

INDLÆGSSEDDEL: INFORMATION TIL BRUGEREN

Aranesp 10 mikrogram injektionsvæske, opløsning i fyldt pen (SureClick)
Aranesp 15 mikrogram injektionsvæske, opløsning i fyldt pen (SureClick)
Aranesp 20 mikrogram injektionsvæske, opløsning i fyldt pen (SureClick)
Aranesp 30 mikrogram injektionsvæske, opløsning i fyldt pen (SureClick)
Aranesp 40 mikrogram injektionsvæske, opløsning i fyldt pen (SureClick)
Aranesp 50 mikrogram injektionsvæske, opløsning i fyldt pen (SureClick)
Aranesp 60 mikrogram injektionsvæske, opløsning i fyldt pen (SureClick)
Aranesp 80 mikrogram injektionsvæske, opløsning i fyldt pen (SureClick)
Aranesp 100 mikrogram injektionsvæske, opløsning i fyldt pen (SureClick)
Aranesp 130 mikrogram injektionsvæske, opløsning i fyldt pen (SureClick)
Aranesp 150 mikrogram injektionsvæske, opløsning i fyldt pen (SureClick)
Aranesp 300 mikrogram injektionsvæske, opløsning i fyldt pen (SureClick)
Aranesp 500 mikrogram injektionsvæske, opløsning i fyldt pen (SureClick)
darbepoetin alfa

Læs denne indlægsseddel grundigt inden De begynder at tage medicinen.

Gem indlægssedlen. De kan få brug for at læse den igen.

Spørg lægen eller på apoteket, hvis der er mere, De vil videl.

Lægen har ordineret Aranesp til Dem personligt. Lad derfor være med at give det til andre. Det kan være skadeligt for andre selvom de har de samme symptomer som De har.

Tal med lægen eller apoteket, hvis en bivirkning bliver værre, eller De får bivirkninger, som ikke er nævnt her.

Oversigt over indlægssedlen

1. Virkning og anvendelse
2. Det skal De vide, før De begynder at tage Aranesp
3. Sådan skal De tage Aranesp
4. Bivirkninger
5. Opbevaring
6. Yderligere oplysninger
7. Instruktioner til injektion med den fyldte pen med Aranesp

1. VIRKNING OG ANVENDELSE

Deres læge har ordineret Aranesp (et lægemiddel mod blodmangel) til Dem for at behandle Deres blodmangel. Blodmangel vil sige, at Deres blod ikke indeholder et tilstrækkeligt antal røde blodlegemer, og symptomerne kan være træthed, mathed og åndenød.

Aranesp virker på nøjagtig samme måde som det naturligt forekommende hormon erythropoietin. Erythropoietin produceres i nyrerne og stimulerer Deres knoglemarv til at producere flere røde blodlegemer. Det aktive stof i Aranesp er darbepoetin alfa som er fremstillet ved hjælp af genteknologi i kinesiske hamsterovarie celler (CHO-K1).

Hvis De lider af kronisk nyresvigt

Aranesp bruges til at behandle symptomatisk blodmangel (anæmi) ved kronisk nyresvigt hos voksne og børn. Ved nyresvigt producerer nyrerne ikke nok af det naturlige hormon erythropoietin, hvilket ofte kan forårsage blodmangel.

Fordi det vil tage Deres krop lidt tid at producere røde blodlegemer vil det vare omkring fire uger før De vil mærke nogen effekt. Deres normale dialyserutine vil ikke påvirke Aranesps evne til at behandle Deres blodmangel.

Hvis De er i kemoterapi

Aranesp bruges til at behandle symptomatisk blodmangel hos voksne cancerpatienter med ikke-myeloid malignitet som er i kemoterapi.

En af hovedbivirkningerne ved kemoterapi er, at den forhindrer knoglemarven i at producere tilstrækkelig røde blodlegemer. I begyndelsen synes kun hvide blodlegemer at blive påvirket. Det er fordi de røde blodlegemer har en længere levetid i det cirkulerende blod. Ved slutningen af Deres kemoterapibehandling, vil antallet af Deres røde blodlegemer, især hvis De har gennemgået meget kemoterapi, falde og dermed forårsage blodmangel.

2. DET SKAL DE VIDE, FØR DE BEGYNDER AT TAGE ARANESP

TAG IKKE Aranesp:

- hvis De har fået stillet diagnosen forhøjet blodtryk, som ikke behandles med anden medicin, der er ordineret af Deres læge eller
- hvis De er overfølsom (allergisk) over for Aranesp (darbepoetin alfa), r-HuEPO eller et af de øvrige indholdsstoffer i Aranesp.

Vær ekstra forsigtig med at tage Aranesp

Fortæl Deres læge hvis De **lider af** eller **tidligere har lidt af**:

- forhøjet blodtryk, der behandles med anden medicin ordineret af Deres læge,
- seglcelleanæmi,
- epileptiske anfald,
- kramper (krampeanfald),
- leversygdom,
- signifikant mangel på effekt af lægemidler der bruges til behandling af blodmangel,
- latexallergi (nålebeskyttelseshætten på den fyldte pen indeholder et derivat af latex) eller
- hepatitis C.

Forsigtighedsregler

- Hvis De har symptomer, der omfatter unormal træthed og mangel på energi, kan det betyde, at De har pure red cell aplasia (PRCA), der er blevet rapporteret hos patienter. PRCA betyder, at kroppen har standset eller reduceret produktionen af røde blodlegemer, hvilket medfører alvorlig anæmi. Hvis De oplever disse symptomer, skal De kontakte din læge, som vil finde det bedste handlingsforløb til behandling af Deres anæmi.
- Deres læge skal forsøge at holde Deres hæmoglobinkoncentration på mellem 10 og 12 g/dl.
- Hvis De har kronisk nyresvigt, er der en øget risiko for, at der kan opstå alvorlige problemer med Deres hjerte og blodkar (kardiovaskulære hændelser), hvis Deres hæmoglobinkoncentration er for høj.
- Hvis du er cancerpatient, skal du være opmærksom på, at Aranesp kan fungere som blodcellevækstfaktor og at det under visse omstændigheder kan have en negativ virkning på din cancer. En blodtransfusion kan være at foretrække afhængigt af din individuelle situation. Du bedes tale med din læge om dette.
- For raske mennesker kan ukorrekt anvendelse medføre livstruende problemer med hjerte og kredsløb.

Brug af anden medicin

Cyclosporin og tacrolimus kan påvirkes af antallet af røde blodlegemer i dit blod. Det er derfor vigtigt, at De fortæller lægen, hvis De får nogle af disse lægemidler.

Som det gælder for alle lægemidler skal De fortælle Deres læge, hvis De enten er i behandling med eller for nylig har været i behandling med andre lægemidler. Det gælder også lægemidler, som ikke er på recept.

Brug af Aranesp sammen med mad og drikke

Mad og drikkevarer påvirker ikke Aranesp.

Graviditet og amning

Aranesp er ikke blevet testet på gravide kvinder. Det er vigtigt at fortælle Deres læge, hvis De:

- er gravid,
- tror De er gravid eller
- planlægger at blive gravid.

Det vides ikke, om darbepoetin alfa udskilles i modermælken. De skal stoppe amning, hvis De anvender Aranesp.

Trafik- og arbejdssikkerhed

Aranesp bør ikke påvirke evnen til at køre bil eller betjene maskiner.

3. SÅDAN SKAL DE TAGE ARANESP

Efter at have studeret blodprøveresultaterne har Deres læge vurderet, at De har behov for Aranesp, fordi Deres hæmoglobinkoncentration er på 10 g/dl eller derunder. Deres læge vil fortælle Dem, hvor meget og hvor ofte De skal tage Aranesp for at opretholde en hæmoglobinkoncentration på mellem 10 og 12 g/dl. Dette kan variere afhængigt af, om De er voksen eller barn.

Selv-injektion af Aranesp

Deres læge har besluttet, at den fyldte pen med Aranesp er den bedste måde for Dem, en sygeplejerske eller andet plejepersonale at injicere Aranesp på. Deres læge, sygeplejerske eller apoteker vil vise Dem, hvordan De injicerer Dem selv med den fyldte pen. Forsøg ikke at injicere Dem selv, hvis De ikke er blevet instrueret i det. **De må aldrig selv injicere Aranesp i en vene. Den fyldte pen er kun konstrueret til injektion i området under huden.**

Instruktioner til anvendelse af den fyldte pen findes i afsnittet sidst i denne indlægsseddel.

Hvis De lider af kronisk nyresvigt

Aranesp gives som en enkelt indsprøjtning med den fyldte pen enten én gang ugentligt, én gang hver anden uge eller én gang månedligt.

For at kontrollere Deres anæmi vil initialdosis af Aranesp pr. kilogram legemsvægt være enten:

- 0,75 mikrogram én gang hver anden uge eller
- 0,45 mikrogram én gang ugentligt.

Deres læge vil regelmæssigt tage blodprøver for at måle hvordan Deres anæmi responderer på behandlingen og justere Deres dosis hver fjerde uge hvis det er nødvendigt.

Når Deres anæmi er kontrolleret vil Deres læge regelmæssigt fortsætte med at kontrollere Deres blodværdier og Deres dosis kan blive justeret yderligere for at sikre langtidskontrol af Deres anæmi. Deres læge informerer Dem, hvis Deres dosis ændres.

Deres læge vil jævnligt kontrollere Deres blodtryk, oftest i begyndelsen af behandlingen.

I nogle tilfælde vil Deres læge anbefale, at De tager et jerntilskud.

Deres læge kan beslutte at ændre administreringsform (enten under huden eller i en vene). Hvis denne ændring sker, vil De starte med den samme dosis som De fik tidligere, og Deres læge vil tage blodprøver for at sikre sig at Deres blodmangel stadig behandles korrekt.

Hvis Deres læge beslutter at skifte Deres behandling fra r-HuEPO (genfremstillet erythropoietin) til Aranesp, vælger lægen også, om De skal have en Aranesp-injektion én gang om ugen eller én gang hver anden uge. Det injiceres på samme måde som r-HuEPO, men Deres læge vil fortælle hvilken dosis De skal tage og hvornår De skal tage den og vil om nødvendigt justere Deres dosis.

Hvis De er i kemoterapi

Aranesp gives som en enkeltdosis injektion enten én gang om ugen eller én gang hver tredje uge under huden.

For at rette op på Deres blodmangel, vil initialdosis være

- 500 mikrogram én gang hver tredje uge (6,75 mikrogram Aranesp pr. kilo kropsvægt) eller
- 2,25 mikrogram Aranesp (én gang ugentligt) pr. kilogram af Deres kropsvægt.

Deres læge vil regelmæssigt tage blodprøver for at måle, hvorledes effekten på Deres blodmangel er, og vil hvis nødvendigt tilpasse dosis. Behandlingen vil fortsætte til cirka 4 uger efter endt kemoterapi. Deres læge vil informere Dem så snart De skal stoppe Deres Aranesp-behandling.

I nogle tilfælde vil Deres læge anbefale, at De tager et jerntilskud.

Hvis De har taget for meget Aranesp

De kan måske få alvorlige problemer, hvis De tager mere Aranesp, end De har brug for. Hvis det sker, skal De kontakte Deres læge, sygeplejerske eller apotek. Hvis De føler Dem utilpas på nogen måde bør De omgående kontakte Deres læge, sygeplejerske eller apotek.

Hvis De har glemt at tage Aranesp

Hvis De har glemt en dosis Aranesp, kontakt da Deres læge for at aftale, hvornår De bør indsprøjte den næste dosis.

4. BIVIRKNINGER

Som alle andre lægemidler kan Aranesp have bivirkninger, selvom ikke alle får bivirkninger.

Følgende bivirkninger er opstået for nogle patienter, som fik Aranesp:

Meget almindelige (observeret hos mere end 10 ud af 100 personer)

- Forhøjet blodtryk (hypertension)
- Væskeophobning (ødem)

Almindelige (observeret hos mere end 1 ud af 100 personer)

- Blodsammenklumpning (trombose)
- Smerter rundt om injektionsstedet
- Udslæt og/eller hudrødmen

Sjældne (observeret hos mere end 1 ud af 10.000 personer)

Alvorlige allergiske reaktioner, som kan omfatte:

- Pludselig, livstruende overfølsomhedsreaktion (anafylaksi)
- Opsvulmen af ansigt, læber, mund, tunge eller hals, hvilket kan føre til besvær med at synke eller trække vejret (angioødem)
- Stakåndethed (allergisk bronkospasme)
- Hududslæt
- Nældefeber (urticaria)

Meget sjældne (observeret hos færre end 1 ud af 10.000 personer)

- Pure red cell aplasia (PRCA) – (anæmi, unormal træthed, mangel på energi)

Der er set kramper (anfald eller epilepsi) hos patienter, der behandles med Aranesp.

Hvis en bivirkning bliver alvorlig eller De bemærker nogen form for bivirkninger, som ikke er nævnt i denne indlægsseddel, bør De fortælle det til Deres læge eller apotek.

5. OPBEVARING

Opbevares utilgængeligt for børn. Den fyldte pen opbevares i den original pakning for at beskytte mod lys.

Opbevares i køleskab (2 °C – 8 °C). Må ikke nedfryses. Brug ikke Aranesp, hvis De mener, at det har været nedfrosset.

Når pennen er taget ud af køleskabet og har været opbevaret ved stuetemperatur i ca. 30 minutter før injektionen, skal den anvendes indenfor 7 dage eller bortskaffes.

Bruk ikke Aranesp efter den udløbsdato, der står på æsken og etiketten efter EXP. Udløbsdatoen er den sidste dag i den nævnte måned.

Medicinen må ikke bortskaffes via spildevand eller husholdningsaffald. Spørg Deres apotek, hvad De skal gøre ved medicin, der ikke længere er nødvendig. Disse forholdsregler er med til at beskytte miljøet.

6. YDERLIGERE OPLYSNINGER

Aranesp indeholder:

Aranesp (SureClick) leveres i en fyldt pen, som indeholder 10, 15, 20, 30, 40, 50, 60, 80, 100, 130, 150, 300 eller 500 mikrogram af det aktive stof darbepoetin alfa.

Aranesp indeholder desuden natriumfosfat enkelbasisk, natriumfosfat dobbeltbasisk, natriumchlorid, polysorbat 80 og vand til injektionsvæsker.

Udseende og pakningsstørrelser

Aranesp er en klar, farveløs eller svagt perlemorsfarvet væske. Hvis den er uklar, eller der er partikler i, må De ikke bruge den.

Aranesp (SureClick) findes i pakninger med 1 fyldt pen eller 4 fyldte penne (ikke alle pakningsstørrelser er nødvendigvis markedsført).

Indehaveren af markedsføringstilladelsen og fremstiller

Amgen Europe B.V.
Minervum 7061
NL-4817 ZK Breda
Holland

Yderligere oplysninger

Hvis De vil have yderligere oplysninger om Aranesp skal De henvende dig til den lokale repræsentant for indehaveren af markedsføringstilladelsen.

België/Belgique/Belgien
s.a. Amgen n.v.
Tel/Tél: +32 (0)2 7752711

Luxembourg/Luxemburg
s.a. Amgen
Belgique/Belgien
Tel/Tél: +32 (0)2 7752711

България

Амджен България ЕООД
Тел: +359 (0) 2 805 7020

Česká republika

Amgen s.r.o
Tel : +420 2 21 773 500

Danmark

Amgen filial af Amgen AB, Sverige
Tlf: +45 39617500

Deutschland

AMGEN GmbH
Tel: +49 (0)89 1490960

Eesti

Amgen Switzerland AG Eesti filiaal
Tel: +372 5125 501

Ελλάδα

Genesis Pharma S.A.
Τηλ.: +30 210 8771500

España

Amgen S.A.
Tel: +34 93 600 19 00

France

Amgen S.A.S
Tél: +33 (0)1 40 88 27 00

Ireland

Amgen Limited
United Kingdom
Tel: +44 (0)1223 420305

Ísland

Vistor hf.
Sími: +354 535 7000

Italia

Amgen Dompé S.p.A.
Tel: +39 02 6241121

Κύπρος

Genesis Pharma (Cyprus) Ltd
Τηλ.: +357 22 76 99 46

Latvija

Amgen Switzerland AG Rīgas filiāle
Tel : +371 29284 807

Magyarország

Amgen Kft.
Tel. : +36 1 35 44 700

Malta

Amgen B.V.
The Netherlands
Tel : +31 (0) 76 5732500

Nederland

Amgen B.V.
Tel: +31 (0) 76 5732500

Norge

Amgen AB
Tel: +47 23308000

Österreich

Amgen GmbH
Tel: +43 (0) 1 50 217

Polska

Amgen Sp. z o.o.
Tel.: +48 22 581 3000

Portugal

AMGEN Biofarmacêutica, Lda.
Tel: +351 21 4220550

România

Mediplus Exim SRL
Tel.: +4021 301 74 74

Slovenija

AMGEN zdravila d.o.o.
Tel : +386 1 585 1767

Slovenská republika

Amgen Switzerland AG, Slovakia
Tel : +421 33 321 13 22

Suomi/Finland

Amgen AB, sivuliike Suomessa/Amgen AB, filial
i Finland
Puh/Tel: +358 (0)9 54900500

Sverige

Amgen AB
Tel: +46 (0)8 6951100

United Kingdom

Amgen Limited
Tel: +44 (0)1223 420305

Lietuva

Amgen Switzerland AG Vilniaus filialas

Tel. +370 6983 6600

Denne indlægsseddel blev senest godkendt marts 2010.

Yderligere information om dette lægemiddel er tilgængelig på Det europæiske Lægemiddelagenturs (EMA's) hjemmeside <http://www.emea.europa.eu/>

7. INSTRUKTIONER TIL INJEKTION MED DEN FYLDTE PEN MED ARANESP (SURECLICK)

Dette afsnit giver information om, hvordan De selv kan foretage indsprøjtning med Aranesp med den fyldte pen. Det er vigtigt, at De ikke selv begynder at give Dem selv indsprøjtning, medmindre De har modtaget undervisning af Deres læge, sygeplejerske eller en apoteker. Hvis De ikke er sikker på, hvordan De skal foretage indsprøjtningen, eller De har andre spørgsmål, så spørg Deres læge, sygeplejerske eller apotekeren om hjælp.

Hvordan skal De eller den person, der foretager indsprøjtningen bruge den fyldte pen med Aranesp (SureClick)?

Deres læge har bestemt, at De skal foretage indsprøjtningen med den fyldte pen med Aranesp i vævet lige under huden. Deres læge, sygeplejerske eller apoteker vil fortælle Dem, hvor meget Aranesp De har behov for, og hvor ofte det skal injiceres. Brug kun hver fyldt pen til en enkelt injektion.

Udstyr:

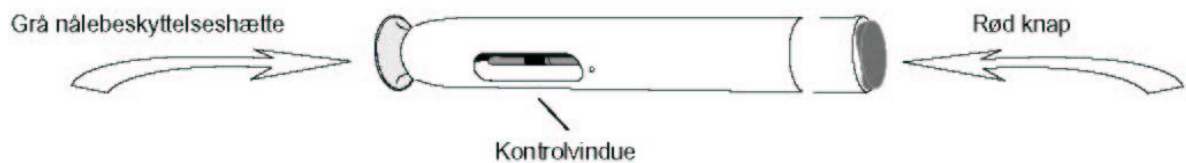
For at foretage injektion skal De bruge:

- en ny fyldt pen med Aranesp og
- afspritningsservietter eller lignende

Hvad skal jeg gøre før jeg selv foretager subkutan indsprøjtning med Aranesp?

1. Tag pennen ud af køleskabet. Opbevar pennen ved stuetemperatur i cirka 30 minutter. Dette vil gøre injektionen mere behagelig. Aranesp må ikke opvarmes på nogen anden måde (fx i mikrobølgeovn eller varmt vand). Desuden må den fyldte pen ikke efterlades i direkte sollys.
2. Ryst ikke den fyldte pen.
3. Når De er klar til at give indsprøjtningen, skal De fjerne den grå nålebeskyttelseshætte fra den fyldte pen.
4. Kontroller, at det er den korrekte dosis, den som Deres læge har ordineret.
5. Kontroller udløbsdatoen på den fyldte pens etiket (EXP:). Brug ikke den fyldte pen, hvis den sidste dag i den påtrykte måned er passeret.
6. Kontroller udseendet af Aranesp via kontrolvinduet. Det skal være en klar, farveløs eller svagt perlemorsfarvet væske. Hvis den er uklar, eller der er partikler i, må De ikke bruge den.
7. **Vask Deres hænder grundigt.**

8. Find et behageligt, godt oplyst og rent sted og læg al det udstyr, De skal bruge, i Deres nærhed.



7a. Valg og klargøring af et injektionssted

1. Vælg et injektionssted

Injektionsstedet skal være fast, for at pennen kan fungere rigtigt.

Det foretrukne injektionssted til brug af den fyldte pen med Aranesp er foran på låret.

Skift af injektionssted:

De kan skifte injektionssted hver gang for at undgå ømhed på et enkelt sted.

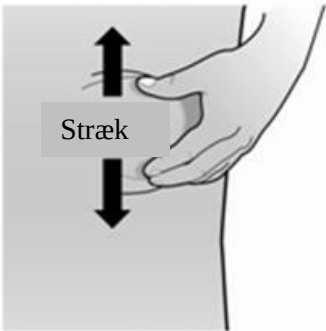
Injicer ikke ind i områder, hvor huden er øm, har blå mærker, er rød eller hård. Undgå områder med ar og strækmærker.

- 2a. Instruktioner til det foretrukne injektionssted



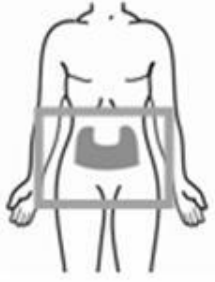
- 2b. Instruktioner til forskellige injektionssteder

Hvis De bruger forskellige injektionssteder, er det specielt vigtigt at skabe så meget overfladespænding på stedet, at det er muligt at gennemføre injektionen.

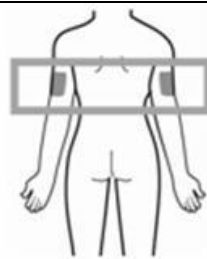


Strækketeknik

Sørg for, at huden under og omkring den fyldte pen er fast og stram nok til at give tilstrækkelig modstand til, at sikkerhedsanordningen kan trækkes helt ud, og pennen kan “låses op”.



De kan bruge **maven**, bortset fra et område på 5 cm omkring navlen. Hvis De bruger maven, anbefales det, at De ligger på ryggen og strækker huden på injektionsstedet, så der skabes en fast og stram overflade.



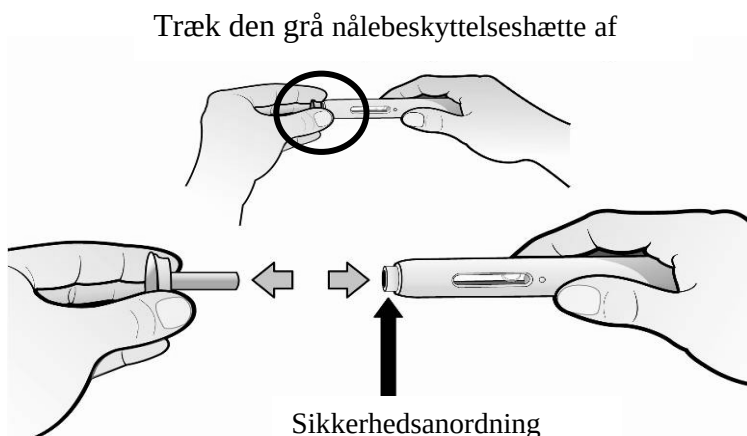
Hvis en anden personen giver Dem injektionen, kan denne person også bruge **det udvendige område på overarmene**. Hvis De bruger en overarm, anbefales det, at De strækker huden på injektionsstedet, så der skabes en fast og stram overflade.

3. Klargøring af injektionsstedet

Ved klargøring af det hudområde, hvor Aranesp skal injiceres, aftørres injektionsstedet med en alkoholserviet. **Rør ikke ved dette område igen, før injektionen skal gives.**

7b. Injektion af Aranesp med anvendelse af den fyldte pen

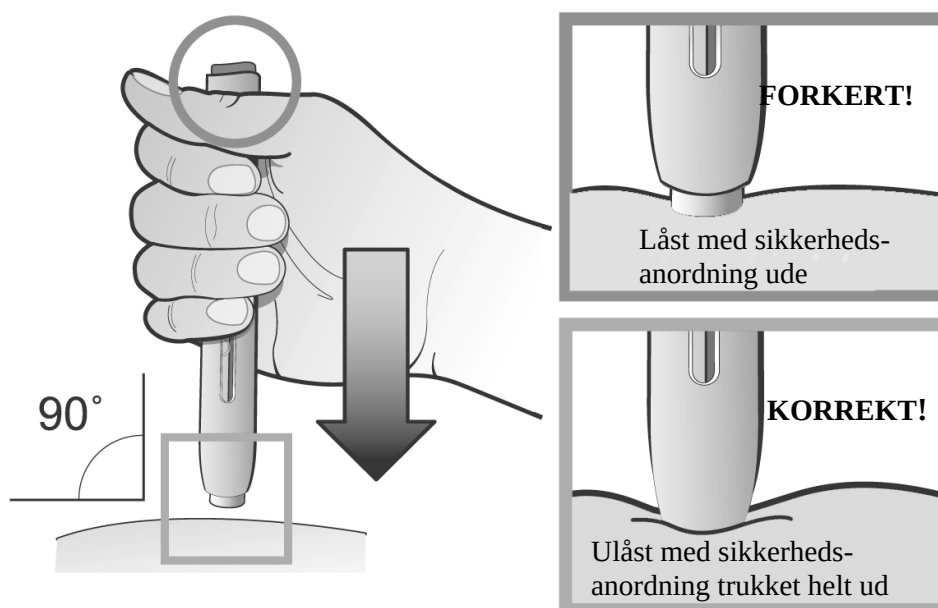
1. Træk den grå nålebeskyttelseshætte af.



Drej ikke den grå nålebeskyttelseshætte. Forsøg **ikke** at sætte nålebeskyttelseshætte på den fyldte pen igen.

Husk at trække den grå nålebeskyttelseshætte lige af.

2. Rør ikke ved den røde knap. Tryk den fyldte pen ind på huden for at låse sikkerhedsanordningen op.

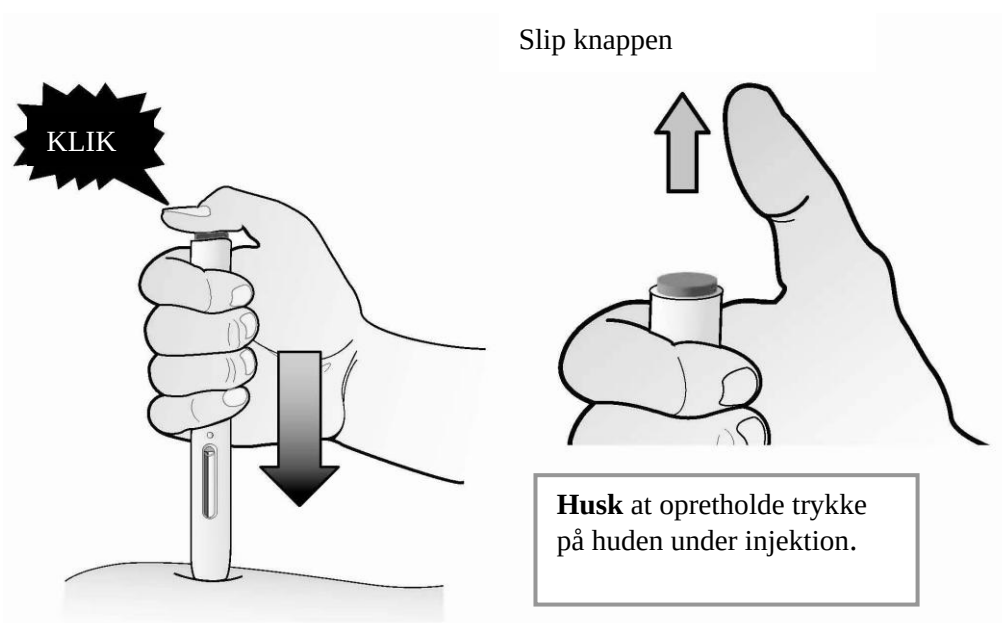


Tryk **ikke** på den røde knap, før sikkerhedsanordningen er trukket helt ud.

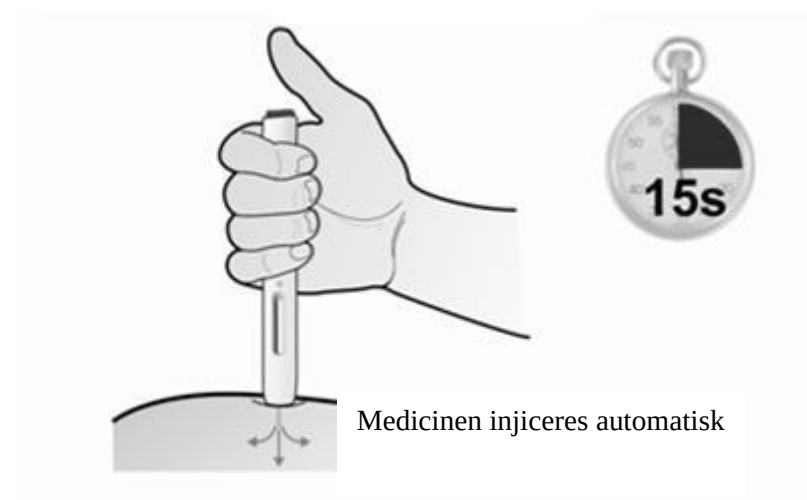
Husk at holde trykket nedad, så den gule sikkerhedsanordning trækkes helt ud, og den røde knap forbliver ulåst.

Husk at holde den fyldte pen i en ret vinkel (90°) på injektionsstedet.

3. Tryk kortvarigt på den røde knap og slip den igen.



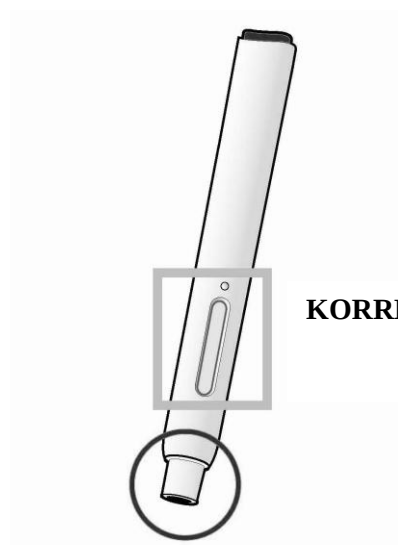
4. Tæl langsomt til 15 sekunder, så er injektionen færdig.



Fjern **ikke** den fyldte pen under injektionen.

Husk at vente til injektionen er færdig, inden trykket løsnes.
Der lyder muligvis endnu et klik, når den røde knap springer op igen.

5. Kontrollér gennem vinduet, at hele dosis er leveret.



Husk at kigge efter i kontrolvinduet, at det er blevet gult.

Hvis kontrolvinduet ikke er gult, skal De kontakte Deres læge, sygeplejerske eller apoteker.

Sikkerhedsanordning nede
efter brug

Der kan være lidt blødning på injektionsstedet. De kan trykke med en tot vat eller en serviet på injektionsstedet.

Gnid ikke på injektionsstedet. De kan om nødvendigt dække det med et plaster.

Husk

Hvis De har problemer, så vær ikke tilbageholdende med at spørge Deres læge eller sygeplejerske om hjælp og råd.

Bortskaffelse af brugte fyldte penne

- Den fyldte pen med Aranesp må ALDRIG genbruges.
- På grund af beskyttelseshylsteret anbefales det IKKE at sætte den grå nålebeskyttelseshætte på den brugte injektionspen.
- Bortskaf den fyldte pen i henhold til de lokale bestemmelser. Spørg på apoteket, hvordan De bortskaffer medicin, der ikke længere er nødvendig. Disse foranstaltninger hjælper med at beskytte miljøet.

Valgfrit separat ekstra indlæg:

FORAN - Aranesp startguide:

DANSK	Aranesp SureClick fyldt pen – Læs indlægsseddel før brug			
	Foretrukket sted er forrest på låret	Alternative steder er abdomen eller på ydersiden af overarmene	Stræk huden på de alternative injektionssteder Stræk Injektionsstedet skal være fast og spændt	Se næste side for injektionstrin

BAGPÅ - Aranesp startguide:

DANSK	(1) Træk den grå nålebeskyttelses-hætte af	(2) Lad være med at røre ved den røde knap. Tryk pennen mod huden for at låse op for sikkerhedsanordningen.	(3) Tryk let og frigør den røde knap.	(4) Tæl langsomt til 15 for at afslutte injektionen.	(5) Kontrollér vinduet
	Ø Lad være med at dreje den grå nålebeskyttelses-hætte	✗ Låst ✓ Låst op	Klik Holdes låst op mod huden		✓ Gennemført når gul