

Листовка: информация за потребителя

**БОКОТИОР 50 единици прах за инжекционен разтвор
БОКОТИОР 100 единици прах за инжекционен разтвор**

**BOCOUTURE 50 units powder for solution for injection
BOCOUTURE 100 units powder for solution for injection**

**Ботулинов токсин тип А (150 kD), без комплексообразуващи протеини
Botulinum toxin type A (150 kD) free from complexing proteins**

**Прочетете внимателно цялата листовка преди да започнете да получавате това лекарство,
тъй като тя съдържа важна за Вас информация.**

- Запазете тази листовка. Може да се наложи да я прочетете отново.
- Ако имате някакви допълнителни въпроси, попитайте Вашия лекар, фармацевт или медицинска сестра.
- Ако получите някакви нежелани лекарствени реакции, уведомете Вашия лекар, фармацевт или медицинска сестра. Това включва и всички възможни нежелани реакции, неописани в тази листовка. Вижте точка 4.

Какво съдържа тази листовка:

1. Какво представлява БОКОТИОР и за какво се използва
2. Какво трябва да знаете, преди да използвате БОКОТИОР
3. Как да използвате БОКОТИОР
4. Възможни нежелани реакции
5. Как да съхранявате БОКОТИОР
6. Съдържание на опаковката и допълнителна информация

ИЗПЪЛНИТЕЛНА АГЕНЦИЯ ПО ЛЕКАРСТВАТА	
Листовка - Приложение 2	
Към Рег. №	20210084185
Разрешение №	БСДЧА14-Н6041-2
Одобрение №	13.09.2021

1. Какво представлява БОКОТИОР и за какво се използва

БОКОТИОР е лекарство, което съдържа активното вещество ботулинов невротоксин тип А, което отпуска инжектираните мускули.

БОКОТИОР е показан за временно подобреие на външния вид на бръчки в горната част на лицето при възрастни пациенти на възраст под 65 години, когато изразеността на тези бръчки има важно психологическо въздействие върху пациента:

- умерени до дълбоки вертикални бръчки между веждите, видими при максимално смяръщване и/или
- умерени до дълбоки бръчки в страничната област около очите, видими при максимална усмивка, и/или
- умерени до дълбоки хоризонтални бръчки на челото, видими при максимално повдигане на веждите.

2. Какво трябва да знаете, преди да използвате БОКОТИОР

Не използвайте БОКОТИОР:

- ако сте алергични към ботулинов невротоксин тип А или към някоя от останалите съставки на това лекарство (изброени в точка 6);
- ако страдате от генерализирано нарушение на мускулната активност (например миастения, гравис, синдром на Ламберт - Итън);



- ако на мястото на инжектиране имате инфекция или възпаление.

Предупреждения и предпазни мерки

Нежелани реакции могат да се появят вследствие на инжектиране на ботулинов невротоксин тип А на грешно място, което може временно да парализира съседните мускулни групи. Има много малко на брой сведения за нежелани реакции, които могат да бъдат свързани с разпространението на токсина далече от мястото на инжектиране, което предизвиква симптоми, съответстващи на ефектите на ботулинов токсин тип А (например, прекомерна мускулна слабост, затруднения в прегъщането или случайно погъщане на храна или течност в дихателните пътища). Пациенти, които получават препоръчителната доза, може да страдат от прекомерна мускулна слабост.

Незабавно говорете с Вашия лекар и потърсете медицинска помощ, ако получите някое от следните състояния:

- затруднено дишане, прегъщане или говор;
- уртикария, подуване, включително на лицето и гърлото, хрипове, усещане за загуба на съзнание и задух (възможни симптоми при тежки алергични реакции). (Вижте точка 4).

Ако дозата е твърде висока или инжектирането твърде често, рисът от образуване на антитела може да се увеличи. Образуването на антитела може да доведе до неуспех на лечението с ботулинов токсин тип А, без значение каква е причината за неговата употреба.

Говорете с Вашия лекар, преди да Ви бъде приложен БОКОТЮР:

- ако имате някакво нарушение, свързано с кървене;
- ако приемате лекарствени продукти, които намаляват съсирането на кръвта (например, кумарин, хепарин, ацетилсалцилова киселина, клопидогрел);
- ако страдате от изразена слабост или намален обем на мускулите, в които ще Ви бъде приложена инжекцията;
- ако страдате от заболяване, наречено латерална амиотрофна склероза (ALS), което може да доведе до обща загуба на мускулна тъкан;
- ако страдате от някакво заболяване, което нарушива взаимодействието между нервите и скелетната мускулатура (периферна невромускулна дисфункция);
- ако имате или сте имали затруднено прегъщане;
- ако сте имали проблеми с инжектиране на ботулинов токсин тип А;
- ако Ви предстои операция.

Многократно инжектиране на БОКОТЮР

Ако Ви е приложено многократно инжектиране на БОКОТЮР, ефектът му може да се засили или да се намали. Евентуалните причини за това са:

- Вашият лекар може да следва различни техники на приготвяне на инжекционния разтвор;
- различни интервали на инжектиране;
- инжектирания в друг мускул;
- липса на отговор/неуспех на терапията по време на лечението.

Пациенти в старческа възраст

Има ограничени данни за третиране на пациенти над 65-годишна възраст. Поради това, употребата на БОКОТЮР не се препоръчва при пациенти над 65-годишна възраст.

Деца и юноши

Това лекарство не трябва да се прилага на деца и юноши на възраст под 18 години. Употребата на БОКОТЮР при деца и юноши не се препоръчва.

Други лекарства и БОКОТЮР



Трябва да кажете на Вашия лекар или фармацевт, ако приемате, насъкоро сте приемали или е възможно да приемете други лекарства.

Ефектът на БОКОТИОР може да бъде усилен от:

- лекарства, които се използват за лечение на някои инфекциозни заболявания (спектиномицин или аминогликозидни антибиотици (например, неомицин, канамицин, тобрамицин));
- други лекарствени продукти, които отпускат мускулите (например, мускулни релаксанти от тубокуаринов тип). Подобни лекарства се използват например при обща анестезия. Преди операция, кажете на Вашия анестезиолог, ако Ви е бил приложен БОКОТИОР.

В тези случаи БОКОТИОР трябва да се прилага с повишено внимание.

Ефектът на БОКОТИОР може да бъде намален от някои лекарства против малария и ревматизъм (известни като аминохинолини).

Бременност, кърмене и фертилитет

Ако сте бременна или кърмите, смятайте, че може да сте бременна или планирате бременност, посъветвайте се с Вашия лекар или фармацевт преди приложението на това лекарство.

БОКОТИОР не трябва да се използва по време на бременност, освен ако Вашият лекар прецени, че необходимостта и евентуалните ползи от лечението оправдават възможния риск за плода.
Приложението на БОКОТИОР не се препоръчва, ако кърмите.

Шофиране и работа с машини

Не трябва да шофирате или да се ангажирате с други потенциално опасни дейности, ако се появят спадане на клепача, слабост (астения), мускулна слабост, замаяност или нарушения на зрението.

Ако се съмнявате в нещо, попитайте Вашия лекар.

3. Как да използвате БОКОТИОР

БОКОТИОР може да се прилага единствено от лекари с подходящи специализирани познания в приложението на ботулинов невротоксин тип А.

Вертикални бръчки между веждите, видими при максимално смръщване (глабеларни гънки)
При лечение на вертикални бръчки между веждите, видими при максимално смръщване (глабеларни гънки), обичайната обща доза е 20 единици. Вашият лекар ще инжектира 4 единици във всяко от 5-те инжекционни места. Общата доза може да бъде увеличена от лекаря до 30 единици, ако това се налага от индивидуалните нужди на пациента, като има интервал от поне 3 месеца между третиранията.

Подобрение на вертикалните бръчки между веждите, видими при максимално смръщване (глабеларни гънки), обикновено настъпва в рамките на 2 до 3 дни, като максимален ефект се наблюдава на ден 30. Ефектът се запазва до 4 месеца след инжектирането.

Страницни периорбитални бръчки, видими при максимална усмивка (тип „пачи крак”)
За лечението на страницни периорбитални бръчки, видими при максимална усмивка (тип „пачи крак”), Вашият лекар ще инжектира стандартна доза от 24 единици (12 единици от всяка страна). 4 единици ще се приложат на всяко от 3-те инжекционни места от всяка страна.

Подобрение на страницните периорбитални бръчки, видими при максимална усмивка (тип „пачи крак”), най-често настъпва в рамките на първите 6 дни, като максимален ефект се наблюдава на ден 30. Ефектът се запазва до 4 месеца след инжектирането.

Хоризонтални бръчки на челото, видими при максимално повдигане на веждите



За лечението на хоризонтални бръчки на челото, видими при максимално повдигане на веждите, Вашият лекар ще използва доза в интервала от 20 единици, според индивидуалните нужди на пациента. Препоръчителната обща доза от 10 до 20 единици ще се инжектира в 5 инжекционни места, хоризонтално подравнени (на всяко инжекционно място се прилагат съответно 2 единици, 3 единици или 4 единици).

Подобрене на хоризонталните бръчки на челото, видими при максимално повдигане на веждите, обикновено настъпва в рамките на 7 дни, като максимален ефект се наблюдава на ден 30. Ефектът се запазва до 4 месеца след инжектирането.

Начин на приложение

Приготвеният БОКОТЮР е предназначен за инжектиране в мускул (интрамускулно приложение; вж. информацията за медицински специалисти в края на тази листовка).

Интервалът между две лечения не трябва да е по-малък от 3 месеца.

Ако Ви е приложена повече от необходимата доза БОКОТЮР

Симптоми на предозиране:

Симптомите на предозиране не се проявяват непосредствено след инжектирането и може да включват обща слабост, спадане на клепача, двойно виждане, затруднения в дишането, затруднения в говора и парализа на дихателната мускулатура или проблеми с прегълъщането, които могат да доведат до пневмония.

Мерки в случаи на предозиране:

Ако усетите симптоми на предозиране, моля, потърсете спешна лекарска помощ или помолете роднините си да сторят това и постъпете в болница. Възможно е да се наложи да сте под медицинско наблюдение в продължение на няколко дни и може да Ви е необходимо изкуствено дишане.

Ако имате някакви допълнителни въпроси, свързани с употребата на това лекарство, попитайте Вашия лекар, фармацевт или медицинска сестра.

4. Възможни нежелани реакции

Както всички лекарства, това лекарство може да предизвика нежелани реакции, въпреки че не всеки ги получава.

При приложение на БОКОТЮР може да се появи алергична реакция. Сериозни и/или внезапни алергични реакции (анафилаксия) или алергични реакции към серума, съдържащ се в лекарствения продукт (серумна болест), причиняващи например затруднения в дишането (диспнея), копривна треска (уртикария) или подуване на меките тъкани (едем), са докладвани рядко. Някои от тези реакции са наблюдавани след приложение на конвенционален ботулинов токсин тип А комплекс. Те са се появили при самостоятелно приложение на токсина или в комбинация с други лекарствени продукти, за които е известно, че причиняват подобни реакции. Тези реакции не могат да бъдат изключени напълно при приложението на БОКОТЮР.

Алергичната реакция може да има някой от следните симптоми:

- затруднения в дишането, прегълъщането или говоренето вследствие на подуване на лицето, устните, устата или гърлото;
- подуване на ръцете, краката или глезените.

Ако забележите някои от тези нежелани реакции, моля, незабавно информирайте Вашния лекар или помолете роднините си да сторят това и отидете в спешното отделение или най-близката болница.

Обикновено нежеланите реакции се наблюдават през първата седмица след лечението и са с преходен характер. Нежеланите реакции могат да бъдат свързани с лекарството, техниката на



инжектиране или и с двете. На мястото на инжектиране действието на ботулиновия токсин тип А причинява локализирана мускулна слабост. Спадането на клепача може да е причинено от техниката на инжектиране или действието на лекарството.

Следните реакции може да се появят в областта около мястото на инжектиране:

- локална болка;
- възпаление;
- иглички и мравучкане;
- намалено усещане за допир;
- чувствителност;
- сърбеж;
- подуване (общо);
- подуване на меките тъкани (едем);
- зачеряване на кожата (еритема);
- локализирана инфекция;
- хематом;
- кървене;
- посиняване.

Пациентите, които имат страх от инжектиране или болка, свързана с иглата, могат да изпитат временни общи реакции, като например:

- загуба на съзнание;
- проблеми с кръвообращението;
- гадене;
- пищене в ушите.

Други възможни нежелани реакции

Следните нежелани реакции са наблюдавани при приложението на БОКОТЮР:

Вертикални бръчки между веждите, видими при максимално смирязване (глабеларни гънки)

Чести (могат да засегнат до 1 на 10 души):

- главоболие;
- знакът на Мефистофел (повдигане на външната част на веждите).

Нечести (могат да засегнат до 1 на 100 души):

- назофарингит;
- бронхит;
- грипоподобно заболяване;
- спадане на веждата (птоза на веждата);
- спадане на клепача (птоза на клепача);
- натрупване на течност в клепачите (оток на клепача);
- дискомфорт (усещане за тежест в клепача/веждата);
- замъглено виждане;
- мускулно потрепване (мускулен спазъм);
- асиметрия на веждите;
- усещане на стягане на мястото на инжектиране;
- умора;
- болка или посиняване на мястото на инжектиране;
- сърбеж;
- посиняване;
- кожни възелчета;
- безсъние.

Страницни периорбитални бръчки, видими при максимална усмивка (тип „пощ крак“)



Чести (могат да засегнат до 1 на 10 души):

- подуване на клепача;
- сухо око;
- кръвоизлив на мястото на инжектиране.

Бръчки в горната част на лицето

Много чести (могат да засегнат повече от 1 на 10 души):

- главоболие.

Чести (могат да засегнат до 1 на 10 души):

- изтръпване;
- посиняване на мястото на инжектиране;
- болка на мястото на инжектиране;
- зачеряване на кожата около мястото на инжектиране;
- дискомфорт (усещане за тежест в областта на челото);
- спадане на клепача (птоза на клепача);
- сухо око;
- спадане на веждата (птоза на веждата);
- асиметрия на лицето;
- знакът на Мефистофел (повдигане на външната част на веждите);
- гадене.

Пост-маркетингов опит

Следните нежелани реакции са докладвани с неизвестна честота при употребата на БОКОТИОР след пускането му на пазара без оглед на третираната зона:

Грипоподобни симптоми, свиване на инжектириания мускул, реакции на свръхчувствителност като подуване и подуване на меки тъкани (оток), също и далече от мястото на инжектиране, зачеряване, сърбеж, обрив (локализиран и генерализиран) и задух.

Следните много редки нежелани реакции са наблюдавани при лечение с ботулинов токсин тип А на състояния, различни от лицеви бръчки (вж. точка 2):

- прекомерна мускулна слабост;
- затруднения в прегълдането
- затруднения в прегълдането, които причиняват вдишване на чужди тела, водещо до възпаление на белите дробове и в някои случаи до смърт.

Тези нежелани реакции са причинени от отпускане на мускули, отдалечени от мястото на инжектиране.

Съобщаване на нежелани реакции

Ако получите някакви нежелани лекарствени реакции, уведомете Вашия лекар, фармацевт или медицинска сестра. Това включва всички възможни неописани в тази листовка нежелани реакции. Можете също да съобщите нежелани реакции директно чрез националната система за съобщаване към Изпълнителната агенция по лекарствата, ул. „Дамян Груев“ № 8, 1303 София, тел.: +35928903417, уебсайт: www.bda.bg. Като съобщавате нежелани реакции, можете да дадете своя принос за получаване на повече информация относно безопасността на това лекарство.

5. Как да съхранявате БОКОТИОР

Да се съхранява на място, недостъпно за деца.

Не използвайте това лекарство след срока на годност, отбелязан върху картонената опаковка на етикета на флакона след „Годен до:“. Срокът на годност отговаря на последния ден от посочения месец.



Неотворен флакон: Да не се съхранява над 25 °C.

Приготвен разтвор: Доказано е, че продуктът е химически и физически стабилен в периода на използване за 24 часа при температура от 2 °C до 8 °C.

От микробиологична гледна точка продуктът трябва да се използва незабавно. Ако не се използва незабавно, времето и условията на съхранение в периода на използването му са отговорности на потребителя и обикновено това не е повече от 24 часа при 2 °C до 8 °C, освен ако пригответянето не е станало в контролирани и валидирани асептични условия.

Вашият лекар не трябва да използва БОКОТИОР, ако разтворът е мътен или съдържа видими частици.

Не изхвърляйте лекарствата в канализацията.

За инструкции относно изхвърлянето, моля, вижте информацията за медицински специалисти в края на тази листовка

6. Съдържание на опаковката и допълнителна информация

Какво съдържа БОКОТИОР

- Активното вещество е: ботулинов токсин тип A (*Botulinum toxin type A*) (150 kD), без комплексообразуващи протеини.

БОКОТИОР 50 единици

Един флакон съдържа 50 единици ботулинов токсин тип A (*Botulinum toxin type A*) (150 kD), без комплексообразуващи протеини.

БОКОТИОР 100 единици

Един флакон съдържа 100 единици ботулинов токсин тип A (*Botulinum toxin type A*) (150 kD), без комплексообразуващи протеини.

- Другите съставки са: човешки албумин, захароза.

Как изглежда БОКОТИОР и какво съдържа опаковката

БОКОТИОР се предлага като прах за инжекционен разтвор (прах за инжекция). Прахът е бял на цвят.

При разтваряне на праха се получава бистър, безцветен разтвор.

Опаковки с 1, 2, 3 или 6 флакона.

Не всички видове опаковки могат да бъдат пуснати в продажба.

Притежател на разрешението за употреба

Merz Pharmaceuticals GmbH

Eckenheimer Landstraße 100

60318 Frankfurt/Main

P.O. Box 11 13 53

60048 Frankfurt/Main

Германия

Телефон: +49-69/15 03-1

Факс: +49-69/15 03-200

Производител

Merz Pharma GmbH & Co. KGaA

Eckenheimer Landstraße 100

60318 Frankfurt/Main

P.O. Box 11 13 53

60048 Frankfurt/Main

Германия

Телефон: +49-69/15 03-1

Факс: +49-69/15 03-200



Този лекарствен продукт е регистриран в държавите членки на ЕИП под следните имена:

Австрия	BOCOUTURE 50 Einheiten Pulver zur Herstellung einer Injektionslösung, BOCOUTURE 100 Einheiten Pulver zur Herstellung einer Injektionslösung
Белгия	BOCOUTURE 50 unités poudre pour solution injectable, BOCOUTURE 50 Einheiten Pulver zur Herstellung einer Injektionslösung, BOCOUTURE 50 enheden poeder voor oplossing voor injectie, BOCOUTURE 100 unités poudre pour solution injectable BOCOUTURE 100 Einheiten Pulver zur Herstellung einer Injektionslösung, BOCOUTURE 100 enheden poeder voor oplossing voor injectie
България	БОКОТЮР 50 единици прах за инжекционен разтвор, БОКОТЮР 100 единици прах за инжекционен разтвор
Кипър	BOCOUTURE, 50 μονάδες, κόνις για ενέσιμο διάλυμα, BOCOUTURE, 100 μονάδες, κόνις για ενέσιμο διάλυμα
Чехия	BOCOUTURE 50 jednotek prášek pro injekční roztok, BOCOUTURE 100 jednotek prášek pro injekční roztok
Германия	BOCOUTURE 50 Einheiten Pulver zur Herstellung einer Injektionslösung, BOCOUTURE 100 Einheiten Pulver zur Herstellung einer Injektionslösung
Дания	BOCOUTURE
Естония	BOCOUTURE
Гърция	BOCOUTURE
Испания	BOCOUTURE 50 unidades polvo para solución inyectable, BOCOUTURE 100 unidades polvo para solución inyectable
Финландия	BOCOUTURE
Франция	BOCOUTURE 50 unités, poudre pour solution injectable, BOCOUTURE 100 unités, poudre pour solution injectable
Хърватия	BOCOUTURE 50 jedinica prašak za otopinu za injekciju, BOCOUTURE 100 jedinica prašak za otopinu za injekciju
Унгария	BOCOUTURE 50 egység por oldatos injekcióhoz, BOCOUTURE 100 egység por oldatos injekcióhoz
Ирландия	BOCOUTURE 50 units powder for solution for injection, BOCOUTURE 100 units powder for solution for injection
Исландия	BOCOUTURE
Италия	BOCOUTURE 50 unità polvere per soluzione iniettabile, BOCOUTURE 100 unità polvere per soluzione iniettabile
Лихтенщайн	BOCOUTURE 50 Einheiten Pulver zur Herstellung einer Injektionslösung, BOCOUTURE 100 Einheiten Pulver zur Herstellung einer Injektionslösung
Луксембург	BOCOUTURE 50 unités poudre pour solution injectable, BOCOUTURE 100 unités poudre pour solution injectable
Латвия	BOCOUTURE 50 V pulveris injekciju šķīduma pagatavošanai, BOCOUTURE 100 V pulveris injekciju šķīduma pagatavošanai
Малта	BOCOUTURE 50 units powder for solution for injection, BOCOUTURE 100 units powder for solution for injection
Нидерландия	BOCOUTURE 50 enheden poeder voor oplossing voor injectie, BOCOUTURE 100 enheden poeder voor oplossing voor injectie
Норвегия	BOCOUTURE
Полша	BOCOUTURE
Португалия	BOCOUTURE
Румъния	BOCOUTURE 50 unități pulbere pentru soluție injectabilă, BOCOUTURE 100 pulbere pentru soluție injectabilă
Швеция	BOCOUTURE
Словения	BOCOUTURE 50 enot prašek za raztopino za injiciranje, BOCOUTURE 100 enot prašek za raztopino za injiciranje



Словакия	BOCOUTURE 50 jednotiek prášok na injekčný roztok, BOCOUTURE 100 jednotiek prášok na injekčný roztok
Великобритания	BOCOUTURE 50 units powder for solution for injection, BOCOUTURE 100 units powder for solution for injection

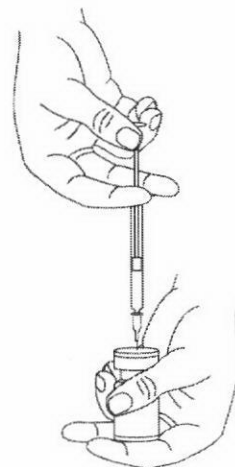
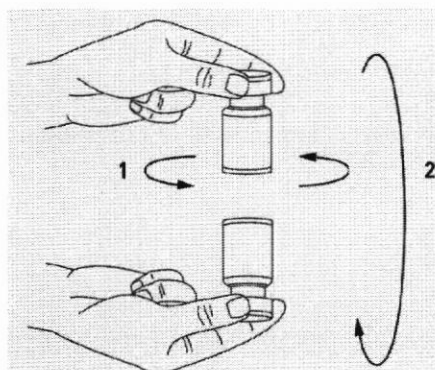
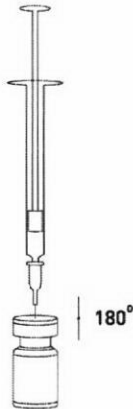
Дата на последно преразглеждане на листовката
07/2021

Посочената по-долу информация е предназначена само за медицински специалисти:

Инструкции за разтваряне на инжекционния разтвор

Преди употреба БОКОТИОР се приготвя с инжекционен разтвор на натриев хлорид 9 mg/ml (0,9 %). БОКОТИОР трябва да се използва по предназначение само за едно инжектиране на само един пациент.

Съгласно добрата практика разтварянето на съдържанието на флакона и подготовката на спринцовката трябва да се извършват над хартиени кърпи с пластмасов филм, за да се избегне всякакво разливане. В спринцовка се аспирира съответното количество разтвор на натриев хлорид. Препоръчва се за разтварянето да се използва игла 20-27 G с къс скосяване. След вертикално въвеждане на иглата през гumenата тапа, разтворителят трябва да се инжектира внимателно във флакона, за да се избегне образуването на пяна. Ако вакуумът във флакона не изтегли разтворителя, флаконът трябва да се изхвърли. Отстранете спринцовката от флакона и смесете БОКОТИОР с разтвора, като внимателно разклащате и обръщате/пощуквате флакона – разтворът не трябва да се разклаща търде енергично. При необходимост, иглата, използвана за разтварянето, може да остане във флакона и необходимото количество от разтвора да се издърпа с нова стерилна спринцовка, подходяща за инжектиране.



Разтвореният БОКОТИОР е бистър, безцветен разтвор без видими частици.

БОКОТИОР не трябва да се използва, ако разтворът е мътен или съдържа парцалеста утайка или видими частици.

Възможните концентрации за БОКОТИОР 50, 100 и 200 единици са посочени в следната таблица:

Получена доза (в единици на 0,1ml)	Добавено количество разтворител (натриев хлорид 9 mg/ml (0,9 %) инжекционен разтвор)	
	Флакон с 50 единици	Флакон със 100 единици



5 единици	1 ml	2 ml
4 единици	1,25 ml	2,5 ml

Количество от разтвора за инжектиране, съхранявани повече от 24 часа, както и неизползваните количества от разтвора за инжектиране трябва да се изхвърлят.

Инструкции за изхвърляне

Количество от разтвора за инжектиране, съхранявани повече от 24 часа, както и неизползваните количества от разтвора за инжектиране трябва да се изхвърлят.

Процедури, които следва да се спазват при изхвърляне на употребявани флакони, спринцовки и материали

Всички неизползвани флакони или останал разтвор във флакона и/или в спринцовките трябва да бъдат автоклавирани. като алтернатива, всички остатъчни количества БОКОТИОР могат да бъдат инактивирани чрез добавяне на някой от следните разтвори: 70 % етанол, 50 % изопропанол, 0,1 % SDS (анионен детергент), разреден разтвор на натриев хидроксид (0,1 N NaOH) или разреден разтвор на натриев хипохлорит (поне 0,1 % NaOCl).

След инактивиране употребяваните флакони, спринцовки и материали не трябва да се изправят и трябва да се поставят в подходящи контейнери и изхвърлени съгласно местните разпоредби.

Препоръки при възникване на инцидент при боравене с ботулинов токсин тип А

- Разсипаното количество от продукта трябва да се избърше: или с абсорбиращ материал, импрегниран с някой от горепосочените разтвори в случай на прах, или със сух, абсорбиращ материал при разтворен продукт.
- Замърсените повърхности трябва да се почистят с абсорбиращ материал, импрегниран с някой от горепосочените разтвори, след което да се подсушат.
- Ако се счупи флакон, обработете по описания по-горе начин, като внимателно съберете парчетата счупено стъкло и избършете продукта, като внимавате да не се порежете.
- Ако продуктът влезе в контакт с кожата, изплакнете обилно засегнатото място с вода.
- Ако продуктът попадне в очите, изплакнете обилно с много вода или с разтвор за очни промивки.
- Ако продуктът проникне в рана, срязана кожа или кожа с нарушена цялост, изплакнете обилно с много вода и вземете подходящите медицински мерки в съответствие с инжектираната доза.

Тези инструкции за използване, работа и изхвърляне трябва стриктно да се спазват.

