

Ulotka dołączona do opakowania: informacja dla użytkownika

Eklira Genuair 322 mikrogramy proszek do inhalacji

Aklidyna (bromek aklidyny)

Należy uważnie zapoznać się z treścią ulotki przed zastosowaniem leku, ponieważ zawiera ona informacje ważne dla pacjenta.

- Należy zachować tę ulotkę, aby w razie potrzeby móc ją ponownie przeczytać.
- Należy zwrócić się do lekarza, farmaceuty lub pielęgniarki w razie jakichkolwiek wątpliwości.
- Lek ten przepisano ściśle określonej osobie. Nie należy go przekazywać innym. Lek może zaszkodzić innej osobie, nawet jeśli objawy jej choroby są takie same.
- Jeśli wystąpią jakiegokolwiek objawy niepożądane, w tym wszelkie możliwe objawy niepożądane niewymienione w ulotce, należy powiedzieć o tym lekarzowi, farmaceucie lub pielęgniarce.

Spis treści ulotki:

1. Co to jest lek Eklira Genuair i w jakim celu się go stosuje
2. Informacje ważne przed zastosowaniem leku Eklira Genuair
3. Jak stosować lek Eklira Genuair
4. Możliwe działania niepożądane
5. Jak przechowywać lek Eklira Genuair
6. Zawartość opakowania i inne informacje
7. Inhalator Genuair: Instrukcja obsługi

1. Co to jest lek Eklira Genuair i w jakim celu się go stosuje

Co to jest lek Eklira Genuair

Substancją czynną leku Eklira Genuair jest bromek aklidyny, który należy do grupy leków zwanych lekami rozszerzającymi oskrzela. Leki rozszerzające oskrzela powodują rozluźnienie dróg oddechowych i pomagają utrzymać oskrzeliki otwarte (nieskurczone). Lek Eklira Genuair jest inhalatorem zawierającym suchy proszek, który wykorzystuje oddech do dostarczenia leku bezpośrednio do płuc. Ułatwia to oddychanie pacjentom z przewlekłą obturacyjną chorobą płuc (POCHP).

W jakim celu stosuje się lek Eklira Genuair

Lek Eklira Genuair służy do wspomagania rozszerzania dróg oddechowych i zmniejszania objawów POChP, ciężkiej, długotrwałej choroby płuc, którą cechują trudności w oddychaniu. Regularne stosowanie leku Eklira Genuair może być pomocne w przypadku utrzymującej się płytkości oddechu związanej z chorobą i pomaga w minimalizowaniu skutków choroby w życiu codziennym.

2. Informacje ważne przed zastosowaniem leku Eklira Genuair

Kiedy nie stosować leku Eklira Genuair

- jeśli pacjent ma uczulenie na bromek aklidyny lub którykolwiek z pozostałych składników tego leku (wymienionych w punkcie 6);
- jeśli pacjent ma uczulenie na atropinę lub pokrewne leki rozszerzające oskrzela, na przykład ipratropium, tiotropium lub oksytropium.

Ostrzeżenia i środki ostrożności

Przed rozpoczęciem stosowania leku Eklira Genuair należy zwrócić się do lekarza, farmaceuty lub pielęgniarki:

- jeśli pacjent ma astmę;
- jeśli u pacjenta występowały ostatnio problemy z sercem;
- jeśli pacjent widzi kręgi wokół światła lub kolorowe „odbicia” (jaskra);
- jeśli u pacjenta występuje powiększenie gruczołu krokowego, problemy z oddawaniem moczu lub zastój moczu w pęcherzu moczowym.

Lek Eklira Genuair jest wskazany do leczenia podtrzymującego w przewlekłej obturacyjnej chorobie płuc. Nie należy go stosować do leczenia nagłego napadu zadyszki lub świszczącego oddechu. Jeśli objawy POChP (zadyszka, świszczący oddech, kaszel) nie ustępują lub zaostrzają się, należy jak najszybciej zasięgnąć porady lekarza.

Suchości w jamie ustnej, którą obserwowano podczas stosowania leków takich jak Eklira Genuair, może po dłuższym okresie stosowania towarzyszyć próchnica zębów. Dlatego proszę zwrócić uwagę na higienę jamy ustnej.

Należy zaprzestać stosowania leku Eklira Genuair i niezwłocznie zasięgnąć porady lekarskiej:

- w razie wystąpienia uczucia ucisku w klatce piersiowej, kaszlu, świszczącego oddechu lub zadyszki bezpośrednio po przyjęciu leku. Mogą to być objawy stanu zwanego skurczem oskrzeli.

Dzieci i młodzież

Lek Eklira Genuair nie jest przeznaczony do stosowania u dzieci i młodzieży w wieku poniżej 18 lat.

Inne leki i Eklira Genuair

Należy powiedzieć lekarzowi lub farmaceucie o wszystkich lekach przyjmowanych obecnie lub ostatnio, a także o lekach, które pacjent zamierza przyjmować.

Należy poinformować lekarza o stosowaniu obecnie lub w przeszłości podobnych leków na problemy z oddychaniem, np. leków zawierających tiotropium lub ipratropium. W razie wątpliwości należy zapytać lekarza lub farmaceutę. Stosowanie leku Eklira Genuair z tymi lekami nie jest zalecane.

Lek Eklira Genuair z jedzeniem i piciem

Lek Eklira Genuair można stosować niezależnie od jedzenia lub picia, przed lub po posiłku.

Ciąża i karmienie piersią

W ciąży i w okresie karmienia piersią lub gdy istnieje podejrzenie, że kobieta jest w ciąży, lub gdy planuje ciążę, przed zastosowaniem tego leku należy poradzić się lekarza lub farmaceuty. Leku Eklira Genuair nie należy stosować u kobiet w ciąży lub karmiących piersią, chyba że lekarz zdecyduje inaczej.

Prowadzenie pojazdów i obsługiwanie maszyn

Lek Eklira Genuair nie ma wpływu lub wywiera nieistotny wpływ na zdolność prowadzenia pojazdów i obsługiwanie maszyn. Lek ten może powodować ból głowy lub niewyraźne widzenie. W razie wystąpienia któregoś z wymienionych działań niepożądanych nie należy prowadzić pojazdów ani obsługiwać maszyn do momentu ustąpienia bólu głowy i niewyraźnego widzenia.

Eklira Genuair zawiera laktozę jednowodną

Jeżeli stwierdzono wcześniej u pacjenta nietolerancję niektórych cukrów, pacjent powinien skontaktować się z lekarzem przed przyjęciem leku.

3. Jak stosować lek Eklira Genuair

Ten lek należy zawsze stosować zgodnie z zaleceniami lekarza lub farmaceuty. W razie wątpliwości należy zwrócić się do lekarza lub farmaceuty.

- Zalecana dawka to jedna inhalacja stosowana dwa razy na dobę – rano i wieczorem.
- Działanie leku Eklira Genuair trwa 12 godzin. Dlatego też inhalator Eklira Genuair należy stosować każdego dnia rano i wieczorem o tej samej porze. Dzięki temu w organizmie zawsze jest wystarczająco dużo leku, aby pomagał on łatwiej oddychać w ciągu dnia i nocy. Pomoże to także pamiętać o przyjęciu leku.
- **Instrukcja obsługi:** Instrukcję jak stosować inhalator Genuair można znaleźć w punkcie 7, który znajduje się pod koniec ulotki dołączonej do opakowania. W razie wątpliwości dotyczących sposobu stosowania leku Eklira Genuair należy skontaktować się z lekarzem lub farmaceutą.

POChP jest długotrwałą chorobą i dlatego lek Eklira Genuair należy przyjmować codziennie dwa razy na dobę, a nie tylko w razie wystąpienia problemów z oddychaniem lub innych objawów POChP.

Zalecaną dawkę można stosować u osób w podeszłym wieku i pacjentów z zaburzeniami czynności nerek lub wątroby. Nie ma konieczności dostosowywania dawki.

Zastosowanie większej niż zalecana dawki leku Eklira Genuair

W razie podejrzenia zastosowania większej dawki leku Eklira Genuair niż zalecana należy skontaktować się z lekarzem lub farmaceutą.

Pominięcie zastosowania leku Eklira Genuair

W razie pominięcia dawki leku Eklira Genuair należy przyjąć dawkę leku z inhalatora tak szybko, jak jest to możliwe. Jeśli jednak zbliża się czas przyjęcia kolejnej dawki, należy pominąć zapomnianą dawkę.

Nie należy stosować dawki podwójnej w celu uzupełnienia pominiętej dawki leku.

Przerwanie stosowania leku Eklira Genuair

Lek służy do długotrwałego stosowania. Jeśli pacjent zamierza przestać stosować lek, należy najpierw skonsultować się z lekarzem, ponieważ objawy mogą ulec nasileniu.

W razie jakichkolwiek dalszych wątpliwości związanych ze stosowaniem tego leku należy zwrócić się do lekarza, farmaceuty lub pielęgniarki.

4. Możliwe działania niepożądane

Jak każdy lek, Eklira Genuair może powodować działania niepożądane, chociaż nie u każdego one wystąpią.

W przypadku wystąpienia obrzęku gardła lub języka, lub też swędzących guzków na skórze (pokrzywka) należy przerwać stosowanie leku i skontaktować się niezwłocznie z lekarzem, ponieważ mogą to być objawy reakcji alergicznej.

Podczas przyjmowania leku Eklira Genuair mogą wystąpić następujące działania niepożądane:

Często: mogą wystąpić u 1 na 10 osób

- Ból głowy
- Stan zapalny zatok (zapalenie zatok)
- Przeziębienie (zapalenie jamy nosowogardłowej)
- Kaszel
- Biegunka

Niezbyt często: mogą wystąpić u 1 na 100 osób

- Suchość w jamie ustnej
- Chrypka (dysfonia)
- Przyspieszone bicie serca (tachykardia)
- Trudności w oddawaniu moczu (zatrzymanie moczu)
- Niewyraźne widzenie

Jeśli wystąpią jakiegokolwiek objawy niepożądane, w tym wszelkie możliwe objawy niepożądane niewymienione w ulotce, należy zwrócić się do lekarza, farmaceuty lub pielęgniarki.

5. Jak przechowywać lek Eklira Genuair

Lek przechowywać w miejscu niewidocznym i niedostępnym dla dzieci.

Nie stosować tego leku po upływie terminu ważności zamieszczonego na etykiecie inhalatora (EXP), pudełku tekturowym i torebce inhalatora. Termin ważności oznacza ostatni dzień podanego miesiąca. Dla oznaczenia numeru serii na etykiecie inhalatora użyto skrótu Lot.

Brak szczególnych środków ostrożności dotyczących przechowywania leku.

Zużyć w ciągu 90 dni od otwarcia torebki.

Inhalator Genuair należy przechowywać wewnątrz zamkniętej torebki ochronnej aż do momentu rozpoczęcia stosowania leku.

Nie stosować leku Eklira Genuair, jeśli zauważy się oznaki uszkodzenia lub ślady otwierania opakowania.

Po przyjęciu ostatniej dawki leku inhalator należy usunąć. Podczas usuwania pustego lub nieużywanego inhalatora należy przestrzegać lokalnych zaleceń dotyczących odpadów z gospodarstw domowych. Należy zapytać farmaceutę, jak usunąć leki, których się już nie używa. Takie postępowanie pomoże chronić środowisko.

6. Zawartość opakowania i inne informacje

Co zawiera lek Eklira Genuair

- Substancją czynną leku jest bromek aklidyny. Każda dostarczona dawka zawiera 375 mikrogramów bromku aklidyny (ekwiwalent 322 mikrogramów aklidyny).
- Pozostały składnik to laktoza jednowodna.

Jak wygląda lek Eklira Genuair i co zawiera opakowanie

Lek Eklira Genuair to biały lub prawie biały proszek.

Urządzenie inhalujące (inhalator) Genuair jest barwy białej i jest wyposażone we wbudowany wskaźnik dawki oraz zielony przycisk zwolnienia. Ustnik urządzenia jest przykryty zieloną osłoną zabezpieczającą. Jest on dostarczany w zamkniętej torebce ochronnej z aluminium.

Dostarczane wielkości opakowań:

Opakowanie zawierające 1 inhalator z 30 dawkami leczniczymi.

Opakowanie zawierające 1 inhalator z 60 dawkami leczniczymi.

Opakowanie z 3 inhalatorami, z których każdy zawiera 60 dawek leczniczych.

Nie wszystkie wielkości opakowań muszą znajdować się w obrocie.

Podmiot odpowiedzialny i wytwórca

Podmiot odpowiedzialny:

Almirall, S.A.

Ronda General Mitre, 151

ES-08022 Barcelona

Hiszpania

Wytwórca:

Industrias Farmacéuticas Almirall, S.L.

Ctra. Nacional II, Km. 593

08740 Sant Andreu de la Barca, Barcelona

Hiszpania

W celu uzyskania bardziej szczegółowych informacji należy zwrócić się do miejscowego przedstawiciela podmiotu odpowiedzialnego:

België/Belgique/Belgien

Almirall N.V.

Medialaan 32 B 4

B-1800 Vilvoorde

Tél/Tel: +32 (0)2 257 26 63

Luxembourg/Luxemburg

Almirall N.V.

Medialaan 32 B 4

B-1800 Vilvoorde

Belgique / Belgien

Tél/Tel: +32 (0)2 257 26 63

България

Almirall, S.A.

Ronda General Mitre, 151

08022 Barcelona

Испания

Тел.: +34 93 291 30 00

Magyarország

Almirall, S.A.

Ronda General Mitre, 151

08022 Barcelona

Spanyolország

Tel.: +34 93 291 30 00

Česká republika

Almirall, S.A.

Ronda General Mitre, 151

08022 Barcelona

Španělsko

Tel: +34 93 291 30 00

Malta

Almirall, S.A.

Ronda General Mitre, 151

08022 Barcelona

Spanja

Tel: +34 93 291 30 00

Danmark

Almirall ApS

Strandvejen 102 B

2900 Hellerup

Tlf: +45 70 25 75 75

Nederland

Almirall B.V.

Locatellikade 1

1076 AZ Amsterdam

Tel: +31 (0)20 5757187

Deutschland

Almirall Hermal GmbH
Scholtzstrasse 3
21465 Reinbek
Tel.: +49 (040) 72704-0

Eesti

Almirall, S.A.
Ronda General Mitre, 151
08022 Barcelona
Hispaania
Tel: +34 93 291 30 00

Ελλάδα

Almirall, S.A.
Ronda General Mitre, 151
08022 Barcelona
Ισπανία
Τηλ: +34 93 291 30 00

España

Almirall, S.A.
Ronda General Mitre, 151
08022 Barcelona
Tel: +34 93 291 30 00

France

Almirall SAS
1, boulevard Victor
75015 Paris
Tél.: +33(0)1 46 46 19 20

Ireland

Almirall Limited
1 The Square, Stockley Park
Uxbridge, UB11 1TD
United Kingdom
Tel: +44 (0) 800 0087399

Ísland

Vistor hf.
Hörgatúni 2
210 Garðabær
Sími: +354 535 70 00

Italia

Almirall SpA
Via Messina 38, Torre C
20154 Milano
Tel.: +39 02 346181

Norge

Almirall ApS
Strandvejen 102 B
2900 Hellerup
Danmark
Tlf: +45 70 25 75 75

Österreich

Almirall GmbH
Breitenfurter Straße 113
1120 Wien
Tel.: +43 01/595 39 60

Polska

Almirall Sp. z o. o.
ul. Pileckiego 63
02-781 Warszawa
Tel.: +48 22 330 02 57
Fax: +48 22 313 01 57

Portugal

Almirall - Produtos Farmacêuticos, Lda.
Rua do Central Park, Edifício 3, nº 6, 4º B
2795-242 Linda a Velha
Tel.: +351 21 415 57 50

România

Almirall, S.A.
Ronda General Mitre, 151
08022 Barcelona
Spania
Tel: +34 93 291 30 00

Slovenija

Almirall, S.A.
Ronda General Mitre, 151
08022 Barcelona
Hiszpania
Tel: +34 93 291 30 00

Slovenská republika

Almirall, S.A.
Ronda General Mitre, 151
08022 Barcelona
Španielsko
Tel: +34 93 291 30 00

Suomi/Finland

Almirall ApS
Strandvejen 102 B
2900 Hellerup
Tanska
Puh/Tel: +45 70 25 75 75

Κύπρος

Almirall, S.A.
Ronda General Mitre, 151
08022 Barcelona
Ισπανία
Τηλ: +34 93 291 30 00

Sverige

Almirall ApS
Strandvejen 102 B
2900 Hellerup
Danmark
Tel: +45 70 25 75 75

Latvija

Almirall, S.A.
Ronda General Mitre, 151
08022 Barcelona
Spānija
Tel: +34 93 291 30 00

United Kingdom

Almirall Limited
1 The Square, Stockley Park
Uxbridge, UB11 1TD
Tel: +44 (0) 800 0087399

Lietuva

Almirall, S.A.
Ronda General Mitre, 151
08022 Barcelona
Ispanija
Tel: +34 93 291 30 00

Data ostatniej aktualizacji ulotki:

Szczegółowe informacje o tym leku znajdują się na stronie internetowej Europejskiej Agencji Leków:
<http://www.ema.europa.eu/>.

Ta ulotka jest dostępna we wszystkich językach UE/EOG na stronie internetowej Europejskiej Agencji Leków.

7. Inhalator Genuair: instrukcja obsługi

Ten punkt zawiera informacje dotyczące sposobu używania inhalatora Genuair. W razie jakichkolwiek pytań dotyczących sposobu używania inhalatora proszę skontaktować się z lekarzem, farmaceutą lub pielęgniarką w celu uzyskania pomocy.

Przed rozpoczęciem używania inhalatora Genuair należy zapoznać się z pełną treścią instrukcji.

Zapoznanie się z budową inhalatora Eklira Genuair: Wyjąć inhalator Genuair z torebki i zapoznać się z jego elementami.

**Jak stosować inhalator Eklira Genuair**

Podsumowanie

Przed użyciem inhalatora Genuair, po zdjęciu jego osłony zabezpieczającej, należy wykonać 2 czynności:

Krok 1: Wcisnąć i **ZWOLNIĆ** zielony przycisk i wykonać całkowity wydech poza inhalator.

Krok 2: Dokładnie zacisnąć usta wokół ustnika i wykonać **MOCNY** i **GŁĘBOKI** wdech przez inhalator.

Po wykonaniu inhalacji należy pamiętać o założeniu osłony zabezpieczającej.

Początek stosowania

- Przed pierwszym użyciem należy rozerwać zamkniętą torebkę we wskazany sposób i wyjąć inhalator Genuair.
- Przed przyjęciem dawki leku należy zdjąć osłonę zabezpieczającą, poprzez **lekkie ściśnięcie strzałek** oznaczonych po każdej stronie inhalatora i ściągnięcie jej na zewnątrz (patrz rysunek 1).



RYSUNEK 1

- Sprawdzić, czy nic nie blokuje ustnika.
- Przytrzymać inhalator Genuair **poziomo** z ustnikiem skierowanym w stronę użytkownika i zielonym przyciskiem skierowanym **w górę** (patrz rysunek 2).

Przytrzymać z zielonym przyciskiem skierowanym w górę. **NIE OBRACAĆ.**



RYSUNEK 2

KROK 1: WCISNĄĆ i ZWOLNIĆ zielony przycisk i wykonać całkowity wydech poza inhalator.

- Przed zbliżeniem inhalatora do ust należy wcisnąć zielony przycisk całkowicie w dół (patrz rysunek 3), a następnie ZWOLNIĆ go (patrz rysunek 4).

NIE TRZYMAĆ ZIELONEGO PRZYCIŚKU WCIŚNIĘTEGO W DÓŁ.

WCISNAĆ zielony przycisk
całkowicie w dół



RYSUNEK 3

ZWOLNIĆ zielony przycisk



RYSUNEK 4

Przerwać i sprawdzić: Upewnić się, że dawka leku jest gotowa do inhalacji

- Upewnić się, że kolorowe okienko kontrolne zmieniło kolor na **zielony** (patrz rysunek 5).
- Zielone okienko kontrolne potwierdza, że lek jest gotowy do inhalacji.



RYSUNEK 5

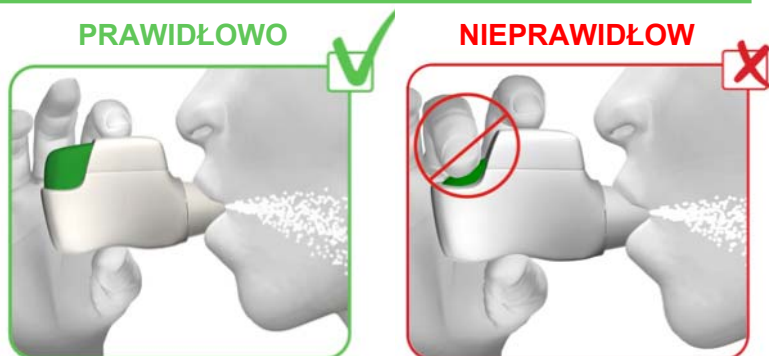
JEŚLI KOLOROWE OKIENKO KONTROLNE POZOSTAJE CZERWONE, NALEŻY POWTÓRZYĆ WCIŚNIĘCIE I ZWOLNIENIE (PATRZ KROK 1).

- Przed zbliżeniem inhalatora do ust należy wykonać całkowity wydech. Nie wolno dmuchać (wydychać powietrza) do inhalatora.

KROK 2: Wykonać **MOCNY** i **GLEBOKI** wdech przez ustnik.

- Dokładnie zacisnąć usta wokół inhalatora Genuair i wykonać **MOCNY** i **GLEBOKI** wdech przez usta (patrz rysunek 6).
Mocny i głęboki wdech powoduje wniknięcie leku przez inhalator do płuc.

**UWAGA: PODCZAS WYKONYWANIA INHALACJI
NIE NALEŻY TRZYMAĆ ZIELONEGO PRZYCISKU.**



RYSUNEK 6

- Podczas wdychania można usłyszeć „**KLIKNIĘCIE**”, które sygnalizuje prawidłowe stosowanie inhalatora Genuair.
- Mimo „**KLIKNIĘCIA**” należy kontynuować wdychanie, aby mieć pewność, że zostanie podana pełna dawka leku.
- Wyjąć inhalator Genuair z ust i wstrzymać oddech na tak długo, jak jest to możliwe, nie powodując przy tym uczucia dyskomfortu, a następnie powoli wydychać powietrze przez nos.

Uwaga: Niektórzy pacjenci mogą odczuwać łagodny posmak podczas wdychania leku. W razie braku odczuwania posmaku po wykonaniu wdechu nie należy przyjmować dodatkowej dawki.

Przerwać i sprawdzić: Upewnić się, że inhalacja została wykonana prawidłowo

- Upewnić się, że kolorowe okienko kontrolne zmieniło kolor na **czerwony** (patrz rysunek 7). Potwierdza to prawidłowe przyjęcie pełnej dawki leku.



RYSUNEK 7

JEŚLI KOLOROWE OKIENKO KONTROLNE NADAL POZOSTAJE ZIELONE, NALEŻY POWTÓRZYĆ MOCNĄ I GŁĘBOKĄ INHALACJĘ PRZEZ USTNIK (PATRZ KROK 2).

- Jeśli okienko nadal nie zmienia barwy na **czerwoną**, oznacza to, że użytkownik mógł zapomnieć o zwolnieniu zielonego przycisku przed wykonaniem inhalacji lub nie wykonał prawidłowej inhalacji. W takim wypadku należy spróbować ponownie.

Upewnić się, że zielony przycisk został ZWOLNIONY i wykonać MOCNY i głęboki wdech przez ustnik.

Uwaga: Jeśli prawidłowa inhalacja nie jest możliwa mimo przeprowadzenia kilku prób, należy skonsultować się z lekarzem.

- Po ponownej zmianie koloru okienka na czerwony, włożyć na miejsce osłonę zabezpieczającą, nakładając ją z powrotem na ustnik (patrz rysunek 8).



RYSUNEK 8

Kiedy należy wymienić inhalator Genuair na nowy?

- Inhalator Genuair jest wyposażony we **wskaźnik dawki**, który wyświetla przybliżoną liczbę dawek, jaka pozostaje w inhalatorze. Wartości wskaźnika dawki zmniejszają się powoli, wyświetlane są w **odstępach co 10** (60, 50, 40, 30, 20, 10, 0) (patrz rysunek A). Każdy inhalator Genuair dostarcza co najmniej 60 dawek leczniczych.

Pojawienie się na wskaźniku dawki **wzoru w czerwone paski** (patrz rysunek A) oznacza zbliżanie się do ostatniej dawki oraz, że należy wymienić inhalator Genuair na nowy.

Wartości wskaźnika dawki zmniejszają się
odstępach
co 10: 60, 50, 40, 30, 20, 10 i 0.



RYSUNEK A

Uwaga: Jeśli inhalator Genuair wydaje się być uszkodzony lub została zgubiona osłona zabezpieczająca, inhalator należy wymienić. **NIE MA KONIECZNOŚCI** czyszczenia inhalatora Genuair. W razie chęci wyczyszczenia inhalatora należy to zrobić, wycierając zewnętrzną powierzchnię ustnika za pomocą suchej chusteczki lub papierowego ręcznika.

NIGDY nie należy czyścić inhalatora Genuair wodą, ponieważ może to spowodować uszkodzenie leku.

Skąd wiadomo, że inhalator Genuair jest pusty?

- Po pojawieniu się 0 (zera) pośrodku wskaźnika dawki należy kontynuować używanie dawek pozostałych w inhalatorze Genuair.
- Po przygotowaniu ostatniej dawki do inhalacji, zielony przycisk nie powróci już do swojej pozycji całkowitego wypchnięcia, a zostanie zablokowany w pozycji środkowej (patrz rysunek B). Po zablokowaniu się zielonego przycisku przyjęcie ostatniej dawki jest jeszcze możliwe. Po podaniu ostatniej dawki inhalatora Genuair nie należy używać ponownie i należy rozpocząć używanie nowego inhalatora Genuair.



RYСУNEK B