

BIJSLUITER: INFORMATIE VOOR DE GEBRUIK(ST)ER**NEUPOGEN Singleject 30, oplossing voor injectie 30 x 1.000.000 eenheden/0,5 ml****NEUPOGEN Singleject 48, oplossing voor injectie 48 x 1.000.000 eenheden/0,5 ml
filgrastim****Lees de hele bijsluiter zorgvuldig door voordat u start met het gebruik van dit geneesmiddel.**

- Bewaar deze bijsluiter. Het kan nodig zijn om deze nogmaals door te lezen.
- Heeft u nog vragen, raadpleeg dan uw arts of apotheker.
- Dit geneesmiddel is aan u persoonlijk voorgeschreven. Geef dit geneesmiddel niet door aan anderen. Dit geneesmiddel kan schadelijk voor hen zijn, zelfs als de verschijnselen dezelfde zijn als waarvoor u het geneesmiddel heeft gekregen.
- Wanneer één van de bijwerkingen ernstig wordt of als er bij u een bijwerking optreedt die niet in deze bijsluiter is vermeld, raadpleeg dan uw arts of apotheker.

In deze bijsluiter:

1. Wat is Neupogen en waarvoor wordt het gebruikt
2. Wat u moet weten voordat u Neupogen gebruikt
3. Hoe wordt Neupogen gebruikt
4. Mogelijke bijwerkingen
5. Hoe bewaart u Neupogen
6. Aanvullende informatie

1. WAT IS NEUPOGEN EN WAARVOOR WORDT HET GEBRUIKT

Neupogen is een kunstmatige vorm van granulocytkoloniestimulerende factor (G-CSF). G-CSF is een eiwit dat van nature wordt geproduceerd door het menselijk lichaam. Neupogen Singleject bevat het actieve bestanddeel filgrastim. Filgrastim is een geproduceerd eiwit, dat bijna identiek is aan het natuurlijke G-CSF dat het menselijk lichaam zelf maakt. Neupogen stimuleert het beenmerg (waar nieuwe bloedcellen worden gemaakt) om meer bloedcellen, voornamelijk bepaalde witte bloedcellen te produceren. Deze cellen, spelen een zeer belangrijke rol in de verdediging van het lichaam tegen infecties.

Neupogen kan worden toegepast bij de volgende aandoeningen:

Na gangbare cytotoxische chemotherapie

Neupogen kan worden toegepast bij patiënten die behandeld worden met gangbare cytotoxische (celdodende) chemotherapie. Als gevolg van een dergelijke chemotherapie kan een verlaging van het aantal witte bloedcellen ontstaan (neutropenie) waardoor de kans op ernstige infecties is verhoogd. Infecties worden gewoonlijk behandeld met antibiotica en kunnen regelmatig tot ziekenhuisopnames leiden. Neupogen bevordert de aanmaak van witte bloedcellen in het lichaam, waardoor de witte bloedcel-arme periode na chemotherapie wordt verkort en het aantal infecties vermindert.

Na een beenmergtransplantatie

Neupogen kan worden toegepast bij patiënten die een beenmergtransplantatie ondergaan om de hierbij optredende duur van de neutropenie te verminderen.

Mobiliseren van bloedvoorlopercellen

Neupogen kan bij zowel patiënten als normale donoren worden toegepast om perifere bloedvoorlopercellen (PBPC) in de bloedsomloop te brengen. Deze voorlopercellen worden aan patiënten toegediend om, na een sterk beenmergremmende behandeling, de bloedvorming te herstellen.

Ernstig chronisch tekort aan witte bloedcellen

Neupogen kan langdurig worden toegepast bij patiënten, kinderen en volwassenen, met een ernstig chronisch (soms aangeboren) tekort aan witte bloedcellen (congenitale, cyclische of idiopathische neutropenie). Dit tekort aan witte bloedcellen gaat gepaard met telkens terugkerende infecties. Ook bij deze patiënten doet Neupogen het aantal witte bloedcellen stijgen. Als gevolg hiervan verminderen het aantal en de duur van deze infecties.

Bij een HIV infectie

Neupogen kan worden toegepast bij HIV-geïnfecteerde patiënten met een neutropenie met name in de laatste stadia van de ziekte. Deze neutropenie kan het gevolg zijn van de HIV-infectie zelf, de medicatie die wordt gebruikt om de HIV- en aanverwante infecties te behandelen of door aantasting van het beenmerg door een kwaadaardige aandoening. Neupogen is geen behandeling voor de HIV-infectie maar bevordert de aanmaak van witte bloedcellen in het lichaam wat de afweer tegen bijkomende infecties doet toenemen.

2. WAT U MOET WETEN VOORDAT U NEUPOGEN GEBRUIKT**Gebruik Neupogen niet**

- als u allergisch (overgevoelig) bent voor filgrastim of voor één van de andere bestanddelen van Neupogen.
- met de bedoeling meer cytotoxische chemotherapie toe te dienen dan volgens de normale doseringsschema's gebruikelijk is.
- bij sommige patiënten die lijden aan het syndroom van Kostmann (een bepaalde vorm van een aangeboren verlaging van het aantal witte bloedcellen).

Uw arts zal bepalen of Neupogen geschikt voor u is, voordat het wordt voorgeschreven.

Wees extra voorzichtig met Neupogen

Informeer uw arts indien:

- u lijdt of geleden heeft aan een erfelijke vorm van fructose-intolerantie, dit in verband met één van de bestanddelen van Neupogen, te weten sorbitol;
- hoest, benauwdheid en koorts optreden.
- u allergisch (overgevoelig) bent voor latex. De naaldbeschermer van de voorgevulde spuit bevat een derivaat van latex en kan ernstige allergische reacties veroorzaken.

In geval van toediening aan normale donoren wordt het gebruik van Neupogen afgeraden bij donoren die worden behandeld met middelen die de bloedstolling tegengaan (anticoagulantia) of donoren waarvan bekend is dat ze problemen hebben met hun bloedstolling.

Indien u lijdt aan sikkelcelziekte dient u uw arts hiervan op de hoogte te brengen alvorens Neupogen toe te dienen. Bij sommige patiënten met sikkelcelziekte werd een verslechtering van de aandoening (sikkelcelcrisis) gerapporteerd, na toediening van Neupogen.

Tijdens de behandeling met Neupogen zal regelmatig uw urine en grootte van de milt gecontroleerd worden. Uw bloed wordt ook regelmatig onderzocht om het aantal neutrofielen en andere bloedcellen te bepalen. Uw arts kan hieruit opmaken hoe goed de behandeling aanslaat en of de behandeling voortgezet moet worden.

Gebruik met andere geneesmiddelen

Voordat u met de behandeling start, dient u uw arts mee te delen of u andere geneesmiddelen gebruikt (ook geneesmiddelen die zonder recept verkrijgbaar zijn). Dit is van het grootste belang omdat het gelijktijdig gebruik van meer dan één geneesmiddel de werking van de betreffende medicijnen kan versterken of verminderen. U dient derhalve Neupogen niet samen met andere geneesmiddelen te gebruiken tenzij u uw arts hierover heeft ingelicht en hiervoor toestemming heeft verkregen.

Het gebruik van Neupogen wordt afgeraden in de periode van 24 uur voor tot 24 uur na de toediening van cytotoxische chemotherapie. Indien u meer informatie wilt, kunt u dit met uw arts bespreken.

Gebruik van Neupogen met voedsel en drank

Voedsel en drank hebben geen invloed op de werking van Neupogen.

Zwangerschap en borstvoeding

Het is belangrijk dat u uw arts op de hoogte brengt als u:

- zwanger bent;
- denkt dat u zwanger bent; of
- van plan bent om zwanger te worden.

Uw arts zal dan beslissen of u Neupogen mag gebruiken.

Het is niet bekend of Neupogen overgaat in de borstvoeding. Het is belangrijk dat u uw arts op de hoogte brengt als u borstvoeding geeft. Uw arts zal dan beslissen of u Neupogen mag gebruiken.

Rijvaardigheid en het gebruik van machines

Neupogen heeft geen invloed op de rijvaardigheid en op het vermogen om machines te bedienen.

3. HOE WORDT NEUPOGEN GEBRUIKT

Juiste behandeling van uw ziekte maakt nauwe en constante samenwerking met uw arts noodzakelijk. Wijzig de voorgeschreven dosis niet op eigen initiatief. Gebruik Neupogen altijd precies zoals uw arts u vertelt. Neupogen kan worden toegediend door de arts, verpleegkundige of door uzelf.

Neupogen kan worden toegediend door middel van een subcutane (onder de huid) injectie of via een intraveneus infuus (een infusie in een ader) of door een subcutane infusie (een infusie onder de huid). Uw arts zal bepalen welke methode voor u geschikt is.

De dosering en de duur van de behandeling hangen af van de aandoening waarvoor Neupogen gegeven wordt. Hierna volgen enkele richtlijnen voor de dosering en de duur van de behandeling per aandoening. Uw arts bepaalt echter de uiteindelijke dosis die voor u geschikt is en hoe lang de behandeling moet duren.

Na gangbare cytotoxische chemotherapie

De dosering bedraagt in het algemeen 5 microgram per kilogram lichaamsgewicht per dag.

De duur van de behandeling wordt bepaald door de reactie op de behandeling en kan tot 14 dagen duren. Bij sommige aandoeningen kan een langere behandeling (tot 38 dagen) nodig zijn. De eerste dosis mag niet eerder dan 24 uur na de cytotoxische chemotherapie worden toegediend.

Na een beenmergtransplantatie

De aanvangsdosering bedraagt in het algemeen 10 microgram per kilogram lichaamsgewicht per dag.

Daarna zal de dosis aangepast worden aan de hand van de stijging van het aantal witte bloedcellen. De eerste dosis mag niet eerder dan 24 uur na de beenmergtransplantatie worden toegediend.

Mobiliseren van bloedvoorlopercellen

De aanbevolen dosering bedraagt 10 microgram per kilogram lichaamsgewicht per dag.

Deze dosis wordt gedurende 5 tot 7 opeenvolgende dagen gegeven.

Wanneer Neupogen in combinatie met cytotoxische chemotherapie wordt gebruikt om bloedvoorlopercellen te mobiliseren wordt een dosis van 5 microgram per kilogram lichaamsgewicht per dag aanbevolen. De duur van de toediening van Neupogen wordt dan bepaald aan de hand van de stijging van het aantal witte bloedcellen.

Ernstig chronisch tekort aan witte bloedcellen

Afhankelijk van de aard van de aandoening kan de aanvangsdosering 5 tot 12 microgram per kilogram lichaamsgewicht per dag bedragen. Deze dosis wordt subcutaan toegediend in één keer of verdeeld over de dag.

Naar gelang de reactie op de behandeling kan de dosering naar boven of naar beneden worden bijgesteld. Het kan noodzakelijk zijn de behandeling lange tijd voort te zetten.

Bij een HIV infectie

De aanbevolen dosering bedraagt 1 tot 4 microgram per kilogram lichaamsgewicht per dag. Wanneer het aantal witte bloedcellen in uw bloed weer op een normaal niveau is gekomen, is het mogelijk om de dosering aan te passen naar een frequentie van minder dan eenmaal per dag. Het kan noodzakelijk zijn de behandeling lange tijd voort te zetten.

Zelf Neupogen toedienen

Uw arts kan beslissen dat het voor u het beste is uzelf met Neupogen te injecteren. Uw arts of verpleegkundige zal u tonen hoe u zichzelf moet injecteren. Probeer niet uzelf te injecteren als u dit niet geleerd heeft.

Lees rubriek 6 aan het einde van deze bijsluiter voor de richtlijnen hoe u zelf te injecteren met Neupogen.

Wat u moet doen als u meer van Neupogen heeft gebruikt dan u zou mogen

Wanneer een overdosis van Neupogen is toegediend neem dan onmiddellijk contact op met uw arts, apotheker of de eerste hulp afdeling van het dichtstbijzijnde ziekenhuis.

Wat u moet doen wanneer u bent vergeten Neupogen te gebruiken

Stel uw arts zo snel mogelijk op de hoogte als u een dosis vergeten bent toe te dienen.

Als u stopt met gebruik van Neupogen

Uw arts zal u hieromtrent informeren.

Als u nog vragen heeft over het gebruik van dit geneesmiddel, vraag dan uw arts of apotheker.

4. MOGELIJKE BIJWERKINGEN

Zoals alle geneesmiddelen kan Neupogen bijwerkingen veroorzaken, hoewel niet iedereen deze bijwerkingen krijgt.

Bij patiënten die een verminderd aantal witte bloedcellen hebben als gevolg van het gebruik van andere medicijnen, zoals cytostatica, kan Neupogen de volgende bijwerkingen hebben

Zeer vaak voorkomende bijwerkingen zijn (bij meer dan 10% van de patiënten)

Misselijkheid en braken.

Vaak voorkomende bijwerkingen zijn (bij 1% tot 10% van de patiënten)

Vermoeidheid, algehele zwakte, hoofdpijn, verstopping, gebrek aan eetlust, diarree, ontsteking van het slijmvlies in het bijzonder in de mondholte (gekenmerkt door een pijnlijk en rood slijmvlies), pijn op de borst, bot- en spierpijn (rugpijn, pijn in armen en benen), hoest, keelpijn, haaruitval en huiduitslag.

Bijwerkingen die soms voorkomen (bij minder dan 1%, maar meer dan 0,1% van de patiënten)

Vage, niet duidelijk te omschrijven pijn.

Bijwerkingen die zelden voorkomen (bij minder dan 0,1%, maar meer dan 0,01% van de patiënten)

Aandoeningen van het vaatstelsel (gekenmerkt door pijn, roodheid en opzwellen van de ledematen).

Bijwerkingen die zeer zelden voorkomen (bij minder dan 0,01% van de patiënten)

- allergie-achtige reacties op Neupogen, inclusief huiduitslag, gezwollen delen van de huid die jeuken en anafylaxie (gevoel van zwakte, verlaging van de bloeddruk, ademhalingsproblemen en opgezet gezicht) zijn gerapporteerd.. Als u denkt dat u een dergelijke reactie heeft, stop dan met Neupogen injecties en zoek onmiddellijk medische hulp.
- Sweet's syndroom af en toe gemeld. Dit is een ziekte waarbij onder andere voorkomen: roodbruine, vaak pijnlijke, verdikkingen van de huid en bultjes, vooral op het hoofd, in de hals en op de armen. Ook treedt koorts op. Een belangrijk deel van de patiënten, waarbij dit voorkwam, had leukemie. Het is bekend dat Sweet's syndroom kan voorkomen bij leukemie. Daarom is het niet zeker dat Neupogen de oorzaak is.
- verergering van reumatoïde artritis
- bijzondere vorm van longoedeem (vocht in de longen), ARDS genaamd (een conditie die een verminderde ademhaling tot gevolg heeft bij hele zieke patiënten). Als u denkt dat u een dergelijke reactie heeft, stop dan met Neupogen injecties en zoek onmiddellijk medische hulp.
- Ademhalingsproblemen. Informeer uw arts bij hoest, koorts en benauwdheid.
- pijn bij of moeite met plassen
- ontstekingen van de bloedvaten in de huid (gekenmerkt door roodheid of bloeduitstortinkjes).

Mobiliseren van bloedvoorlopercellen bij normale donoren

Zeer vaak voorkomende bijwerkingen zijn (bij meer dan 10% van de patiënten)

Hoofdpijn, bot- en spierpijn, tekort aan bloedplaatjes (dit merkt u aan het optreden van blauwe plekken en bloedingsneiging).

Vaak voorkomende bijwerkingen zijn (bij 1% tot 10% van de patiënten)

- Vergroting van de milt.

Bijwerkingen die soms voorkomen (bij minder dan 1%, maar meer dan 0,1% van de patiënten)

- Allergie-achtige reacties op Neupogen, inclusief huiduitslag, gezwollen delen van de huid die jeuken en anafylaxie (gevoel van zwakte, verlaging van de bloeddruk, ademhalingsproblemen en opgezet gezicht) zijn gerapporteerd. Als u denkt dat u een dergelijke reactie heeft, stop dan met Neupogen injecties en zoek onmiddellijk medische hulp.
- Verergering van reumatoïde artritis.

Bijwerkingen die zeer zelden voorkomen (bij minder dan 0,01% van de patiënten)

- Na toediening van Neupogen aan zowel gezonde donoren als patiënten zijn gevallen van miltruptuur zeer zelden geconstateerd. Neem contact op met uw arts wanneer u pijn links boven in de buik of schouderpijn ervaart omdat dit op een probleem met uw milt kan duiden.

Bij patiënten die een ernstig en langdurig tekort aan witte bloedcellen hebben en dus langdurig Neupogen krijgen toegediend, kan Neupogen de volgende bijwerkingen hebben

Zeer vaak voorkomende bijwerkingen zijn (bij meer dan 10% van de patiënten)

Bloedarmoede, daling van bloedglucosewaarden, bot- en spierpijn, neusbloeding, miltvergroting (dit kunt u merken aan een zwelling in de maagstreek en/of druk in uw onderbuik).

Vaak voorkomende bijwerkingen zijn (bij 1% tot 10% van de patiënten)

Hoofdpijn, diarree, tekort aan bloedplaatjes (dit merkt u aan het optreden van blauwe plekken en bloedingsneiging), botontkalking, haaruitval, ontsteking van de bloedvaten in de huid (gekenmerkt door roodheid of bloeduitstortinkjes), pijn rond de injectieplaats, vluchtige huiduitslag, leververgroting.

Bijwerkingen die soms voorkomen (bij minder dan 1%, maar meer dan 0,1% van de patiënten)

Bloed in de urine, te hoog eiwitgehalte in de urine en miltafwijkingen.

Bij patiënten met HIV kan Neupogen de volgende bijwerkingen hebben

Zeer vaak voorkomende bijwerkingen zijn (bij meer dan 10% van de patiënten)

Bot- en spierpijn.

Vaak voorkomende bijwerkingen zijn (bij 1% tot 10% van de patiënten)

miltvergroting, bij minder dan 3% van de patiënten. Aangezien vergroting van de milt een algemene bevinding is bij patiënten met een HIV-infectie en in variërende mate aanwezig is bij de meeste AIDS patiënten is de relatie tot de behandeling met Neupogen onduidelijk.

Wanneer één van de bijwerkingen ernstig wordt of als er bij u een bijwerking optreedt die niet in deze bijsluiter is vermeld, raadpleeg dan uw arts of apotheker.

5. HOE BEWAART U NEUPOGEN

Bewaren in de koelkast (2°C - 8°C). In geval Neupogen per ongeluk mocht bevroren heeft dat geen nadelige invloed op de stabiliteit van Neupogen.

Bewaren in de oorspronkelijke verpakking.

Houd het geneesmiddel buiten het bereik en zicht van kinderen.

Gebruik Neupogen niet meer na de vervaldatum die staat vermeld op het etiket en de doos na EXP. De vervaldatum verwijst naar de laatste dag van die maand.

Gebruik Neupogen niet als u merkt dat de vloeistof niet helder is.

Geneesmiddelen dienen niet weggegooid te worden via het afvalwater of met huishoudelijk afval. Vraag uw apotheker wat u met medicijnen moet doen die niet meer nodig zijn. Deze maatregelen zullen helpen bij de bescherming van het milieu.

6. AANVULLENDE INFORMATIE**Wat bevat Neupogen**

- Het werkzaam bestanddeel is filgrastim in een concentratie van 30 of 48 miljoen eenheden (300 of 480 microgram) per 0,5 milliliter.
- De andere bestanddelen zijn natriumacetaat, sorbitol, polysorbaat 80 en water voor injectie.

Hoe ziet Neupogen er uit en de inhoud van de verpakking

De verpakking bevat vijf voorgevulde spuiten á 0,5 ml Neupogen oplossing voor injectie. De voorgevulde spuiten zijn gemaakt van kleurloos Type I glas met ingegoten naald.

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

Amgen Europe B.V.
Minervum 7061
4817 ZK Breda
Nederland

Deze bijsluiter is voor de laatste keer goedgekeurd in september 2007.

Gedetailleerde informatie over dit geneesmiddel is beschikbaar op de website van het College ter Beoordeling van Geneesmiddelen (www.cbg-meb.nl).

Informatie over het injecteren van Neupogen

Deze rubriek bevat informatie hoe u zelf Neupogen kan injecteren. Het is belangrijk dat u niet probeert uzelf te injecteren tot uw arts of verpleegkundige u dit heeft geleerd. Het is tevens belangrijk dat u de spuit met naald weggooit in een speciale container. Als u zich onzeker voelt over het toedienen van de injectie of als u vragen heeft, raadpleeg dan uw arts of verpleegkundige.

Leren hoe u uw injecties zelf kunt toedienen betekent dat u thuis niet hoeft te wachten op de wijkverpleegkundige of niet elke dag naar het ziekenhuis hoeft te gaan om uw injecties te ontvangen.

Hoe injecteer ik Neupogen bij mezelf?

U zult zichzelf, gewoonlijk een keer per dag, een injectie moeten geven in het weefsel net onder de huid. Dit noemt men een subcutane injectie. Uw arts of verpleegkundige zal u vertellen hoeveel Neupogen u nodig heeft.

Benodigheden waarover u moet beschikken

Om uzelf een subcutane injectie toe te dienen, heeft u het volgende nodig:

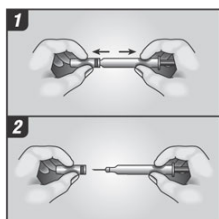
- een nieuwe voorgevulde spuit Neupogen Singleject met vaste steriele naald;
- alcoholdoekjes en
- een speciale container zodat u de gebruikte spuiten met naald veilig kunt weggooien.

Wat moet ik doen voordat ik mezelf een onderhuidse injectie met Neupogen kan toedienen?

1. Probeer elke dag op ongeveer dezelfde tijd de injectie toe te dienen.
2. Neem de voorgevulde spuit Neupogen uit de koelkast.
3. Ga na of dit de juiste dosis is die uw arts heeft voorgeschreven.
4. Neem de voorgevulde spuit uit de verpakking.
5. Controleer de uiterste gebruiksdatum op het etiket van de voorgevulde spuit (EXP.). Niet gebruiken na de laatste dag van de aangeduide maand.
6. Controleer hoe Neupogen eruitziet. De vloeistof moet helder zijn. Indien troebel of onzuiver, mag u het product niet gebruiken.
7. Voor een comfortabelere injectie kunt u de voorgevulde spuit 30 minuten voorafgaande aan de injectie uit de koelkast halen om op kamertemperatuur te brengen of enkele minuten voorzichtig in uw handen houden. Op geen enkele andere manier Neupogen opwarmen (bijvoorbeeld, niet opwarmen in de oven, magnetron of in warm water).
8. Uw handen goed wassen.
9. Een comfortabele goed verlichte plaats kiezen en alles wat u nodig heeft binnen handbereik houden.

Hoe bereid ik mijn Neupogen-injectie voor?

Voordat u Neupogen injecteert, moet u het volgende doen:

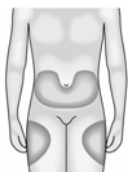


1. Neem de voorgevulde Neupogen Singleject spuit in uw ene hand en de plastic beschermhuls inclusief rubberen dop in uw andere hand.
2. Verwijder de plastic beschermhuls inclusief rubberen dop van de voorgevulde spuit.

De voorgevulde spuit is nu klaar voor gebruik.

Waar moet ik de injectie toedienen?

De meest geschikte plaatsen om uzelf te injecteren, zijn:



- het bovendeeel van de dij en
- de buik, met uitzondering van de zone rond de navel.

Het is een goed idee om de injectieplaats telkens te veranderen zodat u geen irritatie zult krijgen in de injectiezone. Als u door iemand anders wordt geïnjecteerd, kan ook de achterzijde van uw bovenarmen gebruikt worden.

Hoe dien ik mijn injectie toe?

1. Desinfecteer uw huid met een alcoholdoekje en neem de huid tussen duim en wijsvinger, zonder erin te knijpen.



2. Breng de naald volledig in de huid onder een hoek van 45°.
3. Trek voorzichtig aan de zuiger om te controleren of u geen bloedvat heeft aangeprikt. Als u bloed ziet in de spuit, moet u de spuit terugtrekken en op een andere plaats inbrengen.
4. Spuit de vloeistof langzaam en gelijkmatig in en houd hierbij nog steeds de huid vast.
5. Nadat de vloeistof is ingespoten, trekt u de spuit terug en laat u de huid los. Desinfecteer de huid met een nieuw alcoholdoekje.
6. De gebruikte spuit met naald in zijn geheel in de speciale container weggooien. Denk eraan dat u elke spuit maar voor één enkele injectie mag gebruiken. U mag de hoeveelheid Neupogen die nog in de spuit achterblijft, niet meer gebruiken.

Denk eraan

Als u problemen heeft, aarzel dan niet om hulp en advies te vragen aan uw arts of verpleegkundige.

Verwijdering van de gebruikte spuiten met naalden

- Plaats de plastic huls met rubberen dop niet terug op de naald van de gebruikte spuiten.
- Gooi de gebruikte spuiten met naald weg in de speciale container en plaats deze buiten het bereik en het zicht van kinderen.
- Verwijder de volle speciale container volgens de aanwijzingen van uw arts, apotheker of verpleegkundige.
- Gooi de gebruikte spuiten met naald nooit weg bij het normale huisafval.