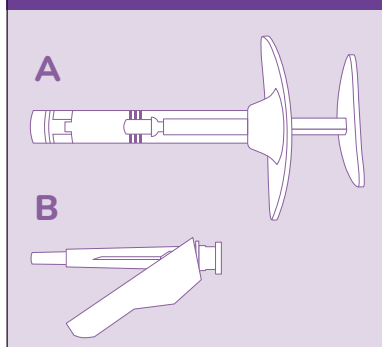


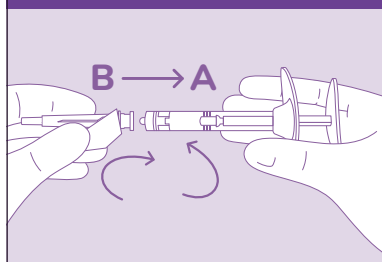
FÄRDIG-
BLANDAD**CAMCEVI®**(leuprorelin) 42mg
depåinjektion/6 mån

READY-TO-USE

Steg 1 - Beredning av läkemedlet

Låt produkten uppnå rumstemperatur och kontrollera innehållet.
Ta fram CAMCEVI ur kylan.

- Låt CAMCEVI uppnå rumstemperatur (15 °C till 25 °C) före användning. Detta tar cirka 15 till 20 minuter.
- Öppna kartongen; ta ut blisterförpackningen och påsen och placera dem på en ren och torr yta. Ta ut den förfyllda CAMCEVI-sprutan (A) ur blisterförpackningen. Ta ut säkerhetskanylen (B) ur påsen. Kontrollera alla delar. Om någon komponent är skadad ska produkten inte användas.
- Kontrollera sprutans utgångsdatum. Om utgångsdatum har passerats ska sprutan inte användas.
- Kontrollera läkemedlet visuellt före användning. Den förfyllda sprutan ska innehålla benvit till svagt gul, trögflytande och opaliserande suspension. Om främmande partiklar är synliga i sprutans behållare ska produkten inte användas.

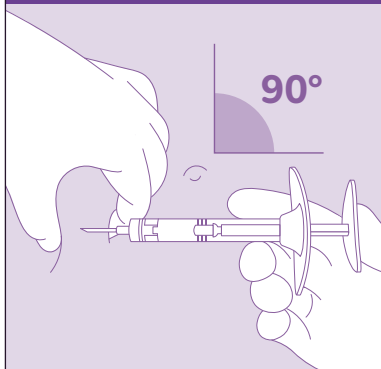
Steg 2 - Sammansättning av sprutan**Fäst kanylen.**

- Avlägsna det grå locket från sprutan (A).
- Fäst kanylen (B) på änden av sprutan (A) genom att trycka och vrida medurs cirka ett trekvarts varv tills kanylen sitter fast. Dra inte åt för hårt. Om den förfyllda CAMCEVI-sprutan går sönder på grund av att kanylen skruvats åt för hårt, ska den kasseras.

Steg 3a - Administrering**Förbered injektionsstället.**

- Välj ett injektionsställe på övre eller mellersta delen av buken, med tillräckligt mängd mjuk eller lös subkutan vävnad och som inte har använts nyligen. Injektionsstället bör varieras med jämna mellanrum.
- Rengör injektionsstället med en spritkompress. Injicera **INTE** på ställen med grov eller fibrös subkutan vävnad eller som kan utsättas för friktion eller tryck (t ex av ett bälte eller linningen på klädesplagg).

Steg 3b - Administrering

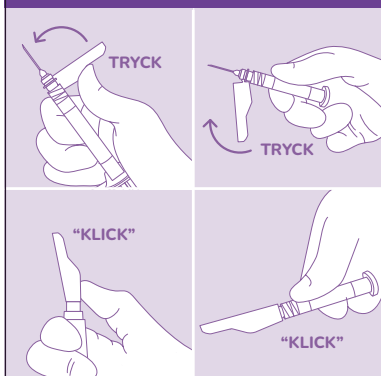


Administrera läkemedlet.

- Dra bort kanyllocket från kanylen (B). Greppa tag i huden runt injektionsstället med ena handen.
- Stick in kanylen i 90 graders vinkel, och släpp sedan greppet om huden. Injicera hela innehållet i sprutan med ett långsamt och stadigt tryck, och dra sedan ut kanylen i samma 90-gradiga vinkel som den stacks in.

Intraarteriell och intravenös injektion måste nogt undvikas.

Steg 4 - Kassera kanylen och den förfyllda sprutan



Kanylskydd.

- Omedelbart efter att kanylen tagits bort, aktiverar du säkerhetsskyddet med hjälp av ett finger/tummen eller en plan yta och trycker tills skyddet helt täcker kanylspetsen och det låses fast.
- Ett hörbart och taktilt "klickljud" verifierar ett låst läge. Kontrollera att säkerhetsskyddet sitter fast ordentligt. Efter användning, placera den använda sprutan med skyddad kanyl i en godkänd behållare för riskavfall.

Ej använt läkemedel och avfall ska kasseras enligt gällande anvisningar.

Referens: 1. Produktresumé CAMCEVI. www.fass.se

CAMCEVI® 42 mg (leuprorelin), Rx, F. Injektionsvätska, depotsuspension. Förfylld spruta. ATC-kod: L02AE02, gonadotropinfrisättande hormonanalog (GnRH agonist)

Indikation och dosering: CAMCEVI är avsett för behandling av hormonberoende prostatacancer i avancerat stadium och för behandling av lokaliserad prostatacancer av högrisktyp samt lokalt avancerad hormonberoende prostatacancer i kombination med strålbehandling. CAMCEVI 42 mg administreras som en enstaka subkutan injektion var sjätte månad. CAMCEVI ska administreras under ledning av vårdpersonal som har tillräcklig kunskap för att övervaka och värdera behandlingssvaret.

Kontraindikationer: Kvinnor och barn. Överkänslighet mot den aktiva substansen, mot andra GnRH-agonister eller mot något hjälpämne. Tidigare genomgången orkidektomi. Som enda behandling hos prostatacancerpatienter med ryggmärgskompression eller tecken på spinala metastaser.

Varningar och försiktighet: Androgen deprivations terapi kan förlänga QT-intervallet. GnRH-agonister så som leuprorelin, ger övergående testosteronpåslag. GnRH-agonister medför ökad risk för hjärtinfarkt, plötslig hjärtdöd och stroke, ökad risk för minskad bentäthet och ökad risk för hyperglykemi och diabetes. Fall av urinvägsobstruktion och ryggmärgskompression, och sällsynta fall av hypofysapoplexi har rapporterats i samband med behandling med GnRH-agonister. Kramper, idiopatisk intrakraniell hypertension och mycket allvarliga hudbiverkningar (SCARs) har rapporterats i samband med behandling med leuprorelin.

För fullständig information om varningsföreskrifter, begränsningar samt priser, se Fass.se.

Datum för senaste översyn av produktresumén: 03/04/2025.

Innehavare av marknadsföringstillståndet: Accord healthcare AB

SE-Gen-Leup-01406


CAMCEVI®
(leuprorelin) 42mg
depåinjektion/6 mån

READY-TO-USE

Accord Healthcare AB
Frösundaviks Allé 1
169 70 Solna, Sweden

Tel: +46 8 624 00 25
sweden@accord-healthcare.com

www.accord-healthcare.se