

## КРАТКА ХАРАКТЕРИСТИКА НА ПРОДУКТА

### GONAL-f 150 IU (11 mcg)

МИНИСТЕРСТВО НА ЗДРАВЕОПАЗВАНЕТО	
Приложение към разрешение за употреба № 12301   03.01.06	
688/17.01.06	Мозг.

#### 1. ИМЕ НА ЛЕКАРСТВЕНИЯ ПРОДУКТ

GONAL-f 150 IU (11 микрограма), прах и разтворител за инжекционен разтвор.

#### 2. КАЧЕСТВЕН И КОЛИЧЕСТВЕН СЪСТАВ

Един флакон съдържа 12 микрограма folliotropin alfa, рекомбинантен човешки фоликулостимулиращ хормон (FSH), от който да се доставят 11 микрограма, еквивалентни на 150 IU. При смесване разтворът съдържа 150 IU/ml. Folliotropin alfa се произвежда от изменени с помощта на генното инженерство клетки от яйчник на Китайски хамстер.

За помощни вещества, виж т.6.1

#### 3. ЛЕКАРСТВЕНА ФОРМА

Прах и разтворител за инжекционен разтвор.

Прахът представлява бяла лиофилизиран маса.

Разтворителят е прозрачен безцветен разтвор.

#### 4. КЛИНИЧНИ ДАННИ

##### 4.1 Показания

- Липса на овуляция (включваща поликистозно заболяване на яйчниците, (PCOD)) при жени, които не са се поелияли от лечение с кломифен цитрат.
- Стимулация на мултифоликулното развитие при пациентки, подложени на суперовулация в рамките на методите за асистирана репродукция (ART), като in vitro фертилизация (IVF), интрафалопиев трансфер на гамети(GIFT) и интрафалопиев трансфер на зиготи (ZIFT).
- GONAL-f приложен заедно с лутеинизиращ хормон (LH) се препоръчва за стимулация на фоликулното развитие при жени, страдащи от тежък дефицит на FSH и LH. В клинични проучвания такива пациентки са били определени чрез нивата на ендогенния серумен LH < 1.2 IU/l.
- GONAL-f е показан заедно с човешкия Хорион Гонадотропин (hCG) за стимулация на сперматогенезата при мъже, които имат вроден или придобит хипогонадотропен хипогонадизъм.

##### 4.2 Дозировка и начин на приложение

Лечението с GONAL-f трябва да започне под наблюдението на лекар, специалист в лечението на стерилитет.

GONAL-f е предназначен за подкожно приложение. Прахът трябва да бъде разтворен непосредствено преди употреба в предоставения разтворител. За да се избегне инжектирането на големи обеми, до 3 флакона от продукта могат да бъдат разтворени в 1 ml от разтворителя.

Дадените препоръки за дозиране на GONAL-f съвпадат със тези на чуричния FSH. Клиничната оценка на GONAL-f показва, че дневните му дози, редом със същото приложение и процедурите за контрол на лечението не трябва да се различават от използваните



такива при уринен FSH. Когато тези дози са били използвани в клинично проучване, сравняващо GONAL-f и уринен FSH, GONAL-f е бил по ефективен от уринния FSH с оглед на по-ниска обща доза и по-кратък период, необходим за постигането на предоволаторни състояния. Препоръчва се придържането към посочените по-долу начални дози.

Жени с липса на овуляция (включително PCOD):

Целта на терапията с GONAL-f е да се развие един узрят Граафов фоликул, който яйчникът ще отдели след прилагането на hCG. GONAL-f може да се прилага като серия от ежедневни инжекции. При пациентки в менструален цикъл, лечението трябва да започне в рамките на първите 7 дни от менструалния цикъл.

Лечението трябва да бъде точно съобразено с индивидуалния отговор на пациентката, който се определя чрез ултразвуково измерване на фоликулната големина и/или чрез естрогенната секреция. Обикновено прилаганият режим започва с 75-150 IU FSH на ден и се увеличава с 37.5 IU, или 75 IU на 7 или 14 дневни интервали, когато е необходимо да се получи достатъчен, но не прекален отговор. Максималната дневна доза обикновено не надвишава 225 IU FSH. Ако пациентката не се повлияе достатъчно след 4 седмици лечение, цикълът трябва да бъде прекъснат и тя да започне лечението отново, вземайки по-висока начална доза от тази в прекъснатия цикъл.

При постигнат оптимален отговор, една еднократна инжекция от 5 000 IU hCG, или до 10 000 IU hCG трябва да бъде приложена 24-48 часа след последната GONAL-f инжекция. На пациентката се препоръчва да има коитус в деня на и в деня след поставянето на hCG. Алтернативно може да се проведе интраутеринно оплождане (IUI).

При получен превишен отговор, лечението се прекъсва и не се прилага hCG.(вижте т.4.4 *Специални противопоказания и специални предупреждения за употреба*). Лечението в следващия цикъл трябва да започне с по-ниска дозировка от тази в предишния.

Жени, подложени на стимулация на яйчниците за множествено фоликуларно развитие преди ин витро fertилизация или други методи за асистирана репродукция:

Обикновено прилаганият режим за суперовулация включва поставянето на 150-225 IU GONAL-f дневно, започвайки на втория или третия ден от цикъла. Лечението се продължава до постигането на съответно фоликулно развитие (измерено чрез естрогенната концентрация в серума и/или чрез ултразвуково изследване), с коригиране на дозата според отговора на пациентката, но не повече от 450 IU дневно. Обикновено нужното фоликулно развитие се постига средно до десетия ден на лечението (варира между 5 и 20 дни).

Една еднократна инжекция до 10 000 IU hCG се прилага 24-48 часа след последната инжекция GONAL-f, за да се предизвика крайно фоликулно узряване.

Низходящата регулация с агонист на гонадотропин-освобождаващия хормон (GnRH) сега се използва за подтискане на ендогенното повишаване на LH за контролиране на тонични нива на LH. Според стандартния протокол, GONAL-f се започва приблизително 2 седмици след започването на лечение с агонист, и дветелечения продължават до постигането на съответно фоликулно развитие. Например, след двуседмично лечение с агонист, през първите 7 дни се прилагат 150-225 IU GONAL-f. Още това дозата се коригира според отговора на яйчника.



Досегашната практика при *in vitro* оплождане (IVF) показва, че като цяло успеваемостта на лечението не се променя по време на първите четири опита и постепенно се понижава след това.

#### Жени с липса на овуляция, в резултат от тежък дефицит на LH и FSH.

При жени страдащи от тежък дефицит на LH и FSH (хипогонадотропен хипогонадизъм), целта на лечението с GONAL-f в комбинация с лутропин алфа е да се развие един узръл Граафов фоликул, от който ооцитът да бъде освободен след прилагането на човешки Хорион Гонадотропин (hCG). GONAL-f трябва да бъде приложен като курс от ежедневни инжекции едновременно с лутропин алфа. Тъй като тези пациентки са с аменорея и имат ниска ендогенна естрогенна секреция, лечението може да започне по всяко време.

Лечението трябва да бъде строго съобразено с индивидуалното повлияване на пациентката, получен чрез измерване на размера на фоликула чрез ултразвук и на естрогенния отговор. Препоръчва се да се започне с 75 IU лутропин алфа дневно заедно със 75-150 IU FSH.

Ако се налага увеличаване на дозата FSH, адаптирането към дозата трябва да става на интервали 7 - 14 дни като се предпочита увеличение с 37.5 IU-75 IU. Допустимо е да се увеличи продължителността на стимулацията на всеки един цикъл на лечение до 5 седмици.

Когато се получи оптимален резултат, се прилага единична инжекция от 5,000 IU до 10,000 IU hCG от 24 до 48 часа след последните инжекции GONAL-f и лутропин алфа. На пациентката се препоръчва да има коитус в деня на и в деня след поставянето на hCG. Като алтернатива може да бъде приложен и интраутеринен (вътрешен) метод за осеменяване (IUI).

Може да се наложи подържане на лутеална фаза, тъй като липсата на вещества с лутеотропна активност (LH/hCG) след овуляция може да доведе до преждевременно разпадане на corpus luteum (жълтото тяло).

При получен превишена отговор, лечението се прекъсва и hCG се прекратява. Лечението в следващия цикъл трябва да започне с по-ниска дозировка FSH от тази в предишния цикъл.

#### Мъже с хипогонадотропен хипогонадизъм

Доза от 150 IU GONAL-f трябва да бъде давана три пъти седмично, едновременно с hCG, за период най-малко от 4 месеца. Ако след този период пациентът не се повлияе, комбинираното лечение може да се продължи. Настоящият клиничен опит показва, че за постигането на сперматогенеза може да е необходимо лечение най-малко за 18 месеца.

#### **4.3 Противопоказания**

GONAL-f не трябва да се използва в:

- Случай на изявена свръхчувствителност към FSH или към което и да е от помощните вещества;
- Тумори на хипофизата и на хипоталамуса;

А при жени:

- Уголемяване на яйчниците или киста, която не е причинена от поликистозно заболяване на яйчниците;



- Гинекологична хеморагия с неизвестна етиология;
- Карцином на млечната жлеза, на матката или на яйчниците;

GONAL-f е противопоказан, когато не може да се получи ефективна ответна реакция като:

При жени:

- Първична недостатъчност на яйчниците;
- Малформации на половите органи, несъвместими с бременност;
- Фибройдни тумори на матката, несъвместими с бременност;

При мъже:

- Първична тестикулна недостатъчност;

#### 4.4 Специални противопоказания и специални предупреждения за употреба

GONAL-f е мощно гонадотропно вещество, способно да причини леки до тежки нежелани реакции и трябва да бъде назначавано само от лекари, които са напълно наясно с проблемите на безплодието и начините за тяхното лечение.

Лечението с гонадотропин изисква необходимото време и ангажимент от страна на лекаря и здравните служители, както и необходимите уреди за проследяване на лечението. При жените, безопасното и ефективно приложение изисква следене на повлияването на яйчника с ултразвук, или за предпочитане в комбинация с редовно изследване нивата на серумния естрadiол. Възможно е да има разлика в отговора към приложението на FSH при различните пациенти, като при някои от тях той може да е слаб. Трябва да се прилага най-ниската ефективна доза за постигане целта на лечението, както при мъже, така и при жени.

Самостоятелното приложение на GONAL-f трябва да се извърши само от пациенти, които са добре мотивирани, достатъчно подгответи и с достъп до съвет от специалист.

Първата инжекция GONAL-f трябва да бъде поставяна под пряко медицинско наблюдение.

**Пациенти с порфирия или наследствена предразположеност към порфирия трябва да бъдат внимателно проследявани по време на лечението с GONAL-f. Влошаване на състоянието или първоначална проява на порфирия могат да наложат прекъсване на лечението.**

#### Лечение при жени

Преци да започне лечението, безплодието на двойката трябва да бъде определено като подходящо за лечение и да се преценят евентуалните противопоказания за бременност. В частност, пациентите трябва да бъдат изследвани за хипотиреоидизъм, надбъречна недостатъчност, хиперпролактинемия и хипофизни или хипоталамични тумори, и да се назначи съответното лечение.

При пациентки подложени на стимулация на фоликулния растеж, независимо дали в рамките на лечение за липса на овуляция или като ART процедура /методика асистирана репродукция/, може да се наблюдава уголемяване на яйчниците и/или развитие на свръхстимулация. Спазването на назначените режим и дозировка на GONAL-f, както и внимателното проследяване на лечението ще намали тези инциденти до минимум.



Правилна оценка и проследяването на фоликулното развитие и узряване изисква специалист, който има широк опит в интерпретацията на съответните тестове.

В клинични проучвания, се наблюдава увеличение на чувствителността на яйчиците към GONAL-f, когато е назначен заедно с лутропин алфа. Ако се налага увеличаване на дозата FSH, адаптирането към дозата трябва да става за предпочитане на интервали от 7-14 дни и е желателно увеличението да е с 37.5 IU-75 IU.

Не са правени директни сравнения между GONAL-f/LH и човешкия менопаузален гонадотропин (hMG). Сравнение с исторически данни показва, че нивото на овуляция получено при лечение с GONAL-f/LH е сходно с това, което може да се получи при hMG.

#### **Синдром на свръхстимулация на яйчиците (ССЯ)**

ССЯ е състояние различно от неусложненото уголемяване на яйчиците. ССЯ е синдром, който може да се изрази с увеличаващи се степени на тежест. Той се състои от изразено уголемяване на яйчиците, високо ниво на серумните полови стероиди и увеличаване на съдовата пропускливоост, което може да доведе до акумулиране на течности в перitoneалната, плевралната и, по-рядко, в перикардиалната кухина.

При тежки случаи на ССЯ се наблюдава следната симптоматика: болки в коремната област, подуване на корема, тежко уголемяване на яйчиците, наддаване на тегло, диспнея, олигурия и гастроинтестинални симптоми включващи гадене, повръщане и диария. Клиничната оценка разкрива още симптоми на хиповолемия, хемоконцентрация, електролитен дисбаланс, асцит, хемоперитонеум, плеврален излив, хидроторакс (набиране на течност в гръденния кош), сериозни белодробни усложнения и тромбоемболични усложнения.

Превишен отговор на яйчиците към лечението с гонадотропин рядко дава усложнения от типа на ССЯ, освен при индуциране на овуляция с hCG. Ето защо, в случаи на овариална хиперстимулация е препоръчително да се спре hCG като се препоръчва на пациентката въздържане от полов живот или използване на бариерни методи за контрацепция, в продължение на най-малко 4 дни. ССЯ може да се развие бързо (в рамките на 24 часа до няколко дни) и да се превърне в сериозен медицински проблем. Затова пациентите трябва да бъдат проследявани в продължение на поне 2 седмици след назначаване на hCG.

За намаляване риска от развиване на ССЯ или многоплодна бременност се препоръчва ултразвуково изследване и измерване нивата на естрадиола. При липса на овуляция рисъкът от ССЯ и многоплодна бременност се увеличава при серумно ниво на естрадиола  $>900 \text{ pg/ml}$  ( $3300 \text{ pmol/l}$ ) и повече от 3 фоликула с диаметър 14 mm или повече. При ART има повишен рисък от ССЯ при серумно ниво на естрадиола  $>3000 \text{ pg/ml}$  ( $11000 \text{ pmol/l}$ ) и 20 или повече фоликули с диаметър 12 mm или повече. Когато естрадиоловото ниво е  $>5500 \text{ pg/ml}$  ( $20200 \text{ pmol/l}$ ) и където има 40 или повече фоликули общо, може да сеналожи спиране приложението на hCG.

Придържането към препоръчаната дозировка за GONAL-f, режимът на приложение и внимателно проследяване на терапията ще сведат до минимум случаите на свръхстимулация на яйчиците и многоплодна бременност (Вижте част 4.2 Дозировка и начин на приложение и 4.8 Нежелани лекарствени реакции).



При ART, аспирация на всички фоликули, преди овулация, може да намали случаите на свърхстимулация.

ССЯ може да бъде по-тежък и по-продължителен при поява на бременност. Най-често ССЯ се появява след като хормоналното лечение е преустановено и достига максимума си след около 7 до 10 дни след лечението. Обикновено ССЯ изчезва спонтанно с началото на менструацията.

Ако се появи тежък случай на ССЯ, лечението с гонадотропин трябва да се преустанови, ако все още се провежда, пациентката трябва да се хоспитализира и да се започне специфично лечение на ССЯ.

Този синдром се проявява по-често при жени с поликистозно заболяване на яйчниците.

### **Многоплодна бременност**

Многоплодна бременност, особено от висок порядък, носи голем риск от нежелан изход както за плода така и за майката.

При пациентки, подложени на лечение за предизвикване на овулация с GONAL-f, честотата на многоплодните бременности е увеличена в сравнение с естественото оплождане. По-голямата част от многоплодните зачевания са близнаци. За да се намали риска от многоплодна бременност, се препоръчва внимателно проследяване на отговора на яйчниците.

Рискът за многоплодна бременност при ART, е свързан с броя на заменените ембриони, тяхното качество, както и възрастта на пациентките.

Пациентите трябва да бъдат предупредени за потенциалния риск от многоплодно раждане преди да започнат лечението.

### **Загуба на бременност**

Загуба на бременност (недоизносване или аборт) при пациентки, подложени на стимулация на фоликулния растеж за индуциране на овулация, или подложени на ART, е по-честа, отколкото при нормалната популация.

### **Ектопична (извънматочна) бременност**

Жени с анамнеза за заболяване на яйцепроводите са изложени на рисък от ектопична бременност, независимо от това дали бременността е чрез спонтанно зачеване или чрез лечение, повлияващи плодовитостта. Честотата на ектопичната бременност след IVF (*in vitro fertilisation*) е изчислена в рамките на 2 до 5%, в сравнение с нормално установените 1 до 1.5%.

### **Новообразования на репродуктивната система**

Има сведения за новообразования на яйчниците и други репродуктивни органи, както доброкачествени така и злокачествени, при жени подложени на хормонални лекарствени режими за лечение на безплодие. Все още не е установено дали лечение с гонадотропини увеличава основния рисък от развитие на такива гуморални жени, страдащи от безплодие.



## **Вродени малформации**

Установяването на случаи на вродени малформации след ART е малко по-високо отколкото това след спонтанни зачевания. Смята се, че това се дължи на разлики в характеристиките на родителите (напр. възраст на майката, характеристика на спермата) и многоплодните бременностти.

## **Тромбоемболични усложнения**

При жени с установени рискови фактори за развитие на тромбоемболични усложнения, такива като лична или семеен анамнеза, лечението с гонадотропин може да увеличи този риск. При такива пациентки, назначаването на лечение трябва да става след като се прецени съотношението полза/риск. Трябва също да бъде отбелоязано, че самата бременност също носи голям риск от тромбоемболични усложнения.

### **Лечение при мъже**

Повишени ендогенни FSH нива са показателни за първичната тестикуларна недостатъчност. Такива пациенти не реагират на лечение с GONAL-f/ hCG.

Анализ на семенната течност се препоръчва да се прави от 4 до 6 месеца след започването на лечението, за да се прецени ответната реакция.

### **4.5 Лекарствени и други взаимодействия.**

Едновременната употреба на GONAL-f с други средства, използвани за стимулиране на овуляцията може да потенцира фоликулния отговор, докато съвместната употреба с агонист на гонадотропин освобождаващ хормон-GnRH, намаляващ хипофизарната чувствителност, може да увеличи необходимата доза GONAL-f за предизвикване на съответна реакция на яйчиците.

### **4.6 Бременност и кърмене**

#### **Употреба по време на бременност**

Няма индикация за използване на GONAL-f по време на бременност. В клинични проучвания с гонадотропини, след контролирана хиперстимулация на яйчиците, не се споменава за тератогенни рискове. В случай на излагане на лечение по време на бременност, клиничните данни са недостатъчни за да изключат тератогенен ефект на рекомбинантния FSH. Към този момент, няма данни за малформативни ефекти от лечението. Не са наблюдавани тератогенни ефекти при изследвания с животни.

#### **Употреба по време на кърмене**

Не е показана употребата на GONAL-f. По време на кърмене, секрецията на пролактин може да повлияе неблагоприятно стимулацията на яйчиците.

### **4.7 Ефекти върху способността за шофиране и работа с машини.**

Не са провеждани проучвания върху способността за шофиране и работа с машини.

### **4.8 Нежелани лекарствени реакции**

#### **Лечение при жени**

Много често срещани (> 1/10)



- Кисти на яйчниците
- Леки до по-тежки локални реакции при поставянето на инжекция (болка, зачевяване, посиняване, оток и/или раздразнение на мястото на поставяне на инжекция)
- Главоболие

**Често срещани (1/100-1/10)**

- Лек до среднотежък ССЯ (виж т. 4.4)
- Болка в коремната област и гастроинтестинални симптоми като гадене, повръщане, диария, крампи в коремната област и подуване.

**Не често срещани(1/1000- 1/100)**

- Тежка форма на ССЯ (виж т.4.4.)

**Рядко срещани(1/10 000- 1/1000)**

- Торзия (усукване) на яйчниците, усложнение вследствие ССЯ

**Много рядко срещани (<1/10 000)**

- Тромбоемболизъм, обикновено свързан с тежка форма на ССЯ
- Леки системни алергични реакции (еритема, обрив или оток на лицето)

**Лечение при мъже**

**Често срещани нежелани реакции (1/100-1/10)**

Гинекомастия, акне, наддаване на тегло.

#### 4.9 Предозиране

Ефектите от предозиране с GONAL-f не са известни, въпреки това може да се очаква появата на синдром на ССЯ, който е описан по-подробно в *Специални предупреждения и предпазни мерки при употреба*.

### 5. ФАРМАКОЛОГИЧНИ ДАННИ

#### 5.1 Фармакодинамични свойства

Фармакотерапевтична група: гонадотропини, ATC код: G03GA05.

GONAL-f е препарат от фоликуло стимулиращ хормон, произведен от изменени с помощта на генното инженерство клетки от яйчници на Китайски хамстер (CHO).

При жените, най-важният ефект от парентералното приложение на FSH е образуването на зрели Граафови фоликули.

В клинични проучвания пациентки с тежък недостиг на FSH и LH бяха определени чрез изследване нивата на ендогенния серумен LH < 1.2 IU/l, както са измерени в централната лаборатория. Трябва да се има предвид, че има разлики при измерване на нивата на LH в различните лаборатории.

При мъже с дефицит на FSH, GONAL-f, прилаган заедно с hCG в продължение на поне 4 месеца, предизвиква сперматогенезата.

#### 5.2 Фармакокинетични свойства

След интравенозно поставяне, GONAL-f се разпределя в извънклетъчното пространство с начален полуживот от около 2 часа, и се елиминира от тялото с краен полуживот от приблизително един ден. Обемът на разпределение и общият клиърънс са съответно 10л и 0.6 л/час. Една осма от дозата GONAL-f се отделя в урината.



При подкожно приложение, абсолютната бионаличност е около 70%. При повторно приложение, GONAL-f се натрупва трикратно повече, достигайки равновесие в рамките на 3-4 дена. При жени, чиято ендогенна гонадотропна секреция е подтисната, е доказано, че GONAL-f ефективно стимулира фоликуларното развитие и стероидогенезата, въпреки неизмеримите LH нива.

### 5.3 Предклинични данни за безопасност

В поредица от токсикологични и мутагенни проучвания при животински видове (кучета, плъхове, маймуни), остри и хронични /до 13-52 седмици/ не са наблюдавани патологични отклонения.

Нарушена способност за оплождане, чрез намалена плодовитост е била наблюдавана при плъхове, изложени на фармакологични дози фолитропин алфа ( $\geq 40$  IU/kg/day) за продължителни периоди.

Прилаган във високи дози ( $\geq 5$  IU/kg/day), фолитропин алфа е причинил намаление в броя на жизнеспособните плодове, без да е бил тератогенен, и дистокия подобна на тази, наблюдавана при уринен hMG. При положение, че GONAL-f е противопоказан по време на бременност, тези данни са с ограничена клинична значимост.

## 6. ФАРМАЦЕВТИЧНИ ДАННИ

### 6.1 Списък на помощните вещества и техните количества

Прах:

Sucrose: 30 mg

Sodium dihydrogen phosphate monohydrate: 0.45 mg

Disodium phosphate dihydrate: 1.11 mg

Methionine: 0.1 mg

Polisorbate 20: 0.05 mg

Phosphoric acid, concentrated: q.s.

Sodium hydroxide: q.s.

Захароза: 30 mg

Натриев дихидроген фосфат монохидрат: 0.45 mg

Динатриев фосфат дихидрат: 1.11 mg

Метионин: 0.1 mg

Полисорбат 20: 0.05 mg

Фосфорна киселина, концентрирана : q.s.

Натриев хидроксид: q.s.

Разтворител: Water for injections

Вода за инжекции

### 6.2 Физико-химични несъвместимости

В отсъствието на проучвания за несъвместимост, този лекарствен продукт не трябва да се смесва с други лекарства, освен споменатите в 6.6.

### 6.3 Срок на годност



2 години.

За непосредствена и еднократна употреба след първото отваряне и смесване с приложения разтворител.

#### **6.4 Специални условия за съхранение**

Да се съхранява при температура под 25°C. Да се съхранява в оригиналната опаковка.

#### **6.5 Данни за опаковката**

GONAL-f се предлага под формата на прах и разтворител за инжектиране.

Прахът е поставен в 3 ml флакони (стъкло тип 1), затворени с бромбутилова запушалка и алуминиева обватка.

Разтворителят е поставен във флакони (стъкло тип 1) от 2 ml или 3 ml, затворени с покрита с тefлон гумена запушалка или в 1ml предварително напълнена спринцовка (стъкло тип I) с гумен ограничител.

Продуктът се предлага в опаковки от 1,3,5,10 флакони, със съответния брой флакони с разтворител или в опаковки от 1, 5 или 10 флакона със съответния брой предварително напълнени с разтворител спринцовки. Не всички различни видове опаковки може да се намерят на пазара.

#### **6.6 Препоръки при употреба**

Само за еднократна употреба.

GONAL-f трябва да бъде разтворен преди употреба с приложения разтворител.

GONAL-f може да бъде разтворен заедно със лутропин алфа и приложен като единична инжекция. В този случай, първо трябва да се разтвори лутропин алфа, и полученият след това разтвор да се използва за разтваряне на GONAL-f праха.

Приготвеният за приложение разтвор не трябва да се прилага, ако съдържа частици или е мътен.

Всеки неупотребяван продукт или отпадък трябва да бъде изхвърлян в съответствие с местните изисквания.

### **7. Име и адрес на притежателя на разрешението за употреба**

SERONO EUROPE LIMITED  
56 Marsh Wall,  
London E14 9TP  
United Kingdom

### **8. Регистрационен номер: 20010533**

### **9. Дата на първо разрешение за употреба на лекарствения продукт: 1 юни 2001.**

### **10. Дата на актуализация на текста: Октомври, 2005г.**

