

A. ΦΥΛΛΟ ΟΔΗΓΙΩΝ ΧΡΗΣΗΣ

ΦΥΛΛΟ ΟΔΗΓΙΩΝ ΧΡΗΣΗΣ

1. Ονομασία του κτηνιατρικού φαρμακευτικού προϊόντος

Afilaria SR 3,4 mg/ml σκόνη και διαλύτης για ενέσιμο εναιώρημα για σκύλους

2. Σύνθεση

Κάθε φιαλίδιο σκόνης με μικροσφαιρίδια των 197,3 mg περιέχει:

Δραστικό συστατικό:

Moxidectin 19,73 mg

Κάθε φιαλίδιο σκόνης με μικροσφαιρίδια των 592 mg περιέχει:

Δραστικό συστατικό:

Moxidectin 59,2 mg

Κάθε φιαλίδιο με διαλύτη (5,67 ml ή 17 ml) περιέχει:

Έκδοχα:

Methyl parahydroxybenzoate (E218) 1,89 mg/ml

Propyl parahydroxybenzoate 0,22 mg/ml

Κάθε ml του ανασυσταθέντος εναιωρήματος περιέχει:

Δραστικό συστατικό:

Moxidectin 3,4 mg

Έκδοχα:

Methyl parahydroxybenzoate (E218) 1,82 mg/ml

Propyl parahydroxybenzoate 0,21 mg/ml

Σκόνη (μικροσφαιρίδια): λευκά ως ωχρά κίτρινα μικροσφαιρίδια ελεύθερης ροής.

Διαλύτης: διαυγές ως ελαφρώς αδιαφανές, άχρωμο ως ωχρό κίτρινο διάλυμα.

Εναιώρημα μετά από ανασύσταση: ομογενές εναιώρημα χωρίς συσσωματώματα.

3. Είδη ζώων

Σκύλοι.

4. Θεραπευτικές ενδείξεις

Για την πρόληψη της διροφιλαρίωσης (L3 και L4 προνύμφες της *Dirofilaria immitis*).

Για την πρόληψη των δερματικών αλλοιώσεων και της δερματίτιδας που προκαλείται από τη *Dirofilaria repens* (προνύμφες L3).

Για τη θεραπεία παρασιτώσεων από προνύμφες ή ενήλικες μορφές των *Ancylostoma caninum* και *Uncinaria stenocephala*.

Όταν χορηγείται εντός 1 μήνα από την έναρξη της δραστηριότητας του ενδιαμέσου ξενιστή (κουνούπια), το κτηνιατρικό φαρμακευτικό προϊόν έχει επιδείξει συνεχή αποτελεσματικότητα για όλη τη διάρκεια της εποχής με κίνδυνο μόλυνσης από τη διροφιλαρίωση που προκαλείται από τη *D. immitis* και τις δερματικές αλλοιώσεις από τη *D. repens* στην Ευρώπη.

Αντίστοιχη μακροχρόνια δράση κατά των παρασίτων *Ancylostomum caninum* και *Uncinaria stenocephala* δεν έχει αποδειχθεί.

5. Αντενδείξεις

Να μην χρησιμοποιείται σε σκύλους ηλικίας μικρότερης των 12 εβδομάδων.

Να μην χορηγείται ενδοφλέβια.

Να μην χρησιμοποιείται σε περίπτωση υπερευαισθησίας στο δραστικό συστατικό ή σε κάποιο από τα έκδοχα.

6. Ειδικές προειδοποιήσεις

Ειδικές προειδοποιήσεις:

Πρέπει να λαμβάνεται μέριμνα για την αποφυγή των παρακάτω χειρισμών, οι οποίοι αυξάνουν τον κίνδυνο ανάπτυξης ανθεκτικότητας στα ανθελμινθικά και μπορεί να οδηγήσουν σε αναποτελεσματική θεραπεία.

- Ιδιαίτερα συχνή και επαναλαμβανόμενη χρήση ανθελμινθικών προϊόντων της ίδιας κατηγορίας, για παρατεταμένο χρονικό διάστημα.

- Χορήγηση μικρότερης από την κανονική δόσης, η οποία μπορεί να οφείλεται σε λανθασμένη εκτίμηση του σωματικού βάρους των ζώων, σε εσφαλμένη χορήγηση του κτηνιατρικού φαρμακευτικού προϊόντος ή σε λανθασμένη ρύθμιση της συσκευής χορήγησης (εφόσον χρησιμοποιείται).

Κλινικά περιστατικά ύποπτα για ανθεκτικότητα στα ανθελμινθικά πρέπει να διερευνώνται περαιτέρω χρησιμοποιώντας τις κατάλληλες τεχνικές. Εφόσον τα αποτελέσματα των δοκιμών αυτών υποδηλώνουν ανθεκτικότητα σε κάποιο ανθελμινθικό, πρέπει να χρησιμοποιείται ανθελμινθικό προϊόν διαφορετικής φαρμακολογικής ομάδας και με διαφορετικό τρόπο δράσης κατά των παρασίτων.

Ιδιαίτερες προφυλάξεις για την ασφαλή χρήση στα είδη ζώων:

Το κτηνιατρικό φαρμακευτικό προϊόν πρέπει να χορηγείται μόνο σε σκύλους που βρέθηκαν αρνητικοί σε εξέταση για διροφιλαρίωση. Πριν από την έναρξη της προφυλακτικής αγωγής με το κτηνιατρικό φαρμακευτικό προϊόν, οι μολυσμένοι σκύλοι πρέπει να υπόκεινται σε αγωγή για να απομακρύνονται ενήλικοι σκώληκες και μικροφιλάρια. Οι αγωγές αυτές πρέπει να πραγματοποιούνται υπό την ευθύνη του κτηνιάτρου.

Το κτηνιατρικό φαρμακευτικό προϊόν έχει αποδειχθεί πολύ ασφαλές για ζωικά είδη που είναι ευαίσθητα στις ιβερμεκτίνες και σε ζώα που διαγνώστηκαν θετικά στη διροφιλαρίωση.

Ιδιαίτερες προφυλάξεις που πρέπει να λαμβάνονται από το άτομο που χορηγεί το κτηνιατρικό φαρμακευτικό προϊόν σε ζώα:

Η μοξιδεκτίνη και οι εστέρες παραϋδροξυβενζοϊκού οξέος μπορεί να προκαλέσουν αλλεργικές αντιδράσεις. Άτομα με γνωστή υπερευαισθησία στη μοξιδεκτίνη ή σε κάποιο από τα έκδοχα θα πρέπει να αποφεύγουν την επαφή με το κτηνιατρικό φαρμακευτικό προϊόν.

Αποφύγετε την επαφή με το δέρμα ή τους οφθαλμούς. Πλύνετε καλά τα χέρια μετά από τη χρήση. Σε περίπτωση τυχαίας επαφής στο δέρμα, ξεπλύνετε αμέσως με σαπούνι και νερό. Εάν το κτηνιατρικό φαρμακευτικό προϊόν έρθει τυχαία σε επαφή με τα μάτια, θα πρέπει να ξεπλύνετε καλά με άφθονο νερό.

Να δίνετε προσοχή για να αποφύγετε τυχόν αυτοένεση. Στην περίπτωση τυχαίας αυτοένεσης ζητήστε άμεσα ιατρική συμβουλή και δείξτε το φύλλο οδηγιών ή την ετικέτα στον ιατρό.

Οδηγίες προς τον ιατρό σε περίπτωση τυχαίας αυτοένεσης: χορηγήστε συμπτωματική αγωγή.

Εγκυμοσύνη και γαλουχία:

Η ασφάλεια της ενέσιμης μοξιδεκτίνης έχει αποδειχθεί σε έγκυους και θηλάζοντες θηλυκούς σκύλους.

Μπορεί να χρησιμοποιηθεί κατά τη διάρκεια της κύησης και της γαλουχίας.

Αλληλεπίδραση με άλλα φαρμακευτικά προϊόντα και άλλες μορφές αλληλεπίδρασης:

Η δράση των αγωνιστών GABA αυξάνονται από τη μοξιδεκτίνη.

Υπερδοσολογία:

Στην πλειονότητα των ζώων που χορηγήθηκε αγωγή με δοσολογία ίση ή μεγαλύτερη των 0,5 mg/kg σ.β. (τριπλάσια ή περισσότερο από αυτήν) παρατηρήθηκαν κοκκιωματώδεις αλλοιώσεις με ήπια σοβαρότητα.

Ειδικοί περιορισμοί χρήσης και ειδικές συνθήκες χρήσης:

Για χορήγηση μόνο από κτηνίατρο.

Κύριες ασυμβατότητες:

Λόγω έλλειψης μελετών συμβατότητας, το παρόν κτηνιατρικό φαρμακευτικό προϊόν δεν πρέπει να αναμειγνύεται με άλλα κτηνιατρικά φαρμακευτικά προϊόντα

7. Ανεπιθύμητα συμβάντα

Σκύλοι:

Συχνά (1 έως 10 ζώα / 100 υπό θεραπεία ζώα):	Κοκκιωματώδεις αλλοιώσεις στο σημείο έγχυσης ¹ . Άλγος στο σημείο έγχυσης ² , Διόγκωση στο σημείο έγχυσης ² .
Όχι συχνά (1 έως 10 ζώα / 1.000 υπό θεραπεία ζώα):	Αντίδραση υπερευαισθησίας ³ , Αγγειοοίδημα, Κνίδωση, Αναφυλαξία ⁴ , Κνησμός, Λήθαργος, Ανορεξία ⁵
Σπάνια (1 έως 10 ζώα / 10.000 υπό θεραπεία ζώα):	Διάρροια, Έμετος, Αταξία ⁶ , Μυϊκός τρόμος.

¹ Συνήθως σαφώς περιγεγραμμένες και μικρών διαστάσεων, η κατά μέσον όρο σοβαρότητα των αλλοιώσεων καταγράφηκε ως «μέτρια».

² Άλγος σύντομης διάρκειας στο σημείο της έγχυσης ή μία ελαφρώς ήπια τοπική αντίδραση (διόγκωση) για 2- 3 εβδομάδες.

³ Πιθανές τοπικές αντιδράσεις (π.χ. σε πρόσωπο, βλεννογόνους, πόδια, όρχεις, βλέφαρα, χείλη).

⁴ Αν εκδηλωθεί τέτοια αντίδραση, θα πρέπει να χορηγηθεί κατάλληλη αγωγή χωρίς καθυστέρηση.

⁵ Είναι λογικό να θεωρηθεί ως συνέπεια του λήθαργου που επέδειξε το ζώο για 48 ώρες.

⁶ Παροδική.

Η αναφορά ανεπιθύμητων συμβάντων είναι σημαντική. Επιτρέπει τη συνεχή παρακολούθηση της ασφάλειας ενός προϊόντος. Εάν παρατηρήσετε οποιαδήποτε ανεπιθύμητη ενέργεια, ακόμα και αν δεν αναφέρεται στο εσώκλειστο φύλλο οδηγιών χρήσης ή αμφιβάλλετε για την αποτελεσματικότητα του φαρμάκου, παρακαλείσθε να επικοινωνήσετε, καταρχάς, με τον κτηνίατρό σας. Μπορείτε επίσης να αναφέρετε οποιαδήποτε ανεπιθύμητα συμβάντα στον κάτοχο της άδειας κυκλοφορίας ή στον τοπικό αντιπρόσωπο του κατόχου της άδειας κυκλοφορίας χρησιμοποιώντας τα στοιχεία επικοινωνίας στο τέλος αυτού του φύλλου οδηγιών χρήσης, ή μέσω του εθνικού σας συστήματος αναφοράς:
<http://www.eof.gr>

8. Δοσολογία για κάθε είδος, τρόπος και οδοί χορήγησης

Να χορηγείται υποδόρια στην δοσολογία 0,17 mg μοξιδεκτίνη/kg σ.β. εφάπαξ, που ισοδυναμεί με 0,05 ml/kg σ.β. του τελικού εναιωρήματος μετά από ανασύσταση.

Για αναπτυσσόμενους σκύλους ηλικίας μεταξύ 12 εβδομάδων και 9 μηνών, συνιστάται να χορηγείτε την πλήρη δόση του ανασυσταθέντος προϊόντος, λαμβάνοντας υπόψιν το σωματικό βάρος κατά τη στιγμή της αγωγής. Να μην κάνετε υπερδοσολόγηση εκτιμώντας το τελικό βάρος του ζώου. Λόγω της ταχείας μεταβολής του σωματικού βάρους, που αναμένεται σε κυνάρια ηλικίας 12 εβδομάδων, πιθανόν να απαιτείται μία επιπλέον χορήγηση για πλήρη

αποτελεσματικότητα. Το προϊόν πρέπει να χορηγείται με βάση την εκτίμηση του κινδύνου από τον υπεύθυνο κτηνίατρο. Το πρόγραμμα αγωγής θα πρέπει να βασίζεται σε διάγνωση από κτηνίατρο και σε τοπικά επιδημιολογικά δεδομένα.

Ο παρακάτω πίνακας μπορεί να χρησιμοποιηθεί ως οδηγός για την ακριβή δοσολόγηση:

Σωματικό βάρος σκύλου (kg)	Όγκος δόσης (mL)	Σωματικό βάρος σκύλου (kg)	Όγκος δόσης (mL)
1	0,05	35	1,75
5	0,25	40	2,00
10	0,50	45	2,25
15	0,75	50	2,50
20	1,00	55	2,75
25	1,25	60	3,00
30	1,50	65	3,25

Για σκύλους άνω των 65 kg, χορηγείστε 0,25 mL ανά 5 kg σ.β.

Εάν το κτηνιατρικό φαρμακευτικό προϊόν χορηγείται ως αντικατάσταση άλλου σκευάσματος μηνιαίας πρόληψης, η δόση πρέπει να χορηγηθεί εντός ενός μηνός από την τελευταία χορήγηση.

Οδηγίες για την προετοιμασία και τη χορήγηση του κτηνιατρικού φαρμακευτικού προϊόντος:

1. Αναρροφάτε το περιεχόμενο από το φιαλίδιο του διαλύτη. Μην χρησιμοποιείτε άλλο διαλύτη.
2. Μεταφέρετε αργά όλο το υγρό ανασύστασης στο φιαλίδιο με τη σκόνη που περιέχει τα μικροσφαιρίδια μοξιδεκτίνης. Για να διευκολύνετε την διαδικασία μεταφοράς προτείνεται να χρησιμοποιείτε τον προσαρμογέα που περιέχεται στη συσκευή. Όπως περιγράφεται στις οδηγίες χρήσης ο προσαρμογέας μπορεί να παραμείνει στο φιαλίδιο με το έτοιμο εναιώρημα και επίσης να χρησιμοποιηθεί σε επόμενες αναρροφήσεις για χορήγηση.
3. Μετά από την προσθήκη του υγρού για ανασύσταση στο φιαλίδιο με τα μικροσφαιρίδια, ανακινείτε καλά ώσπου όλα τα μικροσφαιρίδια να διαλυθούν.
4. Αφήστε το εναιώρημα για 10 λεπτά ή μέχρι να διαλυθούν οι μεγάλες φυσαλίδες.
5. Μεταφέρετε την κατάλληλη δόση σε σύριγγα και χορηγήστε τη στο ζώο το συντομότερο δυνατόν. Σε περίπτωση μεγάλης αναμονής μέχρι την χορήγηση, το προϊόν μπορεί να διαχωριστεί. Στις περιπτώσεις αυτές προτείνεται να περιστρέψετε τη σύριγγα απαλά για να ανακινήσετε το προϊόν.
6. Πριν από κάθε αγωγή, το φιαλίδιο που περιέχει το έτοιμο εναιώρημα θα πρέπει να ανακινείται ώστε να γίνει εκ νέου διάλυση των αιωρούμενων μικροσφαιριδίων.
7. Να χρησιμοποιείτε πάντα σύριγγες κατάλληλης διαμέτρου και μήκους ανάλογα με το μέγεθος του ζώου. Προτείνουμε τη χρήση σύριγγας 20G για ζώα που έχουν βάρος λιγότερο από 20 kg και 18G για ζώα μεγαλύτερου βάρους.
8. Όσον αφορά την ημερομηνία λήξης, γράψτε την ημερομηνία της ανασύστασης του προϊόντος στον κατάλληλο χώρο στο κουτί και στην ετικέτα.

Η φιάλη με το έτοιμο εναιώρημα μπορεί να τρυπηθεί έως 34 φορές.

Οι σύριγγες και οι βελόνες που παρέχονται με το κτηνιατρικό φαρμακευτικό προϊόν θα πρέπει να χρησιμοποιούνται μόνο για την παρασκευή του ανασυσταθέντος εναιωρήματος και δεν πρέπει να χρησιμοποιούνται για τη χορήγηση του ανασυσταθέντος εναιωρήματος στα ζώα.

9. Οδηγίες για τη σωστή χορήγηση

Το κτηνιατρικό φαρμακευτικό προϊόν πρέπει να χορηγείται μόνο σε ελεγμένους σκύλους, οι οποίοι βρέθηκαν αρνητικοί σε εξέταση για διροφιλαρίωση. Πριν από την έναρξη της προφυλακτικής αγωγής με το κτηνιατρικό φαρμακευτικό προϊόν, οι μολυσμένοι σκύλοι πρέπει να υπόκεινται σε αγωγή για να απομακρύνονται ενήλικοι σκώληκες και μικροφιλάρια. Οι αγωγές αυτές πρέπει να πραγματοποιούνται υπό την ευθύνη του κτηνιάτρου.

10. Χρόνοι αναμονής

Δεν ισχύει.

11. ΕΙΔΙΚΕΣ ΣΥΝΘΗΚΕΣ ΔΙΑΤΗΡΗΣΗΣ

Να φυλάσσεται σε θέση, την οποία δεν βλέπουν και δεν προσεγγίζουν τα παιδιά.

Να μην καταψύχεται.

Να φυλάσσεται στον αρχικό περιέκτη για να το προστατεύετε από το φως.

Μετά από την ανασύσταση να φυλάσσεται σε ψυγείο (2 °C – 8 °C).

Να μη χρησιμοποιείται αυτό το κτηνιατρικό φαρμακευτικό προϊόν μετά την ημερομηνία λήξης που αναγράφεται στην ετικέτα μετά το Exp. Η ημερομηνία λήξεως συμπίπτει με την τελευταία ημέρα του συγκεκριμένου μήνα.

Διάρκεια ζωής μετά την ανασύσταση σύμφωνα με τις οδηγίες: 3 μήνες.

12. Ειδικές προφυλάξεις απόρριψης

Τα φάρμακα δεν πρέπει να απορρίπτονται μέσω των λυμάτων ή των οικιακών αποβλήτων.

Αυτό το κτηνιατρικό φαρμακευτικό προϊόν δεν πρέπει να εισέρχεται στον υδροφόρο ορίζοντα καθώς η μοξιδεκτίνη ενδέχεται να είναι επικίνδυνη για τους ιχθείς και άλλους υδρόβιους οργανισμούς.

Χρησιμοποιήστε προγράμματα επιστροφής φαρμάκων για την απόρριψη μη χρησιμοποιηθέντων κτηνιατρικών φαρμακευτικών προϊόντων ή άλλων υλικών που προέρχονται από τη χρήση τους σύμφωνα με τις τοπικές απαιτήσεις και με τυχόν ισχύοντα εθνικά συστήματα συλλογής. Τα μέτρα αυτά αποσκοπούν στην προστασία του περιβάλλοντος.

Συμβουλευθείτε τον κτηνίατρό σας ή τον φαρμακοποιό σας για τον τρόπο απόρριψης των χρησιμοποιηθέντων φαρμάκων.

13. Ταξινόμηση των κτηνιατρικών φαρμακευτικών προϊόντων

Να χορηγείται μόνον με κτηνιατρική συνταγή.

14. Αριθμοί άδειας κυκλοφορίας και συσκευασίες

Αριθμός άδειας κυκλοφορίας:

Μεγέθη συσκευασίας:

Χάρτινο κουτί με 1 φιαλίδιο με σκόνη των 197,3 mg + 1 φιαλίδιο με διαλύτη των 5,67 ml + 1 προσαρμογέα

Χάρτινο κουτί με 1 φιαλίδιο με σκόνη των 197,3 mg + 1 φιαλίδιο με διαλύτη των 5,67 ml + 1 προσαρμογέα + 1 σύριγγα + 1 βελόνα

Χάρτινο κουτί με 1 φιαλίδιο με σκόνη των 592 mg + 1 φιαλίδιο με διαλύτη των 17 ml + 1 προσαρμογέα

Χάρτινο κουτί με 1 φιαλίδιο με σκόνη των 592 mg + 1 φιαλίδιο με διαλύτη των 17 ml + 1 προσαρμογέα + 1 σύριγγα + 1 βελόνα

Μπορεί να μην κυκλοφορούν όλες οι συσκευασίες.

15. Ημερομηνία τελευταίας αναθεώρησης του φύλλου οδηγιών χρήσης

06/2024

Λεπτομερείς πληροφορίες για το εν λόγω κτηνιατρικό φαρμακευτικό προϊόν είναι διαθέσιμες στη βάση δεδομένων της ΕΕ για τα κτηνιατρικά προϊόντα (<https://medicines.health.europa.eu/veterinary>).

16. Στοιχεία επικοινωνίας

Κάτοχος της άδειας κυκλοφορίας και παρασκευαστής υπεύθυνος για την αποδέσμευση των παρτίδων:
FATRO S.p.A.
Via Emilia, 285
40064 Ozzano dell'Emilia (Bologna), Ιταλία.

Τοπικοί αντιπρόσωποι και στοιχεία επικοινωνίας για την αναφορά πιθανολογούμενων ανεπιθύμητων ενεργειών:
FATRO HELLAS Μ.ΕΠΕ.
2ο χλμ. Παιανίας-Σπάτων
Παιανία 190 02
ΑΘΗΝΑ-ΕΛΛΑΔΑ
Τηλ.: (+30) 2106644331

Για οποιαδήποτε πληροφορία σχετικά με το παρόν κτηνιατρικό φαρμακευτικό προϊόν, παρακαλείσθε να απευθυνθείτε στον τοπικό αντιπρόσωπο του κατόχου της άδειας κυκλοφορίας.

17. Άλλες πληροφορίες

Η μοξιδεκτίνη πληροί τα κριτήρια για τις (άκρως) ανθεκτικές, βιοσυσσωρεύσιμες και τοξικές (PBT) ουσίες.



ΟΔΗΓΙΕΣ ΧΡΗΣΗΣ ΤΟΥ ΠΡΟΣΑΡΜΟΓΕΑ

Για να επιτευχθεί μία λειτουργική και αποτελεσματική μεταφορά του διαλύτη μέσα στο φιαλίδιο με τα μικροσφαιρίδια με πρακτικό τρόπο, προτείνεται η χρήση του Προσαρμογέα που περιέχεται στη συσκευασία. Χάρη στο ερμητικό κλείσιμο που διατηρεί το περιεχόμενο αποστειρωμένο, ο Προσαρμογέας επιτρέπει πολλαπλές αναρροφήσεις του κτηνιατρικού φαρμακευτικού προϊόντος με τη μέγιστη λειτουργικότητα.

Μη χρησιμοποιείτε εάν η συσκευασία έχει καταστραφεί. Μην τρυπάτε τη βαλβίδα.



Αφαιρέστε την προστατευτική μεμβράνη από τη συσκευασία του προσαρμογέα χωρίς να τον αφαιρέσετε από αυτή. Αφαιρέστε το καπάκι αλουμινίου από το φιαλίδιο με τα μικροσφαιρίδια και τοποθετήστε τον Προσαρμογέα χρησιμοποιώντας τη συσκευασία του, αποφεύγοντας άμεση επαφή με τα χέρια σας. Εισχωρήστε τον Προσαρμογέα στο φιαλίδιο πιέζοντάς το κατακόρυφα προς τα κάτω ώσπου αυτός εισέλθει πλήρως στο ελαστικό πώμα του φιαλιδίου.



Αφαιρέστε το καπάκι αλουμινίου από το φιαλίδιο με το διαλύτη και αναρροφήστε με μία σύριγγα (προτείνονται αυτές με βιδωτό άκρο - σύστημα luer lock) όλο το περιεχόμενο στο φιαλίδιο υγρό. Εισχωρήστε τη σύριγγα με το διαλύτη χωρίς τη βελόνα στον προσαρμογέα.



Μεταφέρατε αργά το διαλύτη μέσα στο φιαλίδιο με τα μικροσφαιρίδια. Να είστε προσεκτικοί με τον αέρα που περιέχεται στο φιαλίδιο και ότι δεν θα διαρρεύσει ποσότητα από το διαλύτη.



Αφότου το υγρό έχει μεταφερθεί στο φιαλίδιο με τα μικροσφαιρίδια, αφαιρέστε τη σύριγγα από τον Προσαρμογέα και ανακινείτε καλά το φιαλίδιο ώστε όλα τα μικροσφαιρίδια να διαλυθούν.



Ο Προσαρμογέας μπορεί να παραμείνει στο φιαλίδιο με το έτοιμο εναιώρημα. Για να αναρροφήσετε το εναιώρημα με τα μικροσφαιρίδια, εισχωρήστε μία νέα σύριγγα χωρίς βελόνα και, κρατώντας το φιαλίδιο ανάποδα, απομακρύνετε την ποσότητα έτοιμου εναιωρήματος που χρειάζεται για τη θεραπεία. Για την ορθή χορήγηση διαβάστε το φύλλο οδηγιών χρήστης. Μην τοποθετείτε το φιαλίδιο αναποδογυρισμένο στο ψυγείο όταν ο Προσαρμογέας είναι συνδεδεμένος.