

Betegtájékoztató: Információk a beteg számára

Loargys 5 mg/ml oldatos injekció/infúzió pegzilargináz

▼ Ez a gyógyszer fokozott felügyelet alatt áll, mely lehetővé teszi az új gyógyszerbiztonsági információk gyors azonosítását. Ehhez Ön is hozzájárulhat a tudomására jutó bármilyen mellékhatás bejelentésével. A mellékhatások jelentésének módjairól a 4. pont végén (Mellékhatások bejelentése) talál további tájékoztatást.

Mielőtt beadnák Önnek ezt a gyógyszert, olvassa el figyelmesen az alábbi betegtájékoztatót, mert az Ön számára fontos információkat tartalmaz.

- Tartsa meg a betegtájékoztatót, mert a benne szereplő információkra a későbbiekben is szüksége lehet.
- További kérdéseivel forduljon kezelőorvosához vagy a gondozását végző egészségügyi szakemberhez.
- Ha Önnek bármilyen mellékhatás jelentkezik, tájékoztassa erről kezelőorvosát vagy a gondozását végző egészségügyi szakembert. Ez a betegtájékoztatóban fel nem sorolt bármilyen lehetséges mellékhatásra is vonatkozik. Lásd 4. pont.

A betegtájékoztató tartalma:

1. Milyen típusú gyógyszer a Loargys és milyen betegségek esetén alkalmazható?
2. Tudnivalók a Loargys alkalmazása előtt
3. Hogyan kell alkalmazni a Loargys-t?
4. Lehetséges mellékhatások
5. Hogyan kell a Loargys-t tárolni?
6. A csomagolás tartalma és egyéb információk
7. Felhasználási útmutató

1. Milyen típusú gyógyszer a Loargys és milyen betegségek esetén alkalmazható?

A Loargys hatóanyaga a pegzilargináz, amely egy rekombináns DNS-technológiával előállított, módosított emberi szervezetben előforduló (humán) enzim. A gyógyszert az argináz-1 hiány (ARG1-D), más néven hiperargininémia kezelésére alkalmazzák felnőtteknél, serdülőknél és 2 éves vagy idősebb gyermekeknél.

Az ARG1-D-ben szenvedő betegeknél alacsony az argináz elnevezésű enzim szintje. Ez az enzim segíti a szervezetet az arginin – egy, a szervezet számára a fehérjék előállításához szükséges aminosav – szintjének szabályozásában. Ha az arginin nincs szabályozva, felhalmozódhat a szervezetben, és tüneteket, például izomkontroll-problémákat okozhat.

A Loargys-t más módszerekkel kombinálva alkalmazzák a betegség kezelésére. Ezek többek között a következők lehetnek:

- fehérjeszegény étrend,
- esszenciális aminosavakat tartalmazó étrend-kiegészítők,
- a betegség egyéb tüneteinek kezelésére szolgáló gyógyszerek, például a szervezetben az ammónia szintjének csökkentésére szolgáló gyógyszerek.

Hogyan fejti ki hatását a Loargys?

A Loargys hatóanyaga, a pegzilargináz az ARG1-D-ben szenvedő betegeknél hiányzó vagy nem megfelelően működő argináz elnevezésű természetes enzimhez hasonlóan fejti ki hatását. Csökkenti a vér arginin szintjét, és ezáltal mérsékli a betegség tüneteit.

2. Tudnivalók a Loargys alkalmazása előtt

Nem kaphat Loargys-t:

- ha Önnél korábban súlyos allergiás reakció jelentkezett a pegzilarginázra vagy a gyógyszer (6. pontban felsorolt) egyéb összetevőjére.

Figyelmeztetések és óvintézkedések

A Loargys allergiás reakciókat okozhat. Ez legnagyobb valószínűséggel az első néhány adag után fordul elő, de a kezelés során később is előfordulhat.

Ha lehet, azonnal hagyja abba az adagolást, és kövesse kezelőorvosa utasításait, valamint kérjen azonnali orvosi segítséget, ha súlyos allergiás reakció alábbi tüneteit észleli: csalánkiütés, általános viszketés, mellkasi szorító érzés, légzési nehézség vagy alacsony vérnyomás. Kezelőorvosa dönthet úgy, hogy az allergiás reakciók megelőzése vagy kezelése érdekében további orvosi ellátásra van szüksége.

A kezelés során kezelőorvosa vérvizsgálatokat fog végezni annak ellenőrzésére, hogy az Ön számára megfelelő-e a Loargys-adagja.

Gyermekek és serdülők

A gyógyszer 2 évnél fiatalabb gyermekeknél nem alkalmazható, mivel nem ismert, hogy a Loargys biztonságos és hatásos-e ebben a korcsoportban.

Egyéb gyógyszerek és a Loargys

Feltétlenül tájékoztassa kezelőorvosát a jelenleg vagy nemrégiben szedett, valamint szedni tervezett egyéb gyógyszereiről.

Terhesség, szoptatás és termékenység

Ha Ön terhes vagy szoptat, illetve ha fennáll Önnél a terhesség lehetősége vagy gyermeket szeretne, a gyógyszer alkalmazása előtt beszéljen kezelőorvosával. Terhesség esetén a Loargys alkalmazása nem ajánlott.

Nem ismert, hogy a gyógyszer átjut-e az anyatejbe. Ha Ön szoptat, a gyógyszer alkalmazása előtt kérje ki kezelőorvosa véleményét. Kezelőorvosa segíteni fog Önnek annak eldöntésében, hogy felhagy-e a szoptatással vagy abbahagyja-e a kezelést.

A készítmény hatásai a gépjárművezetéshez és a gépek kezeléséhez szükséges képességekre

A Loargys nem, vagy csak elhanyagolható mértékben befolyásolja a gépjárművezetéshez és a gépek kezeléséhez szükséges képességeket.

A Loargys nátriumot és káliumot tartalmaz

A készítmény kevesebb, mint 1 mmol (23 mg) nátriumot tartalmaz adagolási egységként, azaz gyakorlatilag „nátriummentes”. A készítmény kevesebb, mint 1 mmol (39 mg) káliumot tartalmaz adagolási egységként, azaz gyakorlatilag „káliummentes”.

3. Hogyan kell alkalmazni a Loargys-t?

A Loargys-t egészségügyi szakember fogja Önnék beadni. Kezelőorvosa határozza meg az Önnék adandó Loargys mennyiségét.

A Loargys ajánlott kezdő adagja testtömeg-kilogrammonként 0,1 mg, hetente egyszer. Kezelőorvosa a vér argininszintjének szabályozása érdekében növelheti vagy csökkentheti az adagot. Kezelőorvosa rendszeres vérvizsgálatokat fog végezni, hogy ellenőrizze az arginin vérszintjét, és szükség esetén módosítja az Ön adagját.

A Loargys-t közvetlenül a vénába adott infúzió, illetve a bőr alá adott injekció formájában alkalmazzák attól függően, hogy kezelőorvosa melyiket ítéli megfelelőnek az Ön számára.

Kezelőorvosa dönthet úgy, hogy a Loargys-t otthon, bőr alá adott injekcióként alkalmazhatja. A

kezelőorvosa vagy a gondozását végző egészségügyi szakember által nyújtott betanítást követően Ön magának is befecskendezheti a Loargys-t. Az utasításokat lásd az alábbi 7. pontban.

Ezt a gyógyszert mindig pontosan a betegtájékoztatóban leírtaknak, vagy az Ön kezelőorvosa, gyógyszerésze vagy a gondozását végző egészségügyi szakember által elmondottaknak megfelelően alkalmazza. Amennyiben nem biztos abban, hogyan alkalmazza a gyógyszert, kérdezze meg kezelőorvosát, gyógyszerészét vagy a gondozását végző egészségügyi szakembert.

Ha az előírtnál több Loargys-t kapott

Kezelőorvosa gondoskodni fog arról, hogy Ön megfelelő mennyiségű Loargys-t kapjon. Ha Ön túl sok Loargys-t kapott, az arginin vérszintje túl alacsonyra csökkenhet. A tünetek közé tartozhat a hányinger, a hányás, a hasmenés és a fáradtság. Ha Önben vagy a kezelőorvosában felmerül annak gyanúja, hogy az előírtnál több Loargys-t kapott, Önt szoros megfigyelés alatt kell tartani, és szükség szerint megfelelő kezelést kell alkalmazni.

Ha elfelejtette alkalmazni a Loargys-t

Ha kihagyott egy Loargys adagot, keresse fel kezelőorvosát, hogy a lehető leghamarabb ütemezze be a következő adagot. Nem kaphat kétszeres adagot a kihagyott adag pótlására. Az adagok beadása között legalább 4 napnak kell eltelnie.

Ha idő előtt abbahagyja a Loargys alkalmazását

Kezelőorvosa dönt arról, hogy abba kell-e hagynia a Loargys alkalmazását. Ha abbahagyja a Loargys alkalmazását, az arginin-vérszintje valószínűleg ismét emelkedni fog.

Ha bármilyen további kérdése van a gyógyszer alkalmazásával kapcsolatban, kérdezze meg kezelőorvosát vagy a gondozását végző egészségügyi szakembert.

4. Lehetséges mellékhatások

Mint minden gyógyszer, így ez a gyógyszer is okozhat mellékhatásokat, amelyek azonban nem mindenkinél jelentkeznek.

Nagyon gyakori (10 betegből több mint 1 beteget érinthet)

- Az injekció beadásának helyén fellépő reakciók. A tünetek közé tartozhat az injekció beadásának helyén fellépő fájdalom, duzzanat, irritáció, bőrpír és kiütés.
- Allergiás reakció (túlérzékenység); A tünetek közé tartozhat az arc duzzanata, bőrkkiütés, hirtelen fellépő bőrvörösség (kipirulás) és légzési nehézség (diszpnoé).

Mellékhatások bejelentése

Ha Önnél bármilyen mellékhatás jelentkezik, tájékoztassa kezelőorvosát vagy a gondozását végző egészségügyi szakembert. Ez a betegtájékoztatóban fel nem sorolt bármilyen lehetséges mellékhatásra is vonatkozik. A mellékhatásokat közvetlenül a hatóság részére is bejelentheti az [V. függelékben](#) található elérhetőségeken keresztül. A mellékhatások bejelentésével Ön is hozzájárulhat ahhoz, hogy minél több információ álljon rendelkezésre a gyógyszer biztonságos alkalmazásával kapcsolatban.

5. Hogyan kell a Loargys-t tárolni?

A gyógyszer gyermekektől elzárva tartandó!

A címkén feltüntetett lejárati idő után ne alkalmazza ezt a gyógyszert. A lejárati idő az adott hónap utolsó napjára vonatkozik.

Hűtőszekrényben (2 °C–8 °C) tárolandó. Nem fagyasztható! A fénytől való védelem érdekében az eredeti csomagolásban tárolandó.

A hűtőszekrényből való eltávolítást követően a Loargys 2 órán át, legfeljebb 25 °C-os szobahőmérsékleten tárolható.

Semmilyen gyógyszert ne dobjon a szennyvízbe vagy a háztartási hulladékba. Ezek az intézkedések elősegítik a környezet védelmét.

6. A csomagolás tartalma és egyéb információk

Mit tartalmaz a Loargys?

- A készítmény hatóanyaga a pegzilargináz.
 - 2 mg pegzilarginázt tartalmaz 0,4 ml-es injekciós üvegenként.
 - 5 mg pegzilarginázt tartalmaz 1 ml-es injekciós üvegenként.
 - Egyéb összetevők: nátrium-klorid, kálium-dihidrogén-foszfát, dikálium-hidrogén-foszfát, glicerin, sósav, nátrium-hidroxid és injekcióhoz való víz.
- A Loargys nátriumot és káliumot tartalmaz, lásd 2. pont.

Milyen a Loargys külleme és mit tartalmaz a csomagolás?

A Loargys egy átlátszó injekciós üvegben található, színtelen, halvány sárga vagy halvány rózsaszín, áttetsző vagy enyhén opálos (gyöngyöző) folyadék.

Minden csomagban 1 db, 0,4 ml vagy 1 ml oldatos injekciót/infúziót tartalmazó injekciós üveg található.

Nem feltétlenül mindegyik kiszerelés kerül kereskedelmi forgalomba.

A forgalombahozatali engedély jogosultja és a gyártó

Immedica Pharma AB
113 63 Stockholm
Svédország

Gyártó

Unimedic AB
Storjordenvägen 2
864 31 Matfors
Svédország

A betegtájékoztató legutóbbi felülvizsgálatának dátuma: 09/2025

Ezt a gyógyszert „kivételes körülmények” között engedélyezték, ami azt jelenti, hogy a gyógyszer alkalmazására vonatkozóan – a betegség ritka előfordulása miatt – nem lehetett teljes körű információt gyűjteni.

Az Európai Gyógyszerügynökség évente felülvizsgál minden, erre a gyógyszerre vonatkozó új információt, és szükség esetén ez a betegtájékoztató is módosul.

Egyéb információforrások

A gyógyszerről részletes információ az Európai Gyógyszerügynökség internetes honlapján <https://www.ema.europa.eu>) található. Ugyanitt más, a ritka betegségekre és kezelésükre vonatkozó információt tartalmazó honlapok linkjei is megtalálhatók.

A betegtájékoztató az EU/EGT összes hivatalos nyelvén elérhető az Európai Gyógyszerügynökség internetes honlapján.

Ezt a betegtájékoztatót és a gyógyszerrel kapcsolatos, a hatóság által jóváhagyott oktatási anyagot az alábbi QR-kód okostelefonnal történő beolvasásával vagy a <http://www.loargyspatient.eu> weboldalon keresztül is megtalálhatja.



7. Felhasználási útmutató

Az alábbi lépések azt mutatják be, hogyan kell elkészíteni és bőr alá adott injekció formájában alkalmazni a Loargys-t otthon. Ha Ön saját magának adja be ezt a gyógyszert, kezelőorvosa vagy a gondozását végző egészségügyi szakember meg fogja tanítani Önnel, hogyan készítse el és fecskendezze be a Loargys-t.

Csak akkor adja be magának ezt a gyógyszert, ha erre megfelelően betanították és érti a lépéseket.

Kezelőorvosa felírja Önnel a helyes adagot, és közli Önnel a befecskendezendő mennyiséget (ml-ben). A megfelelő adag eléréséhez egynél több injekciós üvegre is szüksége lehet, és előfordulhat, hogy a teljes adagot egynél több injekcióra kell felosztani. Kezelőorvosa vagy a gondozását végző egészségügyi szakember tájékoztatni fogja Önt arról, hogy mi Önnel a megfelelő.

Minden injekciós üveg csak egyszeri használatra szolgál, ezért minden adaghoz mindig használjon új injekciós üveg(ek)et.

A Loargys nem keverhető más oldatos injekcióval vagy infúzióval.

Ne rázza fel!

Elkészítés:

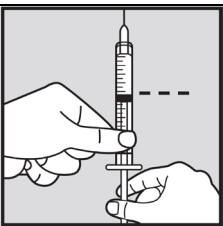
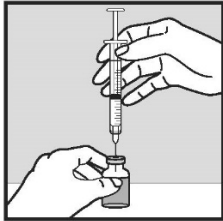
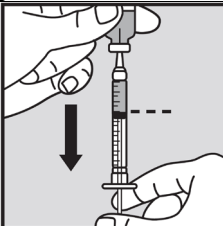
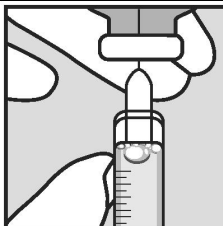
Győződjön meg arról, hogy az injekció(k)hoz minden rendelkezésre áll:

- Loargys injekciós üveg(ek)
- Egy beosztásos fecskendő
- 1 nagy tű (például 18 Gauge) injekciós üvegenként, az adag kiszívásához
- 1 kis tű (például 26-27 Gauge) injekciónként
- Alkoholos törlőkendők
- Gézpárna
- Szükség esetén tapaszt
- Éles vagy hegyes eszközök tárolására szolgáló tartály

1. Ellenőrizze az injekciós üveg(ek)en szereplő nevet és hatóanyag-tartalmat, hogy megbizonyosodjon arról, hogy az a megfelelő gyógyszert tartalmazza, valamint azt, hogy a megfelelő számú injekciós üveget készítette-e elő. Ellenőrizze a kartondobozon feltüntetett lejárati időt. Ha lejárt a készítmény, ne alkalmazza.
2. Vegye ki a bontatlan injekciós üveg(ke) t a hűtőszekrényből 15–30 perccel az injekció tervezett beadása előtt, és hagyja szobahőmérsékletűre melegedni. Ne használjon külső hőt.
3. Mosson kezét
4. Az injekciós üvegben lévő oldatnak színtelennek, halvány sárgának, halvány rózsaszínnek, illetve átlátszónak vagy enyhén opálosnak (gyöngyházfényű) kell lennie. Ne használja az oldatot, ha az zavaros vagy látható részecskéket tartalmaz.
5. Helyezze az injekciós üveget egy tiszta, sima felületre. Távolítsa el a lepattintható műanyag kupakot az injekciós üvegről.
6. Törölje át az injekciós üveg tetejét alkoholos törlőkendővel, és hagyja a levegőn megszáradni.

A letörlést követően ne érintse meg az injekciós üveg tetejét, illetve vigyázzon, hogy az ne érjen semmihez.

Az oldat kiszívása az injekciós üvegből:

1. Csatlakoztasson egy nagy tűt a beosztásos fecskendőhöz. Távolítsa el a tűsapkát.	
2. Húzza vissza a dugattyút, és szívjon az injekciós üvegből kiszívandó mennyiséggel megegyező mennyiségű (ml-ben) levegőt a fecskendőbe.	
3. Tartsa az injekciós üveget egy sima felületen, és a gumidugón keresztül lassan szűrje a tűt az injekciós üvegbe.	
a) Egyetlen vagy az első injekciós üveg használatakor: A tű hegye ne érjen hozzá az oldathoz, hogy ne képződjön hab. Folytassa a 4. lépéssel.	
b) További injekciós üveg(ek) használatakor: Fordítsa az injekciós üveget fejjel lefelé, és bizonyosodjon meg arról, hogy a tű hegye az oldat feletti levegős térben van, így nem képződik hab.	
4. Lassan nyomja le a dugattyút, és fecskendezze be a levegőt az injekciós üvegbe.	
5. Tartsa a tűt az injekciós üvegben, és tartsa fejjel lefelé. A tűt az oldatban tartva lassan húzza ki a dugattyút a szükséges mennyiségnek megfelelő jelölésig.	
6. Mielőtt eltávolítaná a tűt az injekciós üvegből, ellenőrizze, hogy a fecskendőben lévő oldat nem tartalmaz-e légbuborékokat. Ha buborékok vannak az oldatban, továbbra is tartsa fejjel lefelé az injekciós üveget a tűvel felfelé. Óvatosan kocogtassa meg a fecskendőt az ujjával. Miután az összes légbuborék felülre került, óvatosan nyomja meg a dugattyút, hogy a buborékok a tűn keresztül eltávozhassanak.	
7. Ellenőrizze a beadandó mennyiséget (ml-ben) a fecskendőn található jelölések alapján, hogy meggyőződjön arról, a megfelelő mennyiségű oldatot szívta ki.	
8. Húzza ki a tűt az injekciós üvegből, tegye vissza rá a tűsapkát, majd helyezze az éles vagy hegyes eszközök tárolására szolgáló tartályba.	
9. Előfordulhat, hogy több injekciós üvegre lesz szüksége ahhoz, hogy a teljes mennyiséget (ml-ben) kiszívja. Ennek érdekében ismételje meg a fenti 1–8. lépést mindegyik injekciós üveggel, hogy megkapja a teljes adagot (ml-ben), vagy járjon el úgy, ahogy a kezelőorvosa vagy a gondozását végző szakember megmutatta Önnek. Mindig tartsa be a kezelőorvosától vagy a gondozását végző szakembertől kapott utasításokat. Felhívjuk figyelmét, hogy mindegyik új injekciós üveghez új tűt is kell használnia.	
10. Helyezzen egy kis tűt a megtöltött fecskendőre, de még ne távolítsa el a tűsapkát. Győződjön meg róla, hogy a tű szorosan illeszkedik.	
Megjegyzés: Ha az oldatot nem használja fel azonnal, a fecskendőt fénytől védve tárolja. Az	

elkészítést követően a Loargys legfeljebb 2 órán át, szobahőmérsékleten (legfeljebb 25 °C-on) tárolható a beadás előtt. Ezt követően az elkészített Loargys már nem alkalmazható, és azt ki kell dobni.

Az adag beadása:

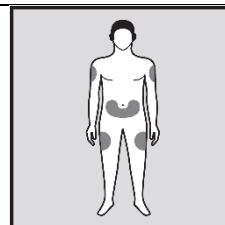
1. Távolítsa el a tűsapkát. Tartsa a fecskendőt a tűvel felfelé, és kocogtassa meg a fecskendőt az ujjával az esetleges légbuborékok eltávolítása érdekében.

Szemrevételezéssel ellenőrizze, hogy helyes-e a fecskendőben lévő mennyiség. Az egy injekcióban beadott mennyiség nem haladhatja meg az 1 ml-t. Ha a beadandó adag meghaladja az 1 ml-t, több injekciót kell különböző helyekre beadni.

2. Válassza ki az injekció beadásának helyét (has, a comb oldala, illetve a felkar oldalsó vagy hátsó része). Az egyes dózisoknál váltogassa az injekció beadási helyét.

Ne adja be az injekciót hegyszövetbe, illetve vöröses, gyulladt vagy duzzadt területre. A hasba történő fecskendezés esetén kerülje a köldököt közvetlenül körülvevő területet.

Ha a Loargys egyszeri adagjához 1-nél több injekcióra van szükség, az injekció beadási helyeinek egymástól legalább 3 cm távolságra kell lenniük.

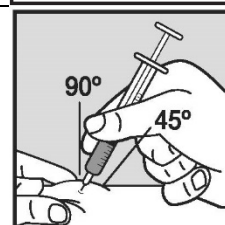


3. Alkoholos törlőkendővel tisztítsa meg az injekció beadásának helyét és hagyja megszáradni a bőrt.

4. A hüvelyk- és mutatóujjával óvatosan csippentse össze a bőrt a kiválasztott beadási helyen.

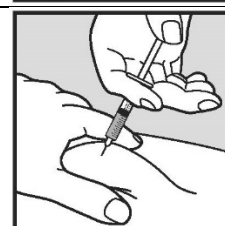


5. Tartsa a fecskendőt úgy, mint egy ceruzát vagy egy dartsot. 45–90°-os szögben szúrja a tűt a megemelt bőrbe.



6. Miközben továbbra összecsapentve tartja a bőrt, lassan nyomja le a dugattyút, amíg a kívánt mennyiséget be nem fecskendezi.

Emlékeztető: Ha 1 ml-nél nagyobb mennyiségű Loargyst kell beadnia, az újabb injekciót más helyre adja be, és győződjön meg róla, hogy az új injekció helye több mint 3 cm-rel távolabb van. Lassan nyomja le a dugattyút, amíg a szükséges mennyiséget be nem fecskendezi. Ismételje meg ezt addig, amíg a teljes adagot (ml-ben) be nem fecskendezi. Mindegyik injekcióhoz használjon mindig új kis tűt.



7. A bőrből egyenesen kihúzva távolítsa el a fecskendőt. Néhány másodpercig engedje el az összecsapentott bőrt és óvatosan nyomjon egy gézlapot az injekció beadásának helyére. Szükség esetén használjon ragtapaszt.

8. A használt fecskendőt, tűket és sapkákat helyezze a hegyes és éles hulladékok tárolására szolgáló tartályba. A használt injekciós üvegeket, még ha nem is üresek, a helyi iránymutatásoknak megfelelően ki kell dobni.

Jegyezze fel az injekció beadásának dátumát és az összes beadási helyet. Ez segíti abban, hogy a következő adag esetében másik helyre tudja beadni az injekciót.

Az alábbi információk kizárólag egészségügyi szakembereknek szólnak:

A Loargys intravénás infúzióban vagy szubkután injekcióban alkalmazandó.

A Loargys elkészítése és alkalmazása során aszeptikus technikát kell alkalmazni.

Ne rázza fel!

Az elkészítésre vonatkozó utasítások

- A beteg testtömege és dózisszintje alapján határozza meg az alkalmazandó Loargys teljes mennyiségét (és a szükséges injekciós üvegek számát).
- Vegye ki az injekciós üveg(ek)e(t) a hűtőszekrényből, és hagyja szobahőmérsékletűre melegedni.
- Beadás előtt szemrevételezéssel ellenőrizze, hogy az injekciós üveg nem tartalmaz-e szemcséket, illetve nem színeződött-e el.
 - A Loargys színtelen, halvány sárga vagy halvány rózsaszín, áttetsző vagy enyhén opálos folyadék, amely lényegében mentes a látható idegen részecskéktől.
 - Az ennek a megjelenésnek nem megfelelő injekciós üveg(ek)e(t) dobja ki.
- Szívja fel a kívánt adagot a fecskendőbe.
- Az elkészített dózis kémiai és fizikai stabilitása legfeljebb 25 °C-os szobahőmérsékleten történő tárolás esetén 2 órán át, 2–8 °C-os hűtőszekrényben történő tárolás esetén pedig 4 órán át marad fenn igazoltan. Ha a készítmény alkalmazására ezeken az időkereteken belül nem kerül sor, azt ki kell dobni. Mikrobiológiai szempontból a gyógyszer feloldás után azonnal fel kell használni.

Intravénás alkalmazás

- A kívánt infúziós mennyiség eléréséhez hígítsa fel 9 mg/ml (0,9 %) nátrium-klorid oldatos injekcióval (a maximális pegzilargináz koncentráció 0,5 mg/ml).
- Az intravénás infúziót legalább 30 percen keresztül adja be.
- A Loargys-t ne keverje össze más gyógyszerekkel, illetve ne adjon be egyidejűleg más gyógyszereket ugyanazt az intravénás szerelékkel használva.

Subcutan alkalmazás

- A hígítatlan oldatot subcutan injekció formájában adja be a hasba, a comb oldalsó részébe, vagy a felkar oldalsó vagy hátsó részébe. Az egyes dózisoknál váltogassa az injekció beadási helyét.
- Ne adja be az injekciót hegszövetbe, illetve vöröses, gyulladt vagy duzzadt területre.
- A hasba történő fecskendezés esetén kerülje a köldököt közvetlenül körülvevő területet.
- Ha a Loargys egyszeri adagjához 1-nél több injekcióra van szükség, az injekció beadási helyeinek egymástól legalább 3 cm távolságra kell lenniük.

Dobja ki a gyógyszer fel nem használt részét.

A megsemmisítésre vonatkozóan nincsenek különleges előírások.