

VODIČ ZA LJEKARNIKE ZA IZDAVANJE PECFENT® SPREJ ZA NOS, OTOPINA (fentanilcitrat)

Ovaj vodič predstavlja edukacijski materijal koji je obvezan kao uvjet za stavljanje lijeka PecFent® u promet, u cilju dodatne minimizacije važnih odabranih rizika.

Bez promidžbenog sadržaja.

Informacije navedene u ovom edukacijskom materijalu ne zamjenjuju one navedene u sažetku opisa svojstava lijeka PecFent®. Za potpune informacije prije primjene lijeka molimo da pročitate sažetak opisa svojstava lijeka (dostupan na www.halmed.hr/Lijekovi/Baza-ljekova).

Ovaj edukacijski materijal možete pronaći na internetskim stranicama Agencije za lijekove i medicinske proizvode (HALMED) u dijelu Farmakovigilancija/Mjere minimizacije rizika.

SAŽETAK VAŽNIH RIZIKA I PREPORUČENIH POSTUPAKA ZA NJIHOVU PREVENCIJU I/ILI MINIMIZACIJU

Liječenje boli uzrokovane rakom mora započeti i ostati pod nadzorom liječnika koji ima dovoljno znanja i iskustva u primjeni opioidne terapije u bolesnika s rakom.

Posebnu pozornost treba posvetiti prijelazu bolesnika s bolničke na kućnu njegu. Ljekarnici imaju važnu ulogu u nadzoru izdavanja i primjene lijeka PecFent®.

Prilikom izdavanja lijeka potrebno je koristiti kontrolni popis za ljekarnike/doziranje lijeka koji se nalazi na kraju ovog Vodiča.

Informirajte bolesnika/njegovatelja:

- O rizicima od zlouporabe i ovisnosti koji mogu biti povezani s ovim lijekom.
- O potrebi periodičnih pregleda od strane propisivača lijeka.
- O pravilnoj upotrebi lijeka (uključujući pravilno doziranje, aktivaciju boćice, praćenje broja upotrebljenih doza).
- Kako se lijek pravilno čuva i pravilno zbrinjavaju iskorištene boćice lijeka.
- Kako je nužno da ne dijele svoj lijek s drugima ili proslijedu lijek za korištenje u nedopuštene svrhe.
- Kako različite formulacije fentanila imaju različite indikacije, stoga nisu međusobno zamjenjive.
- Da prijave sve probleme povezane s primjenom lijeka liječniku ili ljekarniku.

Osigurajte da bolesnik pročita uputu o lijeku koja se nalazi unutar kutije lijeka PecFent.

Ako sumnjate na primjenu izvan odobrenih indikacija, zlouporabu lijeka ili pojavu ovisnosti obavijestite propisivača, a navedeno prijavite HALMEDu ili nositelju odobrenja za stavljanje lijeka u promet.

RIZICI POVEZANI S PRIMJENOM LIJEKA PecFent® IZVAN ODOBRENIH INDIKACIJA

- Primjena lijeka PecFent® na bilo koji način koji nije opisan u odobrenom Sažetku opisa svojstava lijeka smatra se primjenom izvan odobrenih indikacija (eng. off-label use, OLU). Ako sumnjate na OLU, obratite se liječniku koji je propisao lijek.
- OLU se može pojaviti u više oblika, uključujući propisivanje:
 - Za indikaciju koja nije BTP (eng. breakthrough cancer pain) u bolesnika s rakom, uključujući bilo koju drugu vrstu boli, akutnu ili kroničnu.
 - Ako bolesnik ne prima opioidnu terapiju zbog stalne boli.
 - Češćeg doziranja nego propisano.
 - Za osobe mlađe od 18 godina.
- Svaka od ovih OLU-a predstavlja **rizik** za bolesnika. U najgorem slučaju, OLU može dovesti do **zavisnosti, ovisnosti, predoziranja i smrti**. Nuspojave se općenito povećavaju s OLU-om.

Vrlo je bitno izbjegavati medicinske pogreške prilikom propisivanje opioida:

- Nenamjernu pogrešku prilikom propisivanja lijeka.
- Pogrešku pri primjeni lijeka.
- Pogrešku pri izdavanju lijeka.
- Primjenu netočne doze.
- Pogrešan način primjene.

Kako bi se smanjio rizik od medicinskih pogrešaka, sve PecFent® etikete označene su različitim bojama za svaku od dostupnih jačina



RIZICI POVEZANI S „POREMEĆAJEM UPORABE OPIOIDA“ (eng. opioid use disorder, OUD)

Što je OUD?

- OUD je „problematičan obrazac uporabe opioda koji dovodi do klinički značajnog oštećenja ili izloženosti“.⁶
- Dijagnostički kriteriji za OUD uključuju uzimanje previše opioda, nemogućnost smanjenja uporabe, žudnju, negativne učinke na poslovni, obiteljski ili društveni život, korištenje u opasnim situacijama, korištenje unatoč poznavanju negativnih učinaka, toleranciju i ustezanje.
- Težina OUD-a određena je brojem dijagnostičkih kriterija koje bolesnik ispunjava.

Važno je obratiti pažnju na znakove OUD-a, jer će otkrivanje u konačnici pomoći bolesniku. Na primjer, tolerancija (potreba za više lijekova za postizanje istog učinka) i ustezanje su kriteriji povezani s OUD-om. Bolesnik sa simptomima ustezanja može se žaliti na mučinu i povraćanje, anksioznost, nesanicu, navale vrućine i hladnoće, znojenje, grčeve u mišićima, vodeni iscijedak iz očiju i nosa i/ili proljev.⁷

Najvažnije: **Ako sumnjate da bolesnik ima problema s terapijom, odmah se обратите liječniku koji ju je propisao. Potaknite bolesnika da redovito razgovara sa svojim liječnikom o toku terapije.**

Bilo koji slučaj OLU-a ili zlouporabu prijavite putem e-maila farmakovigilancija@martifarm.com; HRPHARMACOVIGILANCE@er-kim.com ili telefonski na broj +385 1 5588297.

UVOD

Ovaj vodič je osmišljen kako bi Vam pomogao pri pravilnom izdavanju lijeka PecFent® (fentanil sprej za nos) za bolesnike koji pate od probijajuće boli uzrokovane rakom. Pažljivo pročitajte ovaj vodič prije izdavanja lijeka i sačuvajte ga za buduću uporabu. Prije izdavanja lijeka potrebno je provjeriti kontrolni popis za izdavanje lijekova. Potaknite bolesnike da se obrate svom liječniku sa svim upitima vezanim uz lijek.

Napomena: PecFent® sprej za nos smiju propisivati samo liječnici s iskustvom, znanjem i stručnošću u liječenju boli uzrokovane rakom uz pomoć opioidne terapije.

Posebnu pozornost treba posvetiti prijelazu bolesnika s bolničke na kućnu njegu. Ljekarnici imaju važnu ulogu u nadzoru izdavanja i primjene lijeka PecFent®.

Sljedeći materijali također su dostupni:

- Vodič za sigurnu primjenu Pecfent® (fentanil citrat) spreja za nos
- Vodič za liječnike za propisivanje PecFent® (fentanil citrata) spreja za nos

Prijavljivanje nuspojava

Nakon dobivanja odobrenja lijeka važno je prijavljivanje sumnji na njegove nuspojave. Time se omogućuje kontinuirano praćenje omjera koristi i rizika lijeka. Sve sumnje na nuspojave potrebno je prijaviti Agenciji za lijekove i medicinske proizvode (HALMED). HALMED poziva zdravstvene radnike da prijave sumnje na nuspojave putem informacijskog sustava OpeN koji je dostupan na internetskim stranicama HALMED-a (<https://open.halmed.hr>).

Nuspojave je potrebno prijaviti na farmakovigilancija@martifarm.com; HRPHARMACOVIGILANCE@er-kim.com; Telefon: +385 1 5588297.

ŠTO JE PECFENT®?

PecFent® je intranasalna otopina fentanila, opioidnog analgetika. Indiciran je za ublažavanje probijajuće boli u odraslih koji već primaju opioidnu terapiju održavanja protiv kronične boli uzrokovane rakom. Probijajuća bol je prolazna egzacerbacija boli koja se dodatno javlja uz već kontroliranu upornu dugotrajnu bol.¹

PecFent® je pogodan za odrasle bolesnike s BTP-om koji primaju osnovnu opioidnu terapiju u trajanju od najmanje tjedan dana.

Probijajuća bol uzrokovana rakom (BTP)²⁻⁴

BTP je epizoda jake boli, promjenjivog trajanja, koja se javlja u bolesnika s kroničnom boli koji primaju stabilan analgetski režim na bazi opioda te je njihova osnovna bol tijekom većine dana stabilna i blagog do umjerenog intenziteta.

BTP je obično srednjeg do visokog intenziteta. Epizode počinju brzo i kratko traju.

KAKO SE PecFent® KORISTI? ^{1,5}

Ako se ne liječi, BTP može negativno utjecati na kvalitetu života bolesnika.

Kao ljekarnik, trebate razgovarati s bolesnicima prije izdavanja lijeka PecFent® kako biste bili sigurni da razumiju kako pravilno koristiti lijek PecFent®, prema Sažetku opisa svojstava lijeka (SmPC) i Uputi o lijeku (PIL):

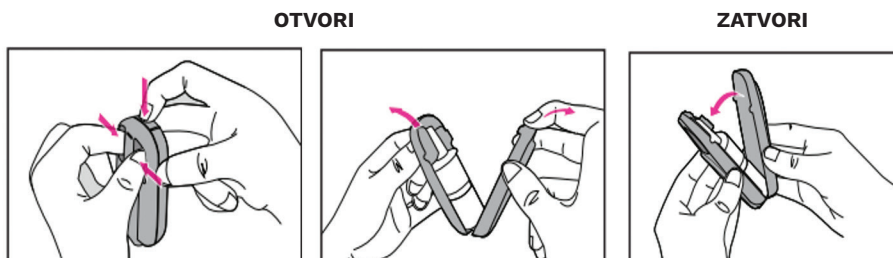
Ispravna primjena lijeka PecFent®

PecFent® se nalazi u boćici od prozirnog stakla s mjernom pumpicom, koja isporučuje točnu dozu lijeka uz svaki potisak, i zaštitnom kapicom. Pumpica ima brojač doza koji stvara čujni klik kako bi bolesnik mogao čuti i vidjeti da je sprej primijenjen (to je važno jer je sprej vrlo fin te ga bolesnik možda neće osjetiti). Bolesnici se moraju osloniti na klik i brojač kako bi provjerili jesu li pravilno primjenili sprej.

- Klik daje zvučni signal da je sprej primijenjen
- Broj na brojaču pomici se naprijed, pružajući vizualni signal o tome koliko je potisaka upotrijebljeno

Pripremljena boćica lijeka PecFent® (boćica pripremljena za uporabu) omogućava 8 punih potisaka / raspršivanja. Boćica lijeka PecFent® uvijek se mora čuvati u spremniku koji je siguran za djecu.

Upute za otvaranje i zatvaranje spremnika sigurnog za djecu:



1. Umetnite prste u stražnje šupljine i stisnite dok drugom rukom istovremeno pritišćete odozgo prema dolje

2. Otvorite

3. Zatvorite (pričekajte dok ne čujete klik)

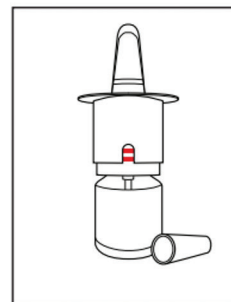
PecFent® treba upotrijebiti samo raspršivanjem u nosnicu

Priprema boćice lijeka PecFent® za primjenu

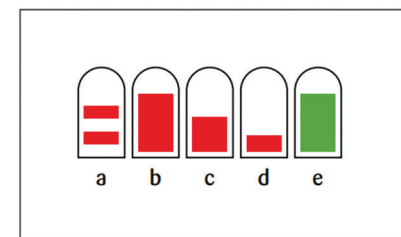
Prije uporabe nove boćice lijeka PecFent® potrebno ju je pripremiti za uporabu. To se naziva ‘aktivacija’ boćice.

Za pripremu boćice, savjetujte bolesniku da se pridržava sljedećih uputa:

1. Nova boćica spreja PecFent® imat će dvije crvene crte u prozoriču brojača na bijelom plastičnom vrhu boćice (**slika 1 i slika 3a**).
2. Prozirni plastični zaštitni zatvarač skinite s mlaznice (**slika 1**).
3. Usmjerite sprej za nos dalje od sebe (i bilo kojih drugih osoba ili životinja).
4. Uspravnu boćicu spreja za nos uhvatite palcem s donje strane, a kažiprst i srednji prst stavite na mesta za prste sa svake strane mlaznice (**slika 2**).
5. Čvrsto pritisnite prstima prema dolje dok ne čujete ‘klik’, a zatim otpustite pritisak (**slika 2**). Čut će se drugi ‘klik’ i tada bi se u prozoriču s brojačem trebala pojaviti široka crvena crta (**slika 3b**).



Slika 1



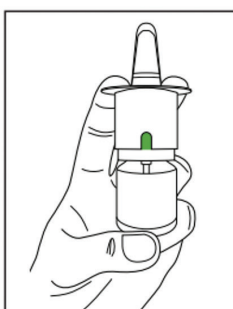
Slika 3

- Korak 5. ponovite tri puta. Kako ponavljate 5. korak, crvena crta postajat će sve tanja dok se konačno u prozoriću s brojačem ne pojavi zelena crta (**Slika 3b-e**). Zelena crta označava da je PecFent® sprej za nos spremjan za upotrebu.
- Mlaznicu obrišite papirnatom maramicom i maramicu bacite u zahod.
- Ako nećete odmah uzeti lijek, morate ponovno staviti zaštitni zatvarač, a zatim staviti bočicu lijeka PecFent® u spremnik siguran za djecu. Ako bočicu niste upotrijebili 5 dana, bočicu treba ponovno aktivirati jednim raspršivanjem. Bočicu bacite 60 dana nakon prvog otvaranja.
- Zapišite datum prve aktivacije boćice lijeka PecFent® na naljepnicu spremnika koji je siguran za djecu.

Prva uporaba lijeka PecFent®

Savjetujte bolesniku da se pridržava sljedećih uputa:

- Provjerite vidite li zelenu crtu u prozoriću s brojačem (**slika 4**), to potvrđuje da je boćica lijeka PecFent® pripremljena (pogledajte odjeljak **Priprema boćice lijeka PecFent® za uporabu** gore).
- Ispušite nos ako mislite da je potrebno.
- Sjednite držeći glavu uspravno.
- Skinite zaštitni zatvarač s mlaznice.
- Primite bočicu lijeka PecFent® tako da je palcem uhvatite s donje strane, a kažiprst i srednji prst stavite na mjesta za prste ispod mlaznice (**slika 4**).
- Gurnite mlaznicu u nosnicu (oko 1 cm). Usmjerite je prema unutrašnjoj stijenci nosa. Time ćete bočicu neznatno nagnuti (**slika 5**).
- Drugu nosnicu zatvorite prstom druge ruke (**slika 5**).

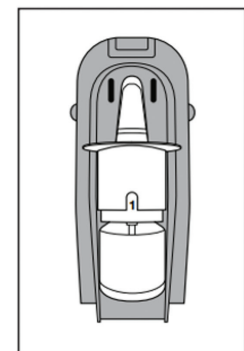


Slika 4



Slika 5

- Čvrsto pritisnite mesta za prste ispod mlaznice tako da se PecFent® rasprši u nosnicu. Kada čujete 'klik' otpustite pritisak. Napomena: Moguće je da niste osjetili kako se sprej raspršio u nosnicu - ali nemojte misliti da to znači da je sprej zatajio - oslanjajte se na 'klik' koji ste čuli i na ono što pokazuje prozorić s brojačem.
- Lagano udahnite kroz nos i izdahnite na usta.
- Broj u prozoriću brojača povećava se poslije svake primjene i pokazuje Vam koliko ste doza uzeli. Nemojte primjeniti više od doze koju je liječnik propisao za bilo koju pojedinačnu epizodu probijajuće boli.
- Ako Vam je liječnik propisao dvije doze tj. dva raspršivanja u nos, ponovite korake od 5 do 9, ali u drugu nosnicu.
- Poslije svake upotrebe, bočicu vratite u spremnik siguran za djecu. Čuvati izvan pogleda i dohvata djece (**slika 6**).
- Nakon primjene spreja za nos, ostanite sjediti barem još 1 minuta.



Slika 6

Korištenje boćice lijeka PecFent® koju je bolesnik već koristio

Savjetujte bolesniku da se pridržava sljedećih uputa:

- Provjerite je li istekao rok valjanosti boćice. Odložite bočicu i pripremite novu ako je prošlo više od 60 dana od prve pripreme ili prve uporabe boćice.
- Ako bočicu niste upotrijebili 5 dana, bočicu treba ponovno aktivirati jednim raspršivanjem.
- Ako se u prozoriću s brojačem nalazi crvena oznaka "8", boćica je prazna i morate ju sigurno zbrinuti te pripremiti novu boćicu.

Doziranje i titracija¹

PecFent® se mora titrirati na "djelotvornu" dozu, koja u dvije uzastopne epizode probijajuće боли pruža odgovarajuću analgeziju i umanji nuspojave bez uzrokovanja pretjeranih (ili nepodnošljivih) nuspojava. Djelotvornost primjenjene doze mora se procijeniti tijekom perioda od 30 minuta nakon doze.

PecFent® je dostupan u dvije jačine: 100 mikrograma/potisak i 400 mikrograma/potisak.



Žuta kutija
100 mikrograma/jačina raspršivanja



Ljubičasta kutija
400 mikrograma/jačina raspršivanja

Jedna doza lijeka PecFent® može uključivati primjenu 1 potiska spreja (doza od 100 mikrograma ili 400 mikrograma) ili 2 potiska spreja (doza od 200 mikrograma ili 800 mikrograma) iste jačine (jačina od 100 mikrograma ili 400 mikrograma).

Bolesnici ne smiju primjeniti više od 4 doze na dan. Bolesnik mora pričekati najmanje 4 sata nakon primjene doze prije liječenja sljedeće epizode BTP-a lijekom PecFent®.

Primjenom lijeka PecFent® mogu se postići doze od 100, 200, 400 i 800 mikrograma, kako slijedi:

Potrebna doza (mikrogram)	Jačina proizvoda (mikrogram/potisak)	Boja pakiranja	Količina
100	100	Žuta	Jedan potisak u jednu nosnicu
200	100	Žuta	Jedan potisak u svaku nosnicu
400	400	Ljubičasta	Jedan potisak u jednu nosnicu
800	400	Ljubičasta	Jedan potisak u svaku nosnicu

Titracija u bolesnika koji prelaze s jednog lijeka s trenutačnim otpuštanjem fentanila na drugi takav lijek¹

Među lijekovima s trenutačnim otpuštanjem fentanila mogu postojati znatne razlike u farmakokinetičkom profilu, što rezultira klinički važnim razlikama u brzini i opsegu apsorpcije fentanila. Stoga je pri prelaženju s jednog lijeka s fentanilom indiciranog za liječenje probijajuće боли na drugi takav lijek, uključujući intranasalne pripravke, bitno bolesnike ponovno titrirati za taj novi lijek, a ne zamjeniti lijekove po načelu doza za dozu (mikrogram za mikrogram).

Detaljan opis pravilnog čuvanja i zbrinjavanja ovog lijeka potražite u odjeljku Sigurnost, čuvanje i odlaganje.

UPOZORENJA

Predoziranje

Nenamjerno izlaganje lijeku PecFent® smatra se hitnim medicinskim slučajem i potencijalno po život opasnim događajem. Pobrinite se da Vi i Vaše osoblje znate znakove predoziranja/toksičnosti fentanilom i potrebu za hitnom medicinskom pomoći.

Najozbiljniji znakovi predoziranja/toksičnosti su:

- Respiratorna depresija (potencijalno dovodi do apneje ili respiratornog zastoja)
- Duboka sedacija koja može dovesti do gubitka svijesti
- Cirkulatorna depresija
- Hipotenzija
- Konvulzije
- Koma

Bilo koji od ovih simptoma zahtijeva hitnu medicinsku pomoć, jer bez odgovarajućeg liječenja mogu dovesti do smrti. Bolesnici ili njihovi njegovatelji stoga moraju odmah nazvati **hitnu pomoć** u slučaju predoziranja ili pojave navedenih simptoma.

- Bolesnici i njegovatelji moraju biti upoznati s gore opisanim znakovima predoziranja/toksičnosti fentanila, razumjeti njihovu potencijalnu ozbiljnost te biti adekvatno upućeni što učiniti u hitnim slučajevima.
- Obratite pozornost na znakove nepropisane uporabe lijeka od strane bolesnika i budite svjesni ozbiljnog rizika od zlouporabe, medicinskih pogrešaka, predoziranja i ovisnosti.
- Upozorite bolesnika na mogućnost zlouporabe, zavisnosti i ovisnosti povezane s lijekom PecFent®.

Sigurnost, čuvanje i odlaganje^{1,5}

Podsjetite bolesnika da se pridržava sljedećih uputa za čuvanje lijeka:

Lijek čuvajte izvan pogleda i dohvata djece. PecFent® može ugroziti život djeteta ako ga ono nehotice primjeni.

- Ovaj lijek se ne smije upotrijebiti nakon isteka roka valjanosti navedenog na kutiji i boci nakon "Rok valjanosti". Rok valjanosti odnosi se na zadnji dan navedenog mjeseca.
- Lijek se ne smije čuvati na temperaturi iznad 25°C. Lijek se ne smije zamrzavati.

- Bočicu je potrebno čuvati u spremniku sigurnom za djecu radi zaštite od svjetlosti.
- Bočicu lijeka PecFent® potrebno je uvijek čuvati u spremniku sigurnom za djecu, čak i kad je lijek potrošen.
- Bočica lijeka ne smije se upotrebljavati ako je od prve upotrebe prošlo više od 60 dana (bilo da je tada bočica aktivirana ili upotrijebljena za liječenje epizode probijajuće boli).
- Lijek PecFent® kojem je istekao rok valjanosti ili više nije potreban, može i dalje sadržavati dovoljno lijeka da našteti drugim ljudima, osobito djeci.
- Lijek PecFent® potrebno je čuvati na odgovarajućem sigurnom mjestu kako bi se spriječila krađa ili zloupotreba istoga. Fentanil, aktivni sastojak lijeka PecFent®, meta je za osobe koje zloupotrebljavaju narkotike ili druge ulične droge, stoga je potrebno pažljivo se pridržavati uputa o čuvanju lijeka.¹

Uputite bolesnike na sljedeće dodatne sigurnosne upute i upute za zbrinjavanje:

- Upute za otvaranje spreja za nos (Uputa o lijeku)
- Odgovarajuće odlaganje spreja za nos PecFent® - sve neiskorištene uređaje ili prazne spremnike treba sustavno vraćati u skladu s lokalnim propisima.

KONTROLNI POPIS ZA DOZIRANJE LIJEKA PecFent®

- Osigurati da su ispunjeni svi kriteriji odobrene indikacije. PecFent® se smije propisivati samo za probijajući bol (BTP) u odraslih osoba koje već primaju terapiju održavanja opioidima za stalnu bol uzrokovana rakom. Ako niste sigurni je li recept za PecFent® u skladu s odobrenom indikacijom, obratite se propisivaču za pojašnjenje
- Dajte bolesniku i/ili njegovatelju upute za uporabu spreja za nos
- Obavijestite bolesnika/njegovatelja o prirodi spreja za nos (Klip se smije pritisnuti tek nakon što se vrh spreja umetne u nos; ne smije se testirati prije uporabe)
- Pobrinite se da bolesnik/njegovatelj pročita Uputu o lijeku koja se nalazi u pakiranju lijeka PecFent®
- Provjerite je li bolesnik/njegovatelj primio Vodič za bolesnike/njegovatelje
- Uputite bolesnika/njegovatelja kako otvoriti spremnik siguran za djecu na način opisan u vodiču za bolesnike/njegovatelje
- Objasnite korištenje kartica za brojanje doza
- Objasnite rizike primjene više od preporučene količine lijeka PecFent®
- Informirajte bolesnika/njegovatelja o znakovima predoziranja fentanilom i potrebi hitne medicinske pomoći
- Objasnite sigurnu pohranu i potrebu čuvanja lijeka PecFent® izvan dohvata i pogleda djece
- Objasnite ispravan postupak zbrinjavanja iskorištenog lijeka PecFent®
- Poticite bolesnika/njegovatelja da sa svojim liječnikom razgovara o stalnoj i probijajući boli uzrokovanoj rakom i načinu na koji bolesnik upotrebljava opioid.

Reference:

1. PecFent® Nasal Spray - Summary of Product Characteristics (SmPC). https://www.ema.europa.eu/en/documents/product-information/pecfent-epar-product-information_en.pdf
2. Mercadante S. et al., "The Prevalence and Characteristics of Breakthrough Cancer Pain in Patients Receiving Low Doses of Opioids for Background Pain." Cancers vol. 13,5 1058. 2 Mar. 2021, doi:10.3390/cancers13051058
3. Caraceni A, Shkodra M., Cancer pain assessment and classification. Cancers. 2019;11:510. doi:10.3390/cancers11040510.
4. Fallon M, Giusti R, Aielli F, et al., On behalf of the ESMO Guidelines Committee. Management of cancer pain in adult patients: ESMO clinical practice guidelines. Ann Oncol. 2018;29(Suppl 4):iv166–iv191.
5. PecFent® Nasal Spray - Package Leaflet https://www.ema.europa.eu/en/documents/product-information/pecfent-epar-product-information_en.pdf
6. Centers for Disease Control and Prevention. Web site. Module 5. Assessing and addressing opioid use disorder (OUD). <https://www.cdc.gov/drugoverdose/training/oud/accessible/index.html>. Accessed on 31 March 2020.
7. Clinical guidelines for withdrawal management and treatment of drug dependence in closed settings. Geneva: World Health Organization (WHO); 2009. 4, Withdrawal management.



..... mikrograma/potisak (sprej za nos, otopina)

KYOWA KIRIN | **TER-KIM**



VODITE RAČUNA O BROJU PRIMIJEŠENIH POTISAKA

Vodenje evidencije o korištenju lijeka PecFent® pomoći će Vam da lakše odredite koliko ste potisaka upotrijebili te koliko Vam je potisaka preostalo. Budući da je PecFent® dostupan u dvije jačine, postoje dvije različite boje pakiranja od kojih svaka odgovara jednoj jačini lijeka (100 mikrograma/potisak i 400 mikrograma/potisak). Prije nego počnete pratiti upotrebu lijeka PecFent®, upišite jačinu lijeka koja Vam je propisana (100 mikrograma/potisak ili 400 mikrograma/potisak). Prilikom svakog koristeњa lijeka PecFent® sprez za nos, pobrinite se da Vi ili Vaš njegovejtci ispunite odgovarajuće podatke na kartici, kako što je prikazano u primjeru. Kad u pruzoriku brojača ugledate crveni broj 8, boćica je iskoristena i iz nje više neće moći istisnuti punu terapijsku dozu lijeka. Informirajte se u lokalnoj ljekarni o odlaganju praznih boćica [pogledajte "Kako pohraniti PecFent®]. Uvijek primijenite ovaj lijek i ovu karticu za brojanje doza točno onako kako Vam je rekao Vaš liječnik ili ljekarnik. Provjerite sa

1 Ovdje upište jačinu lijeka PecFent® koja Van je propisana (100 mikrograma/potisak ili 400 mikrograma/potisak).

2 **100 mikrograma/potisak (sprej za nos, otopina)**

KARTICA SA BROJANJE DOZA	boćica s 8 potisaka	
Sprej Datum i vrijeme	Ponovno raspršivanje (Da ili Ne i vrijeme)	Broj potisaka po epizodi
16. veljače - 10:00 17. veljače - 14:00 17. veljače - 10:30 18. veljače - 22:00 20. veljače - 09:00 20. veljače - 13:00 21. veljače - 09:10 22. veljače - 09:10 22. veljače - 13:10	N N N N N N N	2 1 1 1 1 1 1

3 Jeste li ponovno raspršivali lijek?
U ovaj stupac unesite Da ili Ne
te vrijeme ponovnog raspršivanja.

4 **U ovaj stupac unesite
datum i vrijeme korištenja
lijeka PecFent®**

*Provjerite prozorčić brojača. Prozorčić brojača pomaknut će se prema naprijed nakon svake uporabe i prikazati broj preostalih potpisaka spore

 Kyowa KIRIN
