

**Bijsluiter: informatie voor de patiënt**

**XGEVA 120 mg oplossing voor injectie in voorgevulde spuit**  
denosumab

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 bijwerkingen, neem dan contact op met uw arts, apotheker of verpleegkundige. Of krijgt u een bijwerking die niet in deze bijsluiter staat? Neem dan contact op met uw arts, apotheker of verpleegkundige.
- Uw arts zal u een herinneringskaart voor patiënten geven, die belangrijke informatie geeft over veiligheid waarvan u op de hoogte moet zijn voor en tijdens uw behandeling met XGEVA.

## Inhoud van deze bijsluiter

1. [WAT IS XGEVA 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 XGEVA EN WAARVOOR WORDT DIT MIDDEL GEBRUIKT?

XGEVA bevat denosumab, een eiwit (monokonaal antilichaam) dat werkt doordat het de botafbraak vertraagt die wordt veroorzaakt door de uitzaaiing van kanker naar het bot (botmetastase) of door reusceltumor van het bot.

XGEVA wordt toegepast bij volwassenen met gevorderde kanker om ernstige complicaties veroorzaakt door een botmetastase te voorkomen (bijv. botbreuk, druk op het ruggenmerg of de noodzaak van het ondergaan van bestraling of chirurgie).

XGEVA wordt daarnaast ook gebruikt voor de behandeling van reusceltumor van het bot die niet kan worden geopereerd of waarbij een operatie niet de beste keuze is bij volwassenen en jongeren tot 18 jaar bij wie de botten niet meer groeien.

### 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.

Uw zorgverlener zal u geen XGEVA toedienen als de calciumspiegel in uw bloed erg laag is en dit niet behandeld is.

Uw zorgverlener zal u geen XGEVA toedienen als u niet-genezen wonden heeft als gevolg van kaak- of mondchirurgie.

### **Wanneer moet u extra voorzichtig zijn met dit middel?**

#### **Neem contact op met uw arts voordat u dit middel gebruikt.**

##### Suppletie van calcium en vitamine D

U dient calcium- en vitamine D-supplementen in te nemen tijdens uw behandeling met XGEVA, tenzij de hoeveelheid calcium in uw bloed hoog is. Uw arts zal dit met u bespreken. Als de hoeveelheid calcium in uw bloed laag is, kan uw arts besluiten u calciumsupplementen te geven voordat uw behandeling met XGEVA wordt gestart.

##### Lage calciumspiegel in het bloed

Vertel het uw arts onmiddellijk als u last krijgt van spasmen, trekkingen of krampen in uw spieren en/of gevoelloosheid of tintelingen in uw vingers, tenen of rond uw mond en/of epileptische aanvallen, verwardheid of bewustzijnsverlies zolang u met XGEVA wordt behandeld. Het is mogelijk dat de calciumspiegels in uw bloed te laag zijn.

##### Nierfunctiestoornis

Vertel het uw arts als bij u sprake is of is geweest van ernstige nierproblemen, nierfalen of als u dialyse nodig heeft gehad, omdat dit het risico kan verhogen op het krijgen van te weinig calcium in uw bloed, vooral als u geen calciumsupplementen gebruikt.

##### Problemen met uw mond, gebit of kaak

Een bijwerking genoemd osteonecrose van de kaak (botbeschadiging in de kaak) is vaak gemeld (kan bij maximaal 1 op de 10 mensen voorkomen) bij patiënten die XGEVA-injecties voor aan kanker gerelateerde aandoeningen kregen. Osteonecrose van de kaak kan ook optreden na het stoppen van de behandeling.

Het is belangrijk om het ontwikkelen van osteonecrose van de kaak waar mogelijk te voorkomen, omdat het een mogelijk pijnlijke aandoening is die moeilijk te behandelen kan zijn. Om het risico op osteonecrose van de kaak te verminderen, zijn er enkele voorzorgsmaatregelen die genomen moeten worden:

- Raadpleeg uw arts of verpleegkundige (zorgverlener) vóórdat u de behandeling krijgt als u problemen met uw mond of tanden heeft. Uw arts dient de start van uw behandeling uit te stellen indien u niet genezen wonden in uw mond heeft als gevolg van tandheelkundige behandelingen of een orale operatie. Uw arts kan een tandheelkundig onderzoek aanraden voordat u met de behandeling met XGEVA begint.
- Tijdens de behandeling moet u ervoor zorgen dat u een goede mondhygiëne behoudt en regelmatig tandheelkundige check-ups ontvangt. Als u een kunstgebit draagt, moet u ervoor zorgen dat deze goed past.
- Als u een tandheelkundige behandeling of een tandheelkundige operatie zult ondergaan (bijv. het trekken van een tand of kies), informeer uw arts dan over uw tandheelkundige behandeling en vertel uw tandarts dat u behandeld wordt met XGEVA.
- Raadpleeg onmiddellijk uw arts en tandarts als u problemen krijgt met uw mond of gebit, zoals loszittende tanden, pijn of zwelling, het niet genezen van zweren of pusafscheiding, omdat dit tekenen kunnen zijn van osteonecrose van de kaak.

Patiënten die behandeld worden met chemotherapie en/of radiotherapie, steroïden of anti-angiogenese geneesmiddelen (gebruikt voor de behandeling van kanker) gebruiken, tandheelkundige ingrepen ondergaan, geen regelmatige tandheelkundige zorg hebben ontvangen, tandvleesaandoeningen hebben of patiënten die roken kunnen een hoger risico hebben op het ontwikkelen van osteonecrose van de kaak.

##### Ongebruikelijke botbreuken van het dijbeen

Een aantal patiënten heeft ongebruikelijke botbreuken in het dijbeen ontwikkeld tijdens de behandeling met XGEVA. Neem contact op met uw arts als u nieuwe of ongewone pijn ervaart in uw heup, lies of dijbeen.

##### Hoge calciumspiegel in het bloed na stopzetten van de behandeling met XGEVA

Sommige patiënten met een reusceltumor van het bot hebben een hoge calciumspiegel in het bloed ontwikkeld, weken tot maanden na het stopzetten van de behandeling. Uw arts zal u controleren op tekenen en symptomen van een hoge calciumspiegel na het stopzetten van de toediening van XGEVA.

### **Kinderen en jongeren tot 18 jaar**

XGEVA wordt niet aanbevolen voor kinderen en jongeren tot 18 jaar met uitzondering van jongeren met reusceltumor van het bot bij wie de botten niet meer groeien. Het gebruik van XGEVA is niet onderzocht bij kinderen en jongeren tot 18 jaar met andere vormen van kanker die zich naar het bot hebben uitgezaaid.

### **Gebruikt u nog andere geneesmiddelen?**

Gebruikt u naast XGEVA nog andere geneesmiddelen, heeft u dat kort geleden gedaan of bestaat de mogelijkheid dat u binnenkort andere geneesmiddelen gaat gebruiken? Vertel dat dan uw arts of apotheker. Dit geldt ook voor geneesmiddelen waar u geen recept voor nodig heeft. Het is vooral belangrijk om dit tegen uw arts te zeggen als u wordt behandeld met:

- een ander geneesmiddel dat denosumab bevat
- een bisfosfonaat

U mag XGEVA niet gebruiken in combinatie met andere geneesmiddelen die denosumab of bisfosfonaten bevatten.

### **Zwangerschap en borstvoeding**

XGEVA is niet onderzocht bij zwangere vrouwen. 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. Als u zwanger bent, wordt het gebruik van XGEVA niet aanbevolen. Vruchtbare vrouwen moeten effectieve anticonceptie gebruiken tijdens de behandeling met XGEVA en gedurende ten minste 5 maanden nadat ze met de behandeling met XGEVA zijn gestopt.

Als u tijdens behandeling met XGEVA zwanger wordt, of binnen 5 maanden nadat u met de behandeling met XGEVA bent gestopt, meld dit dan aan uw arts.

Het is niet bekend of XGEVA in de moedermelk wordt uitgescheiden. Het is belangrijk het aan uw arts te vertellen als u borstvoeding geeft of van plan bent dit te doen. Uw arts zal u helpen bij de beslissing om te stoppen met het geven van borstvoeding of te stoppen met het gebruik van XGEVA, waarbij rekening wordt gehouden met het belang van borstvoeding voor de baby en het belang van XGEVA voor de moeder.

Als u tijdens behandeling met XGEVA borstvoeding geeft, vertel dat dan aan uw arts.

Vraag uw arts of apotheker om advies voordat u een geneesmiddel gebruikt.

### **Rijvaardigheid en het gebruik van machines**

XGEVA heeft geen of een verwaarloosbare invloed op de rijvaardigheid en op het vermogen om machines te bedienen.

### **XGEVA bevat sorbitol**

Dit middel bevat 37 mg sorbitol per voorgevulde spuit.

### **XGEVA bevat natrium**

Dit middel bevat minder dan 1 mmol natrium (23 mg) per 120 mg, dat wil zeggen dat het in wezen 'natriumvrij' is.

### **XGEVA bevat polysorbaat**

Dit medicijn bevat 0,1 mg polysorbaat 20 in elke voorgevulde spuit van 1,0 ml. Polysorbaten kunnen allergische reacties veroorzaken. Heeft u bekende allergieën? Vertel dit aan uw arts.

### **XGEVA voorgevulde spuit bevat fenylalanine**

Dit middel bevat 6,1 mg fenylalanine per voorgevulde spuit.

Fenylalanine kan schadelijk zijn als u fenylketonurie (PKU) heeft, een zeldzame erfelijke aandoening waarbij fenylalanine zich ophoopt doordat het lichaam dit niet goed kan omzetten.

## **3. HOE GEBRUIKT U DIT MIDDEL?**

Lees de rubriek aan het einde van deze bijsluiter voor instructies over het injecteren van XGEVA.

De gebruikelijke dosering XGEVA is 120 mg eenmaal in de 4 weken toegediend als een enkelvoudige injectie onder de huid (subcutaan). U kunt de XGEVA voorgevulde spuit injecteren in uw bovenbeen of buik (met uitzondering van de 5 cm rondom uw navel). De eerste zelftoediening met de XGEVA voorgevulde spuit dient plaats te vinden onder toezicht van een zorgverlener. Als iemand anders u de injectie geeft, kan XGEVA worden geïnjecteerd in uw bovenbeen, uw buik of de buitenkant van uw bovenarm. U of uw verzorger moet door een zorgverlener worden getraind in injectietechnieken. Als u wordt behandeld voor reusceltumor van het bot, krijgt u een extra dosis 1 week en 2 weken na de eerste dosis.

Niet schudden.

U moet ook calcium- en vitamine D-supplementen innemen tijdens uw behandeling met XGEVA, tenzij u een overmaat aan calcium in het bloed heeft. Uw arts zal dit met u bespreken.

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.

**Vertel het uw arts onmiddellijk** als u een van deze symptomen krijgt tijdens uw behandeling met XGEVA (kunnen bij meer dan 1 op de 10 mensen optreden):

- spasmen, samentrekkingen, krampen in uw spieren, gevoelloosheid of tintelingen in uw vingers, tenen of rondom uw mond en/of epileptische aanvallen, verwardheid of bewustzijnsverlies. Dit kunnen tekenen zijn dat de calciumspiegel in uw bloed te laag is. Een lage calciumspiegel in het bloed kan ook leiden tot een verandering in het hartritme dat QT-verlenging wordt genoemd en dat zichtbaar is op een electrocardiogram (ECG).

**Vertel het uw arts en tandarts onmiddellijk** als u een van deze symptomen krijgt tijdens uw behandeling met XGEVA of na het stoppen van de behandeling (kunnen bij maximaal 1 op de 10 mensen optreden):

- aanhoudende pijn in de mond en/of kaak, en/of zwelling of niet-genezende zweren in mond of kaak, pusafscheiding, gevoelloosheid of zwaar gevoel in de kaak, of een tand die los gaat zitten kunnen tekenen zijn van botbeschadiging in de kaak (osteonecrose).

**Zeer vaak voorkomende bijwerkingen** (kunnen bij meer dan 1 op de 10 mensen optreden):

- bot-, gewrichts- en/of spierpijn die soms hevig kan zijn,
- kortademigheid,
- diarree.

**Vaak voorkomende bijwerkingen** (kunnen bij maximaal 1 op de 10 mensen optreden):

- verlaagd fosfaatgehalte in het bloed (hypofosfatemie),
- verwijdering van een tand,
- overmatig zweten,
- bij patiënten met gevorderde kanker: ontwikkeling van een andere vorm van kanker.

**Soms voorkomende bijwerkingen** (kunnen bij maximaal 1 op de 100 mensen optreden):

- hoge calciumspiegel in het bloed (hypercalciëmie) na het stopzetten van de behandeling bij patiënten met reusceltumor van het bot,
- nieuwe of ongewone pijn in uw heup, lies of dijbeen (dit kan een aanwijzing zijn voor een mogelijke botbreuk van het dijbeen),
- uitslag die kan voorkomen op de huid of zweren in de mond (lichenoïde reacties door medicijngebruik),
- Injectieplaatsreacties, waaronder pijn op de plaats waar de injectie werd toegediend.

**Zelden voorkomende bijwerkingen** (kunnen bij maximaal 1 op de 1.000 mensen optreden):

- allergische reacties (bijv. piepende ademhaling of moeite met ademen; zwelling van het gezicht, de lippen, tong, keel of andere delen van het lichaam; huiduitslag, jeuk of galbulten). In zeldzame gevallen kunnen allergische reacties ernstig zijn.

**Niet bekend** (frequentie kan met de beschikbare gegevens niet worden bepaald):

- Meld het uw arts als u oorpijn, pusafscheiding uit het oor en/of een oorinfectie heeft. Dit kunnen symptomen zijn van botbeschadiging in het oor.

### 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 (zie details hieronder). Door bijwerkingen te melden, kunt u ons helpen meer informatie te verkrijgen over de veiligheid van dit geneesmiddel.

#### België

Federaal Agentschap voor Geneesmiddelen en Gezondheidsproducten

[www.fagg.be](http://www.fagg.be)

Afdeling Vigilantie:

Website: [www.eenbijwerkingmelden.be](http://www.eenbijwerkingmelden.be)

e-mail: [adr@fagg-afmps.be](mailto:adr@fagg-afmps.be)

#### Luxemburg

Centre Régional de Pharmacovigilance de Nancy of Division de la pharmacie et des médicaments de la Direction de la santé

Website: [www.guichet.lu/pharmacovigilance](http://www.guichet.lu/pharmacovigilance)

## 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 en de doos na EXP. Daar staat een maand en een jaar. De laatste dag van die maand is de uiterste houdbaarheidsdatum.

Bewaren in de koelkast (2°C – 8°C).

Niet in de vriezer bewaren.

De voorgevulde spuit in de buitenverpakking bewaren ter bescherming tegen licht.

De voorgevulde spuit mag vóór het injecteren buiten de koelkast worden bewaard zodat het geneesmiddel op kamertemperatuur (tot 25 °C) komt. Dit maakt de injectie comfortabeler. Wanneer de voorgevulde spuit eenmaal op kamertemperatuur (tot 25°C) is gekomen, mag deze niet worden teruggelegd in de koelkast en moet deze binnen 30 dagen worden gebruikt.

Spoel geneesmiddelen niet door de gootsteen of de WC en gooi ze niet in de vuilnisbak. Vraag uw apotheker 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 denosumab. Elke voorgevulde spuit bevat 120 mg denosumab in 1 ml oplossing (overeenkomend met 120 mg/ml).
- De andere stoffen in dit middel zijn: ijsazijnzuur, natriumhydroxide, sorbitol (E420), L-fenylalanine, polysorbaat 20 en water voor injecties.

### Hoe ziet XGEVA eruit en hoeveel zit er in een verpakking?

XGEVA is een oplossing voor injectie (injectie).

XGEVA is een heldere, kleurloze tot lichtgele oplossing. Deze kan sporen van doorzichtige tot witte eiwitachtige deeltjes bevatten.

Elke verpakking bevat één, drie of vier voorgevulde spuiten met naaldbeschermer.  
Niet alle genoemde verpakkingsgrootten worden in de handel gebracht.

### Houder van de vergunning voor het in de handel brengen

Amgen Europe B.V.  
Minervum 7061,  
4817 ZK Breda,  
Nederland

### Fabrikant

Amgen NV  
Telecomlaan 5-7  
1831 Diegem  
België

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:

### België/Belgique/Belgien

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

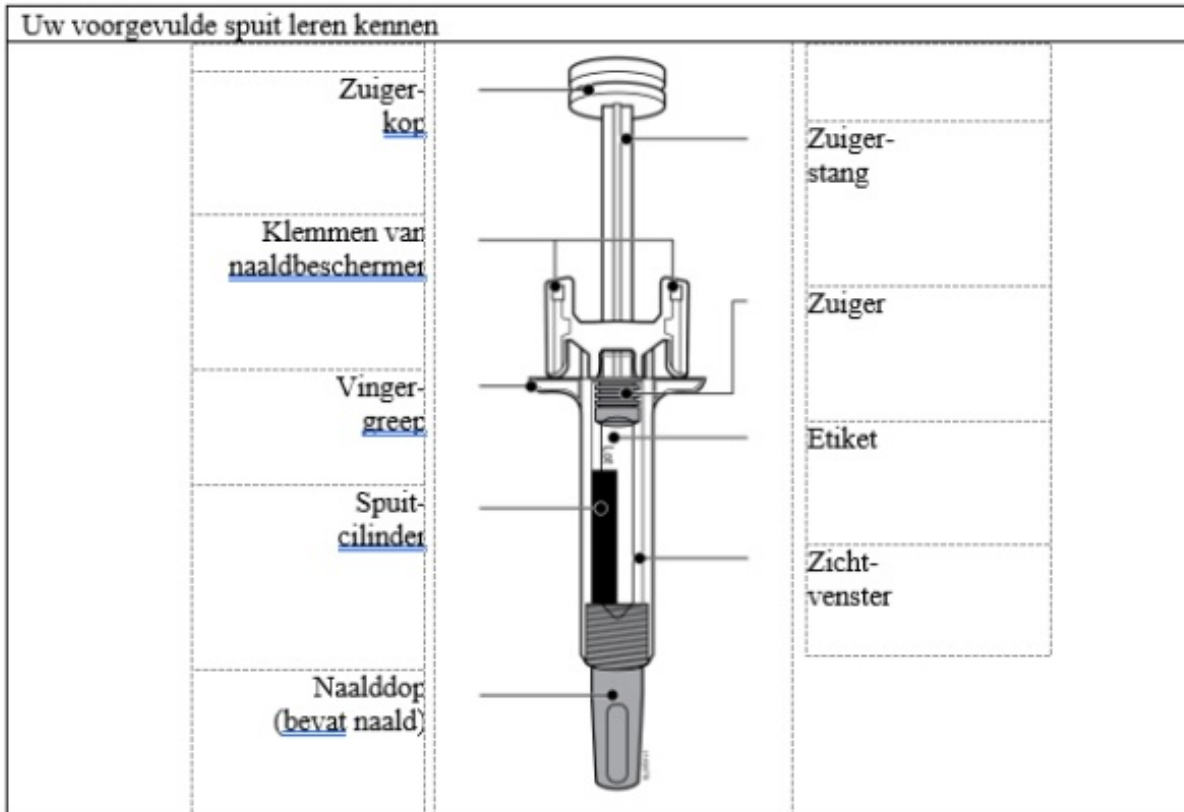
### Luxembourg/Luxemburg

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

**Deze bijsluiter is voor het laatst goedgekeurd in maart 2026.**

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

---



## 1 Belangrijk om te weten voordat u XGEVA injecteert

### Gebruik van uw XGEVA voorgevulde spuit:

Het is belangrijk dat u niet probeert uzelf te injecteren voordat uw arts of andere zorgverlener u dit heeft geleerd.

XGEVA wordt toegediend als een injectie in het weefsel vlak onder de huid (subcutane injectie).

Gebruik de voorgevulde spuit **niet** als de verpakking is beschadigd of het zegel is verbroken.

Schud de voorgevulde spuit **niet**.

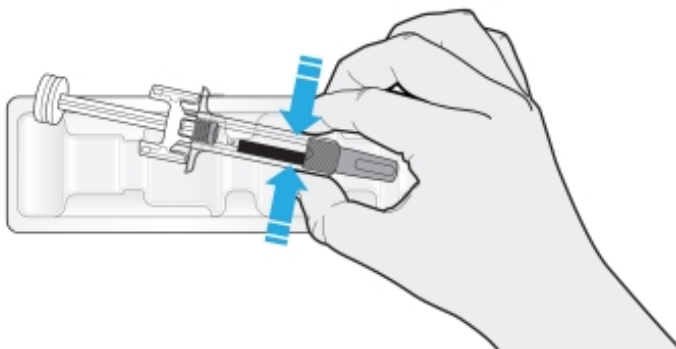
Verwijder de naalddop van de voorgevulde spuit **niet** voordat u klaar bent om te injecteren.

Gebruik de voorgevulde spuit **niet** als deze op een hard oppervlak is gevallen. Een onderdeel van de voorgevulde spuit kan zijn gebroken, zelfs als u de breuk niet ziet. Gebruik een nieuwe voorgevulde spuit als deze beschikbaar is en neem contact op met uw arts of zorgverlener.

**Belangrijk:** de voorgevulde spuit en naaldcontainer buiten het zicht en bereik van kinderen houden.

## 2 Voorbereiding voor het injecteren van XGEVA

2a Pak de voorgevulde spuit vast bij de cilinder en haal deze uit het doosje.

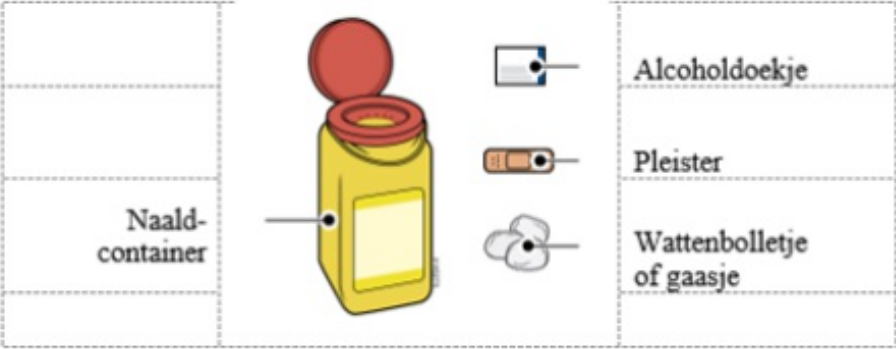


**Niet** vastpakken bij de zuigerstang, vingergrepen of de naalddop.

**Niet** vastpakken bij de klemmen van de naaldbeschermer.

Leg ongebruikte voorgevulde spuiten terug in de koelkast.

2b	Wacht 30 minuten totdat de voorgevulde spuit op kamertemperatuur is gekomen.
<b>WACHT 30 minuten</b>	
<p>Laat de voorgevulde spuit op natuurlijke wijze opwarmen.</p> <p><b>Niet</b> verwarmen met heet water, een magnetron of direct zonlicht.</p> <p>De voorgevulde spuit <b>nooit</b> schudden.</p> <p>De injectie zal comfortabeler zijn als de voorgevulde spuit op kamertemperatuur wordt gebruikt.</p> <p>Als de voorgevulde spuit eenmaal op kamertemperatuur is gekomen, mag deze niet meer worden teruggelegd in de koelkast en moet deze binnen 30 dagen worden gebruikt.</p>	

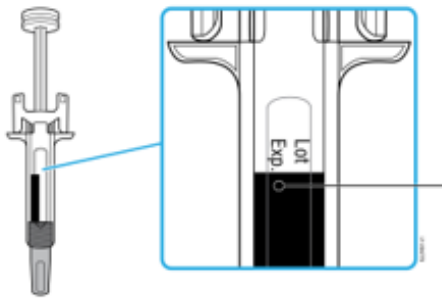
2c	Verzamel en plaats de voorwerpen voor uw injectie op een schoon en goed verlicht oppervlak.
	
<p>XGEVA voorgevulde spuit (kamertemperatuur)</p> <p>Naaldcontainer</p> <p>Alcoholdoekje</p> <p>Pleister</p> <p>Wattenbolletje of gaasje</p>	

3	Klaarmaken voor uw injectie
3a	Inspecteer het geneesmiddel.
<p>Het moet helder en kleurloos tot lichtgeel zijn.</p> <p>Het kan sporen van doorzichtige tot witte eiwitachtige deeltjes bevatten.</p> <p>Het is niet erg als u luchtballen ziet in de voorgevulde spuit.</p> <p><b>Niet</b> gebruiken als het geneesmiddel troebel of verkleurd is of deeltjes bevat.</p>	

**Belangrijk:** neem contact op met uw arts of zorgverlener als het geneesmiddel troebel of verkleurd is of als het veel deeltjes of deeltjes van vreemde oorsprong bevat.

3b

Controleer de uiterste houdbaarheidsdatum (EXP) en inspecteer de voorgevulde spuit.



Uiterste houdbaarheidsdatum

**Niet** gebruiken als de uiterste houdbaarheidsdatum is verstreken.

De voorgevulde spuit **niet** gebruiken als:

de naalddop ontbreekt of niet goed vast zit.

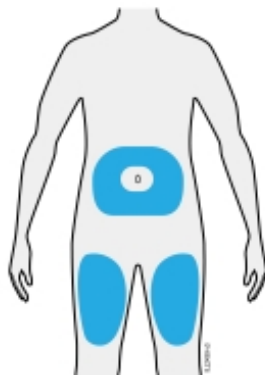
er een onderdeel gebarsten of kapot lijkt te zijn.

deze op een hard oppervlak is gevallen.

**Belangrijk:** bel in al deze gevallen uw arts of zorgverlener.

3c

Injecteer op een van de volgende plekken.



Injecteer in uw bovenbeen of buik (behalve 5 cm rondom uw navel).

Iemand anders kan u injecteren in uw bovenbeen, buik of de buitenkant van de bovenarm.

Was uw handen grondig met water en zeep.

Reinig de injectieplaats met een alcoholdoekje.

Laat de huid aan de lucht drogen.

Raak dit gebied **niet** meer aan voordat u gaat injecteren.

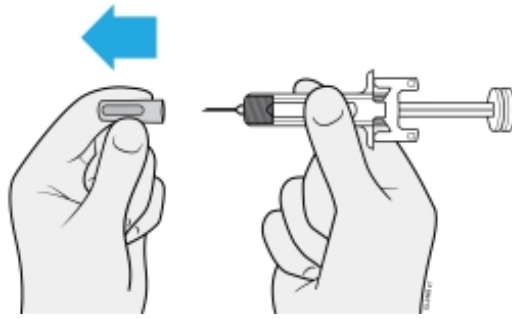
**Belangrijk:** vermijd blauwe plekken en gebieden met littekens of striae en plekken waar de huid gevoelig, rood of hard is.

4

XGEVA injecteren

**Belangrijk:** verwijder de naalddop pas als u klaar bent om meteen te injecteren (binnen 5 minuten), omdat het geneesmiddel anders kan uitdrogen.

4a Trek de naalddop er recht af, terwijl u de voorgevulde spuit bij de cilinder vasthoudt.



Draai of buig de naalddop **niet**.

Doe de naalddop er **nooit** weer op. Dit kan de naald beschadigen.

Zorg dat **niets** de naald aanraakt als de naalddop eenmaal is verwijderd.

Leg de voorgevulde spuit zonder naalddop **niet** neer op een oppervlak als de naalddop eenmaal is verwijderd.

Probeer **niet** om luchtballen te verwijderen uit de voorgevulde spuit. Het is niet erg om luchtballen te zien.

Een druppel geneesmiddel is normaal.

4b Knijp de huid rond de injectieplaats samen voordat u de injectie geeft.

#### KNIJPEN

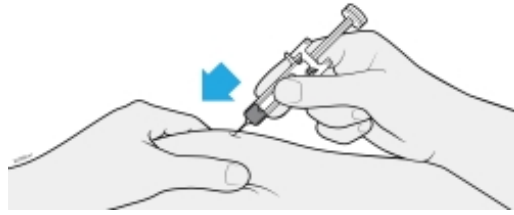


Knijp de huid tussen duim en wijsvinger samen zodat een bult ontstaat voor de injectie.

Als dat lukt dient de bult ongeveer 5 cm breed te zijn.

4c Steek de naald in de samengeknepen huid.

#### INSTEKEN



Steek de naald recht of onder een hoek van 45 graden in de huid.

Plaats uw vinger **niet** op de zuigerstang terwijl u de naald insteekt, omdat hierdoor geneesmiddel verloren kan gaan.

4d Druk de zuigerkop langzaam naar beneden totdat deze zich volledig tussen de klemmen van de naaldbeschermer bevindt. U kunt een 'klik' voelen of horen.

#### INJECTEREN

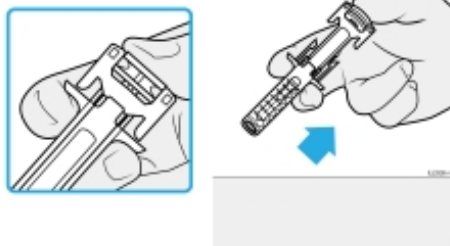


Trek de zuiger op **geen enkel** moment terug.

Verwijder de naald **niet** totdat al het geneesmiddel is toegediend.

4e Houd druk op de zuigerkop en verwijder de naald uit de huid.

#### OMHOOG TILLEN



Houd druk op de zuigerkop en haal de naald uit de huid.

Laat de huid los nadat de naald is verwijderd.

Haal langzaam uw duim van de zuigerkop. Hierdoor beweegt de lege voorgevulde spuit naar boven totdat de hele naald volledig is bedekt door de naaldbeschermer.

Wrijf **niet** over de injectieplaats.

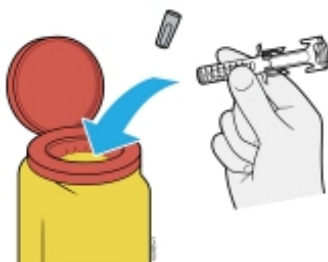
Als er bloed is, druk dan een wattenbolletje of gaasje op uw injectieplaats. Breng zo nodig een pleister aan.

5 Afronden en XGEVA weggooien

**Belangrijk:** plaats de naalddop nooit terug.

5a

Gooi de gebruikte voorgevulde spuit en naalddop weg in de naaldcontainer.



Geneesmiddelen dienen te worden vernietigd overeenkomstig lokale voorschriften. Vraag uw apotheker wat u met geneesmiddelen moet doen die u niet meer gebruikt. Ze worden dan op een verantwoorde manier vernietigd en komen niet in het milieu terecht.

Recycle de voorgevulde spuit **niet** en gooi deze **niet** bij het huishoudelijk afval.

Gebruik de voorgevulde spuit **niet** opnieuw.