

## **Bijsluiter: informatie voor de patiënt**

### **Adtralza, 150 mg, oplossing voor injectie in een voorgevulde spuit** tralokinumab

▼ Dit geneesmiddel is onderworpen aan aanvullende monitoring. Daardoor kan snel nieuwe veiligheidsinformatie worden vastgesteld. U kunt hieraan bijdragen door melding te maken van alle bijwerkingen die u eventueel zou ervaren. Aan het einde van rubriek 4 leest u hoe u dat kunt doen.

#### **Lees goed de hele bijsluiter voordat u dit geneesmiddel gaat gebruiken want er staat belangrijke informatie in voor u.**

- Bewaar deze bijsluiter. Misschien heeft u hem later weer nodig.
- Heeft u nog vragen? Neem dan contact op met uw arts, apotheker of verpleegkundige.
- Geef dit geneesmiddel niet door aan anderen, want het is alleen aan u voorgeschreven. Het kan schadelijk zijn voor anderen, ook al hebben zij dezelfde klachten als u.
- Krijgt u last van een van de bijwerkingen die in rubriek 4 staan? Of krijgt u een bijwerking die niet in deze bijsluiter staat? Neem dan contact op met uw arts, apotheker of verpleegkundige.

#### **Inhoud van deze bijsluiter**

1. Wat is Adtralza en waarvoor wordt dit middel gebruikt?
2. Wanneer mag u dit middel niet gebruiken of moet u er extra voorzichtig mee zijn?
3. Hoe gebruikt u dit middel?
4. Mogelijke bijwerkingen
5. Hoe bewaart u dit middel?
6. Inhoud van de verpakking en overige informatie

#### **1. Wat is Adtralza en waarvoor wordt dit middel gebruikt?**

Adtralza bevat de werkzame stof tralokinumab.

Tralokinumab is een monoklonaal antilichaam (een soort eiwit) dat de werking van een eiwit genaamd IL-13 blokkeert. IL-13 speelt een belangrijke rol bij het veroorzaken van de symptomen van atopische dermatitis.

Adtralza wordt gebruikt voor de behandeling van volwassenen met matige tot ernstige atopische dermatitis, ook bekend als atopisch eczeem. Adtralza kan worden gebruikt in combinatie met geneesmiddelen voor eczeem die u op de huid aanbrengt, maar u kunt ook alleen Adtralza gebruiken.

Adtralza voor atopische dermatitis kan uw eczeem verbeteren en de daarmee verband houdende jeuk en pijnlijke huid verminderen.

#### **2. Wanneer mag u dit middel niet gebruiken of moet u er extra voorzichtig mee zijn?**

##### **Wanneer mag u dit middel niet gebruiken?**

- U bent allergisch voor tralokinumab of een van de stoffen in dit geneesmiddel. Deze stoffen kunt u vinden in rubriek 6.

Als u denkt dat u mogelijk allergisch bent, of als u dit niet zeker weet, neem dan contact op met uw arts, apotheker of verpleegkundige voordat u dit geneesmiddel gebruikt.

##### **Wanneer moet u extra voorzichtig zijn met dit middel?**

Neem contact op met uw arts, apotheker of verpleegkundige voordat u dit middel gebruikt.

### Allergische reacties

Zeer zelden kunnen geneesmiddelen allergische reacties (overgevoeligheidsreacties) en ernstige allergische reacties, anafylaxie genoemd, veroorzaken. Let op symptomen van deze reacties (zoals ademhalingsproblemen, zwelling van gezicht, mond en tong, flauwvallen, duizeligheid, licht gevoel in het hoofd (vanwege lage bloeddruk), galbulten, jeuk en huiduitslag) wanneer u Adtralza gebruikt. Als u tekenen van een allergische reactie krijgt, moet u onmiddellijk stoppen met Adtralza en het aan uw arts vertellen of meteen medische hulp inroepen. Deze symptomen staan beschreven onder het kopje 'Ernstige bijwerkingen' in rubriek 4.

### Parasieteninfectie in de darmen

Adtralza kan uw weerstand tegen door parasieten veroorzaakte infecties verlagen. Eventuele parasieteninfecties dienen te worden behandeld voorafgaand aan de behandeling met Adtralza. Vertel het uw arts als u last heeft van diarree, opgeblazen gevoel, maagklachten, vette ontlasting en uitdroging. Dit kan op een parasieteninfectie wijzen. Als u in een regio woont waar deze infecties vaak voorkomen of als u naar een dergelijke regio reist, moet u dit aan uw arts laten weten.

### Oogproblemen

Neem contact op met uw arts als u nieuwe oogproblemen heeft of als uw oogproblemen verslechteren, waaronder oogpijn en veranderingen in gezichtsvermogen.

### **Kinderen en jongeren tot 18 jaar**

Geef dit geneesmiddel niet aan kinderen en jongeren tot 18 jaar, omdat de veiligheid en werkzaamheid van Adtralza nog niet bekend zijn.

### **Gebruikt u nog andere geneesmiddelen?**

Gebruikt u naast Adtralza nog andere geneesmiddelen, heeft u dat kort geleden gedaan of bestaat de mogelijkheid dat u binnenkort andere geneesmiddelen gaat gebruiken?

- Vertel dat dan uw arts of apotheker.
- Vertel het uw arts of apotheker ook als u kort geleden bent gevaccineerd of nog gevaccineerd moet worden.

### **Zwangerschap, borstvoeding en vruchtbaarheid**

Bent u zwanger, denkt u zwanger te zijn, wilt u zwanger worden of geeft u borstvoeding? Neem dan contact op met uw arts voordat u dit geneesmiddel gebruikt. De effecten van Adtralza bij zwangere vrouwen zijn onbekend; het verdient daarom de voorkeur om het gebruik ervan tijdens de zwangerschap te vermijden tenzij uw arts u adviseert het middel te gebruiken.

Indien van toepassing, moet u samen met uw arts beslissen of u borstvoeding gaat geven of Adtralza gaat gebruiken. U mag niet kiezen voor allebei.

### **Rijvaardigheid en het gebruik van machines**

Het is niet waarschijnlijk dat Adtralza uw rijvaardigheid en uw vermogen om machines te bedienen doet afnemen.

### **Adtralza bevat natrium**

Dit middel bevat minder dan 1 mmol natrium (23 mg) per dosis van 150 mg, dat wil zeggen dat het in wezen 'natriumvrij' is.

## **3. Hoe gebruikt u dit middel?**

Gebruik dit geneesmiddel altijd precies zoals uw arts, apotheker of verpleegkundige u dat heeft verteld. Twijfelt u over het juiste gebruik? Neem dan contact op met uw arts, apotheker of verpleegkundige.

Elke voorgevulde spuit bevat 150 mg tralokinumab.

### **Hoeveel Adtralza wordt gegeven en hoelang moet u het gebruiken?**

- Uw arts beslist hoeveel Adtralza u nodig heeft en hoelang u het moet gebruiken.
- De aanbevolen eerste dosis is 600 mg (vier injecties van 150 mg), gevolgd door een dosis van 300 mg (twee injecties van 150 mg) die om de 2 weken wordt toegediend. Afhankelijk van hoe goed het geneesmiddel werkt, kan uw arts besluiten dat u elke 4 weken een dosis kunt krijgen.

Adtralza wordt gegeven via een injectie onder uw huid (dit wordt een subcutane injectie genoemd). U en uw arts kunnen samen beslissen of u Adtralza zelf kunt injecteren.

Injecteer Adtralza alleen zelf als u training van uw arts of verpleegkundige heeft ontvangen. Een zorgverlener kan u ook uw Adtralza-injectie geven na een passende training.

Schud de spuit niet.

Lees eerst de gebruiksaanwijzing door voordat u Adtralza injecteert.

### **Heeft u te veel van dit middel gebruikt?**

Als u te veel van dit geneesmiddel heeft gebruikt of als de dosis te vroeg is gegeven, moet u contact opnemen met uw arts, apotheker of verpleegkundige.

### **Bent u vergeten dit middel te gebruiken?**

Als u een dosis niet op het juiste tijdstip heeft geïnjecteerd, moet u Adtralza zo spoedig mogelijk alsnog injecteren. Daarna moet de volgende dosis weer op het normale geplande tijdstip worden geïnjecteerd.

### **Als u stopt met het gebruik van dit middel**

Stop niet met het gebruik van Adtralza zonder dit vooraf met uw arts te bespreken.

Heeft u nog andere vragen over het gebruik van dit geneesmiddel? Neem dan contact op met uw arts, apotheker of verpleegkundige.

## **4. Mogelijke bijwerkingen**

Zoals elk geneesmiddel kan ook dit geneesmiddel bijwerkingen hebben, al krijgt niet iedereen daarmee te maken.

Adtralza kan ernstige bijwerkingen veroorzaken, waaronder allergische reacties (overgevoeligheidsreacties) zoals anafylaxie; tot de symptomen behoren:

- ademhalingsproblemen
- zwelling van gezicht, mond en tong
- flauwvallen, duizeligheid, licht gevoel in het hoofd (lage bloeddruk)
- galbulten
- jeuk
- huiduitslag

Als u tekenen van een allergische reactie bemerkt, moet u onmiddellijk stoppen met Adtralza en dit aan uw arts vertellen of meteen medische hulp inroepen.

### Andere bijwerkingen

**Zeer vaak** (komen voor bij meer dan 1 op de 10 gebruikers)

- infecties van de bovenste luchtwegen (bijv. verkoudheid en zere keel)

**Vaak** (komen voor bij minder dan 1 op de 10 gebruikers)

- rode ogen en jeuk
- ooginfectie

- reacties op de injectieplaats (bijv. roodheid, zwelling)

**Soms** (komen voor bij minder dan 1 op de 100 gebruikers)

- oogontsteking waardoor oogpijn of verminderd gezichtsvermogen kunnen ontstaan

### **Het melden van bijwerkingen**

Krijgt u last van bijwerkingen, neem dan contact op met uw arts, apotheker of verpleegkundige. Dit geldt ook voor mogelijke bijwerkingen die niet in deze bijsluiter staan. U kunt bijwerkingen ook rechtstreeks melden via het nationale meldsysteem zoals vermeld in [aanhangsel V](#). Door bijwerkingen te melden, kunt u ons helpen meer informatie te verkrijgen over de veiligheid van dit geneesmiddel.

## **5. Hoe bewaart u dit middel?**

Buiten het zicht en bereik van kinderen houden.

Gebruik dit geneesmiddel niet meer na de uiterste houdbaarheidsdatum. Die vindt u op het etiket en de doos na EXP. Daar staat een maand en een jaar. De laatste dag van die maand is de uiterste houdbaarheidsdatum.

Bewaren in de oorspronkelijke verpakking ter bescherming tegen licht.

Bewaren in de koelkast (2 °C – 8 °C). Niet in de vriezer bewaren.

Indien nodig, kan Adtralza in de oorspronkelijke verpakking gedurende maximaal 14 dagen bij kamertemperatuur (maximaal 25 °C) worden bewaard. Bewaren beneden 25 °C. Gooi Adtralza weg als deze langer dan 14 dagen bij kamertemperatuur is bewaard.

Als u de doos permanent uit de koelkast moet verwijderen, noteert u de verwijderingsdatum op de verpakking en gebruikt u Adtralza binnen 14 dagen. Adtralza mag gedurende deze periode niet opnieuw in de koelkast worden bewaard.

Gebruik dit geneesmiddel niet als u merkt dat het troebel of verkleurd is of deeltjes bevat. Spoel geneesmiddelen niet door de gootsteen of de WC en gooi ze niet in de vuilnisbak. Vraag uw arts, apotheker of verpleegkundige wat u met geneesmiddelen moet doen die u niet meer gebruikt. Als u geneesmiddelen op de juiste manier afvoert worden ze op een verantwoorde manier vernietigd en komen ze niet in het milieu terecht.

## **6. Inhoud van de verpakking en overige informatie**

### **Welke stoffen zitten er in dit middel?**

- De werkzame stof in dit middel is tralokinumab.
- Elke voorgevulde spuit bevat 150 mg tralokinumab in 1 ml oplossing voor injectie.
- De andere stoffen in dit middel zijn natriumacetaat trihydraat (E262), azijnzuur (E260), natriumchloride, polysorbaat 80 (E433) en water voor injecties.

### **Hoe ziet Adtralza eruit en hoeveel zit er in een verpakking?**

Adtralza is een heldere tot opaalachtige, kleurloze tot lichtgele oplossing, die in een voorgevulde glazen spuit met een naaldbeschermer wordt geleverd.

Adtralza is verkrijgbaar in eenheidsverpakkingen met 2 voorgevulde spuiten of in multiverpakkingen met 4 (2 verpakkingen van 2) of 12 (6 verpakkingen van 2) voorgevulde spuiten.

Niet alle genoemde verpakkingsgrootten worden in de handel gebracht.

## Houder van de vergunning voor het in de handel brengen en fabrikant

LEO Pharma A/S  
Industriparken 55  
DK-2750 Ballerup  
Denemarken

Neem voor alle informatie over dit geneesmiddel contact op met de lokale vertegenwoordiger van de houder van de vergunning voor het in de handel brengen:

### **België/Belgique/Belgien**

LEO Pharma N.V./S.A  
Tél/Tel: +32 3 740 7868

### **Lietuva**

LEO Pharma A/S  
Tel: +45 44 94 58 88

### **България**

Borola Ltd  
Тел.: +359 2 9156 136

### **Luxembourg/Luxemburg**

LEO Pharma N.V./S.A  
Tél/Tel: +32 3 740 7868

### **Česká republika**

LEO Pharma s.r.o.  
Tel: +420 225 992 272

### **Magyarország**

LEO Pharma  
Tel: +36 1 888 0525

### **Danmark**

LEO Pharma AB  
Tlf: +45 70 22 49 11

### **Malta**

E.J. Busuttill Ltd  
Tel: +356 2144 7184

### **Deutschland**

LEO Pharma GmbH  
Tel: +49 6102 2010

### **Nederland**

LEO Pharma B.V.  
Tel: +31 205104141

### **Eesti**

LEO Pharma A/S  
Tel: +45 44 94 58 88

### **Norge**

LEO Pharma AS  
Tlf: +47 22514900

### **Ελλάδα**

LEO Pharmaceutical Hellas S.A.  
Τηλ: +30 210 68 34322

### **Österreich**

LEO Pharma GmbH  
Tel: +43 1 503 6979

### **España**

Laboratorios LEO Pharma, S.A.  
Tel: +34 93 221 3366

### **Polska**

LEO Pharma Sp. z o.o.  
Tel.: +48 22 244 18 40

### **France**

Laboratoires LEO  
Tél: +33 1 3014 4000

### **Portugal**

LEO Farmacêuticos Lda.  
Tel: +351 21 711 0760

### **Hrvatska**

Remedia d.o.o  
Tel: +385 1 3778 770

### **România**

LEO Pharma Romania  
Tel: +40 213121963

### **Ireland**

LEO Laboratories Ltd  
Tel: +353 (0) 1 490 8924

### **Slovenija**

PHARMAGAN d.o.o.  
Tel: +386 4 2366 700

### **Ísland**

Vistor hf.  
Sími: +354 535 7000

### **Slovenská republika**

LEO Pharma s.r.o.  
Tel: +421 2 5939 6236

**Italia**

LEO Pharma S.p.A  
Tel: +39 06 52625500

**Κύπρος**

The Star Medicines Importers Co. Ltd.  
Τηλ: +357 2537 1056

**Latvija**

LEO Pharma A/S  
Tel: +45 44 94 58 88

**Suomi/Finland**

LEO Pharma Oy  
Puh/Tel: +358 20 721 8440

**Sverige**

LEO Pharma AB  
Tel: +46 40 3522 00

**United Kingdom (Northern Ireland)**

LEO Laboratories Ltd  
Tel: +44 (0) 1844 347333

**Deze bijsluiter is voor het laatst goedgekeurd in**

Meer informatie over dit geneesmiddel is beschikbaar op de website van het Europees Geneesmiddelenbureau: <http://www.ema.europa.eu>.

**De gebruiksaanwijzing met informatie over hoe Adtralza moet worden geïnjecteerd, staat op de ommezijde van deze bijsluiter.**

**Gebruiksaanwijzing**  
**Adtralza**  
**tralokinumab**  
**Oplossing voor injectie in voorgevulde spuit**

Lees deze instructies voordat u de Adtralza voorgevulde spuiten voor de eerste keer gebruikt en telkens wanneer u een nieuwe verpakking gebruikt. De bijsluiter kan nieuwe informatie bevatten. Ook moet u met uw zorgverlener spreken over uw medische toestand of uw behandeling.

Bewaar deze gebruiksaanwijzing, zodat u deze opnieuw kunt doorlezen, indien nodig.

**Elke voorgevulde spuit bevat 150 mg tralokinumab.**

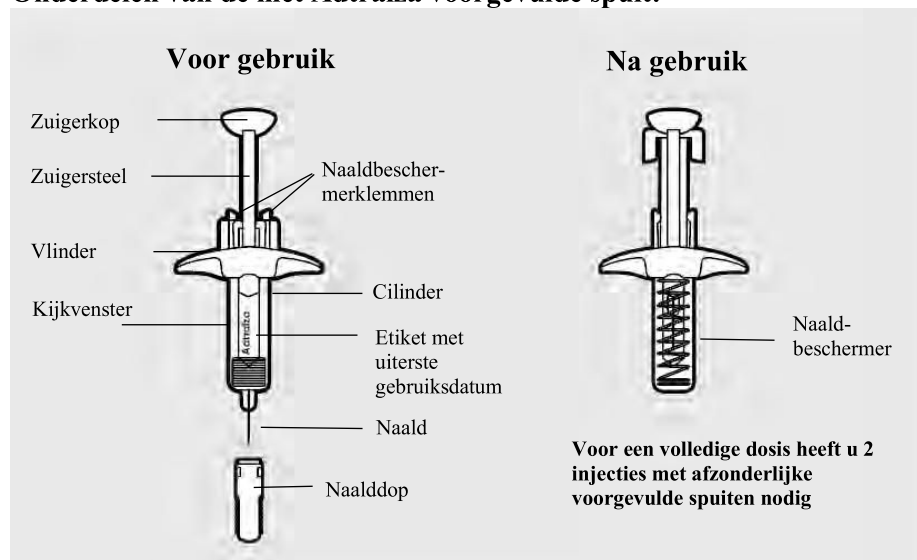
**De met Adtralza voorgevulde spuiten zijn uitsluitend bedoeld voor eenmalig gebruik.**

### **BELANGRIJKE INFORMATIE**

Belangrijke informatie die u moet weten voordat u Adtralza gaat injecteren

- Voordat u Adtralza voor het eerst gaat injecteren, zal uw professionele zorgverlener u laten zien hoe u Adtralza voorbereidt en injecteert met behulp van de voorgevulde spuiten.
- U mag Adtralza **niet** injecteren voordat men u heeft laten zien hoe het middel op de juiste manier wordt geïnjecteerd.
- Neem contact op met uw professionele zorgverlener als u vragen heeft over de juiste manier waarop Adtralza moet worden geïnjecteerd.
- **Voor een volledige dosis heeft u 2 Adtralza-injecties (1 set injecties) nodig. Het is raadzaam om voor elke nieuwe set injecties een andere injectieplaats te gebruiken.**
- De met Adtralza voorgevulde spuiten zijn voorzien van een naaldbeschermer die na afloop van de injectie automatisch de naald afdekt.
- **Verwijder** de naalddop pas vlak voordat u de injectie toedient.
- Uw voorgevulde Adtralza-spuiten mogen **niet** worden gedeeld of opnieuw worden gebruikt.

**Onderdelen van de met Adtralza voorgevulde spuit:**

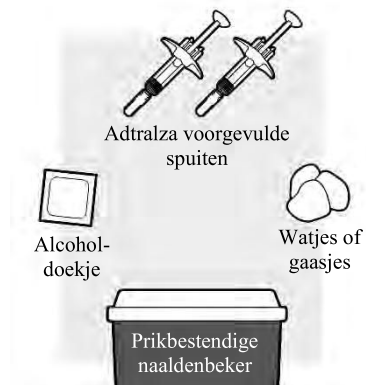


**Hoe bewaart u dit middel?**

- **Buiten het zicht en bereik van kinderen houden.**
- Bewaar Adtralza voorgevulde spuiten in de koelkast bij een temperatuur tussen 2 °C en 8 °C.
- Bewaar Adtralza voorgevulde spuiten in de oorspronkelijke verpakking en bescherm ze tegen licht totdat u ze gebruikt.
- Bewaar Adtralza voorgevulde spuiten **niet** in de vriezer. **Niet** gebruiken als ze bevroren zijn geweest.
- Adtralza kan in de oorspronkelijke verpakking gedurende maximaal 14 dagen bij kamertemperatuur tot 25 °C worden bewaard. Bij permanente verwijdering uit de koelkast

noteert u de verwijderingsdatum op de verpakking en gebruikt u Adtralza binnen 14 dagen.  
Gooi spuiten weg wanneer ze langer dan 14 dagen buiten de koelkast zijn bewaard.

### Stap 1: Adtralza-injectie voorbereiden



#### 1a: Verzamel alle benodigdheden voor uw injectie

Voor elke Adtralza-dosis heeft u het volgende nodig:

- Een schoon, vlak, goed verlicht oppervlak, zoals een tafel
- Adtralza-does met 2 Adtralza voorgevulde spuiten
- Een alcoholdoekje (niet meegeleverd)
- Schone gaasjes of watjes (niet meegeleverd)
- Een prikbestendige naaldenbeker (niet meegeleverd)



#### 1b: Haal de doos met Adtralza voorgevulde spuiten uit de koelkast

- **Controleer de uiterste gebruiksdatum (EXP) op de doos. Niet** gebruiken als de uiterste gebruiksdatum op de doos is verstreken.
- Controleer of de verzegeling van de Adtralza-does niet beschadigd is. Gebruik de Adtralza voorgevulde spuiten **niet** als de verzegeling van de doos verbroken is.

Gebruik de Adtralza voorgevulde spuiten **niet** als de spuiten langer dan 14 dagen bij kamertemperatuur zijn bewaard.

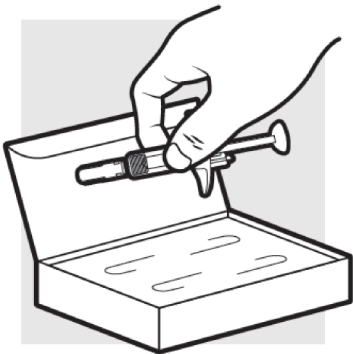




### 1c: Laat de Adtralza voorgevulde spuiten op kamertemperatuur komen

Zet de Adtralza-doos op het vlakke oppervlak en wacht 30 minuten voordat u Adtralza injecteert om de voorgevulde spuiten op kamertemperatuur (20 °C tot 25 °C) te laten komen. Dit zorgt voor meer comfort bij de injectie van Adtralza.

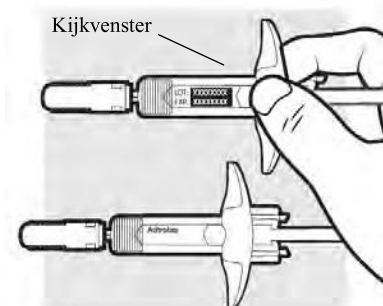
- Verwarm de voorgevulde spuiten **niet**, op geen enkele manier.
- Schud de spuiten **niet**.
- Verwijder de naalddop **niet** voordat u stap 3 heeft bereikt en het geneesmiddel gaat injecteren.
- Plaats de spuiten **niet** terug in de koelkast nadat deze op kamertemperatuur zijn gekomen.



### 1d: Haal de Adtralza voorgevulde spuiten uit de doos

Verwijder de 2 Adtralza voorgevulde spuiten een voor een uit de doos, waarbij u de cilinder (niet de zuigersteel) van de Adtralza voorgevulde spuiten vastpakt.

- Raak de naaldbeschermerklemmen **niet** aan om te voorkomen dat de naaldbeschermer te vroeg wordt geactiveerd.
- Verwijder de naalddop **niet** voordat u stap 3 heeft bereikt en het geneesmiddel gaat injecteren.



### 1e: Inspecteer de 2 Adtralza voorgevulde spuiten

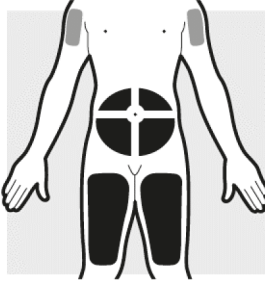
- Controleer of op de etiketten de correcte naam van het middel, namelijk Adtralza, staat.
- Controleer de uiterste gebruiksdatum op de spuiten.
- Controleer het geneesmiddel door de kijkvensters. Het geneesmiddel moet helder tot opaalachtig, kleurloos tot lichtgeel zijn.
- Gebruik de Adtralza voorgevulde spuiten niet als:
  - de uiterste gebruiksdatum op de spuiten is verstreken;

- het geneesmiddel troebel of verkleurd is of deeltjes bevat;
- de voorgevulde spuiten zichtbaar beschadigd of gevallen zijn.

Als u de spuiten niet kunt gebruiken, moeten ze in een naaldenbeker worden weggegooid en moeten nieuwe spuiten worden gebruikt.

- U ziet wellicht kleine luchtbelletjes in de vloeistof. Dat is normaal. U hoeft hier niets mee te doen.

## Stap 2: De injectieplaats kiezen en voorbereiden



- Injectie alleen door zorgverlener
- Zelf-injectie of injectie door zorgverlener

### 2a: Kies de injectieplaats

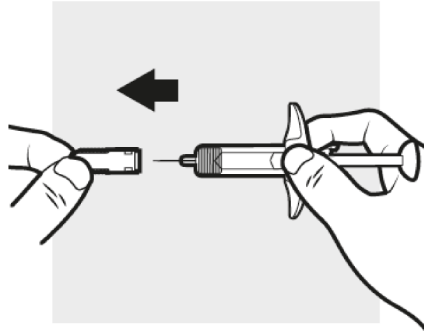
- U kunt het geneesmiddel injecteren in:
  - uw onderbuik (buik);
  - uw dij;
  - uw bovenarm. Voor injecties in uw bovenarm heeft u de hulp van een zorgverlener nodig die u deze injecties geeft.
- Injecteer **niet** op plaatsen waar de huid gevoelig, gekneusd, schilferig, beschadigd of hard is, littekens heeft of bedekt is met eczeem.
- Injecteer **niet** in het gebied van 5 cm rondom uw navel.



### 2b: Was uw handen en bereid uw huid voor

- Was uw handen met water en zeep.
- Reinig de injectieplaats voor de 2 injecties met een alcoholdoekje dat u in een cirkelvormige beweging ronddraait.
  - Laat de plaats helemaal drogen.
  - Raak de gereinigde plaats **niet** aan voordat u de injectie toedient.

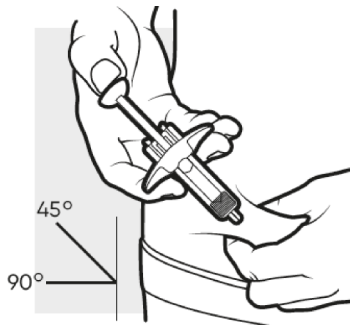
### Stap 3: Adtralza injecteren



#### 3a: Verwijder de Adtralza-naalddop

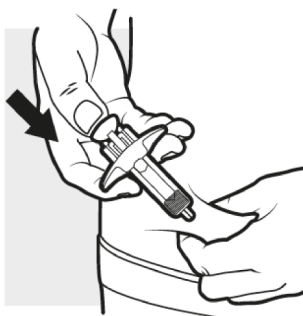
Houd de voorgevulde Adtralza-spuit met de ene hand vast, trek de naalddop met uw andere hand er in een rechte beweging af en gooi deze in de naaldenbeker.

- Probeer **niet de dop weer op de voorgevulde Adtralza-spuiten aan te brengen**.
- Houd de zuigersteel of zuigerkop **niet** vast terwijl u de naalddop verwijdert.
- Wellicht ziet u een druppel vloeistof aan het uiteinde van de naald. Dat is normaal.
- Raak de naald **niet** aan en raak daarmee geen oppervlak aan.



#### 3b: Steek de naald in de huid

Neem op de gereinigde injectieplaats met uw ene hand voorzichtig een huidplooi tussen duim en wijsvinger en houd deze vast. Steek de naald met de andere hand helemaal in uw huid in een hoek van 45-90°.



#### 3c: Injecteer het geneesmiddel

Gebruik uw duim om de zuigerkop helemaal omlaag te duwen. Het geneesmiddel is volledig geïnjecteerd als u de zuigerkop niet verder omlaag kunt duwen.



### 3d: Laat los en verwijder

Haal uw duim van de zuigerkop. De naald zal automatisch terugspringen in de spuitcilinder en vastklikken.

- Houd een droog watje of gaasje enkele seconden op de injectieplaats. Wrijf niet over de injectieplaats. Dek de injectieplaats, indien nodig, af met een kleine pleister.
- Op de injectieplaats kan een kleine hoeveelheid bloed of vloeistof aanwezig zijn. Dat is normaal.

Gooi de gebruikte Adtralza voorgevulde spuit weg in de naaldenbeker. **Zie stap 5 'Adtralza afvoeren'.**

### Stap 4: De tweede spuit injecteren



**Voor een volledige dosis moet u een tweede injectie toedienen. Pak een nieuwe Adtralza voorgevulde spuit en herhaal stap 3 en 5.**

### Let op

Zorg dat u uw **tweede injectie** ongeveer op dezelfde plaats op uw lichaam toedient, maar ten minste op 3 cm afstand van de eerste injectieplaats.

### Stap 5: Adtralza afvoeren



- Gooi de gebruikte Adtralza voorgevulde spuit meteen na gebruik in een naaldenbeker.
  - Gooi de Adtralza voorgevulde spuit **niet** in de afvalbak.
- Als u geen naaldenbeker heeft, kunt u een prullenbak gebruiken die:
  - gemaakt is van sterk kunststof;

- met een goed sluitend, prikbestendig deksel kan worden gesloten, zonder dat de naalden eruit kunnen vallen;
- tijdens het gebruik rechtop staat en stabiel is;
- lekdicht is;
- is voorzien van een passend etiket met waarschuwing voor gevaarlijk afval.
- Wanneer de naaldenbeker bijna vol is, moet u de lokale richtlijnen opvolgen voor de juiste afvoer van uw naaldenbeker.
- De naaldenbeker **niet** hergebruiken.