

PROSPECT: INFORMAȚII PENTRU UTILIZATOR**ELIGARD 45 mg pulbere și solvent pentru soluție injectabilă**
Acetat de leuprorelină

Citiți cu atenție și în întregime acest prospect înainte de a începe să utilizați acest medicament deoarece conține informații importante pentru dumneavoastră.

- Păstrați acest prospect. S-ar putea să fie necesar să-l recitiți.
- Dacă aveți întrebări suplimentare, vă rugăm să vă adresați medicului dumneavoastră, farmacistului sau asistentei medicale.
- Acest medicament a fost prescris numai pentru dumneavoastră. Nu îl dați altor persoane. Le poate face rău, chiar dacă au aceleași simptome cu ale dumneavoastră.
- Dacă manifestați orice reacții adverse, adresați-vă medicului dumneavoastră, farmacistului sau asistentei medicale. Acestea includ orice posibile reacții adverse nemenționate în acest prospect. Vezi pct. 4.

Ce găsiți în acest prospect:

1. Ce este ELIGARD și pentru ce se utilizează
2. Ce trebuie să știți înainte să utilizați ELIGARD
3. Cum să utilizați ELIGARD
4. Reacții adverse posibile
5. Cum se păstrează ELIGARD
6. Conținutul ambalajului și alte informații

1. Ce este ELIGARD și pentru ce se utilizează

Substanța activă a ELIGARD aparține grupului denumit hormoni eliberatori de gonadotropină. Aceste medicamente sunt utilizate pentru scăderea producției unor hormoni sexuali (testosteron).

ELIGARD este indicat pentru tratamentul **cancerului de prostată** hormonodependent în stadiu metastatic, la bărbații adulți și pentru tratamentul cancerului de prostată hormonodependent cu risc crescut de progresie, în stadiu fără metastaze, în asociere cu radioterapia.

2. Ce trebuie să știți înainte să utilizați ELIGARD**Nu utilizați ELIGARD**

- Dacă sunteți **femeie sau copil**
- Dacă sunteți **hipersensibil (alergic)** la substanța activă acetat de leuprorelină, la medicamente cu activitate comparabilă cu a hormonului natural gonadotropină sau la oricare dintre celelalte componente ale ELIGARD (enumerat la pct. 6).
- După **îndepărtarea chirurgicală a testiculelor**, deoarece în această situație ELIGARD nu determină o scădere suplimentară a valorilor de testosteron din sânge.
- Ca tratament unic dacă aveți simptome legate de efectele compresiei măduvei spinării sau tumori la nivelul măduvei spinării. În aceste situații ELIGARD poate fi utilizat numai în asociere cu alte medicamente pentru cancerul de prostată.

Atenționări și precauții

Înainte să utilizați Eligard adresați-vă medicului dumneavoastră, farmacistului sau asistentei medicale

- Dacă aveți oricare dintre următoarele: orice afecțiuni ale inimii sau vaselor de sânge, incluzând tulburări de ritm cardiac (aritmie), sau dacă sunteți tratați cu medicamente pentru aceste afecțiuni. Riscul de tulburări de ritm cardiac poate fi crescut când se utilizează ELIGARD.
- Dacă aveți **dificultăți la urinare**. Trebuie să fiți monitorizat cu atenție în timpul primelor săptămâni de tratament.
- Dacă apar fenomene de **compresie la nivelul măduvei spinării sau dificultăți de urinare**. În legătură cu alte medicamente care au un mecanism de acțiune similar cu ELIGARD, au fost raportate cazuri severe de compresie la nivelul măduvei spinării și de îngustare a tubului de legătură între rinichi și vezica urinară, care pot determina simptome asemănătoare paraliziei. Dacă apar aceste complicații, trebuie instituit tratamentul standard al acestora.
- Dacă manifestați brusc durere de cap, vărsături, alterarea stării mintale și uneori stare de leșin (oprirea inimii) în primele 2 săptămâni de la administrarea ELIGARD, anunțați de urgență medicul sau personalul medical. Acestea sunt cazuri rare ale unei afecțiuni numite apoplexie hipofizară care au fost raportate în cazul administrării ALTOR MEDICAMENTE care au un mecanism de acțiune similar cu al ELIGARD.
- Dacă suferiți de **diabet zaharat** (valori crescute ale glicemiei). Trebuie să fiți monitorizat cu regularitate în cursul tratamentului.
- Tratamentul cu ELIGARD poate crește riscul de apariție al fracturilor datorate osteoporozei (scăderea densității osoase).
- Au fost raportate cazuri de depresie la pacienții care utilizează ELIGARD. Dacă utilizați ELIGARD și resimțiți o stare depresivă, adresați-vă medicului dumneavoastră.
- Au fost raportate cazuri de evenimente cardiovasculare la pacienții care utilizează medicamente similare cu ELIGARD fără să se cunoască dacă aceste cazuri sunt legate de respectivele medicamente. Dacă utilizați ELIGARD și observați semne sau simptome cardiovasculare, adresați-vă medicului dumneavoastră.
- Au fost raportate convulsii la pacienții care utilizează ELIGARD. Dacă utilizați ELIGARD și faceți convulsii, adresați-vă medicului dumneavoastră.

Complicații inițiale ale tratamentului

În timpul primei săptămâni de tratament, apare o ușoară creștere a concentrației hormonului sexual masculin (testosteronului) din sânge. Aceasta poate duce la **agravarea tranzitorie** a simptomatologiei bolii de bază și, de asemenea, la apariția unor noi simptome care nu existau până atunci. Acestea includ în special durerea de oase, tulburări de urinare, presiune la nivelul măduvei spinării sau apariția de sânge în urină. De obicei, aceste simptome scad în intensitate la continuarea tratamentului. Dacă aceste simptome nu se remit, trebuie să vă adresați medicului dumneavoastră.

Dacă ELIGARD nu vă ajută

O parte din pacienți pot avea tumori care nu sunt sensibile la scăderea valorilor testosteronului din sânge. Vă rugăm să vă adresați medicului dumneavoastră dacă aveți impresia că efectul medicamentului ELIGARD este prea slab.

ELIGARD împreună cu alte medicamente

ELIGARD poate interfera cu unele medicamente utilizate pentru tratarea tulburărilor de ritm cardiac (de exemplu chinidină, procainamidă, amiodaronă și sotalol) sau poate crește riscul de tulburări de ritm cardiac când este utilizat împreună cu alte medicamente (de exemplu metadonă (utilizată pentru tratamentul durerii și ca parte a tratamentului de dezintoxicare în dependența de droguri), moxifloxacină (un antibiotic), antipsihotice utilizate pentru tratamentul bolilor psihice grave).

Spuneți medicului dumneavoastră sau farmacistului dacă luați sau ați luat recent orice alte medicamente, inclusiv dintre cele eliberate fără prescripție medicală.

Sarcina și alăptarea

ELIGARD nu este destinat utilizării la femei.

Conducerea vehiculelor și folosirea utilajelor

Oboseala, amețelile și tulburările vizuale pot fi reacții adverse ale tratamentului sau se pot datora afecțiunii de bază. Dacă aveți aceste reacții adverse, trebuie să aveți grijă când conduceți vehicule sau folosiți utilaje.

3. Cum să utilizați ELIGARD

Dozaj

Utilizați întotdeauna acest medicament exact așa cum v-a spus medicul dumneavoastră sau farmacistul. Discutați cu medicul dumneavoastră sau cu farmacistul dacă nu sunteți sigur.

Dacă nu este prescris altfel de către medicul dumneavoastră, ELIGARD se administrează **o dată** la fiecare **șase luni**.

Soluția injectată realizează un depozit de substanță activă de unde se eliberează continuu substanța activă acetat de leuprorelină, pe parcursul a șase luni.

Teste diagnostice suplimentare

Răspunsul la tratamentul cu ELIGARD trebuie urmărit de către medicul dumneavoastră prin urmărirea valorilor clinice specifice și prin măsurarea valorilor așa numitului antigen specific al prostatei (PSA) din sânge.

Modul de administrare

ELIGARD trebuie administrat doar de către **medic** sau de către o **asistentă medicală** care se vor ocupa și de prepararea medicamentului.

După preparare, ELIGARD se administrează sub formă de injecție subcutanată (injecție în țesutul de sub piele). Injecția intraarterială (în interiorul arterei) sau intravenoasă (în interiorul venei) este strict interzisă. Similar altor substanțe care se injectează subcutanat, locul de injecție trebuie schimbat periodic.

Dacă vi se administrează mai mult decât trebuie din ELIGARD

Deoarece administrarea se face de către medic sau de către personalul medical, nu există pericolul supradozajului.

Cu toate acestea, dacă s-a administrat o cantitate mai mare decât cea intenționată, medicul dumneavoastră vă va monitoriza atent și vă va administra tratamentul suplimentar dacă este necesar.

Dacă se uită administrarea de ELIGARD

Vă rugăm să discutați cu medicul dumneavoastră dacă aveți impresia că administrarea la șase luni de ELIGARD a fost omisă.

Efecte care apar la întreruperea tratamentului cu ELIGARD

Ca o regulă generală, tratamentul cancerului de prostată cu ELIGARD trebuie efectuat pe termen lung. De aceea, tratamentul nu trebuie întrerupt, chiar dacă apare o îmbunătățire a simptomatologiei sau chiar la dispariția completă a simptomelor.

Dacă tratamentul cu ELIGARD este oprit prematur, poate apărea înrăutățirea simptomatologiei bolii de bază.

Nu trebuie să întreruieți prematur tratamentul, fără avizul prealabil al medicului.

Dacă aveți orice întrebări suplimentare cu privire la utilizarea acestui medicament, adresați-vă medicului dumneavoastră, farmacistului sau asistentei medicale.

4. Reacții adverse posibile

Ca toate medicamentele, ELIGARD poate provoca reacții adverse, cu toate că nu apar la toate persoanele.

Reacțiile adverse observate în timpul tratamentului cu ELIGARD sunt în principal datorate efectului specific al substanței active, acetatul de leuprorelină, și anume creșterea și apoi scăderea valorilor anumitor hormoni. Cele mai frecvente reacții adverse descrise sunt: bufeuri (la 58% dintre pacienți), greață, stare generală de rău și oboseală, precum și iritație tranzitorie la locul de injectare.

Reacții adverse inițiale

În timpul primelor săptămâni de tratament cu ELIGARD, poate să apară înrăutățirea simptomatologiei bolii de bază, deoarece într-o primă fază apare o creștere ușoară în sânge a hormonului sexual masculin testosteron. De aceea, medicul dumneavoastră vă poate administra un antiandrogen adecvat (substanță care inhibă efectul testosteronului) în faza inițială a tratamentului, pentru a atenua posibilele efecte ulterioare. *(vezi și pct. 2 Înainte să utilizați ELIGARD Complicații inițiale ale tratamentului).*

Reacții adverse locale

Reacțiile adverse locale raportate după injectarea de ELIGARD sunt cele tipice, care apar la injectarea subcutanată de preparate similare (preparate care sunt administrate în țesuturile de sub piele). Senzația ușoară de arsură imediat după injectare este foarte frecventă. Senzația de înțepătură și durerea sunt frecvente după injectare, la fel ca și învinețirea la locul injectării. Înroșirea pielii la locul injectării a fost raportată frecvent. Întărirea țesutului la locul injectării și ulcerările sunt mai puțin frecvente.

Aceste reacții adverse locale care apar după injectarea subcutanată sunt de intensitate mică și de scurtă durată. Ele nu reapar în intervalul dintre două injectări.

Reacții adverse foarte frecvente (pot afecta mai mult de 1 din 10 persoane)

- Bufeuri
- Învinețirea spontană a pielii și mucoaselor, înroșirea pielii
- Oboseală, reacții adverse la locul injectării *(vezi și reacțiile adverse locale menționate mai sus)*

Reacții adverse frecvente (pot afecta până la 1 din 10 persoane)

- Rinofaringită (simptome ale răcelii obișnuite)
- Greață, stare generală de rău, diaree, inflamații ale stomacului și intestinelor (gastroenterite/colite)
- Mâncărime, transpirații nocturne
- Dureri articulare

- Deplasări neregulate la toaletă pentru urinare (inclusiv noaptea), dificultăți în începerea urinării, urinare dureroasă, reducerea cantității de urină eliminată.
- Sensibilitatea sânilor, umflarea sânilor, atrofie testiculară, dureri testiculare, infertilitate, tulburări de erecție, reducerea mărimii penisului
- Frisoane (episoade de tremurături exagerate, însoțite de febră), slăbiciune
- Prolungirea timpului de sângerare, modificări ale valorilor sanguine celule roșii din sânge micșorate /număr mic de celule roșii din sânge

Reacții adverse mai puțin frecvente (pot afecta până la 1 din 100 persoane)

- Infecții de tract urinar, infecții locale ale pielii
- Agravarea diabetului zaharat
- Vise anormale, depresii, scăderea libidoului
- Amețeli, cefălee, diminuarea sensibilității pielii, insomnie, modificări ale gustului și mirosului
- Hipertensiune arterială (creșterea presiunii arteriale), hipotensiune arterială (scăderea presiunii arteriale)
- Scurtarea respirației
- Constipație, gură uscată, dispepsie (tulburarea digestiei, cu simptome ca senzație de „stomac plin”, durere în stomac, eructații, greață, vomă, senzație de arsură în stomac), vărsături
- Transpirații reci, excesive
- Dureri de spate, crampe musculare
- Hematurie (sânge în urină)
- Spasme vezicale, mai multe deplasări la toaletă pentru urinare decât de obicei, imposibilitate de eliminare a urinei
- Creșterea sânilor, impotență
- Letargie (somniaț), durere, febră
- Creștere în greutate
- Pierderea echilibrului, senzație de amețeală
- Slăbirea musculaturii/ pierderea de masă musculară după utilizare prelungită

Reacții adverse rare (pot afecta până la 1 din 1000 persoane)

- Mișcări involuntare anormale
- Pierderea bruscă a stării de conștiență, leșin
- Flatulență, eructații
- Căderea părului, erupții cutanate (coșuri pe piele)
- Dureri la nivelul sânilor
- Ulcerații la nivelul locului de injectare

Reacții adverse foarte rare (pot afecta până la 1 din 10000 persoane)

- Necroză la nivelul locului de injectare

Cu frecvență necunoscută (care nu poate fi estimată din datele disponibile)

- modificări ale ECG (prelungirea intervalului QT)
- inflamație pulmonară, boală pulmonară

Alte reacții adverse

Alte reacții adverse care au fost descrise în literatură în legătură cu tratamentul cu leuprorelină, substanța activă a medicamentului ELIGARD, includ: edemul (acumularea de lichide în țesuturile periferice, manifestate prin umflarea mâinilor și picioarelor), embolie pulmonară (determinând simptome ca lipsa respirației, dificultăți de respirație și dureri de piept), palpitații (conștientizarea bătăilor inimii), slăbiciune musculară, frisoane, erupții pe piele, tulburări de memorie și tulburări de

vedere. Tratamentul de lungă durată cu ELIGARD poate determina creșterea semnelor de scădere a densității osoase (osteoporoză). Datorită osteoporozei crește și riscul apariției fracturilor.

După administrarea unor medicamente din aceeași clasă ca ELIGARD au fost raportate rar reacții alergice severe care au produs dificultăți în respirație sau amețeală.

După administrarea unor medicamente din aceeași clasă ca ELIGARD au fost raportate convulsii.

Raportarea reacțiilor adverse

Dacă manifestați orice reacții adverse, adresați-vă medicului dumneavoastră, farmacistului sau asistentei medicale. Acestea includ orice reacții adverse menționate în acest prospect. De asemenea, puteți raporta reacțiile adverse direct prin intermediul sistemului național de raportare, ale cărui detalii sunt publicate pe web-site-ul Agenției Naționale a Medicamentului și a Dispozitivelor Medicale din România <http://www.anm.ro/>.

Agenția Națională a Medicamentului și a Dispozitivelor Medicale din România
Str. Aviator Sănătescu nr. 48, sector 1
București 011478- RO
Tel: + 4 0757 117 259
Fax: +4 0213 163 497
e-mail: adr@anm.ro.

5. Cum se păstrează ELIGARD

Nu lăsați acest medicament la vederea și îndemâna copiilor.

Nu utilizați acest medicament după data de expirare înscrisă pe cutie, după EXP. Data de expirare se referă la ultima zi a lunii respective.

Instrucțiuni de păstrare

A se păstra la frigider (2°C-8°C).

A se păstra în ambalajul original pentru a fi protejat de umiditate.

Acest medicament trebuie să fie la temperatura camerei înainte de injectare. Scoateți din frigider cu aproximativ 30 de minute înainte de utilizare. După ce este în afara frigiderului, acest medicament poate fi păstrat în ambalajul original la temperatura camerei (sub 25°C) timp de cel mult 4 săptămâni.

După prima deschidere a casetei, medicamentul trebuie preparat imediat și utilizat de îndată. Pentru o singură utilizare.

Instrucțiuni privind eliminarea cantităților neutilizate sau expirate de ELIGARD

Nu aruncați niciun medicament pe calea apei sau a reziduurilor menajere. Întrebați farmacistul cum să aruncați medicamentele pe care nu le mai folosiți. Aceste măsuri vor ajuta la protejarea mediului.

6. Conținutul ambalajului și alte informații

Ce conține ELIGARD

Substanța activă este acetat de leuprorelină.

O seringă preumplută (seringa B) conține 45 mg acetat de leuprorelină.

Celelalte componente sunt poli-(DL)-lactidă-co-glicolidă (85:15) și N-metil-2-pirolidonă în seringă preumplută cu solvent pentru soluție injectabilă (seringa A).

Cum arată ELIGARD și conținutul ambalajului:

ELIGARD se prezintă sub formă de pulbere și solvent pentru soluție injectabilă.

ELIGARD 45 mg este disponibil în următoarele ambalaje:

- Un ambalaj format dintr-un set de două casete termoformate, într-o cutie de carton. O casetă conține o seringă preumplută, seringă A, un piston cu tijă lungă pentru seringă B și un plic cu desicant. Cealaltă casetă conține o seringă preumplută cu pulbere, seringă B, un ac steril de calibru 18 și un plic cu desicant.
- Un ambalaj conținând 2 seturi x 2 seringi preumplute (1 x seringă A; 1 x seringă B).

Este posibil ca nu toate mărimile de ambalaj să fie comercializate.

Deținătorul Autorizației de Punere pe Piață

Astellas Pharma Europe B.V.
Sylviusweg 62,
2333 BE Leiden, Olanda

Fabricantul

Astellas Pharma Europe B.V.
Hogemaat 2,
7942 JG Meppel, Olanda

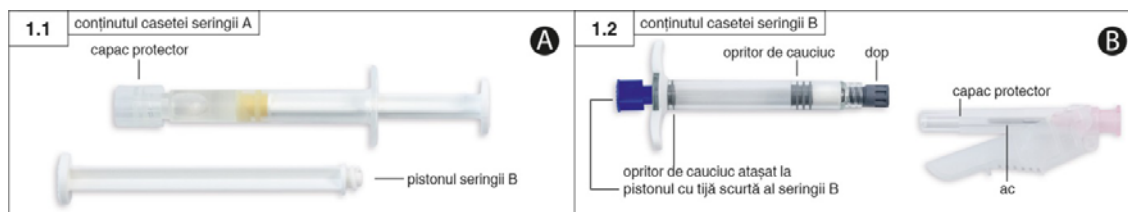
Acest prospect a fost revizuit în octombrie 2020.

Următoarele informații sunt destinate exclusiv profesioniștilor din domeniul sănătății:

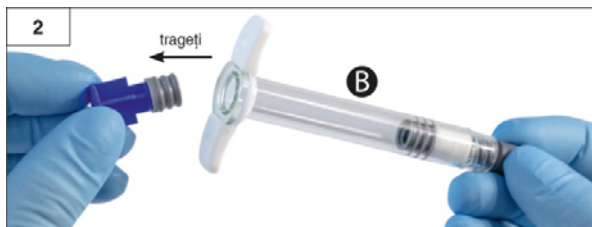
Medicamentul trebuie lăsat să ajungă la temperatura camerei prin scoaterea din frigider cu aproximativ 30 de minute înainte de utilizare.

Întâi trebuie pregătit pacientul pentru administrarea injecției urmând ca apoi să se facă prepararea medicamentului conform instrucțiunilor de mai jos. Dacă medicamentul nu este preparat utilizând tehnica adecvată, el nu trebuie administrat deoarece lipsa de eficacitate clinică poate apărea ca urmare a reconstituirii incorecte a medicamentului.

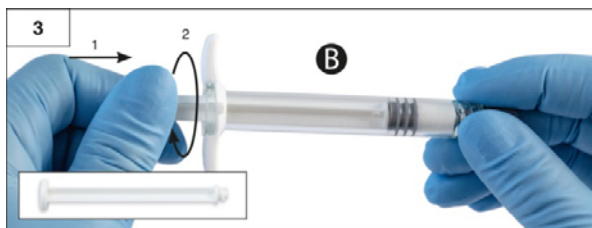
Etapa 1: Deschideți ambele casete (îndepărtați folia din colțul care prezintă o bulă) și răsturnați conținutul pe o suprafață curată (două sertare care conțin seringă A (Figura 1.1) și seringă B (Figura 1.2)). Înlăturați plicurile cu desicant.



Etapa 2: Trageți fără să rotiți pistonul cu tijă scurtă colorat în albastru împreună cu opritorul gri din seringă B și îndepărtați-le (Figura 2). Nu încercați să amestecați produsul dacă ambele opritoare sunt prezente în poziția inițială.



Etapa 3: Înfiletați ușor pistonul cu tijă albă al seringii B în opritorul gri din seringă (Figura 3).



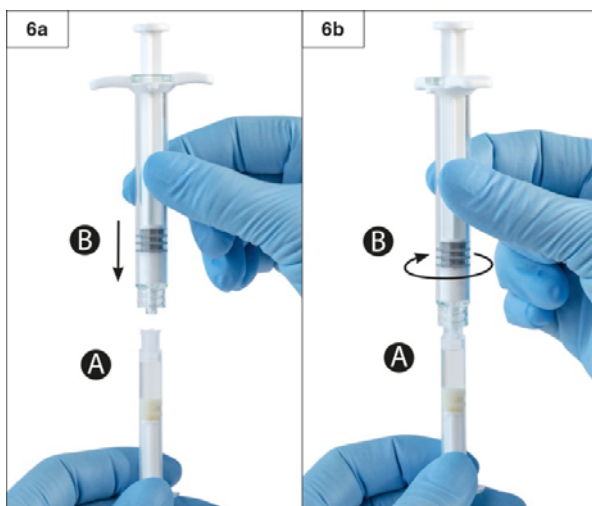
Etapa 4: Îndepărtați capacul gri de cauciuc al seringii B și lăsați seringă jos (Figura 4).



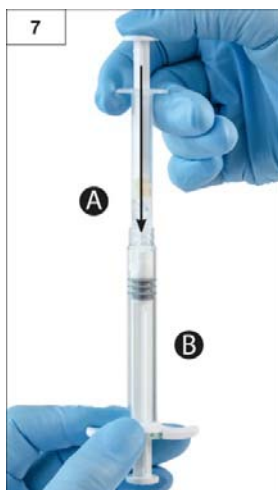
Etapa 5: Țineți seringă A în poziție verticală pentru a vă asigura că nu există scurgeri de lichid și răsușiți în sens invers acelor de ceas capacul din plastic transparent al seringii A (Figura 5).



Etapa 6: Uniți cele două seringi prin împingerea și răsucirea seringii B în seringă A până se fixează. (Figura 6a și 6b). **Nu forțați.**



Etapa 7: Întoarceți invers unitatea formată și continuați să mențineți seringile în poziție verticală, cu seringă B aflată în poziția de jos în timp ce împingeți conținutul lichidian al seringii A în seringă B, care conține pulberea (acetat de leuprorelină) (Figura 7).

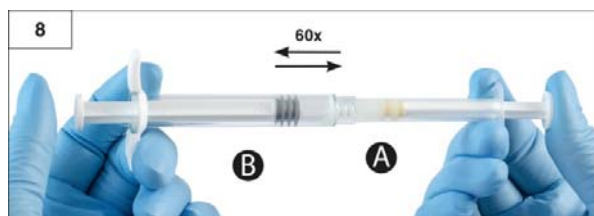


Etapa 8: Amestecați cu atenție produsul prin împingerea ușoară a conținutului ambelor seringi înainte și înapoi, între cele două seringi (de aproximativ 60 de ori în total, adică o durată de aproximativ 60 de secunde) menținute în poziție orizontală pentru a obține o soluție omogenă, vâscoasă (Figura 8). Nu înclinați sistemul format de cele două seringi (rețineți că acest lucru ar putea determina scurgeri ale lichidului dacă ați înfiletat parțial seringile).

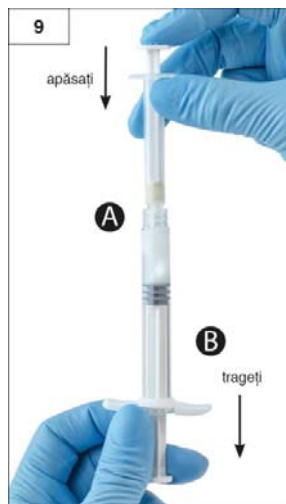
Atunci când amestecați cu atenție, soluția vâscoasă va avea o culoare de la alb la galben pal (inclusiv tonuri de alb până la galben pal).

Important: După amestecare, continuați imediat cu pasul următor, deoarece produsul devine din ce în ce mai vâscos pe măsură ce trece timpul. Nu păstrați la frigider produsul obținut prin amestec.

Notă: Produsul trebuie amestecat așa cum este descris mai sus; simpla agitare NU va asigura amestecarea adecvată a produsului.

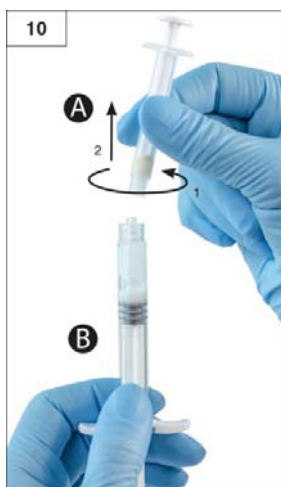


Etapa 9: Mențineți seringile în poziție verticală, cu seringă B în poziția de jos. Seringile trebuie să rămână cuplate în mod ferm. Extrageți întregul amestec în seringă B (seringa scurtă, largă) prin împingerea pistonului seringii A în jos și retragerea ușoară a dispozitivului seringii B (Figura 9).



Etapa 10: Răsuciți seringă A în sens invers acelor de ceas în timp ce continuați să împingeți în jos pistonul seringii A (Figura 10). Asigurați-vă că nu există scurgeri ale medicamentului, deoarece, în acest caz, acul nu se va fixa în mod adecvat.

Notă: pot apărea câteva bule de aer mici sau o bulă mare de aer – acest lucru este acceptabil! **Vă rugăm nu încercați să scoateți bulele de aer din seringă B în acest moment deoarece se poate pierde produsul medicamentos!**



Etapa 11:

- Țineți seringă B în poziție verticală și țineți ferm pistonul alb pentru a nu exista pierderi de lichid.
- Desfaceți folia protectoare care acoperă ambalajul învelișului de protecție a acului și scoateți învelișul de protecție. Nu înlăturați sistemul de siguranță rabatabil.
- Fixați învelișul de protecție a acului la seringă B prin menținerea seringii în poziție răsucind ușor acul în sensul acelor de ceas aproximativ trei sferturi dintr-o rotație completă până la atașarea completă a acului (Figura 11).

Nu forțați deoarece suportul acului se poate crăpa, ceea ce ar determina scurgerea produsului în timpul injecției.

Produsul nu trebuie utilizat dacă suportul acului se crapă, este deteriorat sau prezintă urme de scurgeri. Acul deteriorat nu trebuie înlocuit și produsul nu trebuie injectat. Produsul complet trebuie aruncat în siguranță.

În cazul în care suportul acului se deteriorează, trebuie utilizat un alt produs nou.



Etapa 12: Rabatați sistemul de siguranță și scoateți învelișul de protecție a acului înainte de administrare (Figura 12).

Important: Nu scoateți învelișul de protecție a acului înainte de efectuarea injecției.



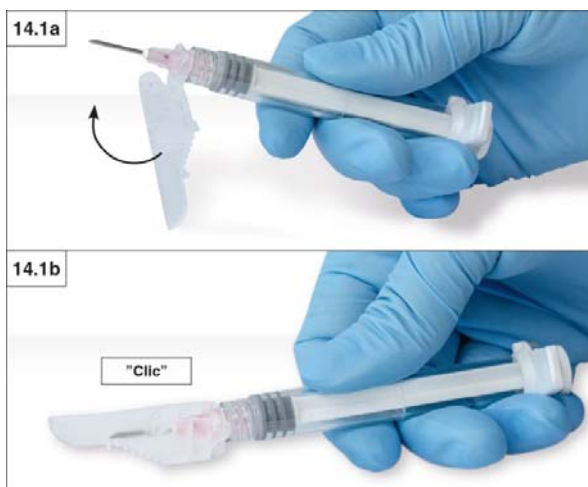
Etapa 13: Înainte de efectuarea injecției, scoateți toate bulele mari de aer din seringă B. Injecțați subcutanat medicamentul, timp în care trebuie să mențineți sistemul de siguranță rabatat. Vă rugăm asigurați-vă că injecțați întreaga cantitate de produs medicamentos din seringă B.

Etapa 14: După efectuarea injecției, blocați sistemul de protecție prin folosirea oricăreia dintre metodele de activare de mai jos.

1. Închiderea pe o suprafață netedă

Apăsați sistemul de protecție, cu clapeta poziționată în jos, pe o suprafață plană (Figura 14.1a și b) pentru acoperirea acului și blocarea sistemului.

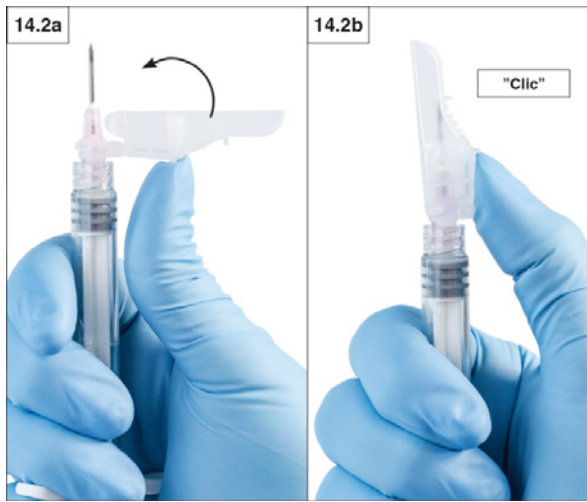
Verificați poziția “blocat” prin perceperea unei senzații tactile și a unui sunet (“clic”). În poziția “blocat” vârful acului va fi acoperit în întregime (Figura 14.1b).



2. Închiderea cu ajutorul policelui

Puneți policele pe sistemul de siguranță (Figura 14.2a), acoperiți vârful acului și blocați sistemul.

Verificați poziția “blocat” prin perceperea unei senzații tactile și a unui sunet (“clic”). În poziția “blocat” vârful acului va fi acoperit în întregime (figura 14.2b).



Etapa 15: Din momentul în care sistemul de siguranță este blocat, aruncați acul și seringă în containerul pentru materiale ascuțite.