

Navodilo za uporabo

Kesimpta 20 mg raztopina za injiciranje v napolnjenem injekcijskem peresniku ofatumumab

▼ Za to zdravilo se izvaja dodatno spremljanje varnosti. Tako bodo hitreje na voljo nove informacije o njegovi varnosti. Tudi sami lahko k temu prispevate tako, da poročate o katerem koli neželenem učinku zdravila, ki bi se utegnil pojaviti pri vas. Glejte na koncu poglavja 4, kako poročati o neželenih učinkih.

Pred začetkom uporabe zdravila natančno preberite navodilo, ker vsebuje za vas pomembne podatke!

- Navodilo shranite. Morda ga boste želeli ponovno prebrati.
- Če imate dodatna vprašanja, se posvetujte z zdravnikom, farmacevtom ali medicinsko sestro.
- Zdravilo je bilo predpisano vam osebno in ga ne smete dajati drugim. Njim bi lahko celo škodovalo, čeprav imajo znake bolezni, podobne vašim.
- Če opazite kateri koli neželeni učinek, se posvetujte z zdravnikom, farmacevtom ali medicinsko sestro. Posvetujte se tudi, če opazite katere koli neželene učinke, ki niso navedeni v tem navodilu. Glejte poglavje 4.

Kaj vsebuje navodilo

1. Kaj je zdravilo Kesimpta in za kaj ga uporabljamo
2. Kaj morate vedeti, preden boste uporabili zdravilo Kesimpta
3. Kako uporabljati zdravilo Kesimpta
4. Možni neželeni učinki
5. Shranjevanje zdravila Kesimpta
6. Vsebina pakiranja in dodatne informacije

1. Kaj je zdravilo Kesimpta in za kaj ga uporabljamo

Kaj je zdravilo Kesimpta

Zdravilo Kesimpta vsebuje učinkovino ofatumumab. Ofatumumab sodi v skupino zdravil, ki jih imenujemo monoklonska protitelesa.

Za kaj uporabljamo zdravilo Kesimpta

Zdravilo Kesimpta uporabljamo za zdravljenje odraslih z recidivnimi oblikami multiple skleroze (RMS).

Kako deluje zdravilo Kesimpta

Zdravilo Kesimpta deluje tako, da se veže na tarčno beljakovino, imenovano CD20, na površini celic B. Celice B so vrsta belih krvnih celic, ki so del imunskega sistema (obrambnega sistema telesa). Pri multipli sklerozi imunski sistem napada zaščitno plast okrog živčnih celic. V ta proces so vpletene celice B. Zdravilo Kesimpta je usmerjeno proti celicam B in povzroča odstranjevanje celic B, s tem pa zmanjša možnost zagona (recidiva), ublaži simptome in upočasni napredovanje bolezni.

2. Kaj morate vedeti, preden boste uporabili zdravilo Kesimpta

Ne uporabljajte zdravila Kesimpta

- če ste alergični na ofatumumab ali katero koli sestavino tega zdravila (navedeno v poglavju 6).
- če so vam rekli, da imate hude težave z imunskim sistemom.
- če prebolevate hudo okužbo.
- če imate raka.

Opozorila in previdnostni ukrepi

Pred začetkom uporabe zdravila Kesimpta se posvetujte z zdravnikom

- Zdravilo Kesimpta lahko povzroči, da postane virus hepatitisa B spet aktiven. Zdravnik vas bo napotil na krvno preiskavo, da bo ugotovil, ali pri vas obstaja tveganje, da ste okuženi z virusom hepatitisa B. Če test pokaže, da ste v preteklosti že imeli hepatitis B ali da ste nosilec virusa hepatitisa B, vam bo zdravnik svetoval pregled pri specialistu.
- Preden začnete zdravljenje z zdravilom Kesimpta, bo zdravnik morda preveril stanje vašega imunskega sistema.
- Če imate okužbo, bo zdravnik morda določil, da ne smete prejemati zdravila Kesimpta ali da morate odložiti zdravljenje z zdravilom Kesimpta, dokler okužba ne bo odpravljena.
- Zdravnik bo preveril, ali pred začetkom zdravljenja z zdravilom Kesimpta potrebujete še kakršnokoli cepljenje. Če morate prejeti vrsto cepiva, ki ji pravimo živo ali živo oslajljeno cepivo, morate to cepivo prejeti najmanj 4 tedne pred začetkom zdravljenja z zdravilom Kesimpta. Druge vrste cepiv je treba prejeti najmanj 2 tedna pred začetkom zdravljenja z zdravilom Kesimpta.

V času zdravljenja z zdravilom Kesimpta

Zdravniku povejte:

- če ste imeli splošno reakcijo povezano z injiciranjem ali lokalno reakcijo na mestu apliciranja. To sta najpogostejša neželena učinka zdravila Kesimpta in sta opisana v poglavju 4. Običajno se pojavita v 24 urah po tem, ko bolnik prejme odmerek zdravila Kesimpta, zlasti po prvem odmerku. Uvedbo prvega odmerka je treba izvesti pod vodstvom zdravstvenega osebja.
- če imate okužbo. Zaradi zdravljenja ste lahko bolj dovzetni za okužbe, lahko pa pride do poslabšanja okužbe, kijo imate trenutno. Do tega pride zato, ker imunske celice, proti katerim je usmerjeno zdravilo Kesimpta, pomagajo premagovati okužbe. Okužbe so lahko resne in v nekaterih primerih celo življenjsko nevarne.
- če predvidevate, da boste prejeli cepivo. Zdravnik vam bo povedal, ali je cepivo, ki ga potrebujete, živo cepivo, živo oslajljeno cepivo ali druga vrsta cepiva. V času zdravljenja z zdravilom Kesimpta ne smete prejeti živega ali živega oslajljenega cepiva, ker lahko pride do okužbe. Druge vrste cepiv lahko delujejo slabše, če jih prejmete v času zdravljenja z zdravilom Kesimpta.

Če v času zdravljenja z zdravilom Kesimpta pride do katerekoli od naslednjih težav, takoj obvestite zdravnika, ker so to lahko znaki resne bolezni:

- če opazate izpuščaj, urtikarijo, oteženo dihanje, otekanje obraza, vek, ustnic, ust, jezika ali žrela oziroma grla, če vas stiska v prsih ali imate občutek, da boste izgubili zavest. To so lahko znaki ali simptomi alergijske reakcije.
- če se vam zdi, da se multipla skleroza pri vas poslabšuje (npr. če se pojavljajo oslajlost ali spremembe vida) ali če opazate kakršnekoli nove ali neobičajne simptome. Te težave lahko pomenijo, da gre za redko možgansko bolezen z imenom progresivna multifokalna levkoencefalopatija (PML), ki jo povzroča okužba z virusom.

Otroci in mladostniki

Tega zdravila se ne sme dajati otrokom in mladostnikom, ki so stari manj kot 18 let, saj uporaba zdravila Kesimpta v tej starostni skupini še ni bila proučena.

Druga zdravila in zdravilo Kesimpta

Obvestite zdravnika ali farmacevta, če jemljete, ste pred kratkim jemali ali pa boste morda začeli jemati katero koli drugo zdravilo.

Še zlasti zdravnika ali farmacevta opozorite:

- če jemljete, ste pred kratkim jemali ali pa boste morda začeli jemati zdravila, ki vplivajo na delovanje imunskega sistema. To je pomembno zato, ker imajo ta zdravila lahko dodaten učinek na imunski sistem.
- če se nameravate cepiti (glejte zgoraj pod naslovom "Opozorila in previdnostni ukrepi").

Nosečnost in dojenje

Če ste noseči ali dojite, menite, da bi lahko bili noseči ali načrtujete zanositev, se posvetujte z zdravnikom, preden vzamete to zdravilo.

Nosečnost

V času zdravljenja z zdravilom Kesimpta in še 6 mesecev po tem, ko ga prenehate uporabljati, morate paziti, da ne zanosite.

Če obstaja možnost, da bi lahko zanosili, morate uporabljati učinkovito metodo kontracepcije v času zdravljenja in še 6 mesecev po prekinitvi uporabe zdravila Kesimpta. Z zdravnikom se pogovorite, katere možnosti so vam na voljo.

Če se v času zdravljenja ali v 6 mesecih po prejemu zadnjega odmerka zgodi, da zanosite ali posumite, da bi bili lahko noseči, takoj obvestite zdravnika. Zdravnik se bo z vami pogovoril o možnih tveganjih, ki jih uporaba zdravila Kesimpta predstavlja za nosečnost. To je pomembno zato, ker zdravilo Kesimpta lahko zmanjša število imunskih celic (celic B) tako pri materi kot pri nerojenem otroku. Zdravnik mora vašo nosečnost prijaviti družbi Novartis. Poleg tega, da obvestite zdravnika, lahko svojo nosečnost prijavite tudi na predstavništvo družbe Novartis (glejte poglavje 6).

Dojenje

Zdravilo Kesimpta lahko prehaja v materino mleko. Z zdravnikom se pogovorite o koristih in tveganjih preden začnete dojit otroka v času zdravljenja z zdravilom Kesimpta.

Cepljenje pri novorojenčkih

Če ste v času nosečnosti uporabljali zdravilo Kesimpta, se morate pred cepljenjem vašega novorojenčka posvetovati z zdravnikom ali farmacevtom (glejte zgoraj pod naslovom "Opozorila in previdnostni ukrepi").

Vpliv na sposobnost upravljanja vozil in strojev

Zdravilo Kesimpta po vsej verjetnosti ne vpliva na sposobnost vožnje in upravljanja strojev.

Zdravilo Kesimpta vsebuje natrij

To zdravilo vsebuje manj kot 1 mmol (23 mg) natrija na odmerek, kar v bistvu pomeni 'brez natrija'.

Zdravilo Kesimpta vsebuje polisorbata 80

To zdravilo vsebuje 0,08 mg polisorbata 80 na odmerek. Polisorbati lahko povzročijo alergijske reakcije. Povejte zdravniku, če imate kakršno koli poznano alergijo.

3. Kako uporabljati zdravilo Kesimpta

Pri uporabi tega zdravila natančno upoštevajte navodila zdravnika. Če ste negotovi, se posvetujte z zdravnikom.

Zdravilo Kesimpta se daje s subkutano aplikacijo (injekcijo pod kožo).

Prvo injekcijo je treba izvesti pod vodstvom zdravstvenega osebja.

Napolnjeni injekcijski peresniki z zdravilom Kesimpta so samo za enkratno uporabo.

Za podrobna navodila, kako aplicirati zdravilo Kesimpta, glejte "Navodila za uporabo zdravila Kesimpta v napolnjenem injekcijskem peresniku Sensoready Pen" na koncu tega navodila za uporabo

'Vstavite QR kodo' + www.kesimpta.eu

Zdravilo Kesimpta lahko odmerjate ob katerikoli uri (npr. zjutraj, popoldne ali zvečer).

Koliko zdravila Kesimpta je treba odmerjati in kako pogosto

Ne prekoračite odmerka, ki vam ga je predpisal zdravnik.

- Začetno odmerjanje je 20 mg zdravila Kesimpta z odmerjanjem na prvi dan zdravljenja (teden 0) in nato po 1 in 2 tednih (teden 1 in teden 2). Po teh prvih treh injekcijah v naslednjem tednu (teden 3) ne prejmete nobene injekcije.
- V tednu 4 začnete in nato nadaljujete z odmerjanjem priporočenega odmerka 20 mg zdravila Kesimpta enkrat na mesec.

Čas	Odmerek
teden 0 (prvi dan zdravljenja)	20 mg
teden 1	20 mg
teden 2	20 mg
teden 3	brez injekcije
teden 4	20 mg
nato enkrat na mesec	20 mg

Kako dolgo je treba uporabljati zdravilo Kesimpta

Z uporabo zdravila Kesimpta enkrat na mesec nadaljujte tako dolgo, kot vam naroči zdravnik.

Zdravnik vas bo redno pregledoval in preverjal, ali zdravljenje dosega želeni učinek.

Z vprašanji o tem, kako dolgo morate uporabljati zdravilo Kesimpta, se lahko obrnete na svojega zdravnika, farmacevta ali medicinsko sestro.

Če ste uporabili večji odmerek zdravila Kesimpta, kot bi smeli

Če ste aplicirali preveč zdravila Kesimpta, takoj obvestite zdravnika.

Če ste pozabili uporabiti zdravilo Kesimpta

Da vam bo zdravilo Kesimpta kar najbolj koristilo, je pomembno, da vsak odmerek prejmete pravočasno.

Če ste si pozabili aplicirati odmerek zdravila Kesimpta, si odmerek aplicirajte čimprej. Ne čakajte na naslednji odmerek po razporedu. Čas za naslednje odmerke nato preračunajte od dneva, ko ste si aplicirali ta odmerek, in ne po prvotnem razporedu (glejte tudi zgoraj pod naslovom "Koliko zdravila Kesimpta je treba odmerjati in kako pogosto").

Če ste prenehali uporabljati zdravilo Kesimpta

Ne prenehajte z uporabo zdravila Kesimpta in ne spreminjajte odmerka, ne da bi se prej posvetovali s svojim zdravnikom.

Nekateri neželeni učinki so lahko povezani z zmanjšanim številom celic B v krvi. Po prekinitvi zdravljenja z zdravilom Kesimpta se število celic postopoma poveča na normalno vrednost. To lahko traja več mesecev. V tem času še vedno lahko pride do nekaterih neželenih učinkov, ki so opisani v tem navodilu.

Če imate dodatna vprašanja o uporabi zdravila, se posvetujte z zdravnikom ali farmacevtom.

4. Možni neželeni učinki

Kot vsa zdravila ima lahko tudi to zdravilo neželene učinke, ki pa se ne pojavijo pri vseh bolnikih.

Spodaj so navedeni neželeni učinki zdravila Kesimpta. Če kateri od navedenih neželenih učinkov postane močno izražen, obvestite zdravnika, farmacevta ali medicinsko sestro.

Zelo pogosti (lahko se pojavijo pri več kot 1 od 10 oseb)

- okužba zgornjih dihal s simptomi, kot sta vneto žrelo oziroma grlo in izcedek iz nosu
- z aplikacijo povezane reakcije, kot so zvišana telesna temperatura, glavobol, bolečine v mišicah, mraženje in utrujenost - običajno se pojavijo v 24 urah po injekciji zdravila Kesimpta, zlasti po prvem odmerku
- okužbe sečil
- reakcije na mestu injiciranja, kot so rdečina, bolečina, srbenje in oteklina na mestu injiciranja

Pogosti (lahko se pojavijo pri največ 1 od 10 oseb)

- znižanje koncentracije posebnih beljakovin v krvi, imenovanih imunoglobulini M, ki pomagajo pri zaščiti pred okužbami
- oralni herpes
- občutek slabosti (navzea), bruhanje (poročana sta bila v povezavi z reakcijami, povezanimi z injiciranjem)

Pogostnost neznana (je ni mogoče oceniti iz razpoložljivih podatkov)

- alergijske reakcije s simptomi, kot so izpuščaj, urtikarija, oteženo dihanje, otekanje obraza, vek, ustnic, ust, jezika ali žrela oziroma grla, stiskanje v prsih ali občutek, da boste izgubili zavest

Poročanje o neželenih učinkih

Če opazite katerega koli izmed neželenih učinkov, se posvetujte z zdravnikom, farmacevtom ali medicinsko sestro. Posvetujte se tudi, če opazite neželene učinke, ki niso navedeni v tem navodilu. O neželenih učinkih lahko poročate tudi neposredno na v nadaljevanju naveden naslov. S tem, ko poročate o neželenih učinkih, lahko prispevate k zagotovitvi več informacij o varnosti tega zdravila.

Javna agencija Republike Slovenije za zdravila in medicinske pripomočke

Sektor za farmakovigilanco

Nacionalni center za farmakovigilanco

Slovenčeva ulica 22

SI-1000 Ljubljana

Tel: +386 (0)8 2000 500

Faks: +386 (0)8 2000 510

e-pošta: h-farmakovigilanca@jazmp.si

spletna stran: www.jazmp.si

5. Shranjevanje zdravila Kesimpta

Zdravilo shranjujte nedosegljivo otrokom!

Tega zdravila ne smete uporabljati po datumu izteka roka uporabnosti, ki je naveden na škatli in nalepki poleg oznake EXP. Rok uporabnosti zdravila se izteče na zadnji dan navedenega meseca.

Enega ali več napolnjenih injekcijskih peresnikov shranjujte v zunanji ovojnini za zagotovitev zaščite pred svetlobo. Shranjujte v hladilniku (2 °C - 8 °C). Ne zamrzujte.

Če je potrebno, je zdravilo Kesimpta mogoče pustiti izven hladilnika samo enkrat za največ 7 dni pri sobni temperaturi (do 30 °C). Če zdravila Kesimpta v tem času ne uporabite, ga lahko ponovno shranite v hladilnik za največ 7 dni.

Ne uporabljajte tega zdravila, če opazite, da raztopina vsebuje vidne delce ali je motna.

Zdravila ne smete odvreči v odpadne vode ali med gospodinjske odpadke. O načinu odstranjevanja zdravila, ki ga ne uporabljate več, se posvetujte s farmacevtom. Taki ukrepi pomagajo varovati okolje.

6. Vsebina pakiranja in dodatne informacije

Kaj vsebuje zdravilo Kesimpta

- Učinkovina je ofatumumab. En napolnjen injekcijski peresnik vsebuje 20 mg ofatumumaba.
- Druge sestavine so L-arginin, natrijev acetat trihidrat, natrijev klorid, polisorbit 80 (E 433), dinatrijev edetat dihidrat, klorovodikova kislina (za uravnavanje pH) in voda za injekcije.

Izgled zdravila Kesimpta in vsebina pakiranja

Kesimpta raztopina za injiciranje je bistra do rahlo opalescentna in brezbarvna do rahlo rjavkasto rumena.

Zdravilo Kesimpta je na voljo v posamičnih pakiranjih, ki vsebujejo 1 napolnjen injekcijski peresnik Sensoready Pen, in v skupnih pakiranjih, ki vsebujejo 3 škatle, od katerih vsaka vsebuje 1 napolnjen injekcijski peresnik Sensoready Pen.

Na trgu morda ni vseh navedenih pakiranj.

Imetnik dovoljenja za promet z zdravilom

Novartis Europharm Limited
Vista Building
Elm Park, Merrion Road
Dublin 4
Irska

Proizvajalec

Novartis Pharma GmbH
Roonstrasse 25
90429 Nürnberg
Nemčija

Novartis Farmacéutica, S.A.
Gran Via de les Corts Catalanes, 764
08013 Barcelona
Španija

Novartis Pharma GmbH
Sophie-Germain-Strasse 10
90443 Nürnberg
Nemčija

Za vse morebitne nadaljnje informacije o tem zdravilu se lahko obrnete na predstavništvo imetnika dovoljenja za promet z zdravilom:

Slovenija

Novartis Pharma Services Inc.
Tel: +386 1 300 75 50

Navodilo je bilo nazadnje revidirano dne 02/2025.

Drugi viri informacij

Podrobne informacije o zdravilu so objavljene na spletni strani Evropske agencije za zdravila
<https://www.ema.europa.eu>.

Navodila za uporabo zdravila Kesimpta v napolnjenem injekcijskem peresniku Sensoready Pen

Pomembno je, da pred apliciranjem zdravila Kesimpta razumete in upoštevate naslednja navodila za uporabo. Če imate pred prvo uporabo zdravila Kesimpta kakršnakoli vprašanja, se pogovorite z zdravnikom, farmacevtom ali medicinsko sestro.

Ne pozabite:

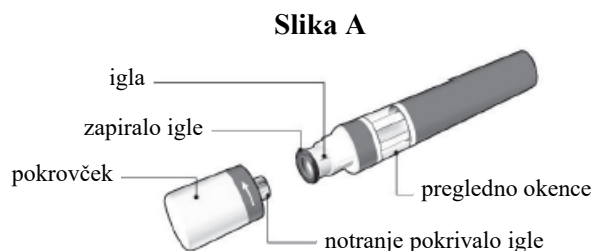
- Če zunanja škatla ali injekcijski peresnik nista originalno zaprta, injekcijskega peresnika **ne uporabljajte**. Injekcijski peresnik vzemite iz originalno zaprte zunanje škatle šele takrat, ko boste pripravljeni na apliciranje.
- Injekcijskega peresnika **ne stresajte**.
- Injekcijskega peresnika **ne uporabljajte**, če vam pade iz rok in je videti poškodovan ali če vam pade iz rok s snetim pokrovčkom.
- Uporabljen injekcijski peresnik zavržite takoj po uporabi. **Injekcijskega peresnika ne smete ponovno uporabiti**. Glejte besedilo pod naslovom “Kako je treba zavreči uporabljeno zdravilo Kesimpta v injekcijskem peresniku Sensoready Pen” na koncu teh navodil za uporabo.

Kako je treba shranjevati zdravilo Kesimpta

- Škatlo z injekcijskim peresnikom shranjujte v hladilniku pri temperaturi od 2 °C do 8 °C.
- Za zagotovitev zaščite pred svetlobo shranjujte injekcijski peresnik v originalni škatli in ga vzemite iz nje šele tik pred uporabo.
- Injekcijskega peresnika **ne zamrzujte**.

Zdravilo Kesimpta shranjujte nedosegljivo otrokom.

Sestavni deli zdravila Kesimpta v injekcijskem peresniku Sensoready Pen (glejte sliko A):



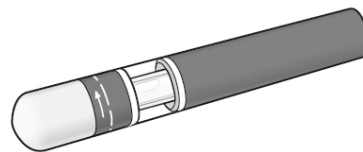
Na sliki je zdravilo Kesimpta v injekcijskem peresniku Sensoready Pen s snetim pokrovčkom. Pokrovček snemite šele **tik pred** apliciranjem.

Kaj potrebujete za injiciranje:

V škatli je:

- nov injekcijski peresnik Sensoready Pen zdravila Kesimpta (**glejte sliko B**)

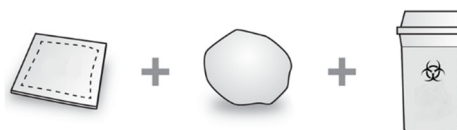
Slika B



Pripomočki, ki niso priloženi (**glejte sliko C**):

- 1 alkoholni zloženec
- 1 kos vate ali zloženec iz gaze
- zbiralnik za ostre predmete

Slika C



Glejte besedilo pod naslovom “Kako je treba zavreči uporabljeno zdravilo Kesimpta v injekcijskem peresniku Sensoready Pen” na koncu teh navodil za uporabo.

Pred apliciranjem:

Vzemite injekcijski peresnik iz hladilnika **15 do 30 minut pred apliciranjem**, da se lahko ogreje na sobno temperaturo.

1. korak: Kaj je treba preveriti pred apliciranjem (glejte sliko D):

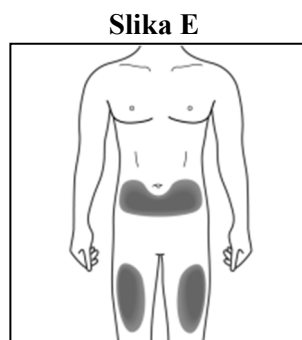
- Oglejte si pregledno okence. Tekočina mora biti bistra do rahlo opalescentna. Če so v tekočini prisotni vidni delci ali če je tekočina motna, injekcijskega peresnika **ne uporabljajte**. Lahko opazite majhen zračni mehurček, kar je normalno.
- Preglejte **datum izteka roka uporabnosti (EXP)** na injekcijskem peresniku. Injekcijskega peresnika **ne uporabljajte**, če mu je potekel rok uporabnosti.

Če pri opisanem pregledu ugotovite, da injekcijski peresnik ni ustrezen, se obrnite na farmacevta ali zdravstveno osebje.

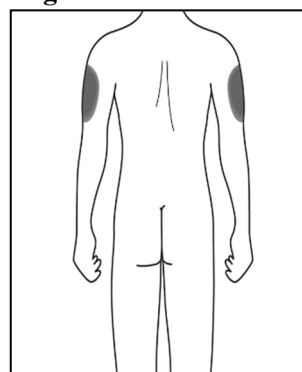


2. korak: Izberite mesto apliciranja:

- Priporočeno mesto apliciranja je na sprednjem delu stegen. Zdravilo lahko aplicirate tudi na spodnjem delu trebuha, vendar **ne** v predelu, oddaljenem 5 centimetrov ali manj od popka (**glejte sliko E**).
- Vsakokrat, ko si aplicirate zdravilo Kesimpta, izberite drugo mesto na koži.
- **Zdravila ne aplicirajte** v predele, kjer je koža bolj občutljiva, podpluta, rdeča, luskasta ali trda. Prav tako se izogibajte predelom z brazgotinami ali strijami in okuženim predelom kože.
- Če vam injekcijo daje **negovalec** ali **zdravstveni delavec**, lahko zdravilo aplicira tudi na zunanji strani nadlakti (**glejte sliko F**).



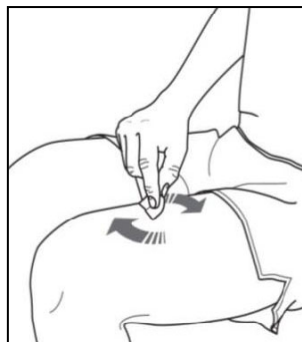
Slika F
(samo za negovalce in zdravstveno osebje)



3. korak: Očistite mesto apliciranja:

- Roke si umijte z milom in vodo.
- Uporabite alkoholni zloženec in s krožnimi gibi očistite mesto apliciranja. Pred apliciranjem naj se koža posuši (**glejte sliko G**).
- Do apliciranja se očiščenega mesta ne dotikajte več.

Slika G



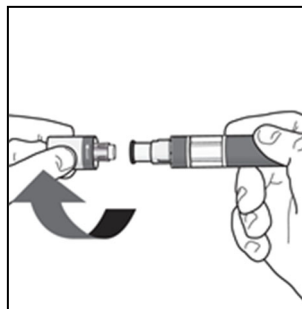
Apliciranje

4. korak: Snemite pokrovček:

- Pokrovček snemite šele takrat, ko boste pripravljeni na uporabo injekcijskega peresnika.
- Pokrovček zasukajte v smeri puščice (**glejte sliko H**).
- Pokrovček zavržite. **Ne poskušajte ga namestiti nazaj na injekcijski peresnik.**
- Po odstranitvi pokrovčka morate injekcijski peresnik uporabiti v roku 5 minut.

Če opazite, da je iz igle izteklo nekaj kapljic zdravila, naj vas ne skrbi: to je normalno.

Slika H

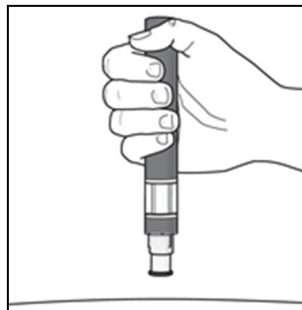


5. korak: Kako držati injekcijski peresnik:

- Injekcijski peresnik držite pravokotno nad očiščenim mestom apliciranja (pod kotom 90 stopinj) (**glejte sliko I**).



Slika I



Pomembno: Med apliciranjem boste slišali 2 glasna klika:

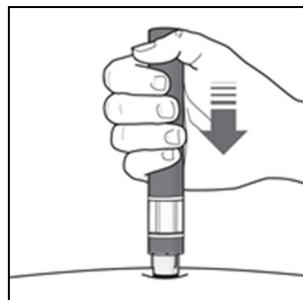
- **Prvi klik** pomeni, da **se je apliciranje začelo**.
- **Drugi klik** pomeni, da **je apliciranje skoraj končano**.

Injekcijski peresnik še naprej močno pritiskajte v kožo, dokler **zeleni indikator** povsem ne zapolni okenca in se neha premikati.

6. korak: Začnite aplicirati:

- Injekcijski peresnik močno pritisnite proti koži, da se apliciranje lahko začne (**glejte sliko J**).
- **Prvi klik** pomeni, da se je apliciranje začelo.
- Injekcijski peresnik **še naprej močno pritiskajte** v kožo.
- **Zeleni indikator** kaže potek apliciranja.

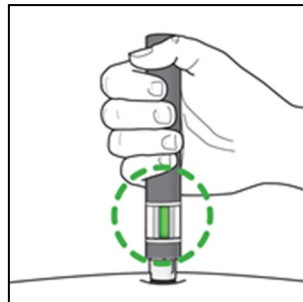
Slika J



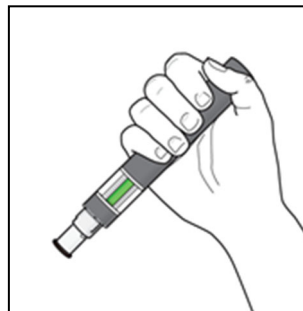
7. korak: Zaključite apliciranje:

- Počakajte na **drugi klik**. Ta pomeni, da je apliciranje **skoraj** končano.
- Preglejte, ali je **zeleni indikator** zapolnil okence in se nehal premikati (**glejte sliko K**).
- Zdaj lahko injekcijski peresnik odstranite s kože (**glejte sliko L**).

Slika K



Slika L



Po apliciranju:

- Če zeleni indikator ne zapolni okenca, to pomeni, da niste prejeli celotnega odmerka. Če se zeleni indikator ne prikaže, se posvetujte z zdravnikom ali farmacevtom.
- Na mestu apliciranja se lahko pojavi nekaj krvi. Na to mesto lahko pritisnete kosem vate ali zloženec iz gaze in ga držite 10 sekund. Mesta apliciranja ne drgnite. Če se krvavitev ne ustavi, ga lahko pokrijete z majhnim obližem.

Kako je treba zavreči uporabljeno zdravilo Kesimpta v injekcijskem peresniku Sensoready Pen

8. korak: Injekcijski peresnik Sensoready Pen z zdravilom Kesimpta morate zavreči:

- Odvrzite uporabljen injekcijski peresnik v zbiralnik za ostre predmete (v zabojnik, ki ga je mogoče zapreti in je narejen iz materiala, ki ga ni mogoče prebosti, ali v podoben zabojnik) (**glejte sliko M**).
- Injekcijskega peresnika nikoli ne poskušajte uporabiti ponovno.

Zbiralnik za ostre predmete shranjujte nedosegljivo otrokom.

Slika M

