

EURneffy 2 mg Video Script pentru profesioniști din domeniul sănătății

Pe ecran apare: Cum se utilizează EURneffy (spray nazal cu adrenalină)

Pe ecran apare:

- **înțepături sau mușcături de insecte**
- **alimente**
- **medicamente**
- **alți alergeni**
- **anafilaxie idiopatică sau anafilaxie indusă de efortul fizic**

EURneffy reprezintă o soluție ușor de utilizat pentru tratamentul de urgență al reacțiilor alergice severe, inclusiv anafilaxia cauzată de înțepături sau mușcături de insecte, alimente, medicamente și alți alergeni, precum și anafilaxia idiopatică sau anafilaxia indusă de efortul fizic.

Dispozitivul EURneffy 2 mg este destinat adulților și copiilor cu greutatea corporală peste 30 de kilograme.

Pe ecran apare: ≥ 30 kg

Pe ecran apare: Imaginea unei tablete de ciocolată cu textul: „CIOCOLATĂ CU ALUNE DE PĂDURE”

Pacienții trebuie instruiți să recunoască simptomele reacțiilor alergice sistemice și ale anafilaxiei, care pot apărea în decurs de câteva minute de la expunere la un alergen și să utilizeze EURneffy imediat. Simptomele pot include prurit, erupții cutanate, urticarie, eritem facial, angioedem, wheezing, răgușeală, dispnee, greață, vărsături, crampe abdominale, sincopă, senzație de anxietate, tahicardie, convulsii, diaree, pierdere involuntară de urină.

Pe ecran apare:

- **Prurit**
- **Erupții cutanate, urticarie**
- **Eritem facial**
- **Angioedem**
- **Wheezing**
- **Răgușeală**
- **Dispnee**
- **Greață**
- **Vărsături**
- **Crampe abdominale**
- **Sincopă**
- **Senzație de anxietate**
- **Tahicardie**
- **Convulsii**
- **Diaree**

- **Pierdere involuntară de urină.**

Asigurați-vă că le arătați pacienților cum să utilizeze corect EURneffy.

Pe ecran apare: Asigurați-vă că le arătați pacienților cum să utilizeze corect EURneffy.

Pacienții trebuie să scoată spray-ul nazal EURneffy din cutie și apoi să deschidă blisterul pentru a-l scoate.

Pe ecran apare: Pasul 1. Scoateți EURneffy din ambalaj, trăgând folia de pe ambalaj pentru a-l deschide.

Instruiți pacienții să țină dispozitivul cu degetul mare pe partea de jos a pistonului și câte un deget de-o parte și de alta a duzei.

Pe ecran apare: Pasul 2. Țineți dispozitivul cu degetul mare pe partea de jos a pistonului și câte un deget de-o parte și de alta a duzei.

Subliniați faptul că nu trebuie să tragă sau să împingă pistonul. Nu trebuie să pulverizeze în prealabil sau de încercare, deoarece fiecare spray nazal conține o singură doză.

Pe ecran apare: Pasul 2. Nu trageți și nu împingeți pistonul. Nu efectuați pulverizări prelabile sau de încercare; fiecare spray nazal conține o singură doză.

Pacientul ar trebui să introducă duza în nară până când degetele îi ating nasul.

Pe ecran apare: Pasul 3. Introduceți vârful sprayului nazal într-o nară, până când degetele vă ating nasul.

Pacientul ar trebui să țină duza dreaptă în nas, îndreptată spre frunte.

Pe ecran apare: Pasul 3. Țineți duza dreaptă în nas, îndreptată spre frunte.

Nu trebuie să îl încline spre peretele interior sau exterior al nasului.

Instruiți pacientul să apese ferm pistonul în sus până când acesta se declanșează și pulverizează în nară.

Pe ecran apare: Pasul 4. Apăsați ferm pistonul în sus până când se declanșează și pulverizează în nară.

Pacientul trebuie să ceară cuiva să rămână cu el și să îi monitorizeze îndeaproape simptomele.

Este important ca pacientul să solicite imediat asistență medicală de urgență pentru monitorizarea atentă a episodului anafilactic și pentru cazul în care va fi necesar un tratament suplimentar.

Pe ecran apare: 112 (pe telefon)

Pe ecran apare: 10 minute

Dacă simptomele continuă să se agraveze sau reapar după aproximativ 10 minute sau în cazul oricărei erori de administrare, sfătuiți pacientul să utilizeze un nou spray nazal EURneffy pentru a administra a doua doză, în aceeași nară ca prima doză.

Pe ecran apare: AMBULANȚA

De aceea este important ca pacienții să aibă întotdeauna la ei două dispozitive, în cazul în care este necesară o a doua doză.

Părinții și persoanele care îngrijesc pacienții care utilizează EURneffy trebuie să se asigure că dispozitivul este ținut corect, pentru o administrare corectă.

De preferință, pacienții trebuie să stea întinși pe spate, cu picioarele ridicate, dar trebuie să se ridice în șezut dacă au dificultăți respiratorii.

Pacienții inconștienți trebuie întinși pe o parte, în poziția laterală de siguranță.

EURneffy nu necesită condiții speciale de depozitare, dar nu trebuie congelat.

În caz de congelare accidentală, trebuie lăsat să se decongeleze timp de cel puțin o oră. Congelarea nu afectează perioada de valabilitate a medicamentului.

Informați pacienții să verifice data de expirare a produsului EURneffy și să obțină un alt produs înlocuitor în timp util.

Pe ecran apare: (Dispozitivul EURneffy zoom pe zona de dedesubt)

Lot XXXXXX

EXP LL - AAAA

Sfătuiți pacienții să citească prospectul din cutia medicamentului EURneffy și să vizioneze videoclipul cu instrucțiuni de utilizare a produsului EURneffy, accesând www.EURneffy.eu.

Pe ecran apare: Materialele educaționale pentru pacienți privind spray-ul nazal EURneffy (adrenalină) 2 mg, inclusiv o copie a prospectului, sunt disponibile online la www.EURneffy.eu.

Dispozitivele EURneffy Trainer sunt disponibile și accesând www.EURneffy.eu pentru a vă ajuta să vă instruiți pacienții, părinții sau îngrijitorii acestora, pentru o administrare corectă.

Pe ecran apare: Cum se utilizează EURneffy (spray nazal cu adrenalină)

Pe ecran apare:

Raportarea reacțiilor adverse suspectate

Raportarea reacțiilor adverse suspectate după autorizarea medicamentului este importantă. Acest lucru permite monitorizarea continuă a raportului beneficiu/risc al medicamentului. Profesioniștii din domeniul sănătății sunt rugați să raporteze orice reacție adversă suspectată la:

Agenția Națională a Medicamentului și a Dispozitivelor Medicale din România
Str. Aviator Sănătescu nr. 48, sector 1

București 011478- RO

e-mail: adr@anm.ro

Website: www.anm.ro

Reacțiile adverse suspectate se pot raporta și către reprezentanța locală a deținătorului autorizației de punere pe piață, la următoarele date de contact:

PV.ro@biomapass.com

ALKPV.RO@biomapas.com