

ULOTKA DLA PACJENTA

Ulotka dołączona do opakowania: informacja dla pacjenta

Zilbrysq 16,6 mg roztwór do wstrzykiwań we wstrzykiwaczu
Zilbrysq 23 mg roztwór do wstrzykiwań we wstrzykiwaczu
Zilbrysq 32,4 mg roztwór do wstrzykiwań we wstrzykiwaczu
zilukoplan

▼ Niniejszy produkt leczniczy będzie dodatkowo monitorowany. Umożliwi to szybkie zidentyfikowanie nowych informacji o bezpieczeństwie. Użytkownik leku też może w tym pomóc, zgłaszając wszelkie działania niepożądane, które wystąpiły po zastosowaniu leku. Aby dowiedzieć się, jak zgłaszać działania niepożądane – patrz punkt 4.

Należy uważnie zapoznać się z treścią ulotki przed zastosowaniem leku, ponieważ zawiera ona informacje ważne dla pacjenta.

- Należy zachować tę ulotkę, aby w razie potrzeby móc ją ponownie przeczytać.
- W razie jakichkolwiek wątpliwości należy zwrócić się do lekarza, farmaceuty lub pielęgniarki.
- Lek ten przepisano ściśle określonej osobie. Nie należy go przekazywać innym. Lek może zaszkodzić innej osobie, nawet jeśli objawy jej choroby są takie same.
- Jeśli u pacjenta wystąpią jakiegokolwiek objawy niepożądane, należy powiedzieć o tym lekarzowi, farmaceucie lub pielęgniarce. Patrz punkt 4.

Spis treści ulotki

1. Co to jest lek Zilbrysq i w jakim celu się go stosuje
2. Informacje ważne przed zastosowaniem leku Zilbrysq
3. Jak stosować lek Zilbrysq
4. Możliwe działania niepożądane
5. Jak przechowywać lek Zilbrysq
6. Zawartość opakowania i inne informacje

1. Co to jest lek Zilbrysq i w jakim celu się go stosuje

Lek Zilbrysq zawiera substancję czynną zilukoplan. Zilukoplan wiąże się w organizmie z białkiem, znanym jako białko C5 układu dopełniacza, które jest częścią układu odpornościowego (naturalnej obrony organizmu). Blokując to białko, zilukoplan powstrzymuje układ odpornościowy organizmu przed atakowaniem i niszczeniem połączeń pomiędzy nerwami i mięśniami, łagodząc tym samym objawy choroby.

Lek Zilbrysq jest stosowany wraz ze standardową terapią w leczeniu dorosłych pacjentów z miastenią uogólnioną (gMG), chorobą autoimmunologiczną powodującą osłabienie mięśni. Stosuje się go u osób dorosłych, których układ odpornościowy wytwarza przeciwciała przeciw białku o nazwie receptor acetylocholino, które znajduje się w komórkach mięśni. Mięśnie pacjentów z gMG mogą być atakowane przez układ odpornościowy i ulegać uszkodzeniu w wyniku takich ataków, co może prowadzić do głębokiego osłabienia mięśni, upośledzenia ruchowego, duszności, skrajnego zmęczenia, trudności w połykaniu i znacznego upośledzenia czynności życia codziennego.

Lek Zilbrysq może zmniejszać nasilenie objawów choroby i poprawiać jakość życia.

2. Informacje ważne przed zastosowaniem leku Zilbrysq

Kiedy nie stosować leku Zilbrysq

- jeśli pacjent ma uczulenie na zylukoplan lub którykolwiek z pozostałych składników tego leku (wymienionych w punkcie 6);
- jeśli pacjent nie został zaszczepiony przeciwko zakażeniu meningokokowemu. Patrz punkt „Ostrzeżenia i środki ostrożności”;
- jeśli u pacjenta występuje zakażenie meningokokowe.

Ostrzeżenia i środki ostrożności

Ostrzeżenie dotyczące zakażeń meningokokowych i innych zakażeń *Neisseria*

Lek Zilbrysq hamuje naturalną obronę organizmu przed zakażeniami, dlatego jego stosowanie może zwiększać ryzyko zakażeń wywoływanych przez *Neisseria meningitidis*, takich jak zakażenie meningokokowe (ciężkie zakażenie opon mózgowo-rdzeniowych i rdzenia kręgowego i (lub) zakażenie krwi), a także innych zakażeń wywoływanych przez bakterie z grupy *Neisseria* takich jak rzeżączka.

Przed przyjęciem leku Zilbrysq należy skonsultować się z lekarzem, aby upewnić się, że pacjent otrzymał szczepionkę przeciwko *Neisseria meningitidis*, drobnoustrojowi wywołującemu zakażenie meningokokowe, co najmniej na 2 tygodnie przed rozpoczęciem terapii. Jeżeli pacjent nie może zostać zaszczepiony w okresie 2 tygodni przed rozpoczęciem terapii, lekarz przepisze mu antybiotyki w celu zmniejszenia ryzyka zakażenia w ciągu 2 tygodni po przyjęciu pierwszej dawki szczepionki. Należy upewnić się, że szczepienia przeciw meningokokom pozostają aktualne. Należy pamiętać, że szczepienie nie zawsze zapobiega tego typu infekcjom.

W przypadku ryzyka wystąpienia rzeżączki (zakażenia bakteryjnego przenoszonego drogą płciową) przed zastosowaniem tego leku należy zasięgnąć porady lekarza.

Objawy zakażenia meningokokowego

Ze względu na konieczność szybkiego identyfikowania i leczenia zakażeń meningokokowych u pacjentów przyjmujących lek Zilbrysq pacjent otrzyma kartę do noszenia przy sobie przez cały czas, wymieniającą określone objawy przedmiotowe i podmiotowe możliwego zakażenia meningokokowego. Zawiera ona także informacje dla fachowego personelu medycznego, który może nie posiadać wiedzy w zakresie stosowania leku Zilbrysq. Ta karta to: „Karta pacjenta”. Pacjent otrzyma również przewodnik dla pacjenta/opiekuna, który zawiera dodatkowe informacje na temat leku Zilbrysq.

W przypadku wystąpienia któregośkolwiek z poniższych objawów należy natychmiast poinformować lekarza:

- ból głowy z dodatkowymi objawami, takimi jak nudności (mdłości), wymioty, gorączka i sztywność karku lub pleców;
- gorączka z wysypką lub bez;
- wrażliwość oczu na światło;
- dezorientacja/senność;
- ból mięśni z objawami grypopodobnymi.

Leczenie zakażenia meningokokowego podczas podróży

Jeśli pacjent podróżuje w regionie, w którym nie może skontaktować się ze swoim lekarzem lub nie będzie mógł tymczasowo otrzymać leczenia, lekarz może przepisać antybiotyk przeciwko *Neisseria meningitidis*, który pacjent będzie mógł zabrać ze sobą. W przypadku wystąpienia któregośkolwiek z objawów opisanych powyżej należy przyjąć antybiotyk zgodnie z zaleceniami. Należy pamiętać, że należy jak najszybciej zgłosić się do lekarza, nawet jeśli po przyjęciu antybiotykoterapii pacjent poczuje się lepiej.

Dzieci i młodzież

Nie należy podawać tego leku dzieciom w wieku poniżej 18 lat; leku Zilbrysq nie badano w tej grupie wiekowej.

Lek Zilbrysq a inne leki

Należy powiedzieć lekarzowi lub farmaceucie o wszystkich lekach stosowanych przez pacjenta obecnie lub ostatnio, a także o lekach, które pacjent planuje stosować.

Ciąża, karmienie piersią i wpływ na płodność

Jeśli pacjentka jest w ciąży lub karmi piersią, przypuszcza że może być w ciąży lub gdy planuje mieć dziecko, powinna skonsultować się z lekarzem lub farmaceutą przed zastosowaniem tego leku.

Istnieją wątpliwości dotyczące wpływu leku Zilbrysq na płód, dlatego nie należy stosować tego leku, jeśli pacjentka jest w ciąży lub podejrzewa, że może być w ciąży, chyba że zaleci to wyraźnie lekarz.

Nie wiadomo, czy lek Zilbrysq przenika do mleka ludzkiego. Może istnieć zagrożenie dla noworodków/dzieci.

Należy zdecydować o przerwaniu karmienia piersią lub przerwaniu stosowania leku Zilbrysq, biorąc pod uwagę korzyści z karmienia piersią dla dziecka oraz korzyści z leczenia dla kobiety.

Prowadzenie pojazdów i obsługiwanie maszyn

Lek Zilbrysq prawdopodobnie nie wpływa na zdolność prowadzenia pojazdów i obsługiwanie maszyn.

Lek Zilbrysq zawiera sód

Ten lek zawiera mniej niż 1 mmol (23 mg) sodu na wstrzykiwacz półautomatyczny napęczniony, to znaczy lek uznaje się za „wolny od sodu”.

3. Jak stosować lek Zilbrysq

Co najmniej 2 tygodnie przed rozpoczęciem stosowania leku Zilbrysq lekarz poda pacjentowi szczepionkę przeciwko zakażeniu meningokokowemu, jeśli nie została ona wcześniej podana lub jeśli szczepienie straciło ważność. Jeśli pacjent nie może zostać zaszczepiony co najmniej 2 tygodnie przed rozpoczęciem stosowania leku Zilbrysq, lekarz przepisze antybiotyki w celu zmniejszenia ryzyka zakażenia w ciągu 2 tygodni po przyjęciu pierwszej dawki szczepionki.

Przed rozpoczęciem leczenia, jeśli konieczne jest podanie innych szczepionek, należy to omówić z lekarzem prowadzącym.

Po odpowiednim przeszkoleniu, lekarz może zezwolić pacjentowi na samodzielne wykonywanie wstrzyknięć leku Zilbrysq. Ten lek należy zawsze stosować zgodnie z zaleceniami lekarza. W razie wątpliwości należy zwrócić się do lekarza.

Otrzymywana dawka będzie uzależniona od masy ciała pacjenta. Należy zawsze podawać dawkę dobową mniej więcej o tej samej porze dnia.

W poniższej tabeli przedstawiono całkowitą dawkę dobową leku Zilbrysq w zależności od masy ciała pacjenta:

Masa ciała	Dawka	Liczba wstrzykiwaczy półautomatycznych według koloru etykiety
< 56 kg	16,6 mg	1 (malinowa)
≥ 56 do < 77 kg	23 mg	1 (pomarańczowa)
≥ 77 kg	32,4 mg	1 (ciemnoniebieska)

Jak stosować lek Zilbrysq

Pacjent zdecyduje wspólnie z lekarzem lub pielęgniarką, czy może samodzielnie wykonywać wstrzyknięcia tego leku. Nie należy samodzielnie wstrzykiwać sobie leku, chyba że pacjent został przeszkolony przez osobę należącą do fachowego personelu medycznego. Inna osoba może również wykonać wstrzyknięcia po odpowiednim przeszkoleniu.

Lek Zilbrysq będzie podawany w postaci wstrzyknięcia podskórnego (wstrzyknięcia podawanego pod skórę) raz na dobę. Wstrzyknięcia można podawać w brzuch, przednią część uda lub tylną część ramienia. Wstrzyknięcia w tylną część ramienia powinny być podawane wyłącznie przez inną osobę. Należy zmieniać miejsce wstrzyknięcia i nie należy wykonywać wstrzyknięć w miejscach, w których skóra jest tkliwa, posiniaczona, zaczerwieniona albo stwardniała lub w miejscach występowania blizn lub rozstępów na skórze.

Ważne jest, aby zapoznać się z instrukcją użycia zamieszczoną na końcu ulotki dla pacjenta, w której znajdują się szczegółowe informacje na temat stosowania leku Zilbrysq.

Zastosowanie większej niż zalecana dawka leku Zilbrysq

W przypadku podejrzenia, że pacjent przypadkowo otrzymał większą dawkę leku Zilbrysq niż przepisana, należy skontaktować się z lekarzem w celu uzyskania porady.

Pominięcie zastosowania leku Zilbrysq

Jeżeli dawka nie została wstrzyknięta o zwykłej porze lub została pominięta, należy wstrzyknąć ją możliwie jak najszybciej, a następnie kontynuować podawanie leku o zwykłej porze następnego dnia. Nie podawać więcej niż jedną dawkę na dobę.

Przerwanie stosowania leku Zilbrysq

Tymczasowe lub trwałe przerwanie leczenia lekiem Zilbrysq może spowodować nawrót objawów. Przed odstawieniem leku Zilbrysq należy skonsultować się z lekarzem. Lekarz omówi z pacjentem możliwe działania niepożądane i zagrożenia. Lekarz może również chcieć dokładnie monitorować stan pacjenta.

W razie jakichkolwiek dalszych wątpliwości związanych ze stosowaniem tego leku należy zwrócić się do lekarza, farmaceuty lub pielęgniarki.

4. Możliwe działania niepożądane

Jak każdy lek, lek ten może powodować działania niepożądane, chociaż nie u każdego one wystąpią.

Bardzo często (mogą wystąpić u więcej niż 1 na 10 osób)

- reakcje w miejscu wstrzyknięcia, takie jak zasinienie, ból, swędzenie i powstanie grudek;
- zakażenia nosa i gardła.

Często (mogą występować u nie więcej niż 1 na 10 osób)

- biegunka;
- zwiększona aktywność enzymów trzustkowych (amylazy, lipazy) obserwowana w badaniach krwi;
- twardzina ograniczona (stan powodujący miejscowe przebarwienia i stwardnienia skóry).

Niezbyt często (mogą wystąpić u nie więcej niż 1 na 100 osób)

- zwiększona liczba eozynofili (rodzaju białych krwinek) obserwowana w badaniach krwi.

Zgłaszanie działań niepożądanych

Jeśli wystąpią jakiegokolwiek objawy niepożądane, w tym wszelkie objawy niepożądane niewymienione w tej ulotce, należy powiedzieć o tym lekarzowi, farmaceucie lub pielęgniarce. Działania niepożądane można zgłaszać bezpośrednio Departamentu Monitorowania Niepożądanych Działań Produktów

Lecniczych Urzędu Rejestracji Produktów Lekniczych, Wyrobów Medycznych i Produktów Biobójczych
Al. Jerozolimskie 181C
PL-02 222 Warszawa
Tel.: + 48 22 49 21 301
Faks: + 48 22 49 21 309
Strona internetowa: <https://smz.ezdrowie.gov.pl>.
Dzięki zgłaszaniu działań niepożądanych można będzie zgromadzić więcej informacji na temat bezpieczeństwa stosowania leku.

5. Jak przechowywać lek Zilbrysq

Lek należy przechowywać w miejscu niewidocznym i niedostępnym dla dzieci.

Nie stosować tego leku po upływie terminu ważności zamieszczonego na etykiecie wstrzykiwacza półautomatycznego napełnionego i pudełku tekturowym po terminie ważności „EXP”. Termin ważności oznacza ostatni dzień podanego miesiąca.

Przechowywać w lodówce (2°C - 8°C).

Nie zamrażać.

Przechowywać wstrzykiwacz półautomatyczny napełniony w opakowaniu zewnętrznym w celu ochrony przed światłem.

Wstrzykiwacz półautomatyczny napełniony z lekiem Zilbrysq można przechowywać w temperaturze pokojowej w oryginalnym opakowaniu zewnętrznym w temperaturze do 30°C tylko przez jeden okres trwający maksymalnie 3 miesiące. Po wyjęciu leku Zilbrysq z lodówki nie należy go umieszczać z powrotem w lodówce. Lek należy wyrzucić, jeśli nie zostanie zużyty w ciągu 3 miesięcy lub jeśli upłynął termin ważności, w zależności od tego, co nastąpi wcześniej.

Leków nie należy wyrzucać do kanalizacji ani domowych pojemników na odpadki. Należy zapytać farmaceutę, jak usunąć leki, których się już nie używa. Takie postępowanie pomoże chronić środowisko.

6. Zawartość opakowania i inne informacje

Co zawiera lek Zilbrysq

- Substancją czynną leku jest: zilukoplan.
- Pozostałe składniki to: sodu diwodorofosforan jednowodny, disodu fosforan bezwodny, sodu chlorek, woda do wstrzykiwań (patrz punkt 2, „Zilbrysq zawiera sól”).

Jak wygląda lek Zilbrysq i co zawiera opakowanie

Zilbrysq jest roztworem do wstrzykiwań (płyn do wstrzykiwań) we wstrzykiwaczu, przezroczystym lub lekko opalizującym i bezbarwnym, bez widocznych cząstek.

Zilbrysq 16,6 mg roztwór do wstrzykiwań we wstrzykiwaczu

Każdy wstrzykiwacz półautomatyczny napełniony z malinową etykietą zawiera zilukoplan sodowy odpowiadający 16,6 mg zilukoplanu w 0,416 ml.

Zilbrysq 23 mg roztwór do wstrzykiwań we wstrzykiwaczu

Każdy wstrzykiwacz półautomatyczny napełniony z pomarańczową etykietą zawiera zilukoplan sodowy odpowiadający 23 mg zilukoplanu w 0,574 ml.

Zilbrysq 32,4 mg roztwór do wstrzykiwań we wstrzykiwaczu

Każdy wstrzykiwacz półautomatyczny napełniony z ciemnoniebieską etykietą zawiera zilukoplan sodowy odpowiadający 32,4 mg zilukoplanu w 0,810 ml.

Opakowanie zawierające 7 lub 28 wstrzykiwaczy półautomatycznych napełnionych zawierających 16,6 mg, 23 mg i 32,4 mg roztworu do wstrzykiwań.

Nie wszystkie wielkości opakowań muszą znajdować się w obrocie.

Podmiot odpowiedzialny

UCB Pharma S.A., Allée de la Recherche 60, B-1070 Bruxelles, Belgia

Wytwórca

UCB Pharma S.A., Chemin du Foriest, B-1420 Braine-l'Alleud, Belgia.

W celu uzyskania bardziej szczegółowych informacji dotyczących tego leku należy zwrócić się do miejscowego przedstawiciela podmiotu odpowiedzialnego:

Polska

UCB Pharma Sp. z o.o. / VEDIM Sp. z o.o.

Tel: + 48 22 696 99 20

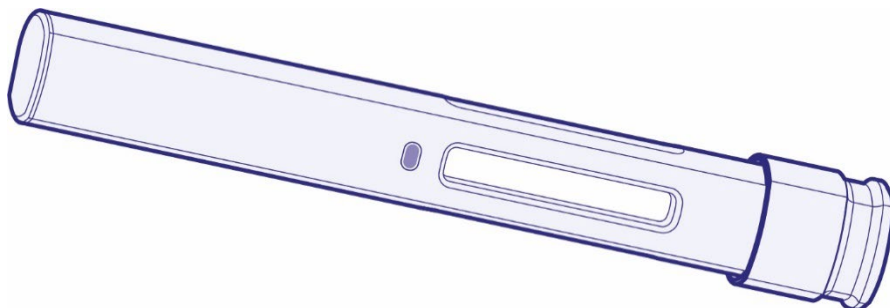
Data ostatniej aktualizacji ulotki: 07/2026

Inne źródła informacji

Szczegółowe informacje o tym leku znajdują się na stronie internetowej Europejskiej Agencji Leków <https://www.ema.europa.eu>. Znajdują się tam również linki do stron internetowych o chorobach rzadkich i sposobach leczenia.

Instrukcja użycia produktu Zilbrysq roztwór do wstrzykiwań we wstrzykiwaczu Jednorazowy wstrzykiwacz półautomatyczny napełniony

Przed zastosowaniem leku Zilbrysq należy przeczytać WSZYSTKIE poniższe instrukcje.



Zrozumienie działania wstrzykiwacza półautomatycznego napełnionego leku Zilbrysq

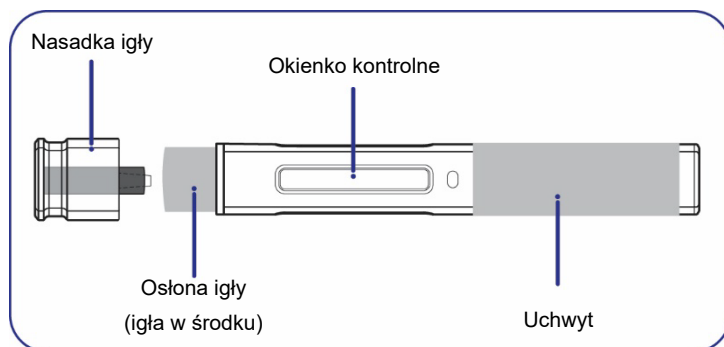
Należy przeczytać tę instrukcję obsługi przed użyciem wstrzykiwacza półautomatycznego napełnionego oraz za każdym razem, gdy otrzyma się nowe opakowanie. Mogą pojawić się nowe informacje.

Nie należy wykonywać wstrzyknięć sobie ani innym osobom, dopóki pacjent nie zostanie poinstruowany, jak prawidłowo wstrzykiwać lek Zilbrysq.

Ważne informacje, jakie pacjent powinien wiedzieć przed wstrzyknięciem leku Zilbrysq:

- Śledzić swoje codzienne leczenie za pomocą tygodniowego kalendarza leków na opakowaniu. Po wykonaniu wstrzyknięć należy odhaczyć odpowiednie pole dnia i zaznaczyć miejsce wstrzyknięcia na opakowaniu.
- **Nie** przyjmować ani nie używać, jeżeli opakowanie jest uszkodzone lub otwarte lub jeżeli plomba opakowania została zerwana.
- **Nie** używać, jeżeli upłynął termin ważności podany na opakowaniu lub etykiecie.
- **Nie** używać wstrzykiwacza półautomatycznego napełnionego, jeżeli został upuszczony lub wygląda na uszkodzony.
- **Nie** używać, jeżeli brakuje nasadki igły lub jest ona nieprawidłowo zamocowana.
- **Nie** używać, jeżeli lek jest mętny, odbarwiony lub zawiera cząstki stałe.
- **Nie** zdejmować nasadki igły ze wstrzykiwacza półautomatycznego napełnionego, dopóki pacjent nie będzie się gotowy na wstrzyknięcie.
- **Nie** używać, jeżeli roztwór kiedykolwiek został zamrożony (nawet w przypadku rozmrożenia).
- **Nie** udostępniać ani nie używać ponownie wstrzykiwacza półautomatycznego napełnionego. Wstrzykiwacz półautomatyczny napełniony jest przeznaczony wyłącznie do jednorazowego użytku.

Części wstrzykiwacza półautomatycznego napelnionego leku Zilbrysq (Rysunek A):



Rysunek A

Przygotowanie do wstrzyknięcia

Krok 1: Wyjęcie wstrzykiwacza półautomatycznego napelnionego i przygotowanie potrzebnych materiałów

Jeśli wstrzykiwacze półautomatyczne napelnione są przechowywane w lodówce:

- Wyjąć 1 wstrzykiwacz półautomatyczny napelniony z lodówki i umieścić pozostałe wstrzykiwacze półautomatyczne napelnione w pudełku tekturowym z powrotem w lodówce.
- Przed wykonaniem wstrzyknięcia leku Zilbrysq, pozostawić wstrzykiwacz półautomatyczny napelniony na czystej płaskiej powierzchni w temperaturze pokojowej na **30 do 45 minut**. Pomoże to zmniejszyć dyskomfort podczas wstrzykiwania.
- **Nie** ogrzewać wstrzykiwacza półautomatycznego napelnionego w żaden inny sposób (na przykład w kuchence mikrofalowej, w gorącej wodzie lub w bezpośrednim świetle słonecznym).

Jeśli wstrzykiwacze półautomatyczne napelnione są przechowywane w temperaturze pokojowej:

- Wyjąć 1 wstrzykiwacz półautomatyczny napelniony z opakowania. Po przechowywaniu w temperaturze pokojowej nie należy umieszczać pozostałych wstrzykiwaczy półautomatycznych napelnionych z pudełka tekturowego w lodówce.

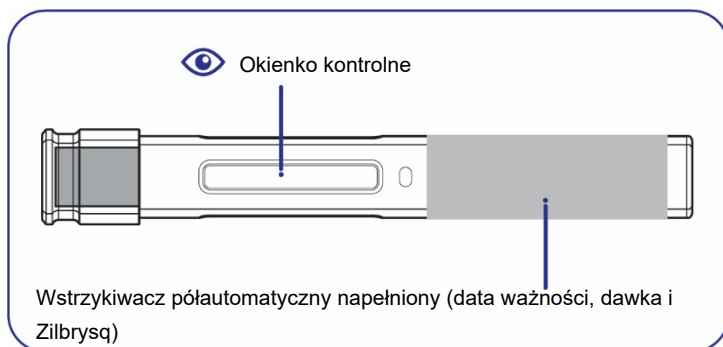
Umyć ręce wodą z mydłem i osuszyć je czystym ręcznikiem. Zebrać poniższe rzeczy na czystej, płaskiej powierzchni:

- 1 wstrzykiwacz półautomatyczny napelniony
 - 1 wacik nasączony alkoholem (brak w zestawie)
 - 1 czysty wacik bawełniany lub gazik (brak w zestawie)
 - 1 plaster samoprzylepny (brak w zestawie)
 - 1 pojemnik na ostre odpady medyczne lub pojemnik odporny na przebicie (brak w zestawie).
- Instrukcje dotyczące wyrzucania wstrzykiwacza półautomatycznego napelnionego znajdują się w kroku 8

Krok 2: Sprawdzenie wstrzykiwacza półautomatycznego napelnionego leku Zilbrysq (Rysunek B)

Zobacz także „Ważne informacje, które powinieneś wiedzieć przed wstrzyknięciem leku Zilbrysq”:

- Sprawdzić wstrzykiwacz półautomatyczny napełniony pod kątem uszkodzeń.
- Sprawdzić termin ważności i nazwę leku (Zilbrysq) na etykiecie wstrzykiwacza półautomatycznego napełnionego.
- Sprawdzić dawkę na etykiecie wstrzykiwacza półautomatycznego napełnionego i upewnić się, czy odpowiada dawce przepisanej leku. **Nie** stosować, jeśli dawka nie odpowiada dawce przepisanej leku.
- Sprawdzić lek przez okienko kontrolne. Lek powinien być przejrzysty lub prawie przejrzysty i bezbarwny. Obecność pęcherzyków powietrza jest zjawiskiem normalnym.

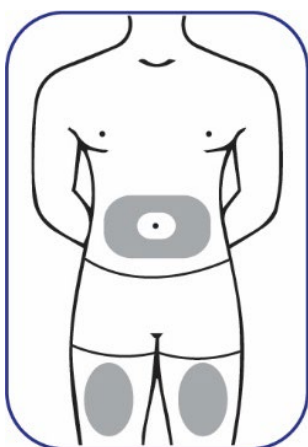


Rysunek B

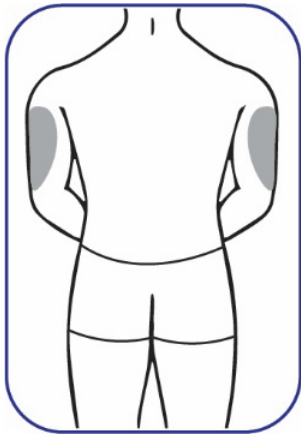
Krok 3: Wybór miejsca wstrzyknięcia

Wybrać miejsce wstrzyknięcia z następujących obszarów:

- Brzuch, z wyjątkiem obszaru 5 cm/2 cali wokół pępka (**Rysunek C**).
- Przednia część uda (**Rysunek C**).
- Tylna część ramienia (tylko jeśli wstrzyknięcie wykonuje inna osoba) (**Rysunek D**).



Rysunek C – Brzuch lub przednia część uda



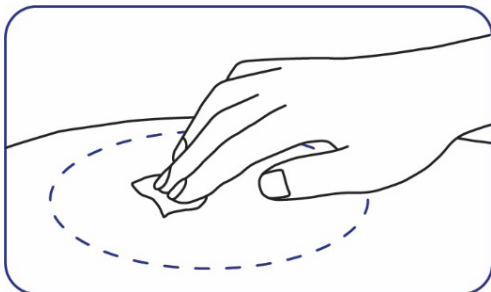
Rysunek D – Tylna część ramienia

Za każdym razem podając wstrzyknięcie należy wybrać inne miejsce. Jeśli pacjent chce użyć tego samego miejsca wstrzyknięcia, powinien upewnić się, że znajduje się ono w odległości co najmniej 2,5 cm/1 cala od ostatnio użytego miejsca.

- **Nie** wstrzykiwać leku Zilbrysq w miejsce, które jest zaczerwienione, tkliwe, zasinione, opuchnięte, stwardniałe, lub na którym znajdują się blizny lub rozstępy.

Krok 4: Oczyszczenie miejsca wstrzyknięcia

- Oczyszczyć miejsce wstrzyknięcia wacikiem nasączonym alkoholem (**Rysunek E**).
- Pozwolić, żeby skóra wyschła przez czas 10 sekund przed wstrzyknięciem.
- **Nie** dotykać ponownie miejsca wstrzyknięcia przed wstrzyknięciem.

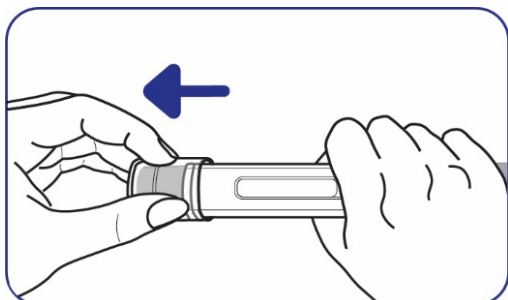


Rysunek E

Wstrzyknięcie leku

Krok 5: Zdjęcie nasadki z igły

Przytrzymać wstrzykiwacz półautomatyczny napełniony pewnie, trzymając go jedną ręką za uchwyt. Drugą ręką zdjąć nasadkę igły (od siebie) (**Rysunek F**).



Rysunek F

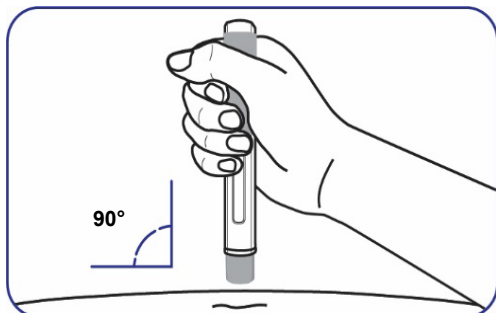
Wyrzucić nasadkę igły do domowego pojemnika na śmieci lub pojemnika na ostre odpady medyczne.

Chociaż nie widać końcówki igły, jest ona teraz odsłonięta.

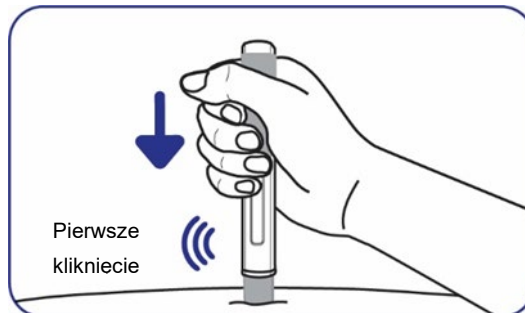
- **Nie** dotykać igły ani nie dopuścić do jej kontaktu z czymkolwiek.
- **Nie** dotykać osłony igły ani nie zakładać ponownie nasadki na igłę. Może to prowadzić do ukłucia igłą i spowodować zbyt wczesne uwolnienie leku z wstrzykiwacza półautomatycznego napełnionego lub uszkodzenia igły w środku.

Krok 6 – Wykonanie wstrzyknięcia leku Zilbrysq

Trzymać wstrzykiwacz półautomatyczny napełniony prosto pod kątem 90 stopni do oczyszczonego miejsca wstrzyknięcia (**Rysunek G**), a następnie mocno docisnąć go do skóry. Będzie słychać pierwsze kliknięcie. Wstrzyknięcie rozpocznie się po usłyszeniu kliknięcia (**Rysunek H**).



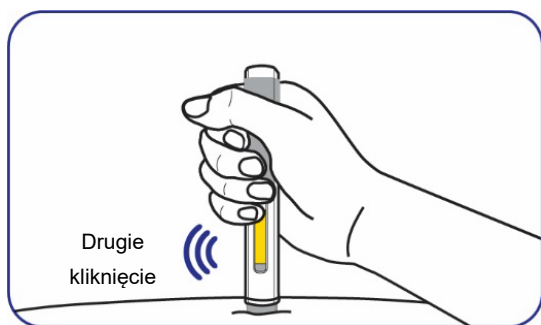
Rysunek G



Rysunek H

Nie odsuwać wstrzykiwacza półautomatycznego napełnionego od skóry podczas wstrzyknięcia.

Trzymać wstrzykiwacz półautomatyczny napełniony w miejscu i mocno dociskać do skóry do momentu usłyszenia drugiego kliknięcia. Drugie kliknięcie oznacza, że cały lek został wstrzyknięty i wstrzyknięcie leku Zilbrysq jest zakończone. Powinno być widać żółty wskaźnik wypełniający okienko kontrolne (**Rysunek I**).



Rysunek I

Krok 7: Wyjęcie wstrzykiwacza półautomatycznego napełnionego

- Wyjąć wstrzykiwacz półautomatyczny napełniony, ostrożnie unosząc go pionowo w górę od skóry. Osłonka igły automatycznie zakryje igłę. **Nie** dotykać igły. **Nie** pocierać miejsca wstrzyknięcia.
- **Ważne:** Jeśli po wyjęciu wstrzykiwacza półautomatycznego napełnionego okienko kontrolne nie zmieni koloru na żółty, może to oznaczać, że nie podano pełnej dawki. Należy natychmiast skontaktować się z fachowym personelem medycznym.

Krok 8: Wyrzucenie (usunięcie) zużytego wstrzykiwacza półautomatycznego napełnionego

Natychmiast wyrzucić (usunąć) zużyty wstrzykiwacz półautomatyczny napełniony do pojemnika na ostre odpady medyczne. **Nie** wyrzucać (usuwać) wstrzykiwacza półautomatycznego napełnionego do domowych pojemników na odpady.

Pojemnik na ostre odpady medyczne należy zawsze przechowywać w miejscu niedostępnym dla dzieci.

Krok 9: Ocena miejsca wstrzyknięcia

Przycisnąć czysty wacik bawełniany lub gazik do miejsca wstrzyknięcia i przytrzymać go przez 10 sekund. **Nie** przecierać miejsca wstrzyknięcia. Może wystąpić niewielkie krwawienie, jest to normalne. W razie potrzeby nakleić plaster samoprzylepny.