

Bijsluiter: informatie voor de patiënt

Taltz 80 mg oplossing voor injectie in voorgevulde injectiespuit
ixekizumab

Lees goed de hele bijsluiter voordat u dit geneesmiddel gaat gebruiken want er staat belangrijke informatie in voor u.

- Bewaar deze bijsluiter. Misschien heeft u hem later weer nodig.
- Heeft u nog vragen? Neem dan contact op met uw arts, apotheker of verpleegkundige.
- Geef dit geneesmiddel niet door aan anderen, want het is alleen aan u voorgeschreven. Het kan schadelijk zijn voor anderen, ook al hebben zij dezelfde klachten als u.
- Krijgt u last van een van de bijwerkingen die in rubriek 4 staan? Of krijgt u een bijwerking die niet in deze bijsluiter staat? Neem dan contact op met uw arts, apotheker of verpleegkundige.

Inhoud van deze bijsluiter

1. [WAT IS TALTZ EN WAARVOOR WORDT DIT MIDDEL GEBRUIKT?](#)
2. [WANNEER MAG U DIT MIDDEL NIET GEBRUIKEN OF MOET U ER EXTRA VOORZICHTIG MEE ZIJN?](#)
3. [HOE GEBRUIKT U DIT MIDDEL?](#)
4. [MOGELIJKE BIJWERKINGEN](#)
5. [HOE BEWAART U DIT MIDDEL?](#)
6. [INHOUD VAN DE VERPAKKING EN OVERIGE INFORMATIE](#)

1. WAT IS TALTZ EN WAARVOOR WORDT DIT MIDDEL GEBRUIKT?

Taltz bevat de werkzame stof ixekizumab.

Taltz is bedoeld voor de behandeling van de hieronder beschreven ontstekingsziekten:

- Plaque psoriasis bij volwassenen
- Plaque psoriasis bij kinderen vanaf de leeftijd van 6 jaar en met een lichaamsgewicht van ten minste 25 kg en jongeren tot 18 jaar
- Artritis psoriatica bij volwassenen
- Radiografische axiale spondyloartritis bij volwassenen
- Niet-radiografische axiale spondyloartritis bij volwassenen
- Juvenile idiopathische artritis bij kinderen van 6 jaar en ouder en met een lichaamsgewicht van minimaal 25 kg

Ixekizumab behoort tot een groep geneesmiddelen die interleukineremmers (IL-remmers) worden genoemd. Dit geneesmiddel werkt doordat het de activiteit van een eiwit, IL-17A genaamd, blokkeert; dit eiwit bevordert psoriasis en ontstekingsziekten van de gewrichten en de wervelkolom.

Plaque psoriasis

Taltz wordt gebruikt voor de behandeling van de huidaandoening "plaque psoriasis" bij volwassenen en bij kinderen vanaf de leeftijd van 6 jaar en met een lichaamsgewicht van ten minste 25 kg en jongeren tot 18 jaar met een matige tot ernstige vorm van de aandoening. Taltz vermindert de tekenen en verschijnselen van de aandoening.

U zult baat hebben van het gebruik van Taltz doordat het de huid verbetert en verschijnselen als schilfering, jeuk en pijn vermindert.

Artritis psoriatica

Taltz wordt gebruikt voor de behandeling van de aandoening "artritis psoriatica" bij volwassenen, een ontstekingsziekte van de gewrichten die vaak vergezeld gaat van psoriasis. Indien u artritis psoriatica heeft, zult u eerst andere geneesmiddelen krijgen. Mocht u niet voldoende reageren op deze geneesmiddelen of deze niet verdragen, dan krijgt u Taltz voorgeschreven om de tekenen en verschijnselen van de ziekte te verminderen. Taltz kan alleen worden gebruikt, maar kan ook gelijktijdig gegeven worden met een ander geneesmiddel dat methotrexaat heet.

U zult baat hebben bij het gebruik van Taltz doordat het de tekenen en verschijnselen van de ziekte vermindert, het fysiek functioneren (de mogelijkheid om dagelijkse activiteiten te ondernemen) verbetert en beschadiging van de gewrichten vertraagt.

Axiale spondyloartritis

Taltz wordt gebruikt voor de behandeling van volwassenen met een ontstekingsziekte, axiale spondyloartritis genaamd, die vooral de wervelkolom aantast waardoor ontsteking van de gewrichten in de wervelkolom wordt veroorzaakt. Als de aandoening zichtbaar is op röntgenfoto's, wordt het aangeduid als radiografische axiale spondyloartritis; als het optreedt bij patiënten bij wie op röntgenfoto's geen verschijnselen worden gezien, wordt het aangeduid als niet-radiografische axiale spondyloartritis. Als u axiale spondyloartritis heeft zult u eerst andere geneesmiddelen krijgen. Als u hier onvoldoende op reageert dan krijgt u Taltz om de tekenen en verschijnselen van de ziekte te verminderen, de ontsteking te verminderen en uw lichamelijk functioneren te verbeteren.

Juvenile idiopathische artritis, waaronder aan enthesitis gerelateerde artritis en juvenile artritis psoriatica

Dit middel wordt gebruikt voor de behandeling van de vormen van juvenile idiopathische artritis, die "aan enthesitis gerelateerde artritis" en "juvenile artritis psoriatica" worden genoemd, bij kinderen vanaf 6 jaar en ouder en met een lichaamsgewicht van ten minste 25 kg. Deze aandoeningen zijn ontstekingsziekten die de gewrichten aantasten en de plaatsen waar pezen met het bot samenkomen.

U heeft baat bij het gebruik van dit middel doordat het de verschijnselen van de ziekte vermindert en het lichamelijk functioneren verbetert.

2. WANNEER MAG U DIT MIDDEL NIET GEBRUIKEN OF MOET U ER EXTRA VOORZICHTIG MEE ZIJN?

Wanneer mag u dit middel niet gebruiken?

- U bent allergisch voor een van de stoffen in dit geneesmiddel. Deze stoffen kunt u vinden in rubriek 6. Als u denkt dat u allergisch zou kunnen zijn, vraag dan uw arts om advies voordat u Taltz gaat gebruiken.
- U heeft een actieve infectie die uw arts belangrijk vindt (bijvoorbeeld actieve tuberculose).

Wanneer moet u extra voorzichtig zijn met dit middel?

Neem contact op met uw arts voordat u dit middel gebruikt als u:

- op dit moment een infectie heeft of als u langdurige of steeds terugkerende infecties heeft,
- een darmontsteking heeft die de ziekte van Crohn heet,
- een ontsteking heeft aan de dikke darm, colitis ulcerosa genaamd,
- een andere behandeling voor psoriasis krijgt (zoals een middel dat de afweer onderdrukt of lichttherapie met ultraviolet licht) of voor artritis psoriatica.

Inflammatoire darmziekte (ziekte van Crohn of colitis ulcerosa)

Stop met het gebruik van Taltz en informeer uw arts of zorg ervoor dat u onmiddellijk medische hulp krijgt als u buikkrampen en buikpijn, diarree, gewichtsverlies of bloed in de ontlasting krijgt (tekenen van darmproblemen).

Als u er niet zeker van bent of iets van het bovenstaande voor u geldt, neem dan contact op met uw arts of verpleegkundige voordat u Taltz gaat gebruiken.

Let op infecties en allergische reacties

Taltz kan mogelijk ernstige bijwerkingen veroorzaken, waaronder infecties en allergische reacties. Bij het gebruik van Taltz moet u letten op verschijnselen van deze aandoeningen.

Stop met het gebruik van Taltz en informeer uw arts of zoek onmiddellijk medische hulp als u een verschijnsel opmerkt dat wijst op een ernstige infectie of een allergische reactie. Dergelijke verschijnselen staan vermeld onder "Ernstige bijwerkingen" in rubriek 4.

Kinderen en jongeren tot 18 jaar

Gebruik dit geneesmiddel niet voor de behandeling van plaque psoriasis of juveniele idiopathische artritis bij kinderen jonger dan 6 jaar met een lichaamsgewicht van minder dan 25 kg, omdat het in deze groep niet is onderzocht.

Gebruikt u nog andere geneesmiddelen?

- Gebruikt u naast Taltz nog andere geneesmiddelen, heeft u dat kort geleden gedaan of bestaat de mogelijkheid dat u in de nabije toekomst andere geneesmiddelen gaat gebruiken? Vertel dat dan uw arts, apotheker of verpleegkundige.
- Vertel het ook uw arts, apotheker of verpleegkundige als u onlangs bent gevaccineerd of binnenkort een vaccinatie moet krijgen. Tijdens het gebruik van Taltz mag u bepaalde soorten vaccins niet toegediend krijgen.

Zwangerschap en borstvoeding

Bent u zwanger, denkt u zwanger te zijn of wilt u zwanger worden? Neem dan contact op met uw arts voordat u dit geneesmiddel gebruikt. Tijdens de zwangerschap kunt u beter geen Taltz gebruiken. Het is niet bekend welke effecten dit geneesmiddel bij zwangere vrouwen heeft. Als u een vrouw bent die zwanger kan worden, adviseren wij u om zwangerschap te voorkomen door effectieve anticonceptie te gebruiken in de periode dat u Taltz gebruikt en gedurende ten minste 10 weken na het gebruik van Taltz.

Geef u borstvoeding of wilt u borstvoeding gaan geven? Neem dan contact op met uw arts voordat u dit geneesmiddel gebruikt. U en uw arts moeten samen besluiten of u of borstvoeding kunt geven of Taltz gaat gebruiken. U mag niet allebei doen.

Rijvaardigheid en het gebruik van machines

Het is niet waarschijnlijk dat Taltz uw rijvaardigheid of uw vermogen machines te bedienen beïnvloedt.

Taltz bevat natrium

Dit middel bevat minder dan 1 mmol (23 mg) natrium per dosis van 80 mg, dat wil zeggen dat het in wezen 'natriumvrij' is.

Taltz bevat polysorbaat

Dit middel bevat 0,30 mg polysorbaat 80 in elke voorgevulde injectiespuit van 80 mg. Dit komt overeen met 0,30 mg/ml. Polysorbaten kunnen allergische reacties veroorzaken. Vertel het uw arts als u bekende allergieën heeft.

3. HOE GEBRUIKT U DIT MIDDEL?

Gebruik dit geneesmiddel altijd precies zoals uw arts, apotheker of verpleegkundige u dat heeft verteld. Twijfelt u over het juiste gebruik? Neem dan contact op met uw arts, verpleegkundige of apotheker.

Taltz wordt met een onderhuidse injectie gegeven (subcutane injectie). U en uw arts of verpleegkundige moeten samen bepalen of u Taltz zelf injecteert.

Voor gebruik bij kinderen met een lichaamsgewicht van 25 tot 50 kg moeten doses ixekizumab van 40 mg door een gekwalificeerde zorgverlener worden bereid en toegediend als de voorgevulde injectiespuit van 40 mg niet beschikbaar is.

Het is belangrijk niet te proberen uzelf te injecteren voordat u door uw arts of verpleegkundige daarvoor getraind bent. Een verzorger kan u ook uw Taltz injectie geven na de juiste training.

Gebruik een herinneringsmethode om u aan uw volgende dosis te helpen herinneren, zoals een notitie op uw kalender of in uw agenda, zodat u geen dosis mist of dubbel toedient.

Taltz is bedoeld voor langdurige behandeling. Uw arts of verpleegkundige zal regelmatig beoordelen hoe het met u gaat om te controleren of de behandeling het gewenste effect heeft.

In elke injectiespuit zit één dosis Taltz (80 mg). Elke injectiespuit geeft slechts één dosis af. De injectiespuit mag niet geschud worden.

Lees de "Gebruikershandleiding" voor de injectiespuit zorgvuldig voordat u Taltz gebruikt.

Hoeveel Taltz wordt er gegeven en voor hoe lang?

Uw arts zal u uitleggen hoeveel Taltz u nodig heeft en voor hoe lang.

Plaque psoriasis bij volwassenen

- De eerste dosis is 160 mg als subcutane injectie. Deze kan worden gegeven door uw arts of verpleegkundige.
- Na de eerste dosis zult u een dosis van 80 mg gebruiken in de weken 2, 4, 6, 8, 10 en 12. Vanaf week 12 zult u iedere 4 weken een dosis van 80 mg gebruiken.

Plaque psoriasis bij patiënten (leeftijd van 6 jaar en ouder en met een lichaamsgewicht van ten minste 25 kg).

Juvenile idiopathische artritis bij patiënten van 6 jaar en ouder en ten minste 25 kg lichaamsgewicht.

De aanbevolen dosering bij kinderen, toegediend via een injectie onder de huid, is gebaseerd op de volgende gewichtsklassen:

Lichaamsgewicht kinderen	Aanbevolen startdosering (week 0)	Aanbevolen dosering elke 4 weken (Q4W) hierna
Hoger dan 50 kg	160 mg (2 injectiespuiten)	80 mg (2 injectiespuiten)
25 tot 50 kg	80 mg (1 injectiespuit)	40 mg (bereiding van de dosis vereist als de voorgevulde injectiespuit van 40 mg niet beschikbaar is)

Bereiding van een dosis van 40 mg ixekizumab voor kinderen

Als de voorgevulde injectiespuit van 40 mg niet beschikbaar is, moeten doses ixekizumab van 40 mg worden bereid en toegediend door een gekwalificeerde zorgverlener.

Taltz wordt niet aanbevolen voor gebruik bij kinderen met een lichaamsgewicht minder dan 25 kg.

Artritis psoriatica

Voor patiënten met artritis psoriatica die ook matige tot ernstige plaque psoriasis hebben:

- De eerste dosis is 160 mg als subcutane injectie. Deze kan worden gegeven door uw arts of verpleegkundige.
- Na de eerste dosis zult u een dosis van 80 mg gebruiken in de weken 2, 4, 6, 8, 10 en 12. Vanaf week 12 zult u iedere 4 weken een dosis van 80 mg gebruiken.

Voor andere patiënten met artritis psoriatica

- De eerste dosis is 160 mg als subcutane injectie. Deze kan worden gegeven door uw arts of verpleegkundige.
- Na de eerste dosis zult u een dosis van 80 mg elke 4 weken gebruiken.

Axiale spondyloartritis

De aanbevolen dosis is 160 mg als subcutane injectie op week 0 gevolgd door 80 mg elke 4 weken.

Heeft u te veel van dit middel gebruikt?

Als u meer Taltz toegediend heeft gekregen dan zou moeten of als de dosis eerder is toegediend dan is voorgeschreven, vertel dit dan aan uw arts.

Bent u vergeten dit middel te gebruiken?

Als u vergeten bent een dosis Taltz te injecteren, neem dan contact op met uw arts.

Als u stopt met het gebruik van dit middel

Het is beter niet te stoppen met Taltz zonder hierover met uw arts te spreken. Als u stopt met de behandeling kunnen de verschijnselen van psoriasis of artritis psoriatica terugkomen.

Heeft u nog andere vragen over het gebruik van dit geneesmiddel? Neem dan contact op met uw arts, apotheker of verpleegkundige.

4. MOGELIJKE BIJWERKINGEN

Zoals elk geneesmiddel kan ook dit geneesmiddel bijwerkingen hebben, al krijgt niet iedereen daarmee te maken.

Ernstige bijwerkingen

Stop het gebruik van Taltz en vertel het uw arts of zoek onmiddellijk medische hulp als u een van de volgende bijwerkingen krijgt. Uw arts beslist of en wanneer u weer met de behandeling kunt beginnen:

Mogelijk ernstige infectie (soms, komen voor bij minder dan 1 op de 100 patiënten) – de verschijnselen kunnen onder meer zijn:

- koorts, griepachtige verschijnselen, nachtelijk zweten
- moe gevoel of kortademigheid, hoest die niet overgaat
- warme, rode en pijnlijke huid of pijnlijke huid met blaren

Ernstige allergische reactie (zelden, komen voor bij minder dan 1 op de 1.000 patiënten) – de verschijnselen kunnen onder meer zijn:

- moeite met ademen of slikken
- lage bloeddruk die duizeligheid of een licht gevoel in het hoofd kan veroorzaken
- zwelling van gezicht, lippen, tong of keel
- hevig jeukende huid, met een rode uitslag of bultjes

Andere bijwerkingen die zijn gemeld

Zeer vaak (komen voor bij meer dan 1 op de 10 patiënten)

- infecties van de bovenste luchtwegen, met verschijnselen als keelpijn en een verstopte neus
- reacties op de injectieplaats (bijv. rode huid, pijn)

Vaak (komen voor bij minder dan 1 op de 10 patiënten)

- misselijkheid
- schimmelinfecties, waaronder voetschimmel
- pijn achter in de keel
- blaasjes in de mond en op de huid en slijmvliezen (mucocutane herpes simplex)

Soms (komen voor bij minder dan 1 op de 100 patiënten)

- mondspruw (orale candidiasis)
- griep
- loopneus
- bacteriële huidinfectie
- galbulten
- oogafscheiding met jeuk, roodheid en zwelling (conjunctivitis)
- tekenen van een laag aantal witte bloedcellen, zoals koorts, keelpijn of mondzweren door infecties (neutropenie)
- laag aantal bloedplaatjes (trombocytopenie)
- eczeem
- pijnlijke, jeukende en met vocht gevulde blaren (dyshidrotisch eczeem)
- huiduitslag
- snelle opzwellings van het weefsel in de nek, gezicht, mond of keel (angio-oedeem)
- buikkrampen en buikpijn, diarree, gewichtsverlies of bloed in de ontlasting (tekenen van darmproblemen)

Zelden (komen voor bij minder dan 1 op de 1.000 patiënten)

- schimmelinfectie van de slokdarm (oesofageale candidiasis)
- roodheid en schilfers door een ontsteking van de huid (exfoliatieve dermatitis)

Bijkomende bijwerkingen bij kinderen en jongeren tot 18 jaar

Vaak (komen voor bij minder dan 1 op de 10 patiënten)

- griep
- loopneus
- galbulten
- oogafscheiding met jeuk, roodheid en zwelling (conjunctivitis).

Het melden van bijwerkingen

Krijgt u last van bijwerkingen, neem dan contact op met uw arts, apotheker of verpleegkundige. Dit geldt ook voor mogelijke bijwerkingen die niet in deze bijsluiter staan. U kunt bijwerkingen ook rechtstreeks melden via het Federaal Agentschap voor Geneesmiddelen en Gezondheidsproducten, www.fagg.be, Afdeling Vigilantie: Website: www.eenbijwerkingmelden.be, e-mail: adr@fagg-afmps.be. Door bijwerkingen te melden, kunt u ons helpen meer informatie te verkrijgen over de veiligheid van dit geneesmiddel.

5. HOE BEWAART U DIT MIDDEL?

Buiten het zicht en bereik van kinderen houden.

Gebruik dit geneesmiddel niet meer na de uiterste houdbaarheidsdatum. Die vindt u op het etiket van de spuit en op de doos na EXP. Daar staat een maand en een jaar. De laatste dag van die maand is de uiterste houdbaarheidsdatum.

Bewaar in de koelkast (2°C tot 8°C). Niet in de vriezer bewaren. Niet tegen de achterkant van de koelkast plaatsen.

Bewaren in de oorspronkelijke verpakking ter bescherming tegen licht.

Taltz kan tot 5 dagen buiten de koelkast bewaard worden bij een temperatuur beneden 30°C.

Gebruik dit geneesmiddel niet als u merkt dat de spuit is beschadigd, of als het geneesmiddel troebel is, duidelijk bruin gekleurd is of als er deeltjes in zitten.

Dit geneesmiddel is alleen voor eenmalig gebruik.

Spoel geneesmiddelen niet door de gootsteen of de WC. Vraag uw arts, apotheker of verpleegkundige wat u met geneesmiddelen moet doen die u niet meer gebruikt. Als u geneesmiddelen op de juiste manier afvoert worden ze op een verantwoorde manier vernietigd en komen ze niet in het milieu terecht.

6. INHOUD VAN DE VERPAKKING EN OVERIGE INFORMATIE

Welke stoffen zitten er in dit middel?

- De werkzame stof in dit middel is ixekizumab.
In elke voorgevulde injectiespuit zit 80 mg ixekizumab in 1 ml oplossing.
- De andere stoffen in dit middel zijn sucrose; polysorbaat 80; water voor injecties. Er kan natriumhydroxide zijn toegevoegd voor de instelling van de zuurgraad (zie rubriek 2 "Taltz bevat natrium" en "Taltz bevat polysorbaat").

Hoe ziet Taltz eruit en hoeveel zit er in een verpakking?

Taltz is een oplossing in een heldere glazen injectiespuit. De kleur kan variëren van kleurloos tot lichtgeel.

Verpakkingsgrootten van 1, 2 of 3 voorgevulde injectiespuiten. Het is mogelijk dat niet alle genoemde verpakkingsgrootten in uw land in de handel worden gebracht.

Houder van de vergunning voor het in de handel brengen

Eli Lilly and Company (Ireland) Limited, Dunderrow, Kinsale, Co. Cork, Ierland.

Fabrikant

Eli Lilly Italia S.p.A., Via Gramsci 731/733, 50019, Sesto Fiorentino (FI), Italië.

Neem voor alle informatie over dit geneesmiddel contact op met de lokale vertegenwoordiger van de houder van de vergunning voor het in de handel brengen:

Belgique/België/Belgien

Eli Lilly Benelux S.A./N.V. - Tél/Tel: + 32-(0)2 548 84 84

Deze bijsluiter is voor het laatst goedgekeurd in 08/2025.

Andere informatiebronnen

Meer informatie over dit geneesmiddel is beschikbaar op de website van het Europees Geneesmiddelenbureau: <https://www.ema.europa.eu>.

De volgende informatie is alleen bestemd voor beroepsbeoefenaren in de gezondheidszorg:

Bereiding van een dosis van 40 mg ixekizumab voor kinderen met een lichaamsgewicht van 25 tot 50 kg

Als de voorgevulde injectiespuit van 40 mg niet beschikbaar is, moeten doses ixekizumab van 40 mg worden bereid en toegediend door een

gekwalificeerde zorgverlener.

Gebruik de Taltz 80 mg oplossing voor injectie in voorgevulde injectiespuit alleen voor de bereiding van voorgeschreven pediatrische doses van 40 mg.

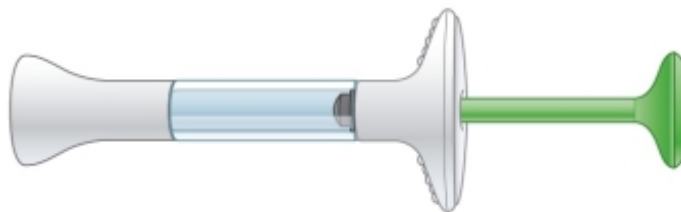
1. Breng de gehele inhoud van een voorgevulde injectiespuit in een steriele, heldere glazen injectieflacon. De injectieflacon NIET schudden of zwenken.
2. Gebruik een wegwerpinjectiespuit van 0,5 ml of 1,0 ml en een steriele naald om de voorgeschreven dosis (0,5 ml voor 40 mg) uit de injectieflacon op te zuigen.
3. Vervang de naald door een steriele naald van 27 Gauge om de patiënt te injecteren. Voer ongebruikte ixekizumab die in de injectieflacon achterblijft, af.

De bereide ixekizumab moet binnen 4 uur na het aanprikken van de steriele injectieflacon bij kamertemperatuur worden toegediend.

Gebruikershandleiding

Taltz 80 mg oplossing voor injectie in voorgevulde injectiespuit

ixekizumab



Voordat u uw voorgevulde injectiespuit gebruikt:

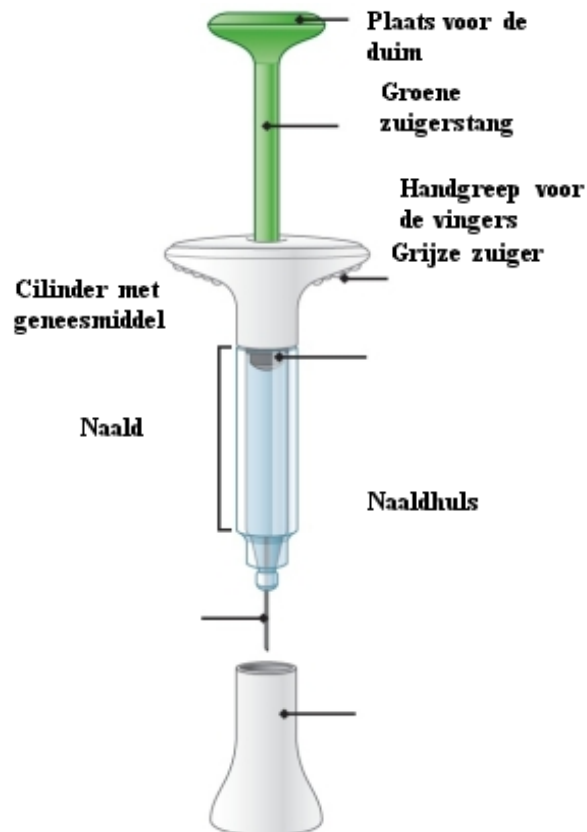
Belangrijk om te weten

- Lees voordat u de Taltz voorgevulde injectiespuit gaat gebruiken de stapsgewijze instructies door en volg alle aanwijzingen nauwgezet op. Bewaar de gebruikershandleiding en raadpleeg deze als dat nodig is.
- De voorgevulde injectiespuit bevat 1 dosis Taltz. De injectiespuit is ALLEEN VOOR EENMALIG GEBRUIK.
- De injectiespuit mag niet geschud worden.
- Uw arts, apotheker of verpleegkundige kan u helpen bij het kiezen van de plaats op uw lichaam om uw dosis te injecteren.
- Lees de bijsluiter van Taltz in deze verpakking voor meer informatie over uw geneesmiddel.

GEbruikersHANDLEIDING

Lees alle stapsgewijze aanwijzingen aandachtig voordat u de Taltz voorgevulde injectiespuit gebruikt en volg deze aanwijzingen nauwgezet op.

Onderdelen



1 KLAARMAKEN

- 1a Haal de injectiespuit uit de koelkast. Laat de naaldhuls op de spuit zitten tot u klaar bent om te injecteren. **Wacht 30 minuten** voordat u de spuit gebruikt om hem op kamertemperatuur te laten komen.

Gebruik geen warmtebronnen om het geneesmiddel te verwarmen, zoals een magnetron, warm water of direct zonlicht.

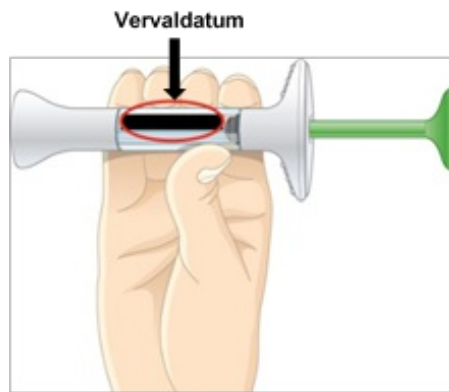


1b Verzamel alles wat u nodig heeft voor uw injectie:

- 1 alcoholdoekje
- 1 wattenbolletje of een stukje gaas
- 1 naaldencontainer voor het weggooien van de spuit

1c

Uiterste houdbaarheidsdatum



Controleer de voorgevulde spuit aan de buitenzijde op beschadigingen. Laat de naaldhuls op de spuit totdat u klaar bent om te injecteren. Controleer het etiket. Controleer of de naam Taltz op het etiket staat.

Het geneesmiddel moet helder zijn. De kleur kan variëren van kleurloos tot lichtgeel.

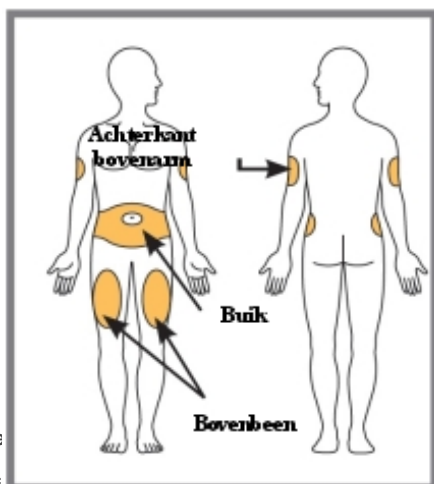
GEBRUIK de spuit **NIET** en gooi hem weg zoals u verteld is, als u een van de volgende zaken opmerkt:

- De uiterste gebruiksdatum is verlopen.
- De spuit ziet er beschadigd uit.
- Het geneesmiddel ziet er troebel uit, is duidelijk bruin gekleurd of het heeft kleine deeltjes.

1d

Was uw handen voordat u uw geneesmiddel injecteert.

1e



Kies de

U kunt injecteren in de achterkant van uw bovenarm. Om in uw arm te injecteren heeft u de hulp van een ander nodig.

Injecteer **NIET** in een gebied waar de huid gevoelig is, blauwe plekken heeft, rood of hard is of waar u littekens of zwangerschapsstrepen heeft. **NIET** injecteren binnen 2,5 cm van de navel.

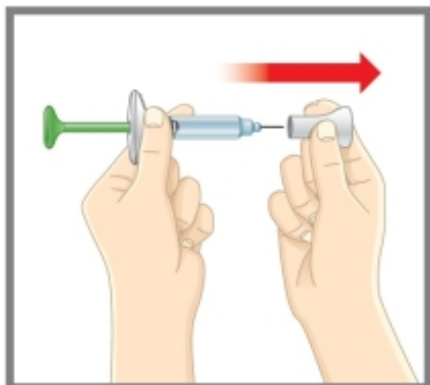
Wissel uw injectieplaatsen af. Injecteer **NIET** steeds op precies dezelfde plaats. Als uw laatste injectie bijvoorbeeld in uw linkerbovenbeen was, moet de volgende injectie in het rechterbovenbeen gegeven worden of in uw buik of de achterkant van een van de bovenarmen.

1f

Maak uw huid klaar. Maak de huid schoon met een alcoholdoekje. Laat de plaats van de injectie op natuurlijke wijze drogen voordat u uw geneesmiddel injecteert.

2 INJECTEREN

2a

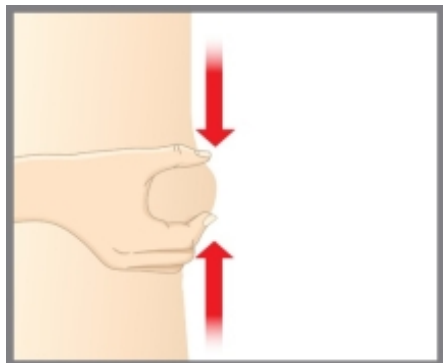


Verwijder de naaldhuls en gooi deze weg.

Zet de naaldhuls er **NIET** opnieuw op – u kunt de naald beschadigen en uzelf per ongeluk verwonden.

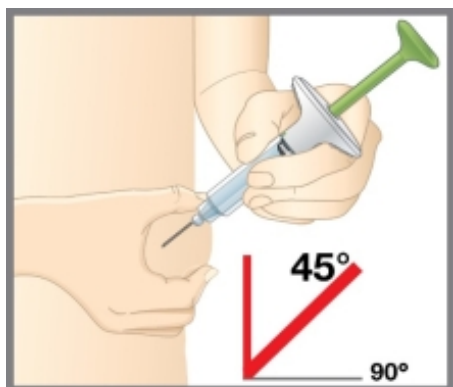
Raak de naald **NIET** aan.

2b



Pak voorzichtig een huidplooi op de injectieplaats.

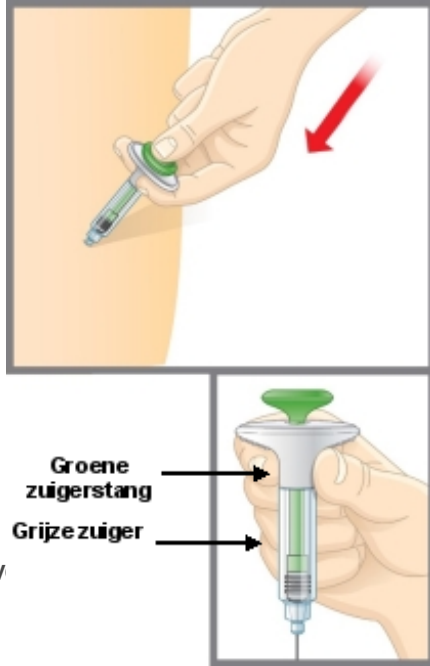
2c



Breng de naald in de huid in onder een hoek van **45 graden**. Laat dan de huid langzaam los. Zorg er voor dat de naald op zijn plaats blijft.



2d



Druk de zuiger omlaag.

Duw langzaam de zuiger helemaal omlaag tot al het geneesmiddel is geïnjecteerd. De grijze zuiger moet helemaal tot aan het eind van de spuit worden gedrukt. Haal de naald voorzichtig uit uw huid.

Druk een wattenbolletje of een gaasje op de injectieplaats. Wrijf **NIET** op de injectieplaats, want dit kan blauwe plekken veroorzaken. Er kan wat bloed verschijnen. Dat is normaal.

U moet de groene zuigerstang door de schacht van de spuit heen zien als de injectie afgerond is.

3 V

3a



Gooi de voorgevulde spuit weg.

Plaats de naaldhuls **NIET** weer terug. Gooi de injectiespuit weg in een prikveilige naaldencontainer of zoals aangegeven door uw arts, apotheker of verpleegkundige.

• Gooi de injectiespuit weg in de naaldencontainer of zoals aangegeven door uw arts, apotheker of verpleegkundige

• Hergebruik de gevulde naaldencontainer niet.

• Vraag uw arts, apotheker of verpleegkundige hoe u geneesmiddelen moet weggooien die u niet meer gebruikt.

Tips voor de veiligheid

• Als u vragen heeft of hulp nodig heeft met uw voorgevulde injectiespuit, raadpleeg dan uw arts, apotheker of verpleegkundige.

• Als u niet goed kunt zien, gebruik uw injectiespuit dan **NIET** zonder hulp van iemand die getraind is in het gebruik van de injectiespuit.

- Deel uw voorgevulde Taltz injectiespuit niet met iemand anders. U kunt hen infecteren of geïnfecteerd worden.
- Houd de spuit buiten het zicht en bereik van kinderen.
- Als u geen prikveilige naaldencontainer heeft, vraag dan aan uw arts, apotheker of verpleegkundige waar u er één kunt krijgen.

Veelgestelde vragen

Q. Wat als ik luchtbelletjes in mijn injectiespuit zie?

- A. Het is normaal dat er soms luchtbelletjes in de spuit zitten. Taltz wordt onderhuids geïnjecteerd (subcutane injectie). Bij dit soort injecties zijn luchtbelletjes geen probleem. Ze zijn niet schadelijk voor u en hebben geen invloed op uw dosis.

Q. Wat als er een druppel vloeistof op de naaldpunt zit als ik de naaldhuls verwijder?

- A. Druppels vloeistof op de naaldpunt zijn niet erg. Ze zijn niet schadelijk voor u hebben geen invloed op uw dosis.

Q. Wat als ik de zuiger niet kan indrukken?

A. Als de zuiger vast zit of beschadigd is:

- Gebruik de injectiespuit **NIET** meer.
- Haal de naald uit uw huid.

Q. Hoe weet ik of ik de hele injectie heb gegeven?

A. Als u uw volledige injectie hebt gehad:

- moet de groene zuigerstang door de schacht van de spuit te zien zijn.
- moet de grijze zuiger helemaal tot aan het eind van de injectiespuit zijn geduwd.

Q. Wat als de spuit langer dan 30 minuten op kamertemperatuur wordt bewaard?

- A. Indien nodig kan de spuit maximaal 5 dagen buiten de koelkast worden bewaard bij een temperatuur beneden 30°C, mits beschermd tegen direct zonlicht. Taltz moet worden weggegooid als het niet binnen de periode van 5 dagen bij kamertemperatuur wordt gebruikt.

Lees de volledige gebruikershandleiding en de patiëntenbijsluiter in deze verpakking om meer over uw geneesmiddel te weten te komen.