

**GEBRAUCHSINFORMATION: INFORMATION FÜR DEN ANWENDER****Elonva® 150 Mikrogramm Injektionslösung**

Corifollitropin alfa

**Lesen Sie die gesamte Packungsbeilage sorgfältig durch, bevor Sie mit der Anwendung dieses Arzneimittels beginnen.**

- 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 eine der aufgeführten Nebenwirkungen Sie erheblich beeinträchtigt oder Sie Nebenwirkungen bemerken, die nicht in dieser Gebrauchsinformation angegeben sind, informieren Sie bitte Ihren Arzt oder Apotheker.

**Diese Packungsbeilage beinhaltet:**

1. Was ist Elonva und wofür wird es angewendet?
2. Was müssen Sie vor der Anwendung von Elonva beachten?
3. Wie ist Elonva anzuwenden?
4. Welche Nebenwirkungen sind möglich?
5. Wie ist Elonva aufzubewahren?
6. Weitere Informationen

**1. WAS IST ELONVA UND WOFÜR WIRD ES ANGEWENDET?**

Elonva ist ein Arzneimittel, das zur Gruppe der Gonadotropine gehört. Gonadotropine spielen eine wichtige Rolle bei der menschlichen Fruchtbarkeit und Fortpflanzung. Eines dieser Gonadotropine ist das follikelstimulierende Hormon (FSH), das für das Wachstum und die Entwicklung der Eizellen in den Eierstöcken der Frau erforderlich ist.

Elonva wird angewendet, um bei Frauen, die sich einer Fertilitätsbehandlung wie zum Beispiel einer In-vitro-Befruchtung (IVF) unterziehen, die Herbeiführung einer Schwangerschaft zu unterstützen. Eine IVF beinhaltet die Gewinnung der Eizellen aus dem Eierstock, die Befruchtung dieser Eizellen im Labor und die Übertragung der Embryos in die Gebärmutter einige Tage später. Elonva bewirkt die gleichzeitige Entwicklung mehrerer Eizellen durch eine kontrollierte Stimulation der Eierstöcke.

**2. WAS MÜSSEN SIE VOR DER ANWENDUNG VON ELONVA BEACHTEN?****Elonva darf nicht angewendet werden, wenn Sie**

- überempfindlich (allergisch) gegen Corifollitropin alfa oder einen der sonstigen Bestandteile von Elonva sind (für die vollständige Auflistung der sonstigen Bestandteile siehe Abschnitt 6)
- einen bösartigen Tumor der Eierstöcke, der Brust, der Gebärmutter oder des Gehirns (Hirnanhangdrüse oder Hypothalamus) haben
- vor kurzem eine unerwartete Blutung aus der Scheide, außer einer menstruellen Blutung, hatten, deren Ursache nicht festgestellt werden konnte
- Eierstöcke haben, die infolge einer sogenannten primären Eierstockinsuffizienz nicht arbeiten
- Eierstockzysten oder vergrößerte Eierstöcke haben
- ein Überstimulationssyndrom der Eierstöcke (OHSS) hatten, weitere Erläuterung siehe unten
- vorher einen Behandlungszyklus einer kontrollierten Stimulation der Eierstöcke hatten, der zu einem Wachstum von mehr als 30 Eizellen mit einer Größe von 11 mm oder mehr führte
- eine Ausgangszahl antraler Follikel (Anzahl kleiner Follikel in Ihren Eierstöcken zu Beginn eines Menstruationszyklus) größer als 20 haben
- Fehlbildungen der Sexualorgane haben, die eine normale Schwangerschaft unmöglich machen
- gutartige Muskelknoten (Myome) in der Gebärmutter haben, die eine normale Schwangerschaft unmöglich machen

**Besondere Vorsicht bei der Anwendung von Elonva ist erforderlich****Überstimulationssyndrom der Eierstöcke (OHSS)**

Die Behandlung mit Gonadotropinen wie Elonva kann zu einem Überstimulationssyndrom der Eierstöcke (OHSS) führen. Hierbei handelt es sich um einen Zustand, bei dem die heranwachsenden Eibläschen in den Eierstöcken größer als normal werden. Dies kann sich als starke Schwellung des Bauches und Schmerzen im Bauchbereich (Unterleib), Übelkeit und Durchfall bemerkbar machen. Daher ist eine enge Überwachung durch Ihren Arzt sehr wichtig. Um die Wirkung der Behandlung zu überprüfen, werden normalerweise Ultraschalluntersuchungen der Eierstöcke durchgeführt und können regelmäßig Blut- und Urinproben genommen werden (siehe auch Abschnitt 4).

Sie sollten Elonva nur einmal in einem Behandlungszyklus anwenden, da sich ansonsten die Wahrscheinlichkeit eines OHSS erhöhen kann.

Bevor mit der Anwendung dieses Arzneimittels begonnen wird, ist es wichtig, Ihren Arzt zu informieren, wenn Sie:

- schon einmal ein Überstimulationssyndrom der Eierstöcke (OHSS) hatten
- das Syndrom polyzystischer Ovarien (PCOS) haben
- eine Nierenerkrankung haben.

**Thrombose**

Die Behandlung mit Gonadotropinen wie Elonva kann (ebenso wie eine Schwangerschaft) die Wahrscheinlichkeit einer Thrombose erhöhen. Bei einer Thrombose bildet sich ein Blutgerinnsel in einem Blutgefäß, meistens in den Beinen oder der Lunge.

- Bitte besprechen Sie dies mit Ihrem Arzt vor Behandlungsbeginn, insbesondere wenn
- Sie bereits wissen, dass die Wahrscheinlichkeit einer Thrombose bei Ihnen erhöht ist
  - Sie oder jemand aus Ihrer engeren Verwandtschaft schon einmal eine Thrombose hatte
  - Sie stark übergewichtig sind.

**Mehrlingsschwangerschaften oder Geburtsfehler**

Die Wahrscheinlichkeit, Zwillinge oder sogar mehr als zwei Kinder zu bekommen, ist erhöht, wenn mehr als ein Embryo in die Gebärmutter übertragen wird. Mehrlingsschwangerschaften stellen ein erhöhtes Gesundheitsrisiko für die Mutter und ihre Kinder dar. Mehrlingsschwangerschaften und spezifische Charakteristika von Paaren mit Fertilitätsproblemen (z. B. Alter) können mit einer erhöhten Wahrscheinlichkeit von Geburtsfehlern verbunden sein.

**Schwangerschaftskomplikationen**

Wenn die Behandlung mit Elonva zu einer Schwangerschaft führt, ist die Wahrscheinlichkeit einer Schwangerschaft außerhalb der Gebärmutter (ektope Schwangerschaft) bei Frauen mit geschädigten Eileitern (die die Eizelle vom Eierstock in die Gebärmutter führen) erhöht. Daher sollte Ihr Arzt eine frühe Ultraschalluntersuchung durchführen, um die Möglichkeit einer Schwangerschaft außerhalb der Gebärmutter auszuschließen.

**Anwendung von Elonva mit anderen Arzneimitteln**

Bitte informieren Sie Ihren Arzt oder Apotheker, wenn Sie andere Arzneimittel einnehmen / anwenden bzw. vor kurzem eingenommen / angewendet haben, auch wenn es sich um nicht verschreibungspflichtige Arzneimittel handelt.

**Schwangerschaft und Stillzeit**

Sie sollten Elonva nicht anwenden, wenn Sie bereits schwanger sind oder wenn Sie es für möglich halten schwanger zu sein oder wenn Sie stillen.

Fragen Sie vor der Einnahme von allen Arzneimitteln Ihren Arzt oder Apotheker um Rat.

**Verkehrstüchtigkeit und das Bedienen von Maschinen**

Elonva kann Schwindel verursachen. Wenn Ihnen schwindelig ist, sollten Sie keine Fahrzeuge führen oder Maschinen bedienen.

**Wichtige Informationen über bestimmte sonstige Bestandteile von Elonva**

Elonva enthält Natrium, aber weniger als 1 mmol (23 mg) Natrium pro Injektion, d. h., es ist nahezu „natriumfrei“.

**3. WIE IST ELONVA ANZUWENDEN?**

Wenden Sie Elonva immer genau nach Anweisung des Arztes an. Bitte fragen Sie bei Ihrem Arzt oder Apotheker nach, wenn Sie sich nicht ganz sicher sind. Elonva wird bei Frauen angewendet, die sich einer Fertilitätsbehandlung wie zum Beispiel einer In-vitro-Befruchtung (IVF) unterziehen. Während dieser Behandlung wird Elonva in Kombination mit einem Arzneimittel zur Vermeidung eines zu frühen Eisprungs angewendet (einem sogenannten GnRH-Antagonisten). Die Behandlung mit dem GnRH-Antagonisten beginnt normalerweise 4 bis 5 Tage nach der Injektion von Elonva.

Die Anwendung von Elonva in Kombination mit einem GnRH-Agonisten (ein weiteres Arzneimittel zur Vermeidung eines zu frühen Eisprungs) wird nicht empfohlen. Diese kann zu einer stärkeren Stimulation Ihrer Eierstöcke führen.

**Dosis**

- Wenn Ihr Körpergewicht 60 Kilogramm oder weniger beträgt, sollte eine einmalige Dosis von 100 Mikrogramm Elonva an einem der ersten Tage Ihrer Regelblutung (Menstruation) gemäß der Anweisung Ihres Arztes injiziert werden.
- Wenn Ihr Körpergewicht mehr als 60 Kilogramm beträgt, sollte eine einmalige Dosis von 150 Mikrogramm Elonva an einem der ersten Tage Ihrer Regelblutung (Menstruation) gemäß der Anweisung Ihres Arztes injiziert werden.

In den ersten sieben Tagen nach der Injektion von Elonva sollten Sie kein (rekombinantes) follikelstimulierendes Hormon ((rek)FSH) anwenden. Sieben Tage nach der Injektion von Elonva kann Ihr Arzt entscheiden, die Behandlung mit einem anderen Gonadotropin wie z. B. (rek)FSH fortzusetzen. Dies kann über einige Tage fortgesetzt werden, bis genügend Eibläschen ausreichender Größe vorhanden sind. Dies kann durch Ultraschalluntersuchung überprüft werden. Anschließend wird die Behandlung mit (rek)FSH beendet, und durch Gabe von hCG (humanem Choriongonadotropin) wird die Reifung der Eizellen herbeigeführt. Die Eizellen werden 34-36 Stunden später aus dem Eierstock gewonnen.

**Wie Elonva angewendet wird**

Die Behandlung mit Elonva sollte unter der Aufsicht eines in der Behandlung von Fertilitätsproblemen erfahrenen Arztes erfolgen. Elonva muss unter die Haut (subkutan) in eine Hautfalte unterhalb des Nabels injiziert werden. Die Injektion kann vom medizinischen Personal (zum Beispiel einer Krankenschwester), Ihrem Partner oder Ihnen selbst vorgenommen werden, sofern Sie von Ihrem Arzt sorgfältig eingewiesen wurden. Wenden Sie Elonva immer genau nach Anweisung Ihres Arztes an. Bitte fragen Sie bei Ihrem Arzt oder Apotheker nach, wenn Sie sich nicht ganz sicher sind. Hinweise zur Handhabung in Einzelschritten befinden sich am Ende dieser Gebrauchsinformation. Bei sorgfältiger Beachtung dieser Hinweise wird Elonva richtig und mit geringstmöglichen Beschwerden angewendet. Injizieren Sie Elonva nicht in einen Muskel.

**Wenn Sie eine größere Menge von Elonva oder (rek)FSH angewendet haben, als Sie sollten**

Wenn Sie eine Fertigspritze von Elonva anwenden, ist es nicht möglich, mehr zu injizieren, als Sie sollten.

Zu viel Elonva oder (rek)FSH kann angewendet werden, wenn Elonva mehr als einmal in einem Behandlungszyklus angewendet wird oder wenn (rek)FSH in den ersten sieben Tagen nach der Injektion von Elonva angewendet wird (siehe auch „Wie ist Elonva anzuwenden?“). Dies kann das Risiko eines Überstimulationssyndroms der Eierstöcke (OHSS) erhöhen.

Wenn Sie vermuten, eine größere Menge von Elonva oder (rek)FSH angewendet zu haben, als Sie sollten, nehmen Sie unverzüglich Kontakt mit Ihrem Arzt auf.

**Wenn Sie die Anwendung von Elonva vergessen haben**

Wenn Sie vergessen haben, Elonva an dem vorgesehenen Tag zu injizieren, nehmen Sie unverzüglich Kontakt mit Ihrem Arzt auf.

Wenn Sie weitere Fragen zur Anwendung des Arzneimittels haben, fragen Sie Ihren Arzt.

**4. WELCHE NEBENWIRKUNGEN SIND MÖGLICH?**

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

Die Wahrscheinlichkeit für das Auftreten einer Nebenwirkung wird mit den folgenden Kategorien beschrieben:

**Häufig (Nebenwirkungen bei 1 bis 10 von 100 Anwenderinnen)**

- Überstimulationssyndrom der Eierstöcke (OHSS)
- Kopfschmerzen
- Übelkeit
- Müdigkeit (Erschöpfung)
- Schmerzen und Beschwerden im Beckenbereich
- Brustbeschwerden (einschließlich Empfindlichkeit)

**Gelegentlich (Nebenwirkungen bei 1 bis 10 von 1000 Anwenderinnen)**

- Stieldrehung des Eierstocks
- Schwindel
- Erbrechen
- Schmerzen im Bauchbereich (Unterleib)
- Darmbeschwerden (wie zum Beispiel Durchfall, Verstopfung und Blähungen)

Eine mögliche Komplikation bei der Behandlung mit Gonadotropinen wie Elonva ist die unerwünschte Überstimulation der Eierstöcke. Die Wahrscheinlichkeit für das Auftreten einer solchen Komplikation kann durch eine sorgfältige Überwachung der Anzahl heranreifender Eizellen und Ihrer Hormone während der Behandlung verringert werden. Ihr Arzt wird sich darum kümmern. Erste Anzeichen für eine Überstimulation der Eierstöcke können Schmerzen im Bauchbereich (Unterleib), Übelkeit oder Durchfall sein. Die Überstimulation der Eierstöcke kann sich zu einem sogenannten Überstimulationssyndrom der Eierstöcke (OHSS) entwickeln, das ein ernsthaftes medizinisches Problem darstellen kann. In schwerwiegenderen Fällen kann es zu einer Vergrößerung der Eierstöcke, Flüssigkeitsansammlung in der Bauchhöhle und/oder im Brustkorb (die zu einer Gewichtszunahme führen kann) oder Blutgerinnseln in den Blutgefäßen kommen. Nehmen Sie unverzüglich Kontakt mit Ihrem Arzt auf, wenn Sie Schmerzen im Bauchbereich (Unterleib) oder andere Anzeichen einer Überstimulation der Eierstöcke haben, auch dann, wenn diese erst einige Tage nach der Injektion auftreten.

Darüber hinaus wurden Schwangerschaft außerhalb der Gebärmutter, Fehlgeburt und Mehrlingsschwangerschaften berichtet. Diese Nebenwirkungen werden nicht mit der Anwendung von Elonva, sondern mit dem Programm der Assistierten Reproduktionstechnik (ART) und der anschließenden Schwangerschaft in Verbindung gebracht.

Informieren Sie Ihren Arzt oder Apotheker, wenn eine der aufgeführten Nebenwirkungen Sie erheblich beeinträchtigt oder Sie Nebenwirkungen bemerken, die nicht in dieser Gebrauchsinformation angegeben sind.

**5. WIE IST ELONVA AUFZUBEWAHREN?**

Arzneimittel für Kinder unzugänglich aufbewahren.

Sie dürfen Elonva nach dem auf dem Etikett nach „EXP“ und auf dem Umkarton nach „Verwendbar bis“ angegebenen Verfalldatum nicht mehr anwenden. Das Verfalldatum bezieht sich auf den letzten Tag des Monats.

**Lagerung beim Apotheker**

Im Kühlschrank lagern (2°C-8°C). Nicht einfrieren.

**Aufbewahrung bei der Patientin**

Es gibt zwei Möglichkeiten:

1. Im Kühlschrank lagern (2°C-8°C). Nicht einfrieren.
2. Für einen Zeitraum von maximal einem Monat nicht über 25°C lagern. Notieren Sie sich, wann Sie mit der Aufbewahrung des Arzneimittels außerhalb des Kühlschranks begonnen haben, und verwenden Sie es innerhalb von einem Monat nach diesem Datum.

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

**Sie dürfen Elonva nicht anwenden**

- wenn es länger als einen Monat außerhalb des Kühlschranks aufbewahrt wurde.
- wenn es außerhalb des Kühlschranks bei einer Temperatur von über 25°C aufbewahrt wurde.
- wenn Sie bemerken, dass die Lösung nicht klar ist.
- wenn Sie bemerken, dass die Spritze oder die Nadel beschädigt ist.

Eine leere oder unbenutzte Spritze darf nicht im Haushaltsabfall entsorgt werden. Fragen Sie Ihren Apotheker oder Arzt wie das Arzneimittel zu entsorgen ist, wenn Sie es nicht mehr benötigen. Diese Maßnahme hilft die Umwelt zu schützen.

**6. WEITERE INFORMATIONEN****Was Elonva enthält**

- Der Wirkstoff ist Corifollitropin alfa. Jede Fertigspritze enthält 150 Mikrogramm in 0,5 Milliliter (ml) Injektionslösung.
- Die sonstigen Bestandteile sind: Natriumcitrat, Sucrose, Polysorbat 20, Methionin und Wasser für Injektionszwecke. Der pH-Wert kann mit Natriumhydroxid und/oder Salzsäure eingestellt worden sein.
- Elonva gibt es in zwei Stärken: 100 Mikrogramm und 150 Mikrogramm Injektionslösung.

**Wie Elonva aussieht und Inhalt der Packung**

Elonva ist eine Injektionslösung (Injektionszubereitung) in einer Fertigspritze mit einem automatischen Sicherheitssystem, das Verletzungen durch die Nadel nach der Anwendung verhindert. In der Verpackung befindet sich neben der Spritze eine sterile Injektionsnadel.

Eine Fertigspritze ist einzeln verpackt erhältlich.

Elonva ist eine klare und farblose Injektionslösung.

Rahmen  
technisch bedingtRahmen  
technisch bedingt

## Parallelvertreiber

Parallel vertrieben und umgepackt von kohlypharma GmbH, Im Holzau 8, 66663 Merzig

## Zulassungsinhaber

Merck Sharp & Dohme Limited, Hertford Road, Hoddesdon, Hertfordshire EN11 9BU, Vereinigtes Königreich

## Hersteller

Organon (Ireland) Ltd., Drynam Road, Swords, Co. Dublin, Irland.

Rahmen  
technisch bedingt



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

## België/Belgique/Belgien

MSD Belgium BVBA/SPRL  
Tel/Tél: 0800 38 693 (+32(0)27766211)  
dpoc\_belux@merck.com

## България

Мерк Шарп и Доум България ЕООД  
Тел.: + 359 2 819 37 37  
info-msdbg@merck.com

## Česká republika

Merck Sharp & Dohme s.r.o.  
Tel.: +420 233 010 111  
dpoc\_czechslovak@merck.com

## Danmark

MSD Danmark ApS  
Tlf: + 45 4482 4000  
dkmail@merck.com

## Deutschland

MSD SHARP & DOHME GMBH  
Tel: 0800 673 673 673 (+49 (0) 89 4561 2612)  
e-mail@msd.de

## Eesti

Merck Sharp & Dohme OÜ  
Tel: + 372 6144 200  
msdeesti@merck.com

## Ελλάδα

MSD A.Φ.B.E.E  
Τηλ: + 30 210 98 97 300  
dpoc\_greece@merck.com

## España

Merck Sharp & Dohme de España, S.A.  
Tel: +34 91 321 06 00  
msd\_info@merck.com

## France

MSD France  
Tél. + 33 (0) 1 80 46 40 40

## Hrvatska

Merck Sharp & Dohme d.o.o.  
Tel: + 385 1 6611 333  
croatia\_info@merck.com

## Ireland

Merck Sharp & Dohme Ireland (Human Health) Limited  
Tel: +353 (0)1 2998700  
medinfo\_ireland@merck.com

## Ísland

Vistor hf.  
Sími: + 354 535 7000

## Italia

MSD Italia S.r.l.  
Tel: +39 06 361911  
medicalinformation.it@merck.com

## Κύπρος

Merck Sharp & Dohme Cyprus Limited  
Τηλ: 800 00 673  
+357 22866700  
cyprus\_info@merck.com

## Latvija

SIA Merck Sharp & Dohme Latvija  
Tel: + 371 67 364224  
msd\_lv@merck.com

## Lietuva

UAB Merck Sharp & Dohme  
Tel: + 370 5 2780247  
msd\_lietuva@merck.com

## Luxembourg/Luxemburg

MSD Belgium BVBA/SPRL  
Tel/Tél: 0800 38 693 (+32(0)27766211)  
dpoc\_belux@merck.com

## Magyarország

MSD Pharma Hungary Kft.  
Tel.: + 36 1 888-5300  
hungary\_msd@merck.com

## Malta

Merck Sharp & Dohme Cyprus Limited  
Tel: 8007 4433 (+356 99917558)  
malta\_info@merck.com

## Nederland

Merck Sharp & Dohme BV  
Tel: 0800 99 99 000 (+ 31 23 5153153)  
medicalinfo.nl@merck.com

## Norge

MSD (Norge) AS  
Tlf: + 47 32 20 73 00  
msdnorge@msd.no

## Österreich

Merck Sharp & Dohme Ges.m.b.H.  
Tel: +43 (0) 1 26 044  
msd-medizin@merck.com

## Polska

MSD Polska Sp.z o.o.  
Tel.: +48 22 549 51 00  
msdpolska@merck.com

## Portugal

Merck Sharp & Dohme, Lda  
Tel: + 351 214 465 808  
clie@merck.com

## România

Merck Sharp & Dohme Romania S.R.L.  
Tel: + 40 21 529 29 00  
msdromania@merck.com

## Slovenija

Merck Sharp & Dohme, inovativna zdravila d.o.o.  
Tel: + 386 1 5204201  
msd\_slovenia@merck.com

## Slovenská republika

Merck Sharp & Dohme, s. r. o.  
Tel: + 421 (2) 58282010  
dpoc\_czechslovak@merck.com

## Suomi/Finland

MSD Finland Oy  
Puh/Tel: + 358 (0)9 804650  
info@msd.fi

## Sverige

Merck Sharp & Dohme (Sweden) AB  
Tel: + 46 (0)77 5700488  
medicinsinfo@merck.com

## United Kingdom

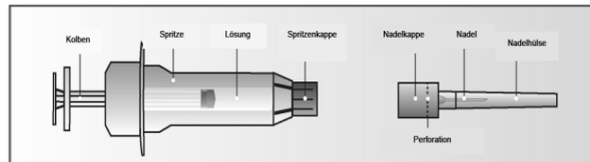
Merck Sharp & Dohme Limited  
Tel: +44 (0) 1992 467272  
medicalinformationuk@merck.com

## Diese Gebrauchsinformation wurde zuletzt genehmigt im September 2013.

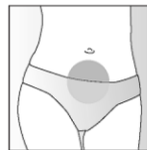
Ausführliche Informationen zu diesem Arzneimittel sind auf der Website der Europäischen Arzneimittel-Agentur (EMA) <http://www.emea.europa.eu/> verfügbar.

## Hinweise zur Handhabung

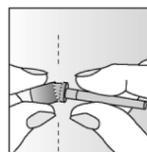
### Bestandteile der Elonva Spritze mit Nadel



## Vorbereiten der Injektion



1. Reinigen Sie das Hautareal, in dem der Einstich erfolgen wird, mit einem Desinfektionsmittel.



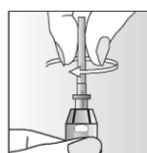
2. Brechen Sie das Etikett an der Perforation und ziehen Sie die Nadelkappe ab.  
• Lassen Sie die Nadelhülse auf der Nadel  
• Legen Sie die Nadelhülse (mit der Nadel) auf eine saubere und trockene Oberfläche, während Sie die Spritze vorbereiten.



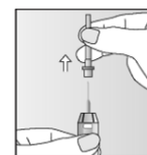
3. Halten Sie die Spritze mit der grauen Kappe nach oben  
• Klopfen Sie vorsichtig mit Ihrem Finger gegen die Spritze, so dass alle Luftblasen nach oben steigen können.



4. Halten Sie die Spritze unverändert in aufrechter Position  
• Schrauben Sie die Spritzenkappe entgegen dem Uhrzeigersinn ab.

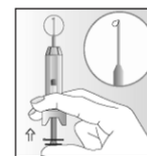


5. Halten Sie die Spritze unverändert in aufrechter Position  
• Schrauben Sie die Nadelhülse (mit der Nadel) im Uhrzeigersinn auf die Spritze.



6. Halten Sie die Spritze unverändert in aufrechter Position  
• Ziehen Sie die Nadelhülse nach oben ab, und werfen Sie die Nadelhülse weg  
• Gehen Sie **VORSICHTIG** mit der Nadel um

## Injektion



7. Nehmen Sie nun die Spritze in aufrechter Position zwischen Zeigefinger und Mittelfinger  
• Legen Sie Ihren Daumen auf den Kolben  
• Drücken Sie vorsichtig den Kolben aufwärts, bis ein winziger Tropfen an der Nadelspitze erscheint.



8. Klemmen Sie eine Hautfalte zwischen Daumen und Zeigefinger ein  
• Stechen Sie die Nadel in voller Länge in einem 90°-Winkel in die Hautfalte ein  
• Drücken Sie den Kolben **VORSICHTIG** hinein, bis er sich nicht mehr weiterbewegen lässt, und halten Sie den Kolben heruntergedrückt  
• **ZÄHLEN SIE BIS FÜNF**, um zu gewährleisten, dass die Lösung vollständig injiziert wurde.



9. Nehmen Sie Ihren Daumen vom Kolben  
• Die Nadel wird automatisch in die Spritze zurückgezogen, wo sie fest eingeschlossen verbleibt.

Bei der Nadel handelt es sich um ein Medizinprodukt. Das CE-Zeichen bezieht sich nur auf die Nadel.

CE  
0197

© Elonva ist eine eingetragene Marke der MSD Oss B.V.

BE89 - K506916

Seite 2 von 2