

Gebrauchsinformation: Information für Patienten

Eylea® 114,3 mg/ml Injektionslösung in einer Fertigspritze

Aflibercept

Lesen Sie die gesamte Packungsbeilage sorgfältig durch, bevor dieses Arzneimittel bei Ihnen angewendet wird, denn sie enthält wichtige Informationen.

- Heben Sie die Packungsbeilage auf. Vielleicht möchten Sie diese später nochmals lesen.
- Wenn Sie weitere Fragen haben, wenden Sie sich an Ihren Arzt.
- Wenn Sie Nebenwirkungen bemerken, wenden Sie sich an Ihren Arzt. Dies gilt auch für Nebenwirkungen, die nicht in dieser Packungsbeilage angegeben sind. Siehe Abschnitt 4.

Was in dieser Packungsbeilage steht

- Was ist Eylea und wofür wird es angewendet?
- Was sollten Sie wissen, bevor Eylea bei Ihnen angewendet wird?
- Wie wird Eylea bei Ihnen angewendet?
- Welche Nebenwirkungen sind möglich?
- Wie ist Eylea aufzubewahren?
- Inhalt der Packung und weitere Informationen

1. Was ist Eylea und wofür wird es angewendet?

Was ist Eylea

Eylea enthält den Wirkstoff Aflibercept, der zu einer Gruppe von Arzneimitteln gehört, die antineovaskuläre Mittel genannt werden.

Eylea 114,3 mg/ml Injektionslösung

Ihr Arzt wird Ihnen Eylea in Ihr Auge injizieren, um folgende Augenerkrankungen bei Erwachsenen zu behandeln:

- feuchte altersabhängige Makuladegeneration (feuchte AMD)
- beeinträchtigtes Sehvermögen aufgrund eines diabetischen Makulaödems (DMÖ).

Diese Erkrankungen betreffen die Makula. Die Makula ist der zentrale Bereich der lichtempfindlichen Membran im hinteren Bereich des Auges. Sie ist für klares Sehen verantwortlich.

Feuchte AMD wird verursacht, wenn sich krankhafte Blutgefäße unter der Makula bilden und wachsen. Aus den krankhaften Blutgefäßen können Flüssigkeit oder Blut in das Auge austreten. Undichte Blutgefäße, die zu einer Schwellung der Makula führen, verursachen ein DMÖ. Beide Erkrankungen können Ihr Sehvermögen beeinträchtigen.

Eylea 114,3 mg/ml Injektionslösung

Wie wirkt Eylea

Eylea stoppt das Wachstum von neuen, krankhaften Blutgefäßen im Auge. Eylea kann helfen, das Sehvermögen zu stabilisieren und häufig zu verbessern.

Eylea 114,3 mg/ml Injektionslösung

2. Was sollten Sie wissen, bevor Eylea bei Ihnen angewendet wird?

Sie werden Eylea nicht erhalten, wenn Sie

- allergisch gegen Aflibercept oder einen der in Abschnitt 6. genannten sonstigen Bestandteile dieses Arzneimittels sind
- eine Infektion im Auge oder in der Umgebung des Auges haben
- Schmerzen oder eine Rötung in Ihrem Auge haben (schwere Augenentzündung).

Warnhinweise und Vorsichtsmaßnahmen

Bitte sprechen Sie mit Ihrem Arzt, **bevor Eylea bei Ihnen angewendet wird**, wenn

- Sie an einem Glaukom leiden – einer durch hohen Augeninnendruck verursachten Augenerkrankung
- Sie in der Vergangenheit Lichtblitze oder Flusen (dunkle schwebende Punkte) gesehen haben, und deren Größe oder Anzahl plötzlich zunimmt
- innerhalb der letzten oder nächsten 4 Wochen bei Ihnen eine Augenoperation stattfand oder geplant ist.

Eylea 114,3 mg/ml Injektionslösung

Informieren Sie **sofort** Ihren Arzt, **falls** Sie eines der folgenden Anzeichen bemerken:

- Augenrötung
- Augenschmerzen
- zunehmende Beschwerden
- verschwommenes Sehen oder eine Verschlechterung des Sehvermögens
- erhöhte Lichtempfindlichkeit

Dies können Symptome einer Entzündung oder Infektion sein und Ihr Arzt kann die Behandlung mit Eylea abbrechen.

Eylea 114,3 mg/ml Injektionslösung

Darüber hinaus ist es wichtig, dass Sie folgendes wissen:

- die Sicherheit und Wirksamkeit einer gleichzeitigen Behandlung beider Augen mit Eylea wurden nicht untersucht und eine derartige Anwendung kann das Risiko für Nebenwirkungen erhöhen.
- die Injektion von Eylea kann bei einigen Patienten innerhalb von 60 Minuten nach der Injektion zu einem Anstieg des Augeninnendrucks führen. Ihr Arzt wird diesen nach jeder Injektion überprüfen.
- Ihr Arzt wird untersuchen, ob andere Risikofaktoren vorliegen, die die Wahrscheinlichkeit für einen Einriss oder eine Ablösung einer der Schichten des hinteren Augenbereichs erhöhen können. In solchen Fällen wird Ihr Arzt Eylea mit Vorsicht bei Ihnen anwenden.
- Frauen, die schwanger werden können, müssen während der Behandlung und mindestens 4 Monate nach der letzten Injektion von Eylea eine zuverlässige Verhütungsmethode anwenden.

Eylea 114,3 mg/ml Injektionslösung

Die Anwendung von Substanzen ähnlich denen in Eylea enthaltenen ist möglicherweise mit einem Risiko von durch Blutgerinnsel verschlossenen Blutgefäßen verbunden, was zu einem Herzinfarkt oder Schlaganfall führen kann. Theoretisch kann das auch nach einer Injektion von Eylea in das Auge passieren. Falls Sie einen Schlaganfall, eine vorübergehende Durchblutungsstörung im Gehirn oder einen Herzinfarkt innerhalb der vergangenen 6 Monate hatten, wird Ihr Arzt Eylea mit Vorsicht bei Ihnen anwenden.

Kinder und Jugendliche

Bei Kindern und Jugendlichen unter 18 Jahren wurde die Anwendung von Eylea nicht untersucht, da die genannten Erkrankungen vor allem bei Erwachsenen auftreten. Daher ist eine Anwendung in dieser Altersgruppe nicht relevant.

Eylea 114,3 mg/ml Injektionslösung

Anwendung von Eylea zusammen mit anderen Arzneimitteln

Informieren Sie Ihren Arzt, wenn Sie andere Arzneimittel anwenden, kürzlich andere Arzneimittel angewendet haben oder beabsichtigen andere Arzneimittel anzuwenden.

Eylea 114,3 mg/ml Injektionslösung

Schwangerschaft und Stillzeit

- Frauen, die schwanger werden können, müssen während der Behandlung und mindestens 4 Monate nach der letzten Injektion von Eylea eine zuverlässige Verhütungsme-thode anwenden.
- Es gibt begrenzte Erfahrung zur Anwendung von Eylea bei schwangeren Frauen. Frauen sollten während der Schwangerschaft nicht mit Eylea behandelt werden, es sei denn, der mögliche Nutzen für die Frau überwiegt das potenzielle Risiko für das ungeborene Kind.
- Geringe Mengen von Eylea können in die Muttermilch übergehen. Die Auswirkungen auf gestillte Neugeborene/Kinder sind nicht bekannt. Die Anwendung von Eylea wird während der Stillzeit nicht empfohlen.

Wenn Sie schwanger sind oder stillen, oder wenn Sie vermuten, schwanger zu sein oder beabsichtigen, schwanger zu werden, fragen Sie vor der Behandlung mit diesem Arzneimittel Ihren Arzt um Rat.

Eylea 114,3 mg/ml Injektionslösung

Verkehrstüchtigkeit und Fähigkeit zum Bedienen von Maschinen

Nachdem Sie Eylea erhalten haben, kann es zu vorübergehenden Sehstörungen kommen. Solange diese anhalten, dürfen Sie nicht Auto fahren und keine Maschinen bedienen.

Eylea 114,3 mg/ml Injektionslösung

Eylea enthält Polysorbat 20

Dieses Arzneimittel enthält 0,021 mg Polysorbat 20 in jeder 0,07 ml Dosis, entsprechend 0,3 mg/ml. Polysorbate können allergische Reaktionen hervorrufen. Informieren Sie Ihren Arzt, wenn bei Ihnen Allergien bekannt sind.

Eylea 114,3 mg/ml Injektionslösung

3. Wie wird Eylea bei Ihnen angewendet?

Die empfohlene Dosis beträgt 8 mg Aflibercept pro Injektion.

Eylea 114,3 mg/ml Injektionslösung

- In den ersten 3 Monaten werden Sie jeden Monat 1 Injektion erhalten.
- Danach können Sie in Abständen von bis zu 5 Monaten eine Injektion erhalten. Ihr Arzt wird die Häufigkeit basierend auf dem Zustand Ihres Auges festlegen.

Eylea 114,3 mg/ml Injektionslösung

Art der Anwendung

Ihr Arzt wird Eylea in Ihr Auge injizieren (intravitreale Injektion).

Eylea 114,3 mg/ml Injektionslösung

Zum Schutz vor einer Infektion wird Ihr Arzt Ihr Auge vor der Injektion mit einer desinfizierenden Augenspülung sorgfältig reinigen. Um Schmerzen durch die Injektion zu verringern oder zu verhindern, wird Ihr Arzt bei Ihnen Augentropfen (Lokalanästhetikum) zur Betäu-bung des Auges anwenden.

Eylea 114,3 mg/ml Injektionslösung

Wenn eine Eylea-Dosis nicht gegeben wurde

Vereinbaren Sie so schnell wie möglich einen neuen Termin mit Ihrem Arzt.

Eylea 114,3 mg/ml Injektionslösung

Bevor die Behandlung mit Eylea abgebrochen wird

Sprechen Sie mit Ihrem Arzt, bevor Sie die Behandlung beenden. Die Beendigung der Behandlung kann Ihr Risiko eines Sehverlusts erhöhen und Ihr Sehvermögen kann sich verschlechtern.

Eylea 114,3 mg/ml Injektionslösung

Wenn Sie weitere Fragen zur Anwendung dieses Arzneimittels haben, wenden Sie sich an Ihren Arzt.

Eylea 114,3 mg/ml Injektionslösung

4. Welche Nebenwirkungen sind möglich?

Wie alle Arzneimittel kann auch dieses Arzneimittel Nebenwirkungen haben, die aber nicht bei jedem auftreten müssen. Die Nebenwirkungen im Zusammenhang mit der Injektion von Eylea sind entweder auf das Arzneimittel selbst oder auf den Injektionsvorgang zurückzuführen und betreffen vorwiegend das Auge.

Eylea 114,3 mg/ml Injektionslösung

Einige Nebenwirkungen können schwerwiegend sein

Wenden Sie sich sofort an Ihren Arzt, wenn Sie eine der folgenden Nebenwirkungen bemerken:

- Häufige Nebenwirkung, kann bis zu 1 von 10 Personen betreffen
 - Linsentrübung (Katarakt)
 - Blutung im hinteren Bereich des Auges (retinale Blutung)
 - Anstieg des Augeninnendrucks
 - Blutung im Auge (Glaskörperblutung)
- Gelegentliche Nebenwirkung, kann bis zu 1 von 100 Personen betreffen
 - bestimmte Formen der Linsentrübung (subkapsulare Katarakt, nukleare Katarakt)
 - Ablösung, Einriss oder Blutung der lichtempfindlichen Schicht im hinteren Bereich des Auges, was zu Lichtblitzen mit Flusen (dunkle schwebende Punkte) führt, manchmal bis hin zu Sehverlust (Ablösung oder Einriss der Netzhaut)

Eylea 114,3 mg/ml Injektionslösung

Andere mögliche Nebenwirkungen

Häufig (kann bis zu 1 von 10 Personen betreffen):

- allergische Reaktionen
- sich in Ihrem Gesichtsfeld bewegende Punkte (Glaskörpertrübung)
- Abhebung der im Auge liegenden gelartigen Substanz (Glaskörperabhebung)
- verminderte Sehschärfe
- Augenschmerzen
- Blutung im Auge (Bindehautblutung)
- Schädigung der Hornhaut, der klaren Schicht des Augapfels vor der Iris (punktförmige Keratitis, Hornhautabschürfung)

Eylea 114,3 mg/ml Injektionslösung

Gelegentlich (kann bis zu 1 von 100 Personen betreffen):

- Ablösung oder Einriss einer der Schichten des hinteren Augenbereichs, was zu Lichtblitzen mit Flusen (dunkle schwebende Punkte) führt, manchmal bis hin zu Sehverlust (Einriss/Ablösung des retinalen Pigmentepithels)
- Entzündung der Regenbogenhaut, anderer Bereiche des Auges, oder der gelartigen Substanz im Auge (Uveitis, Iritis, Iridozyklitis, Vitritis)
- bestimmte Formen der Linsentrübung (kortikale Katarakt)
- Beschädigung der vorderen Schicht des Augapfels (Hornhauterosion)

- verschwommenes Sehen
- Augenschmerzen an der Injektionsstelle
- Gefühl, etwas im Auge zu haben (Fremdkörpergefühl)
- erhöhte Tränenproduktion
- Blutung an der Injektionsstelle
- Augenrötung
- Anschwellen des Augenlids
- Augenrötung (okulare Hyperämie)
- Reizung an der Injektionsstelle

Eylea 114,3 mg/ml Injektionslösung

Selten (kann bis zu 1 von 1 000 Personen betreffen):

- Anschwellen der vorderen Schicht des Augapfels (Hornhautödem)
- Linsentrübung (Katarakt)
- Degeneration der lichtempfindlichen Schicht im hinteren Bereich des Auges (Degeneration der Netzhaut)
- Reizung des Augenlids

Eylea 114,3 mg/ml Injektionslösung

Nicht bekannt (Häufigkeit auf Grundlage der verfügbaren Daten nicht abschätzbar):

- Entzündung des weißen Teils des Auges, verbunden mit Rötung und Schmerzen (Skleritis)

Eylea 114,3 mg/ml Injektionslösung

Abgesehen von den oben genannten können die folgenden Nebenwirkungen auftreten, auch wenn diese nicht in klinischen Studien berichtet wurden:

- Missempfindungen im Auge
- Beschädigung der Oberfläche der klaren vorderen Schicht des Auges (Hornhautepithel-defekt)
- Entzündung anderer Bereiche des Auges (Schwebeteilchen in der Vorderkammer)
- schwerwiegende Entzündung oder Infektion im Auge (Endophthalmitis)
- Erbblindung
- Linsentrübung aufgrund einer Verletzung (traumatische Katarakt)
- Eiter im Auge (Hypopyon)
- schwere allergische Reaktionen

Eylea 114,3 mg/ml Injektionslösung

Meldung von Nebenwirkungen

Wenn Sie Nebenwirkungen bemerken, wenden Sie sich an Ihren Arzt. Dies gilt auch für Nebenwirkungen, die nicht in dieser Packungsbeilage angegeben sind. Sie können Nebenwirkungen auch direkt dem Bundesinstitut für Arzneimittel und Medizinprodukte, Abt. Pharmakovigilanz, Kurt-Georg-Kiesinger-Allee 3, D-53175 Bonn, Website: http://www.bfarm.de anzeigen. Indem Sie Nebenwirkungen melden, können Sie dazu beitragen, dass mehr Informationen über die Sicherheit dieses Arzneimittels zur Verfügung gestellt werden.

Eylea 114,3 mg/ml Injektionslösung

5. Wie ist Eylea aufzubewahren?

- Bewahren Sie dieses Arzneimittel für Kinder unzugänglich auf.
- Sie dürfen dieses Arzneimittel nach dem auf dem Umkarton und dem Etikett nach „Verwendbar bis/EXP“ angegebenen Verfalldatum nicht mehr verwenden. Das Verfalldatum bezieht sich auf den letzten Tag des angegebenen Monats.
- Im Kühlschrank lagern (2 °C – 8 °C). Nicht einfrieren.
- Die Fertigspritze in der Blisterpackung und im Umkarton aufbewahren, um den Inhalt vor Licht zu schützen.
- Vor der Anwendung darf die ungeöffnete Blisterpackung außerhalb des Kühlschranks bis zu 24 Stunden unter 25°C aufbewahrt werden.

Eylea 114,3 mg/ml Injektionslösung

Eylea 114,3 mg/ml Injektionslösung

6. Inhalt der Packung und weitere Informationen

Eylea 114,3 mg/ml Injektionslösung

Was Eylea enthält

- Der Wirkstoff ist Aflibercept. 1 ml Lösung enthält 114,3 mg Aflibercept. Jede Fertigspritze enthält 0,184 ml. Dies ergibt eine verwendbare Menge zur Abgabe einer Einzeldosis von 0,07 ml, die 8 mg Aflibercept enthält.
- Die sonstigen Bestandteile sind: Saccharose, Argininhydrochlorid, Histidinhydrochlorid-Monohydrat, Histidin, Polysorbat 20, Wasser für Injektionszwecke.

Eylea 114,3 mg/ml Injektionslösung

Weitere Informationen finden Sie in Abschnitt 2 „Eylea enthält Polysorbat 20“.

Eylea 114,3 mg/ml Injektionslösung

Zulassungsinhaber: Bayer AG, 51368 Leverkusen Deutschland

Hersteller:

Bayer AG, Müllerstraße 178, 13353 Berlin, Deutschland

Eylea 114,3 mg/ml Injektionslösung

Parallel vertrieben und umverpackt von: HAEMATO PHARM GmbH, Lilienthalstr. 3a, 12529 Schönefeld, Deutschland

Eylea 114,3 mg/ml Injektionslösung

Falls Sie weitere Informationen über das Arzneimittel wünschen, setzen Sie sich bitte mit dem örtlichen Vertreter des Zulassungsinhabers in Verbindung.

Eylea 114,3 mg/ml Injektionslösung

België/Belgique/Belgien Bayer SA-NV Tél./Tel.: +32-(0)2-535 63 11

Eylea 114,3 mg/ml Injektionslösung

България Байер България ЕООД Тел.: +359-(0)2-424 72 80

Eylea 114,3 mg/ml Injektionslösung

Česká republika Bayer s.r.o. Tel.: +420-266 101 111

Eylea 114,3 mg/ml Injektionslösung

Danmark Bayer A/S Tlf.: +45-45 235 000

Deutschland
Bayer Vital GmbH
Tel.: +49-(0)214-30 513 48

Eesti
Bayer OÜ
Tel.: +372-655 85 65

Ελλάδα
Bayer Ελλάς ABEE
Τηλ.: +30-210-618 75 00

España
Bayer Hispania S.L.
Tel.: +34-93-495 65 00

France
Bayer HealthCare
Tél.: +33-(0)800 87 54 54

Hrvatska
Bayer d.o.o.
Tel.: +385-(0)1-6599 900

Ireland
Bayer Limited
Tel.: +353-(0)1-216 3300

Ísland
Icepharma hf.
Sími: +354-540 80 00

Italia
Bayer S.p.A.
Tel.: +39-02-3978 1

Κύπρος
NOVAGEM Limited
Τηλ.: +357-22-48 38 58

Latvija
SIA Bayer
Tel.: +371-67 84 55 63

Lietuva
UAB Bayer
Tel.: +370-5-233 68 68

Luxembourg/Luxemburg
Bayer SA-NV
Tél./Tel.: +32-(0)2-535 63 11

Magyarország
Bayer Hungária KFT
Tel.: +36-1-487 4100

Malta
Alfred Gera and Sons Ltd.
Tel.: +356-21 44 62 05

Nederland
Bayer B.V.
Tel.: +31-23-799 1000

Norge
Bayer AS
Tlf.: +47-23 13 05 00

Österreich
Bayer Austria Ges. m. b. H.
Tel.: +43-(0)1-711 460

Polska
Bayer Sp. z o.o.
Tel.: +48-22-572 35 00

Portugal
Bayer Portugal, Lda
Tel.: +351-21-416 42 00

România
SC Bayer SRL
Tel.: +40-(0)21-529 59 00

Slovenija
Bayer d. o. o.
Tel.: +386-(0)1-58 14 400

Slovenská republika
Bayer, spol. s r.o.
Tel.: +421-(0)2-59 21 31 11

Suomi/Finland
Bayer Oy
Puh./Tel.: +358-(0)20-78521

Sverige
Bayer AB
Tel.: +46-(0)8-580 223 00

Diese Packungsbeilage wurde zuletzt überarbeitet im 12/2024.

Ausführliche Informationen zu diesem Arzneimittel sind auf den Internetseiten der Europäischen Arzneimittel-Agentur <https://www.ema.europa.eu> verfügbar.

Die folgenden Informationen sind für medizinisches Fachpersonal bestimmt:

Die Fertigspritze mit OcuClick-Dosiersystem ist nur für den einmaligen Gebrauch in einem Auge bestimmt. Die Entnahme von mehr als einer Dosis aus einer einzelnen Fertigspritze mit OcuClick-Dosiersystem kann das Risiko einer Kontamination und nachfolgender Infektion erhöhen.

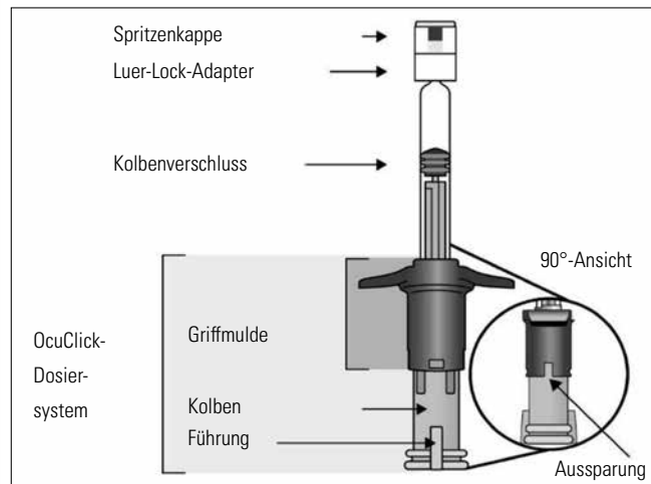
Nicht verwenden, wenn die Verpackung oder ihre Bestandteile abgelaufen oder beschädigt sind oder manipuliert wurden.

Das Etikett der Fertigspritze mit OcuClick-Dosiersystem überprüfen, um sicherzustellen, dass die für die Anwendung von Eylea vorgesehene Wirkstärke verwendet wird. Die 8-mg-Dosierung erfordert die Anwendung der Eylea 114,3 mg/ml Fertigspritze.

Die intravitreale Injektion sollte mit einer 30 G × ½ Zoll Injektionsnadel durchgeführt werden (nicht enthalten).

Die Verwendung einer kleineren Nadel (höhere Gauge-Werte) als der empfohlenen 30 G × ½ Zoll Injektionsnadel kann zu einem erhöhten Kraftaufwand bei der Injektion führen.

Beschreibung der Fertigspritze mit integriertem OcuClick-Dosiersystem



1.	Vorbereiten Erst vor der Anwendung von Eylea 114,3 mg/ml den Umkarton öffnen und die sterile Blisterpackung entnehmen. Die Blisterpackung vorsichtig öffnen, so dass der Inhalt weiterhin steril bleibt. Die Spritze in der sterilen Ablage liegen lassen, bis die Injektionsnadel befestigt wird. Unter sterilen Bedingungen die Schritte 2 bis 9 durchführen.	
2.	Spritze entnehmen Die Spritze aus der sterilen Blisterpackung nehmen.	
3.	Spritze und Injektionslösung überprüfen Die Fertigspritze nicht anwenden, wenn - Schwebstoffe, Trübung oder eine Verfärbung sichtbar sind - ein Teil der Fertigspritze mit OcuClick-Dosiersystem beschädigt oder lose ist - die Spritzenkappe vom Luer-Lock-Adapter gelöst ist.	
4.	Spritzenkappe abbrechen Zum Abbrechen (nicht Abschrauben) der Spritzenkappe die Spritze in einer Hand und die Spritzenkappe mit Daumen und Zeigefinger der anderen Hand festhalten. Hinweis: Den Kolben nicht herausziehen.	
5.	Injektionsnadel befestigen Die 30 G × ½ Zoll Injektionsnadel fest auf die Spitze des Luer-Lock-Adapters aufschrauben.	

6.	Luftbläschen entfernen Die Spritze mit der Nadel nach oben halten und auf Bläschen hin prüfen. Wenn Bläschen zu sehen sind, leicht mit dem Finger gegen die Spritze klopfen, bis die Bläschen nach oben steigen.	
7.	Zum Vorbereiten Luft und überschüssige Menge entfernen Die Spritze weist keine Dosierungslinie auf, da die Dosis mechanisch eingestellt wird, wie in den folgenden Schritten erläutert. Zur Vorbereitung und zum Einstellen der Dosis müssen folgende Schritte erfolgen. Um alle Bläschen und überschüssiges Arzneimittel zu entfernen, den Kolben langsam bis zum Anschlag eindrücken (siehe Abbildung unten links), d. h., bis die Führung des Kolbens die Griffmulde erreicht (siehe Abbildung unten rechts). Darauf achten, dass alle Bläschen oben sind, damit sie entfernt werden können.	
8.	Dosis einstellen Das Kolbenende um 90 Grad im oder gegen den Uhrzeigersinn drehen, bis die Führung des Kolbens auf die Aussparung zeigt. Es kann ein Klickgeräusch zu hören sein. Hinweis: Die Fertigspritze ist jetzt zur Dosisabgabe bereit. Den Kolben nicht drücken, bevor die Injektionsnadel im Auge ist.	
9.	Injektion durchführen Nadel in die Injektionsstelle am Auge einführen. Injizieren der Lösung durch Eindrücken des Kolbens bis zum Anschlag, d. h., bis sich die Führung vollständig in der Aussparung befindet. Keinen zusätzlichen Druck ausüben, wenn sich die Führung vollständig in der Aussparung befindet. Es ist normal, wenn eine geringfügige Menge der Restlösung in der Spritze verbleibt.	
10.	Die Fertigspritze ist nur zur einmaligen Abgabe einer Einzeldosis bestimmt. Nach der Injektion die verwendete Spritze in einem Abwurfbehälter entsorgen.	

Nicht verwendetes Arzneimittel oder Abfallmaterial ist entsprechend den nationalen Anforderungen zu beseitigen.