

Gebrauchsinformation: Information für Anwender

Metobject 7,5 mg Injektionslösung, Fertigen
Metobject 10 mg Injektionslösung, Fertigen
Metobject 12,5 mg Injektionslösung, Fertigen
Metobject 15 mg Injektionslösung, Fertigen
Metobject 17,5 mg Injektionslösung, Fertigen
Metobject 20 mg Injektionslösung, Fertigen
Metobject 22,5 mg Injektionslösung, Fertigen
Metobject 25 mg Injektionslösung, Fertigen
Metobject 27,5 mg Injektionslösung, Fertigen
Metobject 30 mg Injektionslösung, Fertigen

Methotrexat

Lesen Sie die gesamte Packungsbeilage sorgfältig durch, bevor Sie mit der Anwendung dieses Arzneimittels beginnen, 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 oder Apotheker.
- Dieses Arzneimittel wurde Ihnen persönlich verschrieben. Geben Sie es nicht an Dritte weiter. Es kann anderen Menschen schaden, auch wenn diese die gleichen Beschwerden haben wie Sie.
- Wenn Sie Nebenwirkungen bemerken, wenden Sie sich an Ihren Arzt oder Apotheker. Dies gilt auch für Nebenwirkungen, die nicht in dieser Packungsbeilage angegeben sind. Siehe Abschnitt 4.

Was in dieser Packungsbeilage steht

1. Was ist Metobject und wofür wird es angewendet?
2. Was sollten Sie vor der Anwendung von Metobject beachten?
3. Wie ist Metobject anzuwenden?
4. Welche Nebenwirkungen sind möglich?
5. Wie ist Metobject aufzubewahren?
6. Inhalt der Packung und weitere Informationen

1. Was ist Metobject und wofür wird es angewendet?

Metobject ist angezeigt für die Behandlung von

- aktiver rheumatoider Arthritis bei erwachsenen Patienten,
- polyarthritischen Formen von schwerer aktiver juveniler idiopathischer Arthritis (JIA), wenn das Ansprechen auf nichtsteroidale Antirheumatika (NSAR) nicht ausreichend war,
- mittelschwerer bis schwerer Psoriasis vulgaris bei erwachsenen Patienten, sowie schwerer Psoriasis arthropathica bei Erwachsenen,
- leichtem bis mittelschwerem Morbus Crohn bei erwachsenen Patienten, wenn eine entsprechende Behandlung mit anderen Arzneimitteln nicht möglich ist.

Rheumatoide Arthritis (RA) ist eine chronische Erkrankung des Bindegewebes, die durch eine Entzündung des Synovialgewebes (Innenhaut der Gelenkkapsel) charakterisiert ist. Dieses Gewebe produziert eine Flüssigkeit, die als Gleitmittel für viele Gelenke wirkt. Die Entzündung des Synovialgewebes führt zur Verdickung dieser Haut und zum Anschwellen des Gelenks.

Juvenile Arthritis betrifft Kinder und Jugendliche unter 16 Jahren. Wenn 5 oder mehr Gelenke innerhalb der ersten 6 Monate der Erkrankung betroffen sind, wird sie als polyarthritische Form bezeichnet.

Psoriasis (Schuppenflechte) ist eine häufige chronische Erkrankung der Haut, die sich durch rote Flecken äußert, die von dicken, trockenen, silbrigen, fest sitzenden Schuppen bedeckt sind.

Psoriasis arthropathica ist eine Form der Gelenkentzündung bei Schuppenflechte an der Haut und den Nägeln, insbesondere an den Finger- und Zehengelenken.

Metoject greift in den Krankheitsprozess ein und verlangsamt das Fortschreiten der Erkrankung.

Morbus Crohn ist eine bestimmte Form der entzündlichen Darmerkrankung, die alle Bereiche des Magen-Darm-Trakts betrifft und zu Symptomen wie Bauchschmerzen, Durchfall, Erbrechen oder Gewichtsverlust führen kann.

2. Was sollten Sie vor der Anwendung von Metoject beachten?

Metoject darf nicht angewendet werden,

- wenn sie allergisch gegen Methotrexat oder einen der in Abschnitt 6. genannten sonstigen Bestandteile dieses Arzneimittels sind.
- wenn Sie an einer Lebererkrankung, einer schweren Nierenerkrankung oder Erkrankungen des Blutes leiden.
- wenn Sie regelmäßig größere Mengen Alkohol trinken.
- wenn Sie an einer schweren Infektion leiden, z. B. an Tuberkulose, HIV oder einem anderen Immunschwächesyndrom.
- wenn Sie Geschwüre im Mund oder Magen-Darm-Bereich haben.
- wenn Sie schwanger sind oder stillen (siehe Abschnitt „Schwangerschaft, Stillzeit und Fortpflanzungsfähigkeit“).
- wenn Sie gleichzeitig eine Impfung mit Lebendimpfstoffen erhalten.

Warnhinweise und Vorsichtsmaßnahmen

Bitte sprechen Sie mit Ihrem Arzt oder Apotheker, bevor Sie Metoject anwenden,

- wenn Sie älter sind oder sich allgemein unwohl und geschwächt fühlen.
- wenn Ihre Leber nicht richtig arbeitet.
- wenn Sie dehydriert sind (zu wenig Körperflüssigkeit haben).
- wenn Sie Diabetes mellitus (Zuckerkrankheit) haben und mit Insulin behandelt werden.

Spezielle Vorsichtsmaßnahmen für die Behandlung mit Metoject

Methotrexat beeinträchtigt vorübergehend die Produktion von Spermien und Eizellen, was in den meisten Fällen reversibel ist. Methotrexat kann Fehlgeburten und schwere Geburtsfehler auslösen. Als Frau müssen Sie vermeiden, während der Anwendung von Methotrexat und für mindestens 6 Monate nach Beendigung der Behandlung schwanger zu werden. Als Mann dürfen Sie während Ihrer Behandlung mit Methotrexat und für mindestens 3 Monate nach Beendigung Ihrer Behandlung kein Kind zeugen. Siehe auch Abschnitt „Schwangerschaft, Stillzeit und Fortpflanzungsfähigkeit“.

Empfohlene Begleituntersuchungen und Vorsichtsmaßnahmen

Auch wenn Methotrexat in niedrigen Dosen verwendet wird, können schwerwiegende Nebenwirkungen auftreten. Um diese rechtzeitig zu erkennen, muss Ihr Arzt Kontroll- und Laboruntersuchungen durchführen.

Vor Beginn der Behandlung

Vor Beginn der Behandlung wird Ihr Blut untersucht, um festzustellen, ob Sie genügend Blutzellen haben. Ihr Blut wird auch zur Überprüfung Ihrer Leberfunktion untersucht und um festzustellen, ob Sie Hepatitis haben. Außerdem werden das Serumalbumin (ein Protein im Blut), Ihr Hepatitis-Status (Leberinfektion) sowie Ihre Nierenfunktion überprüft. Der Arzt kann auch entscheiden, weitere Lebertests durchzuführen. Dies könnten Bilder Ihrer Leber sein; bei anderen muss eine kleine Gewebeprobe aus der Leber entnommen werden, um sie genauer zu untersuchen. Ihr Arzt kann auch prüfen, ob Sie Tuberkulose haben und Ihren Brustkorb röntgen oder einen Lungenfunktionstest durchführen.

Während der Behandlung

Ihr Arzt kann die folgenden Untersuchungen durchführen:

- Untersuchung der Mundhöhle und des Rachens auf Schleimhautveränderungen wie Entzündung oder schlecht heilende Wunden (Ulceration).
- Blutuntersuchungen/Blutbild mit Anzahl der Blutzellen und Messung des Methotrexat-Serumspiegels.
- Blutuntersuchung zur Überwachung der Leberfunktion.
- Bildgebende Untersuchungen zur Überwachung des Leberzustands.
- Entnahme einer kleinen Gewebeprobe der Leber zur näheren Untersuchung.
- Blutuntersuchung zur Überwachung der Nierenfunktion.
- Kontrolle der Atemwege und, falls erforderlich, Lungenfunktionstest.

Es ist sehr wichtig, dass Sie zu diesen geplanten Untersuchungen erscheinen.

Wenn Ergebnisse dieser Untersuchungen auffällig sind, wird Ihr Arzt Ihre Behandlung entsprechend anpassen.

Ältere Patienten

Ältere Patienten, die mit Methotrexat behandelt werden, sollten engmaschig ärztlich überwacht werden, um mögliche Nebenwirkungen so früh wie möglich zu erkennen.

Aufgrund der altersbedingten Beeinträchtigung der Leber- und Nierenfunktion sowie der geringen Körperreserven des Vitamins Folsäure im Alter ist eine relativ niedrige Dosierung von Methotrexat erforderlich.

Sonstige Vorsichtsmaßnahmen

Akute Lungenblutungen wurden bei Patienten mit zugrunde liegender rheumatologischer Erkrankung bei der Anwendung von Methotrexat berichtet. Sollten Sie Symptome, wie blutigen Auswurf oder Husten beobachten, dann kontaktieren Sie sofort Ihren Arzt.

Methotrexat kann Ihr Immunsystem und Impfergebnisse beeinflussen. Es kann sich ebenfalls auf immunologische Testergebnisse auswirken. Inaktive, chronische Infektionen (z. B. Herpes Zoster [Gürtelrose], Tuberkulose, Hepatitis B oder C) können wieder aufflammen. **Während der Behandlung mit Metoject dürfen Sie nicht mit Lebendimpfstoffen geimpft werden.**

Methotrexat kann dazu führen, dass Ihre Haut empfindlicher auf Sonnenlicht reagiert. Vermeiden Sie intensives Sonnenlicht und benutzen Sie ohne ärztlichen Rat keine Sonnenbänke oder Höhensonnen. Tragen Sie angemessene Kleidung oder verwenden Sie ein Sonnenschutzmittel mit hohem Lichtschutzfaktor, um Ihre Haut vor intensiver Sonne zu schützen.

Dermatitis oder Sonnenbrand, die durch Bestrahlung verursacht wurden, können unter der Behandlung mit Methotrexat wieder auftreten (Recall-Reaktion). Psoriatische Läsionen können sich bei Bestrahlung mit UV-Licht und gleichzeitiger Gabe von Methotrexat verschlimmern.

Es können Vergrößerungen der Lymphknoten (Lymphome) auftreten. In diesem Fall muss die Behandlung abgebrochen werden.

Durchfall kann eine Nebenwirkung von Metoject sein. In diesem Fall muss die Behandlung unterbrochen werden. Bitte sprechen Sie mit Ihrem Arzt, wenn Sie an Durchfall leiden.

Bei Krebspatienten, die Methotrexat erhielten, wurde über bestimmte Gehirnerkrankungen (Enzephalopathie/Leukenzephalopathie) berichtet. Diese Nebenwirkungen können nicht ausgeschlossen werden, wenn Methotrexat zur Behandlung anderer Erkrankungen angewendet wird.

Wenn Sie, Ihr Partner oder Ihre Pflegeperson ein neues Auftreten oder eine Verschlechterung von neurologischen Symptomen bemerken, einschließlich allgemeiner Muskelschwäche, Sehstörungen, Veränderungen von Denken, Gedächtnis und Orientierung, die zu Verwirrtheit und

Persönlichkeitsveränderungen führen, setzen Sie sich unverzüglich mit Ihrem Arzt in Verbindung, da dies Symptome einer sehr seltenen, schweren Hirninfektion sein können, die als progressive multifokale Leukoenzephalopathie (PML) bezeichnet wird.

Anwendung von Metoject zusammen mit anderen Arzneimitteln

Informieren Sie Ihren Arzt oder Apotheker, wenn Sie andere Arzneimittel anwenden, kürzlich andere Arzneimittel angewendet haben oder beabsichtigen andere Arzneimittel anzuwenden. Dies betrifft auch Arzneimittel, die Sie **in Zukunft** einnehmen/anwenden werden.

Die Wirksamkeit der Behandlung kann beeinflusst werden, wenn Metoject gleichzeitig mit bestimmten anderen Arzneimitteln angewendet wird:

- **Antibiotika** wie Tetracycline, Chloramphenicol, nicht resorbierbare Breitbandantibiotika, Penicilline, Glykopeptide, Sulfonamide, Ciprofloxacin und Cefalotin (Arzneimittel, um bestimmten Infektionen vorzubeugen oder sie zu bekämpfen).
- **Nichtsteroidale entzündungshemmende** Arzneimittel oder **Salicylate** (Arzneimittel gegen Schmerzen und/oder Entzündungen wie Acetylsalicylsäure, Diclofenac und Ibuprofen oder Pyrazol).
- Metamizol (Synonyme Novaminsulfon und Dipyron) (Arzneimittel gegen starke Schmerzen und/oder Fieber).
- **Probenecid** (Arzneimittel gegen Gicht).
- Schwache organische Säuren wie Schleifendiuretika („Wassertabletten“).
- Arzneimittel, die Nebenwirkungen auf das **Knochenmark** haben können, z. B. Trimethoprim-Sulfamethoxazol (ein Antibiotikum) und Pyrimethamin.
- Andere **Arzneimittel zur Behandlung der rheumatoiden Arthritis** wie Leflunomid, Sulfasalzin und Azathioprin.
- Cyclosporin (zur Unterdrückung des Immunsystems).
- Mercaptopurin (ein Arzneimittel gegen **Krebs**).
- Retinoide (Arzneimittel gegen **Schuppenflechte** und andere Hauterkrankungen).
- Theophyllin (ein Arzneimittel gegen **Bronchialasthma** und andere Lungenerkrankungen).
- Einige Arzneimittel gegen **Magenbeschwerden** wie Omeprazol und Pantoprazol.
- Hypoglykämika (Arzneimittel zur **Senkung des Blutzuckerspiegels**).

Vitaminpräparate, die **Folsäure** enthalten, können die Wirkung Ihrer Behandlung beeinträchtigen und sollten nur dann eingenommen werden, wenn Ihr Arzt dies angeordnet hat.

Sie dürfen nicht mit Lebendimpfstoffen geimpft werden.

Anwendung von Metoject zusammen mit Nahrungsmitteln, Getränken und Alkohol

Während der Behandlung mit Metoject dürfen Sie keinen Alkohol trinken und müssen den übermäßigen Konsum von Kaffee, koffeinhaltigen Softdrinks und schwarzem Tee vermeiden.

Schwangerschaft, Stillzeit und Fortpflanzungsfähigkeit

Schwangerschaft

Wenden Sie Metoject während der Schwangerschaft oder wenn Sie versuchen, schwanger zu werden, nicht an. Methotrexat kann zu Geburtsfehlern führen, das ungeborene Kind schädigen oder Fehlgeburten auslösen. Es wird mit Fehlbildungen des Schädels, des Gesichts, des Herzens und der Blutgefäße, des Gehirns und der Gliedmaßen in Verbindung gebracht. Daher ist es sehr wichtig, dass Methotrexat Schwangeren oder Patientinnen, die beabsichtigen, schwanger zu werden, nicht verabreicht wird. Bei Frauen im gebärfähigen Alter muss die Möglichkeit einer Schwangerschaft vor dem Beginn der Therapie durch geeignete Maßnahmen, wie z. B. einem Schwangerschaftstest, sicher ausgeschlossen werden.

Sie müssen vermeiden, während der Behandlung mit Methotrexat und für mindestens 6 Monate nach Beendigung der Behandlung schwanger zu werden, indem Sie in diesem Zeitraum eine zuverlässige Verhütungsmethode anwenden (siehe auch Abschnitt „Warnhinweise und Vorsichtsmaßnahmen“).

Falls Sie während der Behandlung doch schwanger werden oder vermuten, dass Sie schwanger sein könnten, wenden Sie so schnell wie möglich an Ihren Arzt. Sie sollten im Hinblick auf das Risiko schädlicher Wirkungen auf das Kind während der Behandlung beraten werden.

Falls Sie schwanger werden möchten, sollten Sie Ihren Arzt konsultieren, der Sie vor dem geplanten Beginn der Behandlung an einen Spezialisten überweisen kann.

Stillzeit

Das Stillen muss vor und während der Anwendung von Metoject unterbrochen werden.

Männliche Fertilität

Die verfügbaren Daten weisen nicht auf ein erhöhtes Risiko an Fehlbildungen oder Fehlgeburten hin, wenn der Vater wöchentlich mit weniger als 30 mg Methotrexat behandelt wird. Allerdings kann ein Risiko nicht vollständig ausgeschlossen werden. Methotrexat kann genotoxisch sein. Das bedeutet, dass das Arzneimittel genetische Mutationen verursachen kann. Methotrexat kann die Produktion von Spermien beeinträchtigen, mit der Möglichkeit, Geburtsfehler zu verursachen. Daher sollten Sie vermeiden, während der Behandlung mit Methotrexat und für mindestens 3 Monate nach Beendigung der Behandlung ein Kind zu zeugen oder Samen zu spenden.

Verkehrstüchtigkeit und Fähigkeit zum Bedienen von Maschinen

Während der Behandlung mit Metoject können Nebenwirkungen auftreten, die das zentrale Nervensystem betreffen, z. B. Müdigkeit und Schwindel. Daher kann in einigen Fällen Ihre Fähigkeit beeinträchtigt sein, ein Fahrzeug zu führen und/oder Maschinen zu bedienen. Wenn Sie sich müde oder benommen fühlen, sollten Sie kein Fahrzeug führen oder Maschinen bedienen.

Metoject enthält Natrium

Dieses Arzneimittel enthält weniger als 1 mmol (23 mg) Natrium pro Dosis, d.h., es ist nahezu „natriumfrei“.

3. Wie ist Metoject anzuwenden?

Wichtiger Warnhinweis zur Dosierung von Metoject (Methotrexat):

Metoject darf zur Behandlung von rheumatoider Arthritis, juveniler idiopathischer Arthritis, Psoriasis, Arthritis psoriatica und Morbus Crohn **nur einmal wöchentlich angewendet werden**. Die Anwendung von zu viel Metoject (Methotrexat) kann tödlich sein. Bitte lesen Sie Abschnitt 3 dieser Packungsbeilage sehr aufmerksam. Wenn Sie Fragen haben, sprechen Sie mit Ihrem Arzt oder Apotheker, bevor Sie dieses Arzneimittel anwenden.

Wenden Sie dieses Arzneimittel immer genau nach Absprache mit Ihrem Arzt an. Fragen Sie bei Ihrem Arzt oder Apotheker nach, wenn Sie sich nicht sicher sind.

Ihr Arzt entscheidet über die Dosis, die für Sie individuell festgelegt wird. Im Allgemeinen dauert es 4 – 8 Wochen, bis eine Wirkung der Behandlung eintritt.

Metoject wird **nur einmal wöchentlich** von einem Arzt oder durch medizinisches Fachpersonal oder unter deren Aufsicht subkutan (unter die Haut) injiziert. Zusammen mit Ihrem Arzt legen Sie jede Woche einen geeigneten Wochentag für die Injektion fest.

Anwendung bei Kindern und Jugendlichen

Der Arzt entscheidet über die angemessene Dosierung bei Kindern und Jugendlichen mit einer polyarthritischen Form der juvenilen idiopathischen Arthritis.

Metoject wird für die Anwendung bei Kindern unter 3 Jahren nicht empfohlen, da keine ausreichenden Erfahrungen für diese Altersgruppe vorliegen.

Art und Dauer der Anwendung

Metoject wird **einmal wöchentlich** injiziert!

Die Dauer der Behandlung legt Ihr behandelnder Arzt fest. Die Behandlung von rheumatoider Arthritis, juveniler idiopathischer Arthritis, Psoriasis vulgaris, psoriatischer Arthritis und Morbus Crohn mit Metoject ist eine Langzeitbehandlung.

Zu Beginn Ihrer Behandlung kann Metoject von medizinischem Personal injiziert werden. Mit Einverständnis des Arztes können Sie auch lernen, sich Metoject selbst zu injizieren. Sie werden in diesem Fall angemessen geschult. Unter keinen Umständen dürfen Sie versuchen, sich selbst eine Injektion zu verabreichen, bevor Sie dazu angeleitet wurden.

Um Metoject richtig anzuwenden, lesen Sie die Anleitung „Hinweise zur Anwendung“ am Ende dieser Gebrauchsinformation.

Bitte beachten Sie, dass der gesamte Inhalt angewendet werden muss.

Die Handhabung und Entsorgung des Arzneimittels und des Fertigpens muss in Übereinstimmung mit den nationalen Bestimmungen erfolgen. Medizinisches Fachpersonal, das schwanger ist, darf nicht mit Metoject umgehen und/oder es verabreichen.

Methotrexat darf nicht mit der Hautoberfläche oder den Schleimhäuten in Berührung kommen. Falls dies doch geschehen ist, müssen die betroffenen Bereiche sofort mit reichlich Wasser abgespült werden.

Wenn Sie eine größere Menge von Metoject angewendet haben, als Sie sollten

Wenn Sie eine größere Menge von Metoject angewendet haben, kontaktieren Sie sofort Ihren Arzt, Ihren Apotheker oder das Antigiftzentrum (070/245.245).

Wenn Sie die Anwendung von Metoject vergessen haben

Wenden Sie nicht die doppelte Menge an, wenn Sie die vorherige Anwendung vergessen haben.

Wenn Sie die Anwendung von Metoject abbrechen

Wenn Sie die Anwendung von Metoject abbrechen, sprechen Sie unverzüglich mit Ihrem Arzt.

Wenn Sie den Eindruck haben, dass die Wirkung von Metoject zu stark oder zu schwach ist, sprechen Sie bitte mit Ihrem Arzt oder Apotheker.

4. Welche Nebenwirkungen sind möglich?

Wie alle Arzneimittel kann auch dieses Arzneimittel Nebenwirkungen haben, die aber nicht bei jedem auftreten müssen.

Das Auftreten und der Schweregrad der Nebenwirkungen hängen von der Dosierung und der Häufigkeit der Anwendung ab. Da auch bei niedriger Dosierung schwere Nebenwirkungen auftreten können, ist es wichtig, dass Sie regelmäßig von Ihrem Arzt untersucht werden. Ihr Arzt wird **Untersuchungen** durchführen, um zu überprüfen, ob sich **Veränderungen** im Blutbild (z. B. geringe Anzahl weißer Blutzellen, geringe Anzahl an Blutplättchen, Lymphom) sowie Veränderungen der Nieren und der Leber entwickeln.

Informieren Sie unverzüglich Ihren Arzt, wenn Sie eines oder mehrere der folgenden Symptome bei sich feststellen, da diese auf eine schwere, möglicherweise lebensbedrohliche Nebenwirkung hinweisen können, die eine sofortige besondere Behandlung erfordert:

- **anhaltender Reizhusten, Kurzatmigkeit und Fieber**; dies können Anzeichen einer Lungenentzündung sein [häufig]
- **Blutiger Auswurf oder Husten**; dies können Anzeichen von Lungenblutungen sein [nicht bekannt]
- **Symptome einer Leberschädigung, wie gelbliche Färbung der Haut und des Weißen im Auge**; Methotrexat kann chronische Leberschädigung (Leberzirrhose), die Bildung von

- Narbengewebe in der Leber (Leberfibrose) und Leberverfettung verursachen [alle gelegentliche Nebenwirkungen], Leberentzündung (akute Hepatitis) [selten] und Leberversagen [sehr selten]
- **Allergiesymptome wie Hautausschlag mit geröteter juckender Haut, Schwellung der Hände, Füße, Fußknöchel, des Gesichts, der Lippen, des Mundes oder des Rachens (die Schluck- oder Atembeschwerden verursachen können) und Schwächegefühl;** dies können Anzeichen einer schweren allergischen Reaktion oder eines anaphylaktischen Schocks sein [selten]
 - **Symptome einer Nierenschädigung wie Schwellung von Händen, Fußknöcheln oder Füßen oder veränderte Häufigkeit der Blasenentleerung oder verminderte (Oligurie) oder keine (Anurie) Harnausscheidung;** dies können Anzeichen eines Nierenversagens sein [selten]
 - **Symptome einer Infektion, z.B. Fieber, Schüttelfrost, Schmerzen, Wundheit im Rachen;** Methotrexat kann Ihre Anfälligkeit für Infektionen erhöhen. Es können schwere Infektionen wie ein bestimmter Typ der Lungenentzündung (*Pneumocystis jirovecii Pneumonie*) oder Blutvergiftung (Sepsis) auftreten [selten]
 - **Symptome wie Schwäche in einer Körperseite (Schlaganfall) oder Schmerzen, Schwellung, Rötung und ungewöhnliches Wärmegefühl in einem der Beine (tiefe Venenthrombose). Dies kann auftreten, wenn ein abgelöstes Blutgerinnsel zum Verschluss eines Blutgefäßes führt** (thromboembolisches Ereignis) [selten]
 - **Fieber und schwerwiegende Verschlechterung des Allgemeinzustands oder plötzlich eintretendes Fieber in Verbindung mit Wundheit des Rachens oder Mundes oder Probleme beim Wasserlassen;** Methotrexat kann einen starken Rückgang bestimmter weißer Blutzellen (Agranulozytose) und schwere Knochenmarksdepression verursachen [sehr selten]
 - **plötzliche Blutungen, z. B. Zahnfleischbluten, Blut im Harn, Bluterbrechen oder blaue Flecken;** dies können Anzeichen einer starken Abnahme der Blutplättchen sein, die durch schwere Verläufe von Knochenmarksdepression verursacht wurde [sehr selten]
 - **Symptome wie starke Kopfschmerzen, oft in Kombination mit Fieber, Nackensteife, Übelkeit, Erbrechen, Orientierungslosigkeit und Lichtempfindlichkeit** können auf eine Hirnhautentzündung (akute aseptische Meningitis) hindeuten [sehr selten]
 - Bei Krebspatienten, die Methotrexat erhielten, wurde über bestimmte Gehirnerkrankungen (Enzephalopathie/Leukenzephalopathie) berichtet. Diese Nebenwirkungen können nicht ausgeschlossen werden, wenn Methotrexat zur Behandlung anderer Erkrankungen angewendet wird. Anzeichen dieser Art von Gehirnerkrankungen sind u. a. **veränderter Geisteszustand, Bewegungsstörungen (Ataxie) sowie Seh- oder Gedächtnisstörungen** [nicht bekannt]
 - **schwerer Hautausschlag oder Blasenbildung der Haut (auch des Mundes, der Augen und Genitalien);** dies können Anzeichen der als Stevens-Johnson-Syndrom bezeichneten Erkrankung oder des so genannten Syndroms der verbrühten Haut (toxische epidermale Nekrolyse/Lyell-Syndrom) sein [sehr selten]

Im Folgenden sind die übrigen Nebenwirkungen aufgeführt, die möglicherweise auftreten können:

Sehr häufig: kann mehr als 1 von 10 Behandelten betreffen

- Entzündung der Mundschleimhaut, Verdauungsbeschwerden, Übelkeit, Appetitlosigkeit, Bauchschmerzen.
- Auffällige Leberfunktionswerte (ASAT, ALAT, Bilirubin, alkalische Phosphatase).

Häufig: kann bis zu 1 von 10 Behandelten betreffen

- Geschwüre der Mundschleimhaut, Durchfall.
- Hautausschlag, Hautrötung, Juckreiz.
- Kopfschmerzen, Müdigkeit, Benommenheit.
- Verminderte Bildung von Blutzellen mit Abnahme der weißen und/oder roten Blutzellen und/oder der Blutplättchen.

Gelegentlich: kann bis zu 1 von 100 Behandelten betreffen

- Entzündung im Rachenbereich.
- Darmentzündung, Erbrechen, Entzündung der Bauchspeicheldrüse, schwarzer Stuhl oder Teerstuhl, Magen-Darm-Geschwüre und Blutungen.

- Sonnenbrandähnliche Reaktionen aufgrund einer erhöhten Empfindlichkeit der Haut gegenüber Sonnenlicht, Haarausfall, Zunahme von Rheumaknoten, Hautgeschwüre, Gürtelrose, Entzündung der Blutgefäße, herpesähnlicher Hautausschlag, juckender Hautausschlag (Nesselsucht).
- Beginn eines Diabetes mellitus.
- Schwindel, Verwirrtheit, Depressionen.
- Abnahme des Serumalbumins.
- Abnahme aller Blutzellen und der Blutplättchen.
- Entzündungen und Geschwüre im Bereich der Harnblase oder Scheide, eingeschränkte Nierenfunktion, Blasenentleerungsstörungen.
- Gelenkschmerzen, Muskelschmerzen, Verminderung der Knochenmasse.

Selten: kann bis zu 1 von 1.000 Behandelten betreffen

- Zahnfleischentzündung.
- Verstärkte Pigmentierung der Haut, Akne, blaue Flecken auf der Haut aufgrund einer Gefäßblutung (Ekchymose, Petechien), allergisch bedingte Gefäßentzündung.
- Verringerung der Zahl der Antikörper im Blut.
- Infektion (einschließlich Reaktivierung inaktiver chronischer Infektionen), rote Augen (Bindehautentzündung).
- Stimmungsschwankungen.
- Sehstörungen.
- Entzündung des Herzbeutels, Flüssigkeitsansammlung zwischen den Herzbeutelblättern, Behinderung der Blutfüllung des Herzens aufgrund einer Flüssigkeitsansammlung zwischen den Herzbeutelblättern.
- Niedriger Blutdruck.
- Bildung von Narbengewebe in der Lunge (Lungenfibrose), Kurzatmigkeit und Bronchialasthma, Flüssigkeitsansammlung zwischen den Lungenblättern.
- Ermüdungsbruch.
- Störungen des Elektrolythaushalts.
- Fieber, eingeschränkte Wundheilung.

Sehr selten: kann bis zu 1 von 10.000 Behandelten betreffen

- Akute toxische Erweiterung des Darms (toxisches Megakolon).
- Verstärkte Pigmentierung der Nägel, Entzündung der Nagelhäute (akute Paronychie), tiefe Infektion von Haarfollikeln (Furunkulose), sichtbare Vergrößerung kleiner Blutgefäße.
- Schmerzen, Muskelschwäche oder Gefühl von Taubheit oder Kribbeln/weniger Gefühl bei Berührung als gewöhnlich, Geschmacksveränderungen (metallischer Geschmack im Mund), Krampfanfälle, Lähmung, nichtentzündliche Erkrankung der Hirnhäute (Meningismus).
- Sehstörungen, nichtentzündliche Augenerkrankung (Retinopathie).
- Verlust des sexuellen Interesses, Impotenz, Vergrößerung der Brust beim Mann, Störungen der Entwicklung von Spermien (Oligospermie), Menstruationsstörungen, vaginaler Ausfluss.
- Vergrößerung der Lymphknoten (Lymphome).
- Lymphoproliferative Erkrankungen (übermäßiges Wachstum der weißen Blutkörperchen).

Nicht bekannt: Häufigkeit auf Grundlage der verfügbaren Daten nicht abschätzbar

- Erhöhte Anzahl bestimmter weißer Blutzellen.
- Nasenbluten.
- Eiweiß (Protein) im Urin.
- Schwächegefühl.
- Knochenschädigung im Kiefer (sekundär zum übermäßigen Wachstum der weißen Blutkörperchen).
- Gewebeschäden an der Injektionsstelle.
- Rötung und schuppige Haut.
- Schwellung.

Die subkutane Anwendung von Methotrexat ist lokal gut verträglich. Es wurden nur leichte örtliche Hautreaktionen (wie Brennen, Erythem, Schwellung, Verfärbung, starker Juckreiz, Schmerzen) beobachtet, die im Laufe der Behandlung abnahmen.

Meldung von Nebenwirkungen

Wenn Sie Nebenwirkungen bemerken, wenden Sie sich an Ihren Arzt oder Apotheker. Dies gilt auch für Nebenwirkungen, die nicht in dieser Packungsbeilage angegeben sind. Sie können Nebenwirkungen auch direkt anzeigen (siehe Angaben unten). Indem Sie Nebenwirkungen melden, können Sie dazu beitragen, dass mehr Informationen über die Sicherheit dieses Arzneimittels zur Verfügung gestellt werden.

Föderalagentur für Arzneimittel und Gesundheitsprodukte

www.afmps.be

Abteilung Vigilanz

Website: www.notifieruneffetindesirable.be

e-mail: adr@fagg-afmps.be

5. Wie ist Metoject aufzubewahren?

Bewahren Sie dieses Arzneimittel für Kinder unzugänglich auf.

Nicht über 25 °C lagern. Nicht einfrieren.

Die Fertigpens im Umkarton aufbewahren, um den Inhalt vor Licht zu schützen.

Sie dürfen dieses Arzneimittel nach dem auf dem Umkarton und dem Fertigpen nach „Verw. bis“ angegebenen Verfalldatum nicht mehr verwenden. Das Verfalldatum bezieht sich auf den letzten Tag des angegebenen Monats.

Entsorgen Sie Arzneimittel nicht im Abwasser oder Haushaltsabfall. Fragen Sie Ihren Apotheker, wie das Arzneimittel zu entsorgen ist, wenn Sie es nicht mehr verwenden. Sie tragen damit zum Schutz der Umwelt bei.

6. Inhalt der Packung und weitere Informationen

Was Metoject enthält

- Der Wirkstoff ist Methotrexat.
 - 1 Fertigpen mit 0,15 ml Lösung enthält 7,5 mg Methotrexat.
 - 1 Fertigpen mit 0,2 ml Lösung enthält 10 mg Methotrexat.
 - 1 Fertigpen mit 0,25 ml Lösung enthält 12,5 mg Methotrexat.
 - 1 Fertigpen mit 0,3 ml Lösung enthält 15 mg Methotrexat.
 - 1 Fertigpen mit 0,35 ml Lösung enthält 17,5 mg Methotrexat.
 - 1 Fertigpen mit 0,4 ml Lösung enthält 20 mg Methotrexat.
 - 1 Fertigpen mit 0,45 ml Lösung enthält 22,5 mg Methotrexat.
 - 1 Fertigpen mit 0,5 ml Lösung enthält 25 mg Methotrexat.
 - 1 Fertigpen mit 0,55 ml Lösung enthält 27,5 mg Methotrexat.
 - 1 Fertigpen mit 0,6 ml Lösung enthält 30 mg Methotrexat.
- Die sonstigen Bestandteile sind Natriumchlorid, Natriumhydroxid und Salzsäure (zur pH-Einstellung) und Wasser für Injektionszwecke.

Wie Metoject aussieht und Inhalt der Packung

Dieses Arzneimittel wird als Injektionslösung in einem vorgefüllten Injektor (Fertigpen) angeboten. Die Lösung ist klar und gelblich-braun.

<Für Packungen, die nur BD-Fertigpens enthalten>

Metoject ist ein in drei Schritten anwendbarer Fertigpen mit einer gelben Schutzkappe und einem gelben Injektionsknopf.

<Für Packungen, die nur YpsoMate-Fertigpens enthalten>

Metoject ist ein in zwei Schritten anwendbarer Fertigpen mit einer durchsichtigen Schutzkappe und einem blauen Nadelschutz.

Folgende Packungsgrößen sind erhältlich:

Metoject ist in Packungen mit jeweils 1, 2, 4, 5, 6, 10, 11, 12, 14, 15 bzw. 24 Fertigpens erhältlich.

Es werden möglicherweise nicht alle Packungsgrößen in den Verkehr gebracht.

Abgabe

Verschreibungspflichtig.

Zulassungsnummer(n)

BE444963 (7,5 mg)- BE444972 (10 mg)- BE444981 (12,5 mg)- BE444997 (15 mg)-
BE445006 (17,5 mg)- BE445015 (20 mg)- BE445024 (22,5 mg)- BE445033 (25 mg)
BE445042 (27,5 mg)- BE445051 (30 mg)

Pharmazeutischer Unternehmer und Hersteller

medac Gesellschaft für klinische
Spezialpräparate mbH
Theaterstr. 6
22880 Wedel
Deutschland
Tel.: +49 (0)4103 8006-0
Fax: +49 (0)4103 8006-100

Dieses Arzneimittel ist in den Mitgliedsstaaten des Europäischen Wirtschaftsraumes (EWR) und im Vereinigten Königreich (Nordirland) unter den folgenden Bezeichnungen zugelassen:

Finnland, Griechenland, Niederlande, Österreich, Slowakische Republik, Slowenien, Spanien, Tschechische Republik, Ungarn, Vereinigtes Königreich (Nordirland):
Metoject PEN

Island, Schweden:
Metojectpen

Deutschland:
metex PEN

Estland, Lettland, Litauen, Norwegen:
Metex

Polen, Portugal:
Metex PEN

Dänemark:
Metex Pen

Belgien:
Metoject



Diese Gebrauchsinformation wurde zuletzt genehmigt im 10/2024.

<Für Packungen, die nur BD-Fertigpens enthalten>

Hinweise zur Anwendung

Empfehlungen

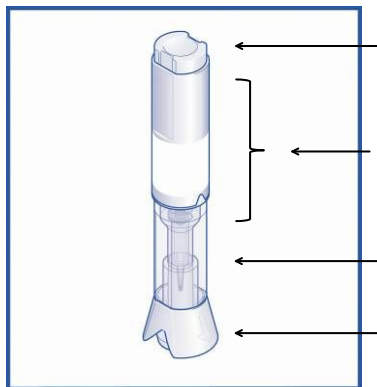
- Lesen Sie die folgenden Anweisungen sorgfältig durch, bevor Sie mit der Injektion beginnen.
- Wenden Sie die Injektionstechnik immer genau so an, wie es Ihnen vom Arzt, Apotheker oder medizinischen Fachpersonal gezeigt worden ist.

Zusatzinformationen

Die Handhabung und Entsorgung des Arzneimittels und des Fertigpens muss in Übereinstimmung mit den nationalen Bestimmungen erfolgen. Medizinisches Fachpersonal, das schwanger ist, darf nicht mit Metoject umgehen und/oder es verabreichen.

Methotrexat darf nicht mit der Hautoberfläche oder den Schleimhäuten in Berührung kommen. Falls dies doch geschehen ist, müssen die betroffenen Bereiche sofort mit reichlich Wasser abgespült werden.

Aufbau des Metoject Fertigpens:

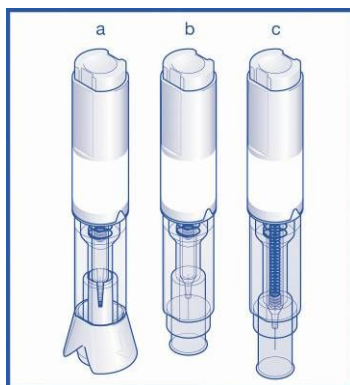


Injektionsknopf

Grifffläche

Sichtfenster

Schutzkappe



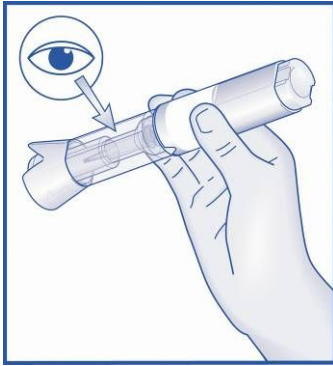
a) Vor der Injektion, mit Schutzkappe

b) Nach Entfernung der Schutzkappe, vor der Injektion

c) Nach der Injektion

Was Sie vor der Injektion tun müssen

1. Waschen Sie sich gründlich die Hände.
2. Nehmen Sie das System aus der Packung.
3. Kontrollieren Sie den Metoject Fertigpen, bevor Sie ihn benutzen:



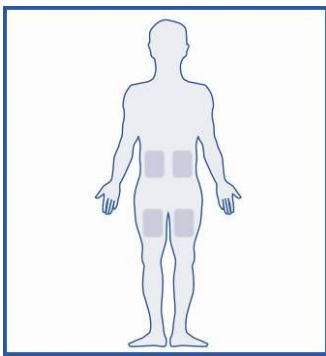
Wenn der Metoject Fertigpen beschädigt ist, **verwenden Sie ihn nicht**. Verwenden Sie einen anderen Fertigpen und wenden Sie sich an Ihren Arzt, Apotheker oder das medizinische Fachpersonal.

Eine kleine im Sichtfenster erkennbare Luftblase ist unbedenklich. Die Anwendung wird dadurch nicht beeinträchtigt.

Wenn Sie nicht selbst in der Lage sind, das System vor der Anwendung zu prüfen, bitten Sie eine andere Person um Hilfe.

4. Stellen Sie den Metoject auf eine saubere glatte Arbeitsfläche (z. B. einen Tisch).

Welche Stelle für die Injektion gewählt werden muss

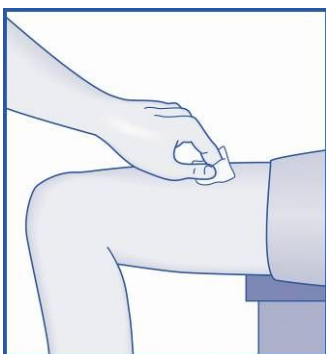


Für die Injektion eignen sich die folgenden Stellen am besten:

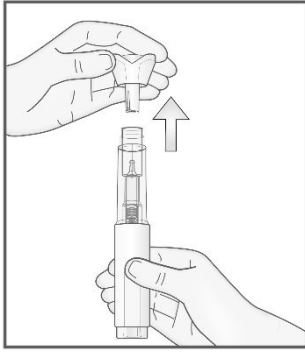
- oberer Bereich des Oberschenkels,
- Bauch mit Ausnahme des Nabelbereichs.

- Falls die Injektion von einer anderen Person gegeben wird, kann sie Ihnen die Injektion auch in die Rückseite eines Arms, direkt unterhalb der Schulter geben.
- Wählen Sie für jede Injektion eine andere Injektionsstelle. So vermeiden Sie das Auftreten von Reaktionen an der Injektionsstelle.
- Wählen Sie für die Injektion niemals Hautstellen, die empfindlich, blutunterlaufen, gerötet, verhärtet oder narbig sind oder Dehnungsstreifen aufweisen. Falls Sie an Psoriasis leiden, sollten Sie versuchen, möglichst nicht direkt in Hauterhebungen, verdickte, gerötete oder schuppige Hautpartien oder Verletzungsstellen zu injizieren.

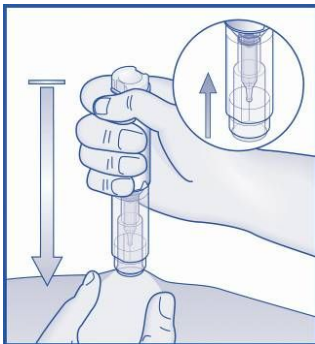
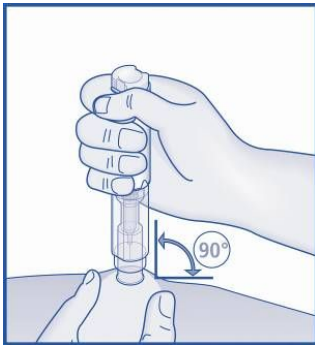
So bereiten Sie die Injektion vor



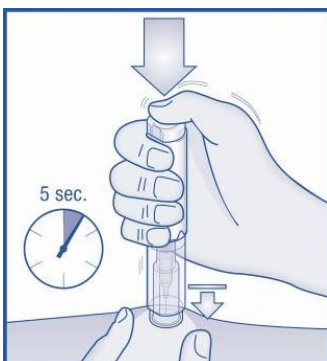
5. Wählen Sie eine Injektionsstelle und reinigen Sie die gewählte Injektionsstelle sowie den umliegenden Bereich.



Hinweis: Nach dem Abziehen der Schutzkappe muss die Injektion unverzüglich ausgeführt werden.



So wird die Injektion ausgeführt:



Hinweis:

Nehmen Sie den Metoject nicht vorzeitig von der Haut ab, um eine unvollständige Injektion zu vermeiden.

Wenn keine Injektion ausgelöst wurde, lassen Sie den Injektionsknopf los. Prüfen Sie, ob der Metoject Fertigpen fest gegen die Haut gedrückt wird und drücken Sie erneut fest auf den Injektionsknopf.

Falls Ihr Hörvermögen beeinträchtigt ist, zählen Sie bis 5, nachdem Sie den Injektionsknopf gedrückt

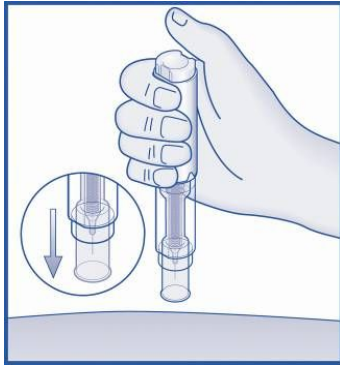
- Die Schutzkappe darf erst unmittelbar vor der Injektion abgezogen werden.
- 6. Fassen Sie den Pen mit einer Hand im Griffbereich an. Die Kappe muss nach oben zeigen. Ziehen Sie die Kappe mit der anderen Hand vorsichtig ganz ab (nicht biegen oder drehen). Der kleine Nadelschutz sollte automatisch mit der Schutzkappe entfernt werden. Falls nicht, verwenden Sie einen anderen Pen und wenden Sie sich an Ihren Arzt, Apotheker oder das medizinische Fachpersonal.
- Wenn Sie die Schutzkappe nicht abziehen können, bitten Sie eine andere Person um Hilfe.

- 7. Bilden Sie mit der freien Hand durch leichtes Zusammendrücken der gereinigten Haut an der Injektionsstelle eine Hautfalte.
- Die Haut muss zusammengedrückt bleiben, bis der Metoject Fertigpen nach erfolgter Injektion herausgezogen wird.

- 8. Setzen Sie das durchsichtige Ende des Metoject Fertigpens (von dem zuvor die Schutzkappe entfernt wurde) senkrecht auf die Hautfalte.
- 9. Drücken Sie den Metoject Fertigpen, **ohne dabei den Injektionsknopf zu drücken**, fest auf die Hautfalte, so dass sich der Injektionsknopf entriegelt.
- Wenn Sie den Metoject Fertigpen nicht bis zum Haltepunkt drücken können, bitten Sie eine andere Person um Hilfe.

- 10. Halten Sie den Metoject Fertigpen fest gegen die Haut gedrückt und **drücken Sie jetzt** mit dem Daumen **auf den Injektionsknopf**.
- 11. Die Injektion startet dann mit einem klickenden Geräusch. Halten Sie den Pen weiterhin auf die Hautfalte gedrückt, bis die Flüssigkeit vollständig injiziert wurde. Dies kann bis zu **5 Sekunden** dauern.

haben. Heben Sie danach den Metoject Fertigpen von der Injektionsstelle ab.



12. Ziehen Sie den Metoject Fertigpen senkrecht von der Injektionsstelle ab (nach oben ziehen).
13. Die Schutzabschirmung gleitet automatisch über die Nadel und rastet dann ein. Damit ist die Nadel geschützt.
14. Falls eine leichte Blutung an der Injektionsstelle auftritt, benutzen Sie ein Pflaster.

Vergewissern Sie sich, dass am Boden des **Sichtfensters** keine im Pen verbliebene Flüssigkeit zu sehen ist, bevor Sie den Metoject Fertigpen entsorgen. Falls sich noch Flüssigkeit im Pen befindet, wurde das Arzneimittel nicht vollständig injiziert. Wenden Sie sich in dem Fall an Ihren Arzt.

Hinweis

Zur Vermeidung von Verletzungen dürfen Sie **niemals Ihre Finger in die Öffnung der Schutzabschirmung über der Nadel stecken. Den Pen nicht zerbrechen.**

An wen Sie sich bei Problemen wenden können

- Wenden Sie sich bei allen Problemen oder Fragen an Ihren Arzt, Apotheker oder das medizinische Fachpersonal.
- Falls eine andere Person durch die Nadel verletzt wurde, wenden Sie sich unverzüglich an Ihren Arzt und entsorgen Sie den Metoject Fertigpen.

<Für Packungen, die nur YpsoMate-Fertigpens enthalten>

HINWEISE ZUR ANWENDUNG

Diese Hinweise zur Anwendung enthalten Informationen darüber, wie Sie den Inhalt des Metoject Fertigpens injizieren.

Lesen Sie diese Hinweise zur Anwendung vollständig durch, bevor Sie den Fertigpen zur subkutanen Injektion verwenden. Lesen Sie diese Hinweise zur Anwendung jedes Mal durch, wenn Sie einen neuen Metoject Fertigpen erhalten und bewahren Sie diese auf, falls Sie Informationen für die Zeit nach der Anwendung benötigen.

Sie müssen beim Erhalt eines neuen Arzneimittels oder einer neuen Arzneimitteldosierung immer prüfen, ob dieses mit der Verschreibung Ihres Arztes übereinstimmt. Bevor Sie den Fertigpen anwenden, sollte Ihr medizinisches Fachpersonal Ihnen oder Ihrer Pflegeperson zeigen, wie der Fertigpen richtig angewendet wird.

Wenden Sie den Fertigpen **nur nach** Schulung durch medizinisches Fachpersonal an. Sollten Sie oder Ihre Pflegeperson Fragen haben, wenden Sie sich an Ihr medizinisches Fachpersonal .

Wichtige Informationen, die Sie vor der Injektion mit Metoject Fertigpen beachten sollten

Sie dürfen sich den Inhalt von Metoject Fertigpen nur einmal pro Woche injizieren und zwar immer am gleichen Wochentag.

Wenn Sie schwanger sind, dürfen Sie das Produkt nicht injizieren oder damit umgehen.

- Bewahren Sie den Fertigpen an einem sicheren Ort und für Kinder unzugänglich auf.
- Sollten Sie mit dem Arzneimittel in Kontakt kommen, spülen Sie die betroffenen Bereiche sofort mit reichlich Wasser ab.

Ziehen Sie die Schutzkappe **erst** unmittelbar vor der Injektion ab.

Teilen Sie Ihren Fertigpen **nicht** mit einer anderen Person.

Verwenden Sie den Fertigpen **nicht**, wenn:

- er auf eine harte Oberfläche gefallen ist oder beschädigt aussieht.
- sich die klare, gelbliche Injektionslösung verfärbt hat, trüb aussieht oder Partikel enthält.
- er tiefgekühlt oder über 25 °C aufbewahrt wurde.
- das Verfalldatum überschritten ist.

Wenden Sie sich bei Fragen an Ihr medizinisches Fachpersonal.

Wie ist Metoject Fertigen aufzubewahren?

- Nicht über 25 °C lagern.
- Transportieren und bewahren Sie den Fertigen im Umkarton auf, um den Inhalt vor Licht zu schützen.
- Bewahren Sie den Fertigen an einem sicheren Ort und für Kinder unzugänglich auf.

Nicht einfrieren.

Nicht über 25 °C lagern.

Der Metoject Fertigen (Abbildung A)

Der Metoject Fertigen ist ein in zwei Schritten anwendbarer Fertigen mit fixer Dosierung zum einmaligen Gebrauch. Er ist in 10 verschiedenen Dosierungen von 7,5 mg bis 30 mg erhältlich.

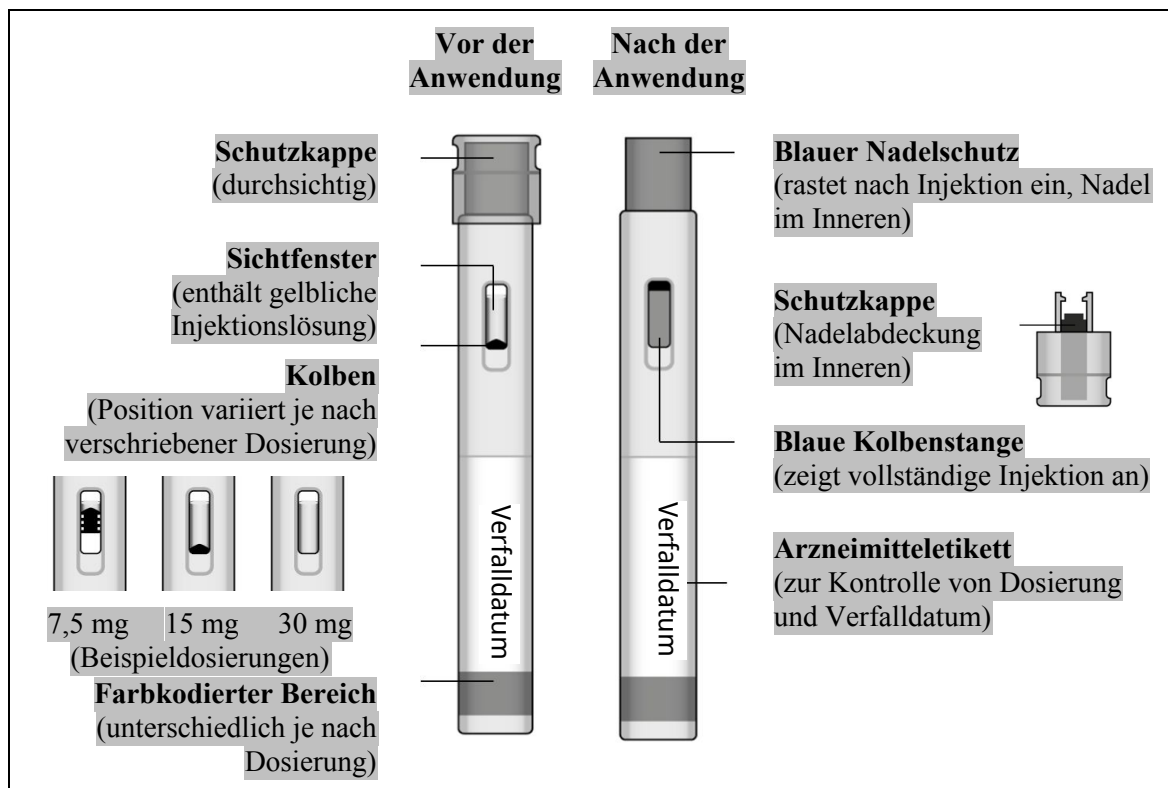


Abbildung A

Was Sie für Ihre Injektion benötigen (Abbildung B)

An dem vereinbarten Wochentag suchen Sie sich einen bequemen Platz für Ihre wöchentliche Injektion. Stellen Sie sicher, dass der Bereich gut beleuchtet ist und über eine saubere, ebene Arbeitsfläche (z. B. einen Tisch) verfügt, auf die Sie die für die Injektion benötigten Materialien legen können.

Sie benötigen:

- Ihren Metoject Fertigpen.

Sorgen Sie dafür, dass die folgenden zusätzlichen Materialien bereitliegen, da diese nicht im Packungsumfang enthalten sind, aber für die Injektion benötigt werden:

- Ihr Kalender, um Ihren wöchentlichen Injektionstag zu kontrollieren,
- Utensilien zur Hautreinigung wie alkoholhaltiges Desinfektionsmittel oder, wenn dies nicht verfügbar ist, Wasser und Seife,
- Wattebausch oder ein Stückchen Mull zur Behandlung der Injektionsstelle,
- Entsorgungsbehälter gemäß den lokalen Anforderungen.

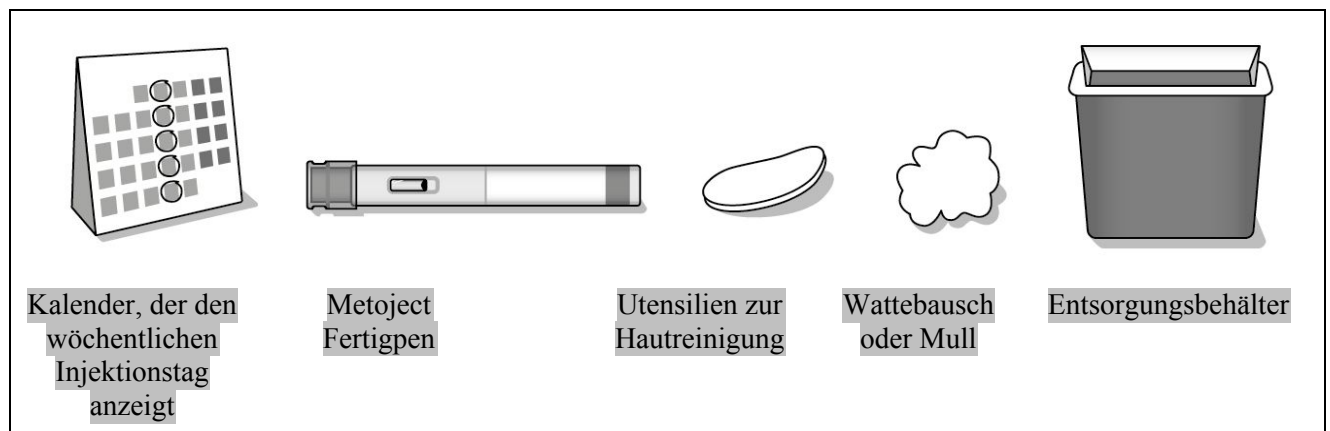


Abbildung B

Vorbereiten der Injektion

1. Waschen Sie sich die Hände und packen Sie Ihren Fertipen aus (Abbildung C)

- Waschen Sie sich Ihre Hände mit Wasser und Seife.
- Nehmen Sie den Fertipen vorsichtig aus der Packung.



Abbildung C

Die Schutzkappe darf **erst unmittelbar vor** der Injektion abgezogen werden.

2. Prüfen Sie den Fertipen vor der Anwendung (Abbildung D)

Kontrollieren Sie sorgfältig Produktname und Dosierung auf dem Fertipen und stellen Sie sicher, dass es das richtige Arzneimittel ist. Sollten Sie Sehprobleme haben, bitten Sie eine andere Person um Hilfe.

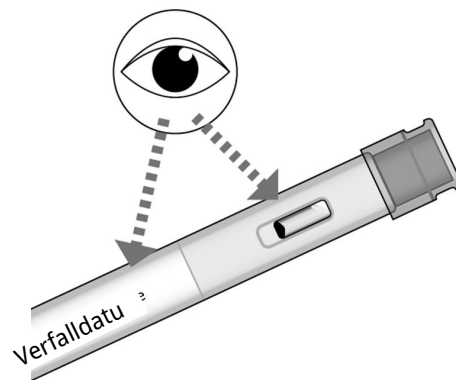


Abbildung D

- Prüfen Sie das Verfalldatum auf dem Etikett des Fertipens.
- Der Fertipen darf bei überschrittenem Verfalldatum nicht verwendet werden.
- Prüfen Sie die Injektionslösung durch das Sichtfenster, indem Sie den Fertipen umdrehen oder leicht schütteln. Die Injektionslösung im Fertipen muss klar und gelblich aussehen.
 - Sieht die Injektionslösung trüb oder verfärbt aus oder enthält sie Partikel, dürfen Sie sie nicht injizieren.
 - Ein oder mehrere Luftbläschen sind normal. Versuchen Sie nicht, diese zu entfernen.
 - Im Fenster ist möglicherweise eine Skala zu sehen, die Sie ignorieren können.
- Stellen Sie sicher, dass der Fertipen unbeschädigt ist und die Schutzkappe fest sitzt. Sollte der Fertipen beschädigt wirken oder die

Schutzkappe entfernt worden sein oder nicht richtig sitzen, verwenden Sie den Fertigpen **nicht**.

Sollte der Fertigpen das Verfalldatum überschritten haben, beschädigt wirken oder in irgendeiner Weise anders als erwartet aussehen, verwenden Sie ihn nicht, sondern kontaktieren Sie Ihr medizinisches Fachpersonal.

Legen Sie den Fertigpen vorsichtig auf eine saubere, ebene Arbeitsfläche (z. B. einen Tisch), bevor Sie die nächsten Schritte ausführen.

3. Wählen Sie die Injektionsstelle (Abbildung E)

- Sie können für die Injektion folgende Körperstellen auswählen:
 - oberer Bereich des Oberschenkels,
 - unterer Bereich des Bauchs, mit Ausnahme von 5 cm um den Bauchnabel.
- Sollte die Injektion von einer Pflegeperson verabreicht werden, ist es auch möglich, die Injektion in die Rückseite Ihres Oberarms zu verabreichen.
- Wählen Sie für jede Injektion eine andere Injektionsstelle.

Beachten Sie Folgendes bei der Auswahl der Injektionsstelle:

Injizieren Sie **nicht** in andere Körperstellen.

Injizieren Sie **nicht** in blutunterlaufene, empfindliche, schuppige, gerötete oder verhärtete Hautstellen.

Injizieren Sie **nicht** in Leberflecken, Narben oder Dehnungstreifen.

Injizieren Sie **nicht** durch Kleidung hindurch.

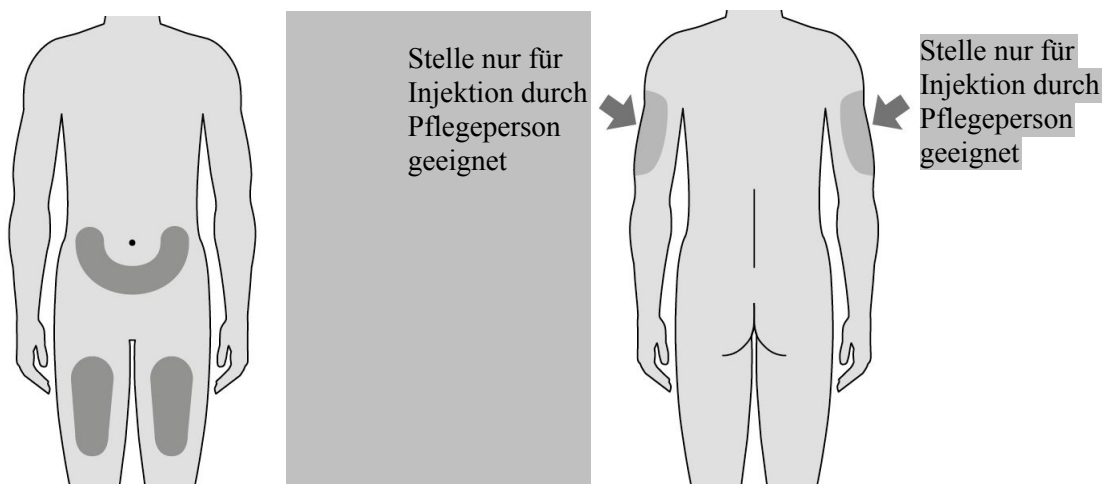


Abbildung E

4. Reinigen Sie die Injektionsstelle (Abbildung F)

- Reinigen Sie die Injektionsstelle mit alkoholhaltigem Desinfektionsmittel oder, wenn nicht verfügbar, mit Wasser und Seife.
- Lassen Sie die Haut an der Luft trocknen.

Die gereinigte Hautstelle **nicht** trocken pusten oder trocken wedeln.

Die Injektionsstelle **erst nach** Beendigung der Injektion wieder berühren.



Abbildung F

Durchführen der Injektion

5. Ziehen Sie die Schutzkappe ab (Abbildung G)

Die Schutzkappe darf erst unmittelbar vor der Injektion abgezogen werden.

Versuchen Sie **nicht**, die Schutzkappe nach dem Abziehen wieder auf den Fertipen zu stecken.

- Halten Sie den Fertipen so, dass die Schutzkappe nach oben zeigt und ziehen Sie die Kappe kräftig und gerade ab.
- Die Schutzkappe darf beim Abziehen **nicht** geknickt oder gedreht werden.
- Entsorgen Sie die Schutzkappe umgehend.
- Es kann sein, dass Sie kleine Tröpfchen der Injektionslösung sehen. Das ist normal.
- Führen Sie die Injektion unmittelbar nach dem Abziehen der Schutzkappe durch.

Der blaue Nadelschutz darf **nicht** mit den Fingern berührt werden. Das Berühren des blauen Nadelschutzes kann versehentlich die Injektion auslösen und zu Verletzungen führen.

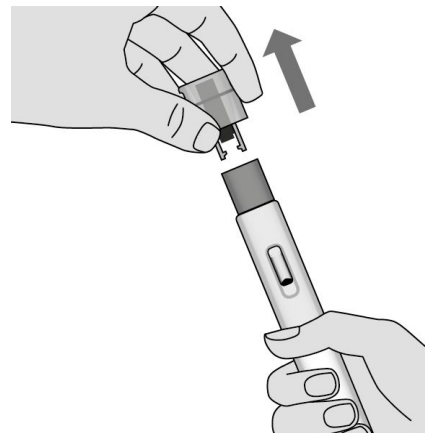


Abbildung G

6. Positionieren Sie den Fertigpen (Abbildung H)

- Setzen Sie den blauen Nadelschutz (von dem Sie zuvor die Schutzkappe entfernt haben) in einem Winkel von 90 Grad auf die Haut, wobei das Sichtfenster zu Ihnen zeigen muss, damit Sie es sehen können.
- Wenn es für Sie angenehmer ist, können Sie vor der Injektion mit Daumen und Zeigefinger eine Hautfalte an der Injektionsstelle bilden; dies ist für die Funktionsweise des Fertigpens allerdings nicht erforderlich.

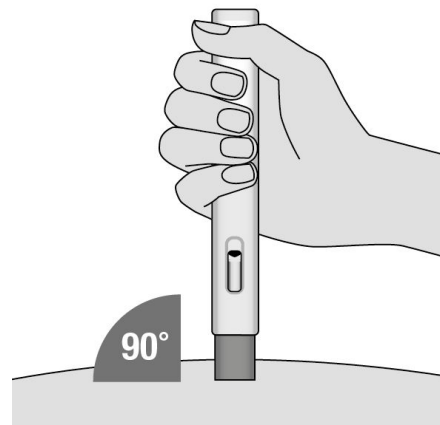


Abbildung H

7. Beginnen Sie die Injektion (Abbildung I)

- Um die Injektion auszulösen, drücken Sie den Fertigpen vollständig nach unten. Hierdurch wird der blaue Nadelschutz in den Fertigpen gedrückt und die Injektion wird automatisch ausgelöst.
- Dabei weist ein erster „Klick“ auf den Beginn der Injektion hin. Die blaue Kolbenstange bewegt sich nun nach unten.
- Halten Sie den Fertigpen so lange gegen die Haut gedrückt, bis die gesamte Injektionslösung injiziert wurde.

Sobald die Injektion begonnen hat, dürfen Sie die Position des Fertigpens **nicht** mehr verändern.

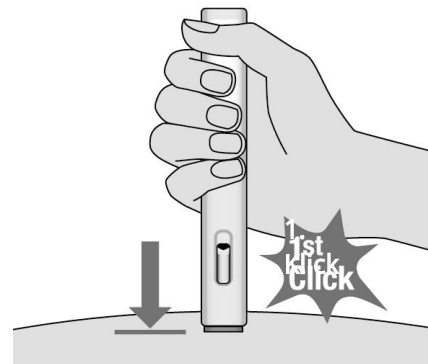


Abbildung I

8. Halten Sie den Fertigpen in Position, um die Injektion abzuschließen (Abbildung J)

- Drücken Sie den Fertigpen weiterhin gegen die Haut.
- Die Injektion war erfolgreich, wenn:
 - Sie kurz nach dem 1. Klick einen 2. Klick hören
 - oder die blaue Kolbenstange sich nicht mehr bewegt und das Sichtfenster ausfüllt
 - oder 5 Sekunden vergangen sind.

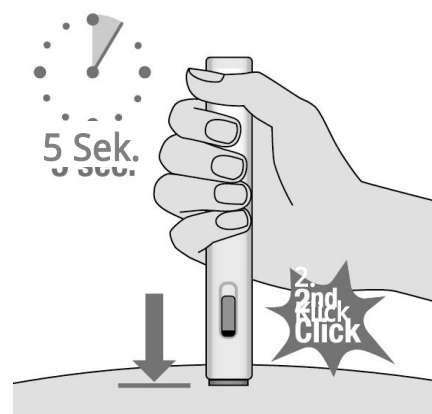


Abbildung J

Es müssen mindestens 5 Sekunden vergangen sein, **bevor** Sie den Fertigpen entfernen dürfen.

9. Beenden Sie die Injektion (Abbildung K)

- Heben Sie den Fertigpen gerade von der Injektionsstelle nach oben ab.
- Der blaue Nadelschutz gleitet automatisch über die Nadel und rastet dann ein.
- Prüfen Sie im Sichtfenster, ob noch Reste der gelblichen Injektionslösung zu sehen sind.

Sollten Sie im Sichtfenster noch Reste der gelblichen Injektionslösung sehen können, wurde die Injektionslösung möglicherweise nicht vollständig injiziert. Sollte dies der Fall sein oder Sie andere Bedenken haben, kontaktieren Sie Ihr medizinisches Fachpersonal.

Der blaue Nadelschutz darf nach der Injektion **nicht** mit den Fingern berührt werden. Dies kann zu Verletzungen führen.

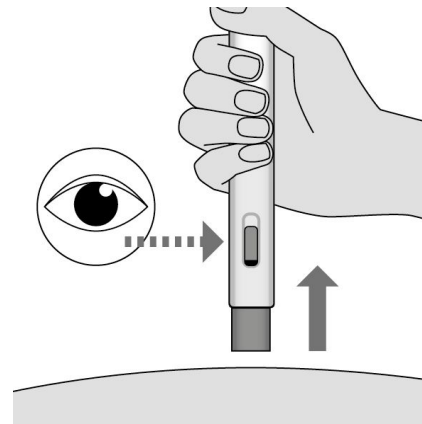


Abbildung K

Nach der Injektion

10. Behandeln Sie die Injektionsstelle (Abbildung L)

- Möglicherweise ist an der Injektionsstelle ein kleiner Tropfen Blut zu sehen. Dies ist normal. Drücken Sie bei Bedarf einen Wattebausch oder ein Stückchen Mull auf die Stelle.
- Bei Bedarf kann die Injektionsstelle mit einem Pflaster bedeckt werden.

Reiben Sie **nicht** an der Injektionsstelle.

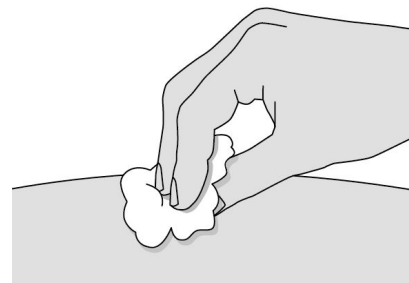


Abbildung L

11. Entsorgen Sie den benutzten Fertigpen (Abbildung M)

Jeder Fertigpen kann nur einmal benutzt werden. Setzen Sie die Schutzkappe **nicht** wieder auf den Fertigpen.

Bewahren Sie den benutzten Fertigpen und die Schutzkappe für Kinder unzugänglich auf.



Abbildung M

- Entsorgen Sie die Schutzkappe und den

Fertigpen umgehend nach der Anwendung.

Die Art und Weise der Entsorgung des Arzneimittels und des Fertigpens muss in Übereinstimmung mit den lokalen Anforderungen erfolgen.

- Entsorgen Sie die gebrauchten Materialien im Haushaltsabfall. Der Umkarton kann im Altpapier entsorgt werden.

Metobject Fertigpens, deren Verfalldatum überschritten ist, die nicht mehr benötigt werden oder anderweitig unbenutzbar sind, müssen sicher und ordnungsgemäß entsorgt werden.