания или онемения во рту
- 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
- общее чувство недомогания
- общая слабость
- лихорадка
- ощущение инородного тела
- дискомфорт в месте инъекции, например покраснение, ощущение тепла, отек, зуд, боль, выпирающие шишки (возможно, но не обязательно заполненные гноем), 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 ТРАВЫ + РОЖЬ

- 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.

СОГЛАСОВАНО
МИНИСТЕРСТВОМ ЗДРАВООХРАНЕНИЯ
РЕСПУБЛИКИ БЕЛАРУСЬ

- Не используйте данный препарат ~~после истечения 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 ТРАВЫ + РОЖЬ:

- Активными веществами являются очищенные экстракты аллергенов. ПОЛЛИНЕКС ТРАВЫ + РОЖЬ содержит равные части аллергоидов, то есть химически модифицированных аллергенов, взятых из пыльцы следующих пород трав:

- Рожь посевная	(<i>Secale cereale</i>)
- Лисохвост луговой	(<i>Alopecurus pratensis</i>)
- Гребневик обыкновенный	(<i>Cynosurus cristatus</i>)
- Ежа сборная	(<i>Dactylis glomerata</i>)
- Райграс многолетний английский	(<i>Lolium perenne</i>)
- Мятлик луговой	(<i>Poa pratensis</i>)
- Душистый колосок обыкновенный	(<i>Anthoxanthum odoratum</i>)
- Овсяница луговая	(<i>Festuca pratensis</i>)
- Полевица тонкая	(<i>Agrostis tenuis</i>)
- Тимофеевка луговая	(<i>Phleum pratense</i>)
- Костер	(<i>Bromus spp.</i>)
- Французский райграс высокий	(<i>Arrhenatherum elatius</i>)
- Бухарник шерстистый	(<i>Holcus lanatus</i>)

- Другие ингредиенты:

Л-тироzin
Фенол жидкий
Натрия хлорид
Глицерин
Динатрий фосфат додекагидрат
Натрия дигидрофосфата дигидрат
Вода для инъекций

Внешний вид препарата ПОЛЛИНЕКС ТРАВЫ + РОЖЬ и содержимое упаковки:
ПОЛЛИНЕКС ТРАВЫ + РОЖЬ представляет собой белую, непрозрачную супензию для инъекций.

ПОЛЛИНЕКС ТРАВЫ + РОЖЬ 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	1,0 мл

НД РБ

9208 - 2017

СОГЛАСОВАНО
МИНИСТЕРСТВОМ ЗДРАВООХРАНЕНИЯ
РЕСПУБЛИКИ БЕЛАРУСЬ

Содержимое флакона
Министерством здравоохранения
Республики Беларусь

Флакон № и цвет этикетки	Дозировка	Содержимое флакона (мл)
	(600 SU/ 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.

В продаже могут быть упаковки не всех объемов.

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

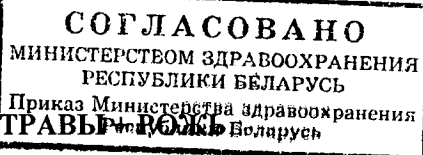
УСЛОВИЯ ОТПУСКА:

По рецепту

НД РБ

9208 - 2017

Режимы дозировки для препарата ПОЛЛИНЕКС



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)

Рекомендованн ая 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)			
0,5 (2000)			
0,5 (2000)			
0,5 (2000)			

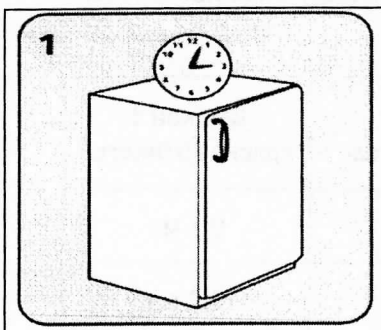
114 ГРД
9208 - 2017

Режим для определения объема впрыска для дозирования в слу
Чиновника предыдущим
в связи с побочными эффектами или превышением интервала между инъекциями (только при
использовании флаконов)

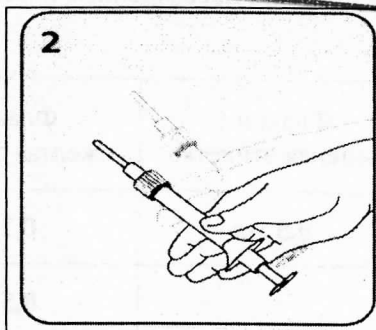
СОГЛАСОВАНО
МИНИСТЕРСТВОМ ЗДРАВООХРАНЕНИЯ
РЕСПУБЛИКИ БЕЛАРУСЬ
Чиновника предыдущим
Республики Беларусь

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

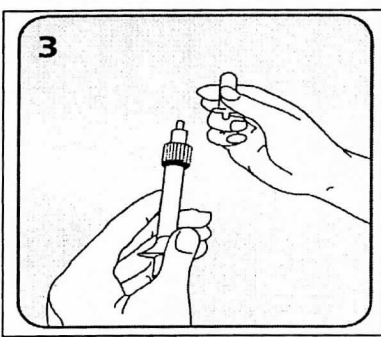
СОГЛАСОВАНО
МИНИСТЕРСТВОМ ЗДРАВООХРАНЕНИЯ
Республики Беларусь
Приказ Министерства здравоохранения
Республики Беларусь



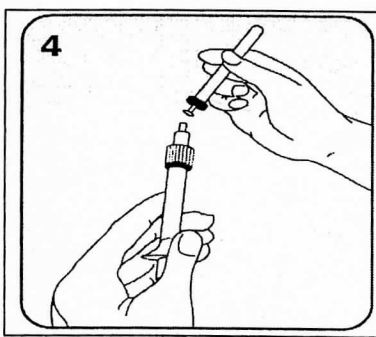
1. Нагрейте предварительно заполненный шприц до комнатной температуры.



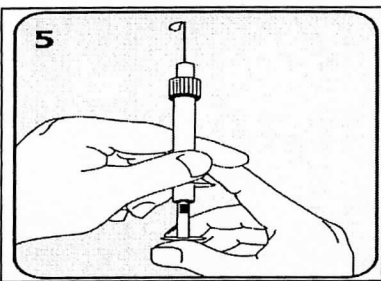
2. Энергично встряхивайте содержимое шприца на протяжении приблизительно 30 секунд.



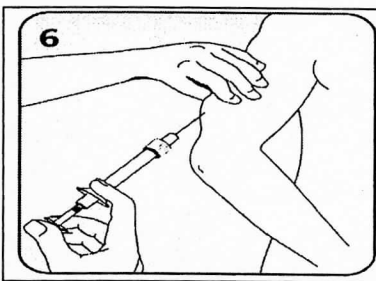
3. Аккуратно снимите защитную упаковку шприца.



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.

9208 - 2017

7

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.

СОГЛАСОВАНО
МИНИСТЕРСТВОМ ЗДРАВОСХРАНЕНИЯ
РЕСПУБЛИКИ БЕЛАРУСЬ
Приказ Министерства здравоохранения
Республики Беларусь