

## نشرة للمستهلك بموجب أنظمة الصيادلة (مستحضرات) - 1986

يُسوق الدواء وفق وصفة طبيب فقط

### **الوكتا IU 250, 500, 1000, 2000, 3000**

مسحوق ومذيب لتحضير محلول للحقن

اسم الدواء، شكله ومعياره:

تحتوي كل قنينة مسحوق على:

عامل التخثر 8 البشري المأشوب 250 IU

عامل التخثر 8 البشري المأشوب 500 IU

عامل التخثر 8 البشري المأشوب 1000 IU

عامل التخثر 8 البشري المأشوب 2000 IU

عامل التخثر 8 البشري المأشوب 3000 IU

بعد الإذابة بماء للحقن:

يحتوي 1 مل من الوكتا IU 250 على تقريراً IU (250 IU / 3 مل) من عامل التخثر 8 البشري المأشوب

يحتوي 1 مل من الوكتا IU 500 على تقريراً IU (500 IU / 3 مل) من عامل التخثر 8 البشري المأشوب

يحتوي 1 مل من الوكتا IU 1000 على تقريراً IU (1000 IU / 3 مل) من عامل التخثر 8 البشري المأشوب

يحتوي 1 مل من الوكتا IU 2000 على تقريراً IU (2000 IU / 3 مل) من عامل التخثر 8 البشري المأشوب

يحتوي 1 مل من الوكتا IU 3000 على تقريراً IU (3000 IU / 3 مل) من عامل التخثر 8 البشري المأشوب

مواد غير فعالة ومولادات الحساسية: انظر البند 6 "معلومات إضافية" والبند 2 "معلومات هامة عن بعض مركبات الدواء".

اقرأ النشرة بتمعن حتى نهايتها قبل استعمال الدواء. هذه النشرة تحتوي على معلومات موجزة عن الدواء. إذا كانت لديك استئناف إضافية، توجه إلى الطبيب أو الصيدلي.

وصف هذا الدواء لعلاج مرضك. لا تعطه للأخرين. فهو قد يضرهم حتى ولو بدا لك أن مرضهم مشابه لمرضك.

#### **1. لأي غرض مخصص الدواء؟**

الوكتا مخصص للعلاج والوقاية من النزيف لدى المرضى الذين يعانون من الناعور من النوع A (نقص خلقي في العامل 8).

الفصيلة العلاجية: ينتمي الوكتا إلى مجموعة الأدوية للوقاية من النزيف التي تحتوي على عامل التخثر 8.

يحتوي الوكتا على المادة الفعالة عامل التخثر 8 البشري المأشوب. عامل التخثر 8 هو بروتين يتم إنتاجه في الجسم بشكل طبيعي، وضروري لعملية تخثر الدم ووقف النزيف. يتم إنتاج الوكتا بواسطة تكنولوجيا إعادة التركيب من دون إضافة مركبات بشرية أو حيوانية في عملية الإنتاج.

لدى مرضى الناعور من النوع A، العامل 8 ناقص أو لا يعمل بشكل صحيح. يتم إعطاء الوكتا للتغلب على النقص في العامل 8.

يزيد الوكتا من نسبة عامل التخثر 8 في الدم، ويصحح بشكل مؤقت الميل للنزيف.

#### **2. قبل استعمال الدواء**

لا يجوز استعمال المستحضر إذا:

- كنت حساساً (أرجي) للمادة الفعالة - efmorococog alfa، أو لأي من المركبات الإضافية التي يحتويها الدواء. لقائمة المركبات غير الفعالة، انظر البند 6 "معلومات إضافية".

تحذيرات خاصة تتعلق باستعمال الدواء

يجب التوجه إلى الطبيب، الصيدلي أو الممرضة قبل البدء باستعمال الوكتا:

- هناك احتمال ضعيف لحدوث رد فعل تحسسي شديد مفاجئ (رد فعل تأقي) لـ الوكتا. قد تشمل علامات رد الفعل التحسسي حكة عامة، شرى، شرية، ضغط في الصدر، صعوبات تنفس وانخفاض ضغط الدم. إذا ظهرت لديك أيّاً من هذه الأعراض، فتوقف عن العلاج فوراً وتوجه إلى الطبيب.

- إن تشكل المثبّطات (الأجسام المضادة) هو من المضاعفات المعروفة التي قد تحدث أثناء العلاج بكافة مستحضرات العامل 8. هذه المثبّطات، خاصة بمن يتناول العلاج من العمل بشكل صحيح، لذلك ستتم مراقبتك أنت أو طفلك عن كثب للتحقق من نسب هذه المثبّطات. إذا لم يتم السيطرة على نزيفك أو نزيف طفلك باستعمال الوكّتا، توجه إلى الطبيب بشكل فوري.

#### قبل بدء العلاج بـ الوكّتا، أخبر الطبيب إذا:

- كنت تعاني من مرض قلبي أو كنت معرضاً لخطر الإصابة بمرض قلبي.
- إذا كنت بحاجة إلى جهاز وصول لوريد مركزي (CVAD)، فيجب أن يكون هناك تقييم بشأن المضاعفات المتعلقة به CVAD، مثل: تلوث موضعية، تلوث بكتيري في الدم وتشكل خثار دموي داخل الأوعية الدموية (خثار) في منطقة إدخال القسطر.

#### توثيق

يوصى بتوثيق الاسم ورقم دفعة المستحضر في كل مرة يتم فيها استعمال الوكّتا.

#### التدخلات/التفاعلات بين الأدوية:

إذا كنت تتناول أو تناولت مؤخراً أدوية أخرى بما في ذلك أدوية بدون وصفة طبية وإضافات غذائية، أخبر الطبيب أو الصيدلي عن ذلك.

#### الحمل، الإرضاع والخصوبة:

إذا كنت حاملاً أو مرضعة، تعتقدين أنك حامل أو تخططين للحمل، يجب استشارة الطبيب قبل استعمال الدواء.

#### السيارة واستعمال الماكينات:

لم يشاهد تأثير على السيارة أو تشغيل الماكينات.

#### معلومات هامة عن بعض مركيبات الدواء:

الصوديوم - يحتوي الدواء على أقل من - 1 mmol (23 ملخ) صوديوم في كل قنبلة، وبالتالي يعتبر دواء "خالي من الصوديوم". مع ذلك، كامر متعلق بوزن جسمك والمقدار الدوائي، قد تحتاج إلى أكثر من قنبلة واحدة من العلاج. يجب أن يؤخذ ذلك في الحسبان إذا كنت تتبع نظام غذائي يحتوي على الصوديوم.

### 3. كيفية استعمال الدواء؟

#### الدواء مخصص لكافة الأعمار.

يتم بدء العلاج بـ الوكّتا من قبل طبيب ذو خبرة في علاج مرضى الناعور من النوع A.

يجب استعمال المستحضر دائمًا حسب تعليمات الطبيب. عليك استشارة الطبيب أو الصيدلي إذا لم تكن واثقاً بخصوص المقدار الدوائي وطريقة العلاج بالمستحضر.

المقدار الدوائي وطريقة العلاج يحددان من قبل الطبيب فقط (انظر بند "تعليمات الاستعمال المفصلة لتحضير وحقن الوكّتا").

الدواء مخصص للحقن داخل الوريد الذي يستمر لعدة دقائق حسب مدى ارتياحك. يجب ألا تتجاوز وتيرة الإعطاء 10 مل/دقيقة. يتم التعبير عن عدد وحدات عامل التخثر 8 بالوحدات الدولية (IU). سيحسب الطبيب عدد الوحدات المطلوبة للعلاج كامر متعلق بهل يتطلب الأمر علاج النزيف أو منع النزيف واعتماداً على حالة الطبيبة. توجه إلى الطبيب إذا كنت تعتقد أن نزيفك لا يتم السيطرة عليه بالمقدار الدوائي المعتمد من الوكّتا الذي قمت بتناوله.

سيحدد الطبيب وتيرة العلاج، حسب الاستجابة العلاجية لـ الوكّتا. سيقوم الطبيب بإجراء الفحوصات المخبرية المناسبة للتأكد من أن المقدار الدوائي الذي تم إعطاؤه لك يوفر نسب ملائمة من العامل 8 في الدم.

#### علاج النزيف

سيتم حساب المقدار الدوائي من الوكّتا اعتماداً على وزن جسمك ونسبة العامل 8 التي يجب تحقيقها. تتعلق النسبة المستهدفة للعامل 8 على شدة النزيف وموقعه.

## من النزيف

المقدار الدوائي من إلوكتا هو عادة 100 50 كل كيلوغرام وزن جسم حيث يُعطى بفواصل قدرها 3-5 أيام. قد يقوم الطبيب بملاءمة المقدار الدوائي من إلوكتا في نطاق 100-250 كل كيلوغرام وزن جسم. في بعض الحالات، وخاصة لدى المرضى الأصغر سنًا، قد تكون هناك حاجة بفواصل زمنية أقصر أو مقادير دوائية أعلى.

## المسنون

هناك خبرة قليلة في استعماله لدى المرضى من عمر 65 سنة وما فوق.

## الأطفال والمرأهقون

يمكن استعمال إلوكتا لدى الأطفال والمرأهقين من كافة الأعمار. بالنسبة للأطفال دون عمر 12 سنة، قد تكون هناك حاجة لمقادير دوائية أعلى أو حقن بتوتر أكبر.

لا يجوز تجاوز المقدار الدوائي الموصى به.

إذا تناولت بالخطأ مقداراً أكبر فعليك التوجه إلى الطبيب بأسرع وقت ممكن. يجب استعمال إلوكتا دائمًا حسب تعليمات الطبيب. عليك الاستفصاح من الطبيب أو الصيدلي إذا كنت غير متأكد بخصوص المقدار الدوائي وطريقة العلاج بالمستحضر.

إذا نسيت تناول الدواء في الوقت المحدد، لا يجوز تناول مقدار دوائي مضاعف للتعويض عن المقدار الدوائي المنسى. تناول المقدار الدوائي التالي واستمر بالفواصل الزمنية المعتادة حسب توصية طبيبك. استشر الطبيب أو الصيدلي إذا لم تكن متأكداً.

يجب المواظبة على العلاج حسب توصية الطبيب.

لا يجوز التوقف عن العلاج بالدواء بدون استشارة الطبيب

إذا توقفت عن تناول الدواء، من الجائز ألا تكون محمياً من النزيف أو قد لا يتوقف النزيف الحالي.

لا يجوز تناول أدوية في العتمة! يجب تشخيص طابع الدواء والتأكد من المقدار الدوائي في كل مرة تتناول فيها دواء. ضع النظارات الطبية إذا لزم الأمر ذلك.

إذا توفرت لديك أسلمة إضافية حول استعمال هذا الدواء، استشر الطبيب.

## 4. الأعراض الجانبية

كما بكل دواء، إن استعمال إلوكتا قد يسبب أعراضًا جانبية عند بعض المستعملين. لا تتدشش من قائمة الأعراض الجانبية. من الجائز ألا تعاني أي منها.

في حالة حدوث رد فعل تحسسي شديد ومفاجئ (رد فعل تأقي)، توقف عن الحقن فوراً.

يجب التوجه إلى الطبيب على الفور عند ظهور أي من الأعراض التالية لرد فعل تحسسي: انتفاخ في الوجه، طفح، حكة عامة، شرى، شرية، ضغط في الصدر، صعوبة في التنفس، حرقان ووخز في موقع الحقن، قشعريرة، تورّد، صداع، انخفاض ضغط الدم، شعور بوعكة عامة،

غثيان، عدم هدوء ونظم قلب سريع، دوار أو فقدان الوعي.

لدى الأطفال الذين لم يتم علاجهم سابقاً بمستحضرات تحتوي على العامل 8، من الجائز تشكّل أجسام مضادة مثبطة (انظر البند 2 "تحذيرات خاصة تتعلق باستعمال الدواء") بشيوع مرتفع جداً (أكثر من متعالج 1 من بين 10 متعالجين؛ مع ذلك، لدى المرضى الذين عولجوا في الماضي بالعامل 8 (أكثر من 150 يوماً من العلاج)، قد تشكّل المثبّطات بشكل غير شائع (أقل من متعالج 1 من كل 100 متعالج). في هذه الحالة، قد يتوقف الدواء عن العمل بشكل صحيح، وقد تعاني من نزيف مطazel. إذا حدث هذا، عليك التوجه إلى الطبيب على الفور.

#### أعراض جانبية إضافية

##### أعراض جانبية ليست شائعة (uncommon) أعراض تظهر لدى 1-10 مستعملين من بين 1,000:

صداع، دوار، تغيرات في التذوق، نظم قلب بطيء، ارتفاع ضغط الدم، هبات حر، آلام في الأوعية الدموية بعد الحقن، سعال، ألم أسفل البطن، طفح، بثور، خثار دموي المرتبط بالقسطر، انتفاخ في المفاصل، آلام العضلات، آلام الظهر، آلام المفاصل، شعور بازداج عام، ألم في الصدر، شعور بوعكة عامة وانخفاض ضغط الدم.

إذا ظهر عرض جانبي، إذا تفاقمت إحدى الأعراض الجانبية أو عندما تعاني من عرض جانبي لم يذكر في هذه النشرة، عليك إستشارة الطبيب.

بالإمكان التبليغ عن أعراض جانبية لوزارة الصحة بواسطة الضغط على الرابط "تبليغ عن أعراض جانبية عقب علاج دوائي" الموجود على الصفحة الرئيسية لموقع وزارة الصحة ([www.health.gov.il](http://www.health.gov.il)) الذي يوجهك إلى النموذج المباشر للتبليغ عن أعراض جانبية، أو عن طريق تصفح الرابط: <https://sideeffects.health.gov.il>

#### 5. كيفية تخزين الدواء؟

- تجنب التسمم! يجب حفظ هذا الدواء وكل دواء آخر في مكان مغلق بعيداً عن متناول أيدي ومحال رؤية الأطفال و/أو الرضع، وذلك لتفادي إصابتهم بالتسمم. لا تسبب التقيز بدون تعليمات صريحة من الطبيب.
- لا يجوز إستعمال الدواء بعد إنقضاء تاريخ الصلاحية (exp. date) الذي يظهر على ظهر العلبة الخارجية. يشير تاريخ الصلاحية إلى اليوم الأخير من نفس الشهر. لا يجوز استعمال دواء تم تخزينه في درجة حرارة الغرفة لأكثر من 6 أشهر.

#### شروط التخزين:

- يجب الحفظ في الثلاجة بدرجة حرارة بين 2-8 درجة مئوية. لا يجوز التجميد.
- يجب الحفظ في العلبة الأصلية لحماية المستحضر من التعرض للضوء.

يمكن حفظ الدواء في درجة حرارة الغرفة (حتى 30 درجة مئوية) لفترة واحدة تصل حتى 6 أشهر. عندما يتم تخزين الدواء في درجة حرارة الغرفة، فإن صلاحية الدواء ستكون 6 أشهر من يوم إخراجه من الثلاجة أو تاريخ انتهاء الصلاحية المبين على العلبة، الأول من بينهما. يجب التسجيل على العلبة تاريخ الإخراج من الثلاجة والتخزين في درجة حرارة الغرفة. بمجرد تخزين الدواء في درجة حرارة الغرفة، لا يجوز إعادته إلى الثلاجة.

- يجب استعمال المستحضر فور تحضيره (إذابة المسحوق). إذا لم يكن من الممكن استعماله على الفور عندها يجب استعمال المستحضر في غضون 6 ساعات في ظل شروط تخزين حتى 30 درجة مئوية. لا يجوز الاحتفاظ بال محلول الجاهز في الثلاجة. يجب حفظ المحلول الجاهز محمياً من أشعة الشمس المباشرة. بعد 6 ساعات، يجب إتلاف المحلول الجاهز إذا لم يتم استعماله. من الناحية الميكروبولوجية - يجب استعمال المستحضر فوراً بعد إذابته.
- يجب التخلص من بقايا المحلول الذي لم يتم استعماله. لا يجوز رمي الأدوية إلى المجاري أو للقمامة المنزلية. اسأل الصيدلي عن كيفية التخلص من أدوية لم تعد قيد الإستعمال. هذه الوسائل تساعده في الحفاظ على البيئة.

## 6. معلومات إضافية

- يحتوي الدواء بالإضافة للمادة الفعالة أيضاً:

Sucrose, Sodium chloride, Histidine, Calcium chloride dihydrate, Polysorbate 20, Sodium hydroxide (for pH adjustment), Hydrochloric acid (for pH adjustment)

المذيب: Water for injections

إذا كنت تتبع نظام غذائي قليل الصوديوم، انظر البند 2 "معلومات هامة عن بعض مركبات الدواء".

- كيف يبدو الدواء وما هو محتوى العلبة:

يتوفر الوكتا كطقم مكون من مسحوق ومذيب لتحضير محلول للحقن.

المحلول بلون أبيض حتى بيج (off-white)

المذيب هو محلول شفاف، عديم اللون ضمن محقنة جاهزة مسبقاً.

المحلول الذي يتم الحصول عليه بعد الإذابة هو شفاف حتى ذو لون حليبي قليلاً وعديم اللون.

كل علبة من الوكتا، تحتوي على قنينة مع مسحوق ومحقنة معبأة مسبقاً بمذيب. كذلك، تحتوي على قضيب مكبس، ملائم للقنينة، طقم ترسير،

2 إسفنجية كحول، 2 بلاستيرات وضمادة من الشاش.

يتم تزويذ العناصر الازمة للإذابة والحقن مع كل علبة مستحضر.

- صاحب الإمتياز وعنوانه: ميجافارم م.ض، هند HAR 15، رعنانا، إسرائيل.

- اسم المنتج وعنوانه: سفيديش أورفه بيقيتروم AB (SOBI)، ستوكهولم، السويد.

- تمت المصادقة عليها في أيلول 2022 من قبل وزارة الصحة

- رقم تسجيل الدواء في سجل الأدوية الحكومي في وزارة الصحة:

الوكتا IU 250

الوكتا IU 500

الوكتا IU 1000

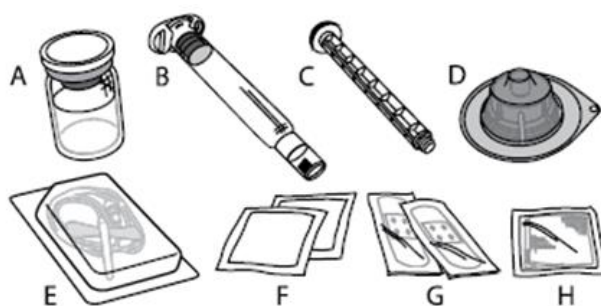
الوكتا IU 2000

الوكتا IU 3000

- من أجل سهولة وتهجين القراءة، تمت صياغة هذه النشرة بصيغة المذكر. على الرغم من ذلك، فإن الدواء مخصص لكلا الجنسين.

### تعليمات استعمال مفصلة لتحضير وحقن الوكتا

فيما يلي إرشادات تصف كيفية تحضير الوكتا واستعماله. يرجى قراءة هذه التعليمات بالكامل قبل استعمال الوكتا.  
يُعطى الوكتا عن طريق الحقن داخل الوريد بعد إذابته بالمذيب الذي يتوفر ضمن محقنة جاهزة مسبقاً. تحتوي كل علبة على:

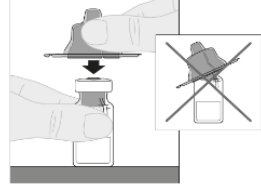
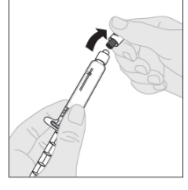


1 قنينة مسحوق (A)	3 مل مذيب ضمن محقنة جاهزة مسبقاً (B)
1 قضيب المكبس (C)	1 ملائم للقنينة (D)
1 طقم ترسير (E)	2 إسفنجية كحولية (F)
2 بلاستيرات (G)	2 ضمادات شاش (H)

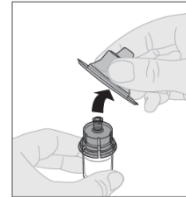
لا يجوز خلط هذا الدواء مع محليل أخرى للحقن أو التسريب.

اغسل يديك قبل فتح العلبة.

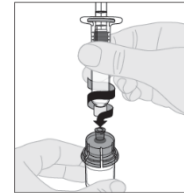
التحضير:

<p>1. تتحقق من الاسم والمعيار الذي على العلبة للتأكد من أنها تحتوي على الدواء الصحيح. تحقق من تاريخ انتهاء الصلاحية على علبة الكرتون. لا يجوز الاستعمال إذا انقضى تاريخ انتهاء الصلاحية الذي يظهر على العلبة.</p>
<p>2. إذا تم تخزين إلوكتا في الثلاجة، دع قنينة إلوكتا (A) والمحقنة مع المذيب (B) تبلغ درجة حرارة الغرفة قبل الاستعمال. لا يجوز استعمال مصدر حرارة خارجي.</p>
<p>3. ضع القنينة على سطح مستوٍ ونظيف. انزع الغطاء البلاستيكي من فوق القنينة (A).</p> 
<p>4. امسح الجزء العلوي للقنينة بإحدى إسفنجات الكحول (F) المرفقة مع العلبة، واتركها تجف في الهواء قبل الاستعمال. لا تلمس الجزء العلوي للقنينة ولا تسمح لأي سطح أو جسم أن يلامس الجزء العلوي من القنينة بعد الممسح.</p> 
<p>5. قشر الغلاف الورقي من ملائم القنينة (D). لا تقم بإخراج الملائم من العلبة البلاستيكية. لا تلمس الجزء الداخلي من علبة الملائم.</p>
<p>6. ضع القنينة على سطح مستوٍ. أمسك الملائم بواسطة علبه البلاستيكية وضعه بشكل عمودي (زاوية قائمة) على الجزء العلوي للقنينة. اضغط لأسفل بقوة حتى يستقر الملائم في مكانه بنقرة على فتحة القنينة، بحيث يخترق طرف الملائم (اللون) غطاء القنينة.</p> 
<p>7. قم بتوصيل قضيب المكبس (C) بالمحقنة المعلوقة بالمذيب عن طريق إدخال طرف قضيب المكبس في داخل فتحة مكبس المحققنة. قم بتدوير قضيب المكبس بقوة في اتجاه عقارب الساعة حتى يتم ربطه جيداً بالمحقنة.</p> 
<p>8. أمسك جسم المحققنة، اكسر الغطاء البلاستيكي الأبيض الموجود في طرف المحققنة عن طريق ثني الغطاء حتى ينفك. ضع الغطاء جانباً بوضعه رأساً على عقب على سطح مستوٍ. لا تلمس الجزء الداخلي من الغطاء أو طرف المحققنة.</p> 

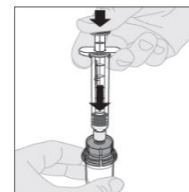
9. انزع العلبة من الملائم وارمها في سلة النفايات.



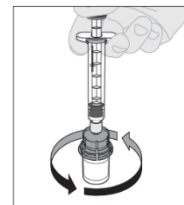
10. قم بوصيل محقنة المذيب بملائم القبينة عن طريق إدخال طرف المحقنة في داخل فتحة الملائم. ادفع المحقنة بقوة وقم بالتدوير في اتجاه عقارب الساعة حتى يتم تثبيتها جيداً.



11. اضغط ببطء على قضيب المكبس لحقن كل المذيب في قبينة المسحوق.

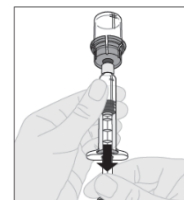


12. بينما المحقنة لا تزال موصولة بملائم وقضيب المكبس مضغوطة للأسفل، حرك القبينة بلهفة حتى يذوب المسحوق بالكامل. لا تخض.

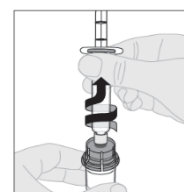


13. قبل الاستعمال، افحص بالنظر إلى محلول النهائي الذي تم الحصول عليه. يجب أن يبدو محلول رائعاً حتى حليبياً قليلاً وعديم اللون. لا يجوز استعمال محلول إذا كان عكرأً أو يحتوي على جزيئات مرئية للعين.

14. تأكد من أن مكبس المحقنة لا يزال مضغوطةً بالكامل نحو الأسفل، اقلب القبينة. اسحب قضيب المكبس ببطء لسحب كل محلول من خلال ملائم القبينة إلى داخل المحقنة.



15. افصل المحقنة عن ملائم القبينة عن طريق سحب وتدوير القبينة برفق عكس اتجاه عقارب الساعة.



ملاحظة: إذا كنت تستعمل أكثر من قبينة واحدة من الوكتا لكل حقنة، يجب تخفيف كل قبينة على حدة وفقاً للتعليمات الموضحة أعلاه (الخطوات من 1 إلى 13). انزع محقنة المذيب، وابق ملائم القبينة في مكانه. يمكن استعمال محقنة *luer lock* كبيرة واحدة لمعاودة سحب محلول الـ *luer lock* في كل واحدة من القباني المفردة.

16. تخلص من القبينة والملائم.

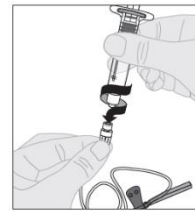
ملاحظة: إذا كنت لا تستعمل محلول على الفور، فيجب إعادة غطاء المحقنة بعناية على طرف المحقنة. لا يجوز لمس طرف المحقنة أو الجزء الداخلي من الغطاء.

بعد التحضير، يمكن تخزين إلوكتنا في درجة حرارة الغرفة لمدة تصل حتى 6 ساعات بحيث يكون محمياً من أشعة الشمس المباشرة. بعد 6 ساعات، تخلص من محلول الجاهز.

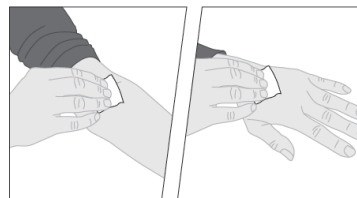
#### طريقة الإعطاء (حقنة للإعطاء الوريدي):

يجب استعمال طقم التسريب (E) المتوفر في هذه العلبة.

1. افتح عبوة طقم التسريب وقم بازالة الغطاء الموجود في نهاية الأنابيب. قم بتوصيل المحقنة بال محلول الجاهز ب نهاية أنبوب طقم التسريب عن طريق تدويرها في اتجاه عقارب الساعة.



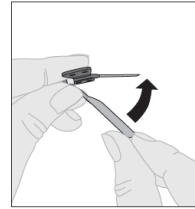
2. إذا لزم الأمر، يجب وضع عاصبة شرايين وتحميس موقع الحقن عن طريق تنظيف الجلد بأسفنجية الكحول الثانية المرفقة في العبوة



3. قم بتفريغ الهواء من أنبوب طقم الحقن عن طريق الضغط ببطء على قضيب المكبس حتى يصل السائل إلى إبرة طقم الحقن. لا يجوز دفع محلول عبر الإبرة. انزع الغطاء البلاستيكي الشفاف عن الإبرة.

4. أدخل إبرة طقم الحقن في الوريد حسب توجيهات الطبيب أو الممرضة وقم بازالة عاصبة الشرايين. إذا كنت تفضل ذلك، يمكنك استعمال أحد البلاستيرات (G) المتوفرة في العلبة لتنبيت الأجنحة البلاستيكية للإبرة في مكان الحقن. الحقن بالمحلول الجاهز في الوريد لمدة عدة دقائق. قد يغير الطبيب وتيرة الحقن الموصى به لك اعتماداً على مدى الارتياح الذي تشعر به.

5. بعد حقن المستحضر في الوريد وإزالة الإبرة، قم بطي واقي الإبرة والصقه بالإبرة.



6. يجب التخلص من الإبرة المستعملة، أي محلول لم يتم استعماله، المحقنة والقنية الفارغة في حاوية نفايات طبية مناسبة، لأن هذه الوسائل قد تضر الآخرين إذا لم يتم التخلص منها بشكل صحيح.