

KULLANMA TALİMATI

FASENRA® 30 mg/mL SC kullanıma hazır enjeksiyon kalemı içinde enjeksiyonluk çözelti
Deri altına uygulanır.
Steril

Etkin madde: Her kullanıma hazır enjektör mL’de 30 mg benralizumab içerir. Benralizumab, rekombinant DNA teknolojisi ile memeli (Çin hamsteri overi) hücrelerinde üretilen bir insan immünoglobulin monoklonal antikordur.

Yardımcı maddeler: L-histidin, L-histidin hidroklorür monohidrat, α,α -trehaloz dihidrat, polisorbitat 20 (bitkisel kaynaklı), enjeksiyonluk su.

▼ Bu ilaç ek izlemeye tabidir. Bu üçgen yeni güvenlik bilginin hızlı olarak belirlenmesini sağlayacaktır. Meydana gelen herhangi bir yan etkiyi raporlayarak yardımcı olabilirsiniz. Yan etkilerin nasıl raporlanacağını öğrenmek için 4. Bölümün sonuna bakabilirsiniz.

Bu ilacı kullanmaya başlamadan önce bu KULLANMA TALİMATINI dikkatlice okuyunuz, çünkü sizin için önemli bilgiler içermektedir.

- *Bu kullanma talimatını saklayınız. Daha sonra tekrar okumaya ihtiyaç duyabilirsiniz.*
- *Eğer ilave sorularınız olursa, lütfen doktorunuza veya eczacınıza danışınız.*
- *Bu ilaç kişisel olarak sizin için reçete edilmiştir, başkalarına vermeyiniz.*
- *Bu ilacın kullanımı sırasında, doktora veya hastaneye gittiğinizde doktorunuza bu ilacı kullandığınızı söyleyiniz.*
- *Bu talimatta yazılanlara aynen uyunuz. İlaç hakkında size önerilen dozun dışında **yüksek veya düşük** doz kullanmayınız.*

Bu Kullanma Talimatında:

1. **FASENRA® nedir ve ne için kullanılır?**
2. **FASENRA®’yı kullanmadan önce dikkat edilmesi gerekenler**
3. **FASENRA® nasıl kullanılır?**
4. **Olası yan etkiler nelerdir?**
5. **FASENRA®’nın saklanması**

Başlıkları yer almaktadır.

1. FASENRA® nedir ve ne için kullanılır?

- FASENRA® bir adet kullanıma hazır enjektör içeren ambalajlarda kullanıma sunulmuştur.
- FASENRA® her enjektör kaleminde 1 mL çözelti içinde 30 mg (30 mg/mL) benralizumab içerir. FASENRA® steril, berrak ila opak arası, renksiz ila hafif sarı renkli, beyaz ila beyazımsı gözle görülebilir partiküller içerebilen çözeltidir.
- FASENRA®, vücuttaki spesifik bir hedef maddeyi tanıyan ve ona bağlanan bir protein türü ve bir monoklonal antikor olan benralizumab etkin maddesini içeren bir ilaçtır. Benralizumabın hedefi, özellikle eozinofil olarak adlandırılan bir beyaz kan hücresi tipinde bulunan ve interlökin-5 reseptörü olarak adlandırılan bir proteindir.
Astım
- FASENRA®, yetişkinlerde ve 12 yaş ve üzeri adolesanlarda şiddetli eozinofilik astımın tedavisi için kullanılmaktadır (hastanın kanındaki eozinofil seviyesi en az ≥ 300 hücre/mikrolitre olan hastalar). Eozinofilik astım, hastaların kanında ya da akciğerlerinde çok fazla eozinofilin olduğu bir astım tipidir. FASENRA®, durumun tek başına diğer ilaçlarla (yüksek doz “kortikosteroidinhalerler”, uzun etkili bronş genişleticiler vb.) iyi

bir şekilde kontrol edilemediği, son 1 yılda en az 2 kere hastanın tedavisini değiştirmeye sebep olacak ciddiyette hastalık bulgularında kötüleşme yaşayan hastalarda (hastanın kötüleşme sebebiyle en az 3 gün ağız ya da damar yolundan kortikosteroid alanlar) astım tedavisi için diğer ilaçlarla birlikte kullanılır.

- FASENRA® yaşadığınız astım atağı sayısını azaltabilir, daha iyi nefes almanıza yardımcı olabilir ve astım semptomlarınızı azaltabilir. Eğer “oral kortikosteroidler” olarak adlandırılan ilaçları alıyorsanız, FASENRA® kullanmak astımınızı kontrol etmekte kullanıldığınız oral kortikosteroidlerin günlük dozunu azaltmanıza ya da bu ilaçları kesmenizi sağlayabilir.

Eozinofilik granülomatozis polianjitis (EGPA)

FASENRA®, tekrarlayan veya tedaviye dirençli EGPA bulunan yetişkin hastalarda mevcut tedaviye ek tedavi olarak kullanılır EGPA insanların kan ve dokularında çok fazla sayıda eozinofile sahip olduğu bir durumdur ve aynı zamanda bir vaskülit formudur. Bu kan damarlarında inflamasyon olduğu anlamına gelir. Bu durum en sık akciğerleri ve sinüsleri etkiler ama sıklıkla deri, kalp ve böbrek gibi diğer organları da etkiler.

FASENRA®, EGPA semptomları ve alevlenmelerini azaltabilir. Bu ilaç aynı zamanda semptomlarınızı kontrol etmek için gereken günlük oral kortikosteroid dozunu azaltmanıza imkan verebilir.

Eozinofiller, astımın ve EGPA’nın sebep olduğu iltihabi durumlarda rol alan beyaz kan hücreleridir. FASENRA®, eozinofillere bağlanarak sayılarının azalmasına yardımcı olur.

2. FASENRA®’yı kullanmadan önce dikkat edilmesi gerekenler

FASENRA®’yı aşağıdaki durumlarda KULLANMAYINIZ

Eğer:

- Benralizumaba veya bu ilacın bileşiminde bulunan yardımcı maddelerden herhangi birine karşı alerjiniz varsa. Bunun sizin için geçerli olduğunu düşünüyorsanız **doktorunuza, hemşirenize ya da eczacınıza danışınız.**

Biyoteknolojik tıbbi ürünlerin izlenebilirliğini arttırmak için yeni FASENRA®, paketi aldığınız her seferde dış kartonda ve kullanıma hazır şırınganın etiketinde bulunan ürün adı ve seri numarasını kaydediniz ve yan etki bildirirken bu bilgiyi sağlayınız.

FASENRA®’yı aşağıdaki durumlarda DİKKATLİ KULLANINIZ

Eğer aşağıdaki durumlar sizin için geçerliyse FASENRA® almadan önce doktorunuz, hemşireniz ya da eczacınızla konuşunuz:

- **Parazit enfeksiyonunuz** varsa ya da parazit enfeksiyonlarının yaygın olduğu bir bölgede yaşıyorsanız veya böyle bir bölgeye seyahat edecekseniz, Bu ilaç belirli tipteki parazit enfeksiyonlarıyla savaşıma yeteneğinizi zayıflatabilir.
- **Geçmişte bir enjeksiyona ya da ilaca karşı alerjik reaksiyon** yaşıyorsanız (bir alerjik reaksiyonun belirtileri için bkz. 4. Olası yan etkiler nelerdir?).

Eğer size FASENRA® verilirken aşağıdaki durumlar gelişirse doktorunuz, hemşireniz ya da eczacınızla konuşunuz:

- Bu ilaçla tedavi sırasında **astımınız kontrol altına alınamaması ya da kötüleşmesi,**
- Enjeksiyonları alırken astım semptomlarınızın kötüleşmesi,

- **Alerjik reaksiyon** belirtileri yaşanması, bu ilacı alan hastalarda alerjik reaksiyonlar görülmüştür (bkz. 4. Olası yan etkiler nelerdir?).

FASENRA® bir **kurtarma ilacı** değildir. Ani bir astım krizini tedavi etmek için kullanmayın.

Ciddi alerjik reaksiyon belirtilerine karşı dikkat ediniz

FASENRA® potansiyel olarak ciddi alerjik reaksiyonlara neden olabilir. FASENRA® kullanırken, bu reaksiyonların belirtilerine dikkat etmelisiniz (kurdeşen, döküntü, solunum problemleri, bayılma, sersemlik hali, baş dönmesi ve/veya yüzünüz, diliniz veya ağzınızın şişmesi gibi).

Ciddi alerjik reaksiyonların erken belirtilerini nasıl tanıyacağınız ve bu reaksiyonların ortaya çıkarsa nasıl davranacağınız hakkında doktorunuzla konuşmanız önemlidir.

Astıma ve EGPA'ya yönelik diğer ilaçlar

FASENRA®'ya başladığınızda, durumunuza yönelik diğer ilaçları kullanmayı **aniden bırakmayınız veya dozunu değiştirmeyiniz**.

Eğer tedaviye verdiğiniz yanıt izin veriyorsa, doktorunuz, özellikle “kortikosteroidler” olarak adlandırılanlar olmak üzere bu ilaçların bazılarının dozunu azaltmayı deneyebilir. Bu, doktorunuzun gözetimi altında ve aşamalı olarak yapılmalıdır.

Bu uyarılar geçmişteki herhangi bir dönemde dahi olsa sizin için geçerliyse lütfen doktorunuza danışınız.

Biyoteknolojik ürünlerin takip edilebilirliğinin sağlanması için uygulanan ürünün ticari ismi ve seri numarası mutlaka hasta dosyasına kaydedilmelidir.

FASENRA®'nın yiyecek ve içecek ile kullanılması:

FASENRA® tedavisi ile yiyecek ya da içecekler arasında etkileşim meydana gelmesi olası değildir.

Hamilelik

İlacı kullanmadan önce doktorunuza veya eczacınıza danışınız.

Hamileyseniz, hamile olabileceğinizi düşünüyorsanız veya hamile kalmayı planlıyorsanız bu ilacı kullanmadan önce **doktorunuza danışınız**.

Doktorunuz aksini söylemedikçe, hamileyseniz FASENRA® kullanmayınız. FASENRA®'nın doğmamış bebeğe zarar verip vermediği bilinmemektedir.

Tedaviniz sırasında hamile olduğunuzu fark ederseniz hemen doktorunuza veya eczacınıza danışınız.

Emzirme

İlacı kullanmadan önce doktorunuza veya eczacınıza danışınız.

FASENRA®'nın anne sütüne geçip geçmediği bilinmemektedir. Emziriyorsanız veya emzirmeyi planlıyorsanız doktorunuza söyleyiniz.

Araç ve makine kullanımı

FASENRA®'nın araç ve makine kullanma yeteneğinizi etkilemesi olası değildir.

FASENRA®'nın içeriğinde bulunan bazı yardımcı maddeler hakkında önemli bilgiler

FASENRA®'nın içeriğinde özel uyarı gerektiren herhangi bir yardımcı madde

bulunmamaktadır.

Diğer ilaçlar ile birlikte kullanımı

FASENRA® kullanmadan önce halihazırda almakta olduğunuz, kısa süre önce aldığınız ya da alabileceğiniz tüm ilaçları **doktorunuza söyleyiniz.**

Eğer reçeteli ya da reçetesiz herhangi bir ilacı şu anda kullanıyorsanız veya son zamanlarda kullandıysanız lütfen doktorunuza veya eczacınıza bunlar hakkında bilgi veriniz.

3. FASENRA® nasıl kullanılır?

Bu ilacı her zaman tam olarak doktorunuzun söylediği gibi kullanınız. Emin değilseniz doktorunuza, hemşirenize veya eczacınıza danışınız.

Uygun kullanım ve doz/uygulama sıklığı için talimatlar:

Astım

Önerilen doz, 30 mg enjeksiyondur. İlk 3 enjeksiyon 4 haftada bir yapılır. Bundan sonra size 8 haftada bir 30 mg verilecektir.

EGPA

Önerilen doz 4 haftada bir kez 30 mg enjeksiyondur.

Uygulama yolu ve metodu:

- FASENRA®, derinizin hemen altına (subkütan olarak) enjeksiyonla uygulanır. Siz ve doktorunuz veya hemşireniz FASENRA®'yı kendiniz enjekte edip etmeyeceğinize karar vermelisiniz. Daha önce FASENRA® kullanmadıysanız ve daha önce FASENRA® ile alerjik reaksiyon yaşıadıysanız, FASENRA®'yı kendiniz enjekte etmemelisiniz.
- Siz veya bakıcınız FASENRA®'nın doğru bir şekilde enjekte edilmesi hakkında eğitim almalısınız. FASENRA®'yı kullanmadan önce FASENRA® Kalem için "Kullanım Talimatlarını" dikkatle okuyun.

Değişik yaş grupları:

Çocuklarda kullanımı:

FASENRA®'yı 12 yaşın altındaki çocuklara vermeyiniz. FASENRA®'nın, bu yaş grubunda güvenliliği ve faydaları bilinmemektedir.

Yaşlılarda kullanımı:

Yaşlı hastalar için doz ayarlaması gerekli değildir.

Özel kullanım durumları:

Böbrek yetmezliği:

Böbrek yetmezliği olan hastalar için doz ayarlaması gerekli değildir.

Karaciğer yetmezliği:

Karaciğer yetmezliği olan hastalar için doz ayarlaması gerekli değildir.

Eğer FASENRA®'nın etkisinin çok güçlü veya zayıf olduğuna dair bir izleniminiz var ise doktorunuz veya eczacınız ile konuşunuz.

Kullanmanız gerekenden daha fazla FASENRA® kullandıysanız:

FASENRA®'dan kullanmanız gerekenden fazlasını kullanmışsanız bir doktor veya eczacı ile

konuşunuz.

FASENRA®'yı kullanmayı unutursanız:

Randevunuzu yeniden planlamak üzere **mümkün olan en kısa sürede bir sağlık mesleği mensubu ya da hastane ile iletişime geçiniz.**

Unutulan dozları dengelemek için çift doz uygulamayınız.

FASENRA® ile tedavi sonlandırıldığında oluşabilecek etkiler:

Doktorunuz önermedikçe FASENRA® kullanmayı durdurmayınız. FASENRA® tedavisine ara verilmesi ya da tedavinin durdurulması astım belirtilerinizin ve ataklarınızın geri gelmesine neden olabilir.

4. Olası yan etkiler nelerdir?

Tüm ilaçlar gibi herkeste görülmemesine rağmen bu ilaç yan etkilere neden olabilir.

Yan etkiler aşağıdaki kategorilerde gösterildiği şekilde sıralanmıştır:

Çok yaygın : 10 hastanın en az 1'inde görülebilir.

Yaygın : 10 hastanın birinden az, fakat 100 hastanın birinden fazla görülebilir.

Yaygın olmayan : 100 hastanın birinden az, fakat 1.000 hastanın birinden fazla görülebilir.

Seyrek : 1.000 hastanın birinden az, fakat 10.000 hastanın birinden fazla görülebilir.

Çok seyrek : 10.000 hastanın birinden az görülebilir.

Bilinmiyor : Eldeki verilerden hareketle sıklık derecesi tahmin edilemiyor

Ciddi alerjik reaksiyonlar:

Aşağıdakilerden biri olursa, FASENRA®'yı kullanmayı durdurunuz ve DERHAL doktorunuza bildiriniz veya size en yakın hastanenin acil bölümüne başvurunuz:

Bilinmiyor

- Anafilaksi

belirtiler genellikle şunları içerir:

- Şişmiş yüz, dil veya boğaz,
- Solunum problemleri,
- Bayılma, baş dönmesi, sersemlik hissi (kan basıncındaki düşme nedeniyle),

Yaygın

- Aşırı duyarlılık reaksiyonları (kurdeşen , döküntü)

Bunların hepsi çok ciddi yan etkilerdir ve enjeksiyondan saatler veya günler sonra meydana gelebilirler.

Eğer bunlardan biri sizde mevcut ise, sizin FASENRA®'ya karşı ciddi alerjiniz var demektir. Acil tıbbi müdahaleye veya hastaneye yatırılmanıza gerek olabilir.

Aşağıdakilerden herhangi birini fark ederseniz, doktorunuza söyleyiniz:

Diğer yan etkiler

Yaygın

- Baş ağrısı
- Boğaz ağrısı (farenjit)
- Ateş (yüksek sıcaklık)

- Enjeksiyon yeri reaksiyonları (örneğin; ağrı, kızarıklık, kaşıntı, enjeksiyonun yapıldığı yerin yakınında şişme)

Eğer bu kullanma talimatında bahsi geçmeyen herhangi bir yan etki ile karşılaşırsanız doktorunuzu veya eczacınızı bilgilendiriniz.

Yan etkilerin raporlanması

Kullanma Talimatında yer alan veya almayan herhangi bir yan etki meydana gelmesi durumunda hekiminiz, eczacınız veya hemşireniz ile konuşunuz. Ayrıca karşılaştığınız yan etkileri www.titck.gov.tr sitesinde yer alan “İlaç Yan Etki Bildirimi” ikonuna tıklayarak ya da 0 800 314 00 08 numaralı yan etki bildirim hattını arayarak Türkiye Farmakovijilans Merkezi (TÜFAM)’ne bildiriniz. Meydana gelen yan etkileri bildirerek kullanmakta olduğunuz ilacın güvenliliği hakkında daha fazla bilgi edinilmesine katkı sağlamış olacaksınız.

5. FASENRA®’nın saklanması

FASENRA®’yı çocukların göremeyeceği, erişemeyeceği yerlerde ve ambalajında saklayınız. FASENRA® tek kullanımlıktır.

Son kullanma tarihi ile uyumlu olarak kullanınız.

Enjektörün ve kartonun üzerinde belirtilen son kullanma tarihinden sonra FASENRA®’yı kullanmayınız.

Son kullanma tarihi belirtilen ayın son gününü ifade etmektedir.

Kullanıma hazır enjektörü ışıktan korumak için orijinal ambalajında saklayınız.

2°C - 8°C arasında buzdolabında saklayınız.

FASENRA®, 25°C’nin altında oda sıcaklığında en fazla 14 gün boyunca saklanabilir. Buzdolabından çıkarıldıktan sonra, FASENRA® 14 gün içerisinde kullanılmalı veya atılmalıdır.

Dondurmayınız. Çalkalamayınız.

Eğer üründe ve/veya ambalajında bozukluklar fark ederseniz FASENRA®’yı kullanmayınız.

Çevreyi korumak amacı ile kullanmadığınız FASENRA®’yı şehir suyuna veya çöpe atmayınız. Bu konuda eczacınıza danışınız.

Son kullanma tarihi geçmiş veya kullanılmayan ilaçları çöpe atmayınız! Çevre, Şehircilik ve İklim Değişikliği Bakanlığı’nca belirlenen toplama sistemine veriniz.

Ruhsat sahibi:

AstraZeneca İlaç San. ve Tic. Ltd.Şti.
Şişli/İstanbul

Üretim yeri:

Catalent Indiana, LLC
1300 South Patterson Drive/Bloomington/ABD

Bu kullanma talimatı 04/10/2025 tarihinde onaylanmıştır.

Uygulama talimatları

FASENRA® 30 mg/mL SC Kullanıma Hazır Enjeksiyon Kalemı içinde Enjeksiyonluk Çözelti Benralizumab

Deri altına uygulanır.

Kullanıma Hazır Tek Kullanımlık Enjeksiyon Kalemı

FASENRA® kaleminizi kullanmadan önce, sağlık uzmanınız size veya bakıcınıza nasıl doğru kullanılacağını göstermelidir.

FASENRA® kaleminizi kullanmaya başlamadan önce ve her yedek alımınızda bu “Kullanım Talimatları”nı okuyunuz. Yeni bilgi olabilir. Bu bilgi, sağlık uzmanınızla tıbbi durumunuz veya tedaviniz hakkında konuşmanızın yerini almaz.

Sizin veya bakıcınızın herhangi bir sorusu olursa, sağlık uzmanınızla konuşun.

Önemli Bilgiler

FASENRA®’yı kullanmaya hazır olana kadar buzdolabı içinde, kutusunda, 2°C ila 8°C arasında bir sıcaklıkta saklayın. FASENRA® en fazla 14 gün oda sıcaklığında 25°C’ye kadar tutulabilir. Buzdolabından çıkarıldıktan sonra, FASENRA® 14 gün içinde kullanılmalı veya atılmalıdır.

Aşağıdaki durumlarda FASENRA® Kalem’i **kullanmayınız**:

- Donmuşsa
- Düşürülmüş veya hasar görmüşse
- Kutu üzerindeki güvenlik mührü kırılmışsa
- Son kullanma tarihi (SKT) geçmişse

Şunları **yapmayınız**:

- FASENRA® Kalem’inizi sallamayınız
- FASENRA® Kalem’inizi paylaşmayınız veya yeniden kullanmayınız

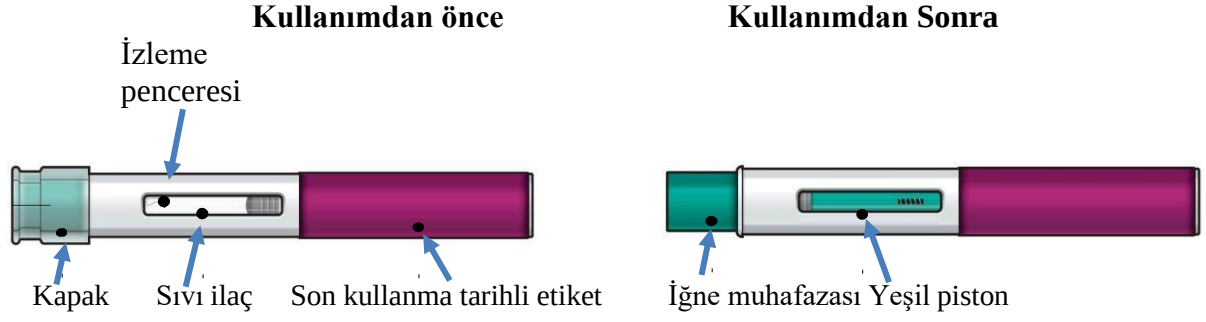
Yukarıdakilerden herhangi biri meydana gelirse, FASENRA® Kalem’i delinmeye karşı dayanıklı bir kesici/delici malzeme kabına atınız ve yeni bir FASENRA® Kalemı kullanınız.

Her FASENRA® Kalemı, sadece bir kerelik kullanım için 1 doz FASENRA® içerir.

FASENRA’yı ve tüm ilaçları çocukların göremeyeceği, erişemeyeceği yerlerde ve ambalajında saklayınız.

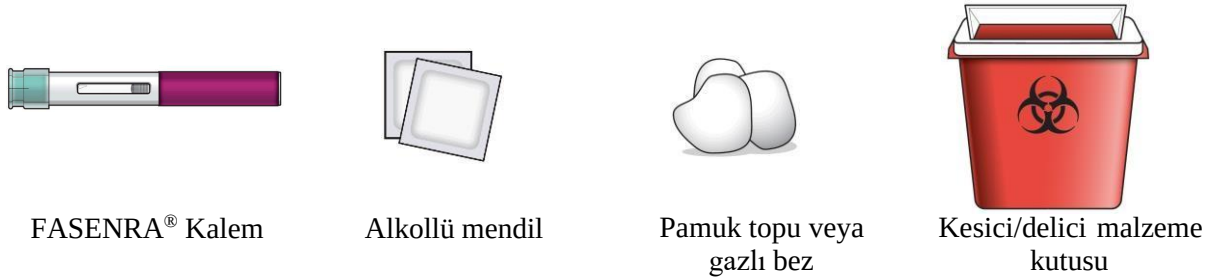
FASENRA® Kaleminiz

Bu talimatların 6. adımına ulaşana ve FASENRA®’yı enjekte etmeye hazır olana kadar kapağı **çıkarmayınız**.



Adım 1 - Sarf Malzemelerini Toplayınız

- Buzdolabından 1 FASENRA® Kalemi
 - 1 alkollü mendil
 - 1 pamuk topu veya gazlı bez
 - 1 delinmeye karşı dayanıklı kesici/delici malzeme kutusu.
- (Bkz. Adım 10 - Kullanılmış FASENRA® Kalem'i güvenli bir şekilde atın)



Adım 2 - FASENRA® Kalem'inizi hazırlayınız

Son kullanma tarihini (SKT) kontrol ediniz. Son kullanma tarihi geçmişse kullanmayınız. **Enjeksiyonu yapmadan önce FASENRA®'nın oda sıcaklığında 20°C ila 25°C arasında yaklaşık 30 dakika boyunca ısınmasını sağlayınız.**

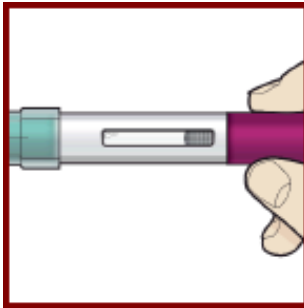
FASENRA® Kalemini başka bir şekilde ısıtmayınız. Örneğin, mikrodalga fırında veya sıcak suda ısıtmayın veya diğer ısı kaynaklarının yanına koymayınız.

FASENRA®'yı buzdolabından çıkardıktan sonraki 14 gün içinde kullanınız.

6. adıma ulaşana kadar kapağı **çıkarmayınız.**



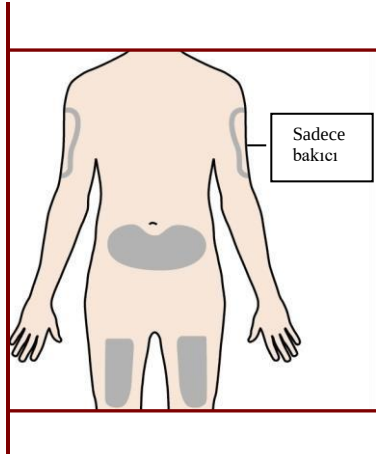
Adım 3 - Sıvıyı kontrol ediniz



FASENRA® Kalemi'nde bulunan sıvıya izleme penceresinden bakınız. Sıvı berrak ve renksiz ila sarı olmalıdır. Küçük beyaz parçacıklar içerebilir.

Sıvı eğer bulanıksa, renk bozukluğu varsa veya büyük parçacıklar içeriyorsa FASENRA®'yı enjekte **etmeyiniz.** Sıvıda küçük bir hava kabarcığı görebilirsiniz. Bu normaldir. Bu konuda herhangi bir şey yapmanıza gerek yoktur.

Adım 4 - Enjeksiyon bölgesini seçiniz



Önerilen enjeksiyon bölgesi uyluğunuzun önüdür.

Karnınızın alt kısmını da kullanabilirsiniz.

Aşağıdaki bölgelere enjekte **etmeyiniz**:

- Göbek deliğinizin etrafındaki 5 cm'lik alana
- Cildin hassas, çürük, pullu veya sert olduğu yerlerde
- Yara izlerine veya hasarlı cilde
- Kıyafetler üzerinden

Bakıcı ilacı size üst kol, uyluk veya karından enjekte edebilir. Kendinize koldan enjekte etmeye **çalışmayınız**.

Her enjeksiyon için, en son enjekte ettiğiniz yerden en az 3 cm uzakta farklı bir yer seçiniz.

Adım 5 - Enjeksiyon bölgesini temizleyiniz



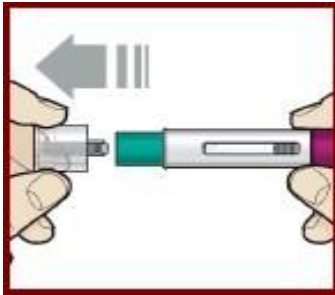
Ellerinizi sabun ve su ile iyice yıkayınız.

Enjeksiyon bölgesini alkollü mendille dairesel hareketlerle temizleyiniz. Kendiliğinden kurummasını bekleyiniz.

Enjekte etmeden önce temizlenmiş alana **dokunmayınız**.

Temizlenen alanı havalandırmayın veya **üfleme** yapınız.

Adım 6 - Kapağı çekerek çıkarınız.



Bir elinizle FASENRA® Kalemi tutunuz. Kapağı diğer elinizle dikkatlice çekip çıkarınız.

Daha sonra atmak için kapağı bir kenara koyunuz.

Yeşil iğne muhafazası şimdi açıktadır. Amacı iğneye dokunmanızı önlemektir.

İğneye dokunmaya veya iğne muhafazasını parmağınızla itmeye **çalışmayınız**.

Kapağı FASENRA® Kalemine geri takmaya **çalışmayınız**.

Enjeksiyonun çok erken gerçekleşmesine neden olabilir veya iğneye zarar verebilirsiniz.

Kapağı çıkardıktan hemen sonra aşağıdaki adımları tamamlayınız.

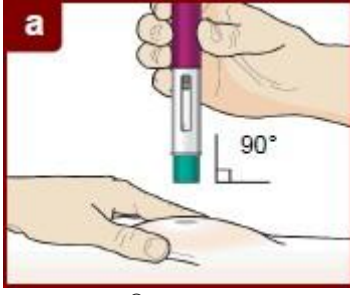
Adım 7 – FASENRA®'yı enjekte ediniz

Nasıl enjekte edileceği konusunda sağlık uzmanınızın talimatlarını izleyin. Enjeksiyon yerini hafifçe kısıtırabilir veya cildi sıkmadan enjeksiyon yapabilirsiniz.

Şekil **a**, **b**, **c** ve **d**'deki adımları takip ederek FASENRA®'yı enjekte ediniz.

Enjeksiyon sürecinin tamamında FASENRA® Kalemini sabit tutunuz.

Enjeksiyon başladıktan sonra FASENRA® Kaleminin konumunu **değiştirmeyiniz**.



FASENRA® Kalemini enjeksiyon bölgesine yerleştiriniz.

FASENRA® Kaleminin iğne muhafazasını cildinize düz olarak yerleştirin (90 derece açı). İzleme penceresini gördüğünüzden emin olunuz.



Aşağı yönde sıkıca bastırınız. Bir tıklama duyacaksınız. Bir 'klik' sesi, enjeksiyonun başladığını bildirecektir. Yeşil piston enjeksiyon sırasında izleme penceresinde aşağı doğru hareket edecektir.



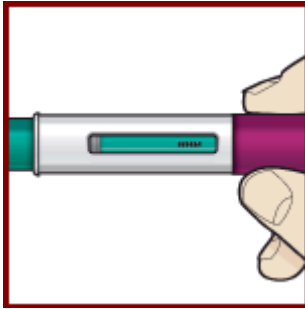
15 saniye boyunca sıkıca basılı tutunuz. İkinci bir 'klik' sesi duyacaksınız. İkinci tıklama, enjeksiyonun bittiğini bildirir. Yeşil piston izleme penceresini dolduracaktır.



FASENRA® kalemi doğrudan yukarı yönde kaldırınız.

İğne muhafazası aşağı doğru kayacak ve iğnenin üzerini kapatarak kilitlenecektir.

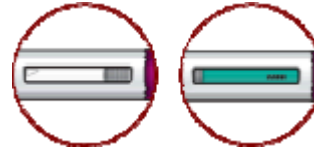
Adım 8 - İzleme penceresini kontrol ediniz.



Tüm sıvının enjekte edildiğinden emin olmak için izleme penceresini kontrol ediniz.

Yeşil piston izleme penceresini doldurmazsa, tam dozu almamış olabilirsiniz. Bu olursa veya başka endişeleriniz varsa sağlık uzmanınızı arayınız.

Enjeksiyondan önce



Enjeksiyondan sonra

Adım 9 - Enjeksiyon bölgesini kontrol ediniz



Enjekte ettiğiniz yerde az miktarda kan veya sıvı olabilir. Bu normaldir.

Kanama durana kadar pamuk top veya gazlı bezle cildinize hafifçe bastırınız.

Enjeksiyon bölgesini **ovalamayınız**.

Gerekirse, enjeksiyon bölgesini küçük bir bandla kapatınız.

Adım 10 - Kullanılmış FASENRA® Kalemini güvenli atınız



- Her FASENRA® Kalemi tek bir doz Fasenra içerir ve **tekrar kullanılamaz**.
- Kullanılmış FASENRA® Kaleminizi kullanımdan hemen sonra delinmeye karşı dirençli **kesici/delici malzeme kutusuna** koyunuz.

FASENRA® Kalemi evsel atıklarınıza **atmayınız**. Kapağı ve diğer kullanılmış malzemeleri ev atıklarınızla atınız.

Tıbbi Atıkların Kontrolü Yönetmeliği

Dolu kabı sağlık uzmanınız veya eczacınız tarafından belirtildiği şekilde atınız. Kullanılmış kesici/delici malzeme kutusunu **geri dönüşüme vermeyiniz**.