

## Fylgiseðill: Upplýsingar fyrir notanda lyfsins

### Mitomycin medac, 40 mg, duft og leysir fyrir þvagblöðrulausn

mítómýsín

**Lesið allan fylgiseðilinn vandlega áður en byrjað er að nota lyfið. Í honum eru mikilvægar upplýsingar.**

- Geymið fylgiseðilinn. Nauðsynlegt getur verið að lesa hann síðar.
- Leitið til læknisins eða lyfjafræðings ef þörf er á frekari upplýsingum.
- Látið lækinn eða lyfjafræðing vita um allar aukaverkanir. Þetta gildir einnig um aukaverkanir sem ekki er minnst á í þessum fylgiseðli. Sjá kafla 4.

**Í fylgiseðlinum eru eftirfarandi kaflar:**

1. Upplýsingar um Mitomycin medac og við hverju það er notað
2. Áður en byrjað er að nota Mitomycin medac
3. Hvernig nota á Mitomycin medac
4. Hugsanlegar aukaverkanir
5. Hvernig geyma á Mitomycin medac
6. Pakkningar og aðrar upplýsingar

#### 1. Upplýsingar um Mitomycin medac og við hverju það er notað

Mitomycin medac er lyf sem notað er til að meðhöndla krabbamein, þ.e. lyf sem kemur í veg fyrir, eða seinkar verulega, skiptingu virkra frumna með því að hafa áhrif á efnaskipti þeirra á ýmsan hátt (frumuhemjandi). Notkun frumuhemjandi efna við krabbameinsmeðferð byggir á þeirri staðreynd að eitt af því sem aðgreinir krabbameinsfrumur frá eðlilegum frumum er að þær skipta sér hraðar vegna þess að hömlur skortir á vöxt þeirra.

#### Ábendingar

Mitomycin medac er sett í þvagblöðru til að fyrirbyggja endurkomu yfirborðslægs krabbameins í þvagblöðru eftir að vefur þar sem krabbamein hefur komið fram hefur verið fjarlægður um þvagrás (brottnám um þvagrás).

#### 2. Áður en byrjað er að nota Mitomycin medac

Verið getur að lækinn hafi ávísað lyfinu við öðrum sjúkdómi eða í öðrum skömmtum en tiltekið er í þessum fylgiseðli. Ávallt skal fylgja fyrirmælum lækis og leiðbeiningum á merkimiða frá lyfjabúð.

Mítómýsín má aðeins nota ef skýr ábending er fyrir notkun og þá af læknum sem hafa reynslu af slíkri meðferð.

#### **Ekki má nota Mitomycin medac**

- ef um er að ræða ofnæmi fyrir mítómýsíni eða einhverju öðru innihaldsefni lyfsins (talin upp í kafla 6),
- ef barn er á brjósti: ekki má gefa brjóst meðan á meðferð með mítómýsíni stendur,
- ef rof er á vegg þvagblöðrunnar,
- ef um er að ræða bólgur í þvagblöðrunni (blöðrubólga).

#### **Varnaðarorð og varúðarreglur**

Leitið ráða hjá læknum eða lyfjafræðingi áður en Mitomycin medac er notað.

### Sérstakrar varúðar skal gætt þegar Mitomycin medac er notað

- ef almenn heilsa er slæm,
- ef starfsemi lungna, nýrna eða lifrar er skert,
- ef geislameðferð stendur yfir,
- ef meðferð með öðrum frumuhemjandi lyfjum stendur yfir (efnum sem hamla frumuvexti/-skiptingu),
- ef um er að ræða beinmergsbælingu (beinmergurinn getur ekki framleitt þær blóðfrumur sem þörf er á). Ástandið getur versnað (einkum hjá öldruðum og við langvarandi meðferð með mítómýsín); sýkingar geta versnað vegna fækkunar blóðfrumna og getur ástandið orðið banvænt,
- ef þú ert á barneignaraldri, vegna þess að mítómýsín getur haft áhrif á getuna til að eignast börn.

Ef þú færð kviðverki eða verki í kviðarhol sem koma fram strax eða nokkrum vikum eða mánuðum eftir notkun Mitomycin medac í blöðru skaltu láta lækinn vita tafarlaust. Hugsanlega þarf lækinn að framkvæma ómskoðun á kvið til að varpa ljósi á orsök verkjanna.

Mítómýsín er efni sem getur valdið verulegum, arfgengum breytingum á erfðaefni og getur hugsanlega valdið krabbameini hjá mönnum.

Forðast skal snertingu við húð og slímhimnur.

Lesið almennar leiðbeiningar varðandi hreinlæti eftir ídreypingu í þvagblöðru:

Mælt er með því að setjast niður við þvaglát til að koma í veg fyrir að þvag skvettist og að þvo hendur og kynfærasvæði eftir þvaglát. Þetta á einkum við um fyrstu þvaglát eftir notkun mítómýsíns.

### **Börn og unglingar**

Ekki er mælt með notkun Mitomycin medac hjá börnum og unglungum.

### **Notkun annarra lyfja samhliða Mitomycin medac**

Engar milliverkanir eru þekktar við gjöf mítómýsíns í þvagblöðru (ídreyping í þvagblöðru).

### Hugsanlegar milliverkanir meðan á inndælingu eða innrennsli stendur í æð (gjöf í bláæð).

Ef önnur meðferðarform (einkum önnur krabbameinslyf, geislameðferð) sem einnig hefur skaðleg áhrif á beinmergin eru notuð samhliða er hugsanlegt að skaðleg áhrif mítómýsíns á beinmergin magnist.

Notkun samhliða vinca-alkalóíðum eða bleómýsín (lyf sem tilheyrir flokki frumuhemjandi efna) getur aukið skaðleg áhrif á lungun.

Aukin hættu á tilteknum nýrnasjúkdómi (blóðlýsupvageiturnarheilkenni) hefur komið fram hjá sjúklingum sem fá samhliðagjöf mítómýsíns og 5-flúorúrasíls eða tamoxífens í bláæð.

Niðurstöður úr dýrarannsóknnum sýna að áhrif mítómýsíns hverfa ef það er gefið samhliða B<sub>6</sub>-vítamíni.

Ekki á að bólusetja með lifandi bóluefnum meðan á meðferð með mítómýsín stendur því það getur valdið aukinni hættu á smiti frá lifandi bóluefninu.

Skaðleg áhrif Adriamycins (doxórúbisíns, lyfs sem tilheyrir flokki frumuhemjandi efna) á hjartað geta aukist af völdum mítómýsíns.

### **Meðganga, brjóstagið og frjósemi**

Við meðgöngu, brjóstagið, grun um þungun eða ef þungun er fyrirhuguð skal leita ráða hjá læknum eða lyfjafræðingi áður en lyfið er notað.

### *Meðganga*

Mítómýsín getur valdið arfgengum skemmdum á erfðafni og getur haft neikvæð áhrif á fósturþroska. Því mega konur ekki verða þungaðar meðan á meðferð með mítómýsínu stendur: Verðir þú þunguð skal veita erfðaráðgjöf.

Ekki á að nota mítómýsín á meðgöngu.

Læknirinn þarf að meta ávinning af meðferð gagnvart hættu á skaðlegum áhrifum fyrir barnið ef nauðsynlegt er að veita meðferð með mítómýsínu á meðgöngu.

### *Brjóstagjöf*

Mítómýsín skilst líklega út í brjóstamjólk. Stöðva á brjóstagjöf meðan á meðferð stendur með Mitomycin medac.

### *Frjósemi/Getnaðarvarnir hjá körlum og konum*

Kynþroska sjúklingar verða að nota getnaðarvarnir eða ástunda skírlífi meðan á meðferð stendur og í 6 mánuði eftir að henni lýkur.

Mítómýsín getur valdið arfgengum skemmdum á erfðafni. Karlmönnum sem fá meðferð með mítómýsínu er því ráðlagt að geta ekki börn meðan á meðferð stendur og í 6 mánuði eftir að henni lýkur og eiga að fá ráðgjöf um varðveislu sæðis áður en meðferð hefst vegna hættu á óafturkræfri ófrjósemi af völdum meðferðar með mítómýsínu.

### **Akstur og notkun véla**

Jafnvel þegar lyfið er notað í samræmi við leiðbeiningar getur það valdið ógleði og uppköstum og þannig dregið svo úr viðbragðstíma að hæfni til aksturs og notkunar véla er skert. Þetta á einkum við þegar þú neytir áfengis samtímis.

Hver og einn verður að leggja mat á getu sína til aksturs og starfa sem krefjast óskertrar árvekni.

Eitt af því sem getur haft áhrif á slíkt er lyf, vegna verkunar sinnar eða aukaverkana.

Lýsing á verkun og aukaverkunum er í öðrum köflum fylgiseðilsins. Lesið því allan fylgiseðilinn.

Ef þörf er á skal ræða þetta við lækni eða lyfjafræðing.

### **3. Hvernig nota á Mitomycin medac**

Mitomycin medac er aðeins gefið af þjálfuðu heilbrigðisstarfsfólki.

Lyfið er ætlað til notkunar í þvagblöðru (ídreypi í þvagblöðru) eftir að hafa verið leyst upp.

#### **Læknirinn mun ávísa skammti sem hentar þér.**

Mitomycin medac er sett í tóma þvagblöðru við lágan þrýsting með hollegg. Heilbrigðisstarfsmaður tæmir þvagblöðruna fyrir meðferðina með þvaglegg. **Þú mátt ekki** kasta af þér vatni rétt áður en þú mætir í meðferðina. Lyfið á að vera í þvagblöðrunni í 1-2 klst. Til að gera það mögulegt skaltu ekki drekka of mikinn vökva fyrir meðferð, meðan á henni stendur eða eftir að henni lýkur. Meðan lausnin er í blöðrunni á hún að vera í nægri snertingu við allt yfirborð slímhúðarinnar og hreyfing gerir meðferðina árangursríkari. Eftir 2 klst. skaltu tæma blöðruna í sitjandi stöðu til að koma í veg fyrir að þvag skvettist.

#### **Ef notaður er stærri skammtur af Mitomycin medac en mælt er fyrir um**

Ef þú hefur fyrir mistök fengið of stóran skammt er hugsanlegt að þú fái einkenni á borð við hita, ógleði, uppköst og kvilla í blóði. Læknirinn getur gefið þér stuðningsmeðferð við þeim einkennum sem kunna að koma fram.

Ef of stór skammtur af lyfinu hefur verið notaður, eða ef barn hefur í ógáti tekið inn lyfið skal hafa samband við lækni, sjúkrahús eða eitrunarmiðstöð (sími 543 2222).

Leitið til læknisins eða lyfjafræðings ef þörf er á frekari upplýsingum um notkun lyfsins.

#### 4. Hugsanlegar aukaverkanir

Eins og við á um öll lyf getur þetta lyf valdið aukaverkunum en það gerist þó ekki hjá öllum.

##### Hugsanlegar aukaverkanir eftir ídreypingu í þvagblöðru (notkun í þvagblöðru)

Láttu lækninn vita tafarlaust ef vart verður við einhver af eftirfarandi viðbrögðum (sem örsjaldan hefur orðið vart við eftir ídreypingu í þvagblöðru), því þá þarf að hætta meðferð með mítómýsín:

- alvarleg ofnæmisviðbrögð, með einkennum á borð við yfirliðskenn, útbrot eða ofsakláða á húð, kláða, þrota í vörum, andliti og öndunarvegum ásamt öndunarerfiðleikum, meðvitundarleysi,
- alvarlegan lungnasjúkdóm sem lýsir sér sem mæði, þurr hósti og brakhljóð við innöndun (millivefslungnabólga),
- alvarleg starfstruflun í nýrum: nýrnasjúkdómur sem veldur því að þú hefur lítil sem engin þvaglát.

##### Algengar: geta komið fyrir hjá allt að 1 af hverjum 10 einstaklingum

- bólgur í þvagblöðru (blöðrubólga) sem fylgt getur blóð í þvagblöðru/þvagi
- verkir við þvaglát (þvaglátstregða)
- tíð þvaglát að nóttu til (næturmiga)
- mikil og tíð þvaglát (þvaglátatíðni)
- blóð í þvagi (blóðmiga)
- staðbundin erting í vegg þvagblöðru
- staðbundin útbrot á húð (staðbundin útbrot)
- ofnæmisútbrot á húð
- útbrot á húð vegna snertingar við mítómýsín (snertihúðbólga)
- dofi, bólgur og sársaukafullur roði í lófum og iljum (roðapöt á lófum og iljum)

##### Mjög sjaldgæfar: geta komið fyrir hjá allt að 1 af hverjum 1.000 einstaklingum

- útbrot um allan líkamann (útbreidd útbrot)

##### Koma örsjaldan fyrir: geta komið fyrir hjá allt að 1 af hverjum 10.000 einstaklingum

- bólgur ásamt vefjaskemmdum í þvagblöðru (blöðrubólga með drepi)
- ofnæmisblöðrubólga (með rauðkyrningum)
- þrenging í þvagrásinni
- minnkuð rýmd blöðru
- kalkútfellingar í veggjum þvagblöðrunnar (kólkun í þvagblöðruvegg)
- breyting á hluta vefs í vegg þvagblöðru í bandvef (bandvefsmyndun í þvagblöðruvegg)
- minnkaður fjöldi hvítra blóðkorna (hvítfrumnafæð) sem eykur hættu á sýkingum
- minnkaður fjöldi blóðflagna (blóðflagnafæð) sem veldur mari og blæðingu
- altæk ofnæmisviðbrögð
- lungnakvillar sem valda andnauð, þurrum hósta og brakhljóði við innöndun (millivefslungnabólga)
- hækkuð gildi lifrarensíma (aukning transamínasa)
- hármisur
- ógleði og uppköst
- niðurgangur
- nýrnasjúkdómur (skert nýrnastarfsemi) sem valda því að þú hefur lítil sem engin þvaglát
- hiti

##### Tíðni ekki þekkt: ekki hægt að áætla tíðni út frá fyrirliggjandi gögnum

*Ef mítómýsín berst á önnur svæði en í þvagblöðru fyrir slysi:*

- skemmdir á blöðru
- graftarsekkur í kvið (kýli)

- dauður (fitu-) vefur (drep) á nærliggjandi svæði
- fistill í þvagblöðru

### Hugsanlegar aukaverkanir eftir inndælingu eða innrennsli í æð (gjöf í bláæð)

#### Mjög algengar: geta komið fyrir hjá fleiri en 1 af hverjum 10 einstaklingum

- hindrun á framleiðslu blóðfruma í beinmerg (beinmergsbæling)
- minnkaður fjöldi hvíttra blóðkorna (hvítfrumnafæð) sem eykur hættu á sýkingum
- minnkaður fjöldi blóðflagna (blóðflagnafæð) sem veldur mari og blæðingu
- ógleði og uppköst

#### Algengar: geta komið fyrir hjá allt að 1 af hverjum 10 einstaklingum

- lungnakvillar sem valda andnað, þurrum hósta og brakhljóði við innöndun (millivefslungnabólga)
- öndunarerfiðleikar (mæði), hósti, andnað
- útbrot á húð (útbrot)
- ofnæmisútbrot á húð
- útbrot á húð vegna snertingar við mítómýsín (snertihúðbólga)
- dofi, bólgur og sársaukafullur roði í lófum og iljum (roðarþot á lófum og iljum)
- nýrnakvillar (skert nýrnastarfsemi, eiturverkun á nýru, nýrahnoðrakvilli, hækkuð gildi kreatíníns í blóði) sem valda því að þú hefur lítil sem engin þvaglát

Ef um er að ræða inndælingu eða leka á mítómýsín í umlykjandi vef (lyfið berst út fyrir æð)

- bólgur í bandvef (netjubólga)
- drep í vef (vefjadrep)

#### Sjaldgæfar: geta komið fyrir hjá allt að 1 af hverjum 100 einstaklingum

- bólgur í slímhimnum (slímbólga)
- bólgur í slímhimnum í munni (munnbólga)
- niðurgangur
- hármisssir
- hiti
- minnkuð matarlyst

#### Mjög sjaldgæfar: geta komið fyrir hjá allt að 1 af hverjum 1.000 einstaklingum

- lífshættuleg sýking
- blóðeitrun (sýklasótt)
- fækkun rauðra blóðkorna vegna óeðlilegs niðurbrots þeirra (blóðlýsublóðleysi)
- mar (purpuri) og rauðir og fjólubláir dílar (depilblæðing) á húð (blóðflagnafæðarpurpuri með segamyndun).
- hjartabilun eftir fyrri meðferð með krabbameinslyfjum (antrasýklín)
- hækkaður blóðþrýstingur í lungum, veldur t.d. andnað, svima og yfirliði (lungnaháþrýstingur)
- sjúkdómur sem veldur stíflum í bláæðum lungna (þrenging í lungnabláæðum, PVOD)
- lifrarsjúkdómur (skert lifrarstarfsemi)
- hækkuð gildi lifrarensíma (transamínasa)
- gulnun húðar og hvítu í augum (gula)
- sjúkdómur sem veldur stíflum í bláæðum lifrarinnar (þrenging í bláæðum í lifur, VOD)
- útbrot um allan líkamann (almenn útbrot)
- tiltekin gerð nýrnabilunar (blóðlýsuþvageitrunarheilkenni, HUS) sem einkennist af eyðingu rauðra blóðkorna sem er hraðari en framleiðsla í eigin beinmerg (blóðlýsublóðleysi), bráðri nýrnabilun og fækkun blóðflagna
- tiltekin gerð blóðlýsublóðleysis af völdum þátta í smáæðum (blóðleysi vegna blóðlýsu í örfínum æðum, MAHA)

#### Tíðni ekki þekkt: ekki hægt að áætla tíðni út frá fyrirliggjandi gögnum

- sýking

pal (IS) Mitomycin medac, 40 mg, powder and solvent for intravesical solution

National version: 03/2022

- fækkun blóðfrumna (blóðleysi)

### **Tilkynning aukaverkana**

Látið lækninn eða lyfjafræðing vita um allar aukaverkanir. Þetta gildir einnig um aukaverkanir sem ekki er minnst á í þessum fylgiseðli. Einnig er hægt að tilkynna aukaverkanir beint til [www.lyfjastofnun.is](http://www.lyfjastofnun.is). Með því að tilkynna aukaverkanir er hægt að hjálpa til við að auka upplýsingar um öryggi lyfsins.

## **5. Hvernig geyma á Mitomycin medac**

Geymið lyfið þar sem börn hvorki ná til né sjá.

Ekki skal nota lyfið eftir fyrningardagsetningu sem tilgreind er á umbúðunum og öskjunni á eftir "EXP". Fyrningardagsetning er síðasti dagur mánaðarins sem þar kemur fram.

Geymið við lægri hita en 25 °C.

Geymið hettuglasið í ytri umbúðum til varnar gegn ljósi.

Eftir blöndun skal nota lyfið strax.

Verjið blönduðu lausnina gegn ljósi.

Ekki má skola lyfjum niður í frárennslislagnir eða fleygja þeim með heimilissorpi. Leitið ráða í apóteki um hvernig heppilegast er að farga lyfjum sem hætt er að nota. Markmiðið er að vernda umhverfið.

## **6. Pakkningar og aðrar upplýsingar**

### **Mitomycin medac inniheldur**

- Virka innihaldsefnið er mítómýsín.  
1 hettuglas með stofni fyrir lausn til notkunar í þvagblöðru inniheldur 40 mg af mítómýsíni. Eftir blöndun með 40 ml af leysi inniheldur 1 ml af lausn til notkunar í þvagblöðru 1 mg af mítómýsíni.
- Önnur innihaldsefni eru:  
Stofn fyrir lausn til notkunar í þvagblöðru: Þvagefni  
Leysir fyrir þvagblöðrulausn: Natríumklóríð og vatn fyrir stungulyf.  
Smurefni holleggs inniheldur klórhexidín díglúkonat.

### **Lýsing á útliti Mitomycin medac og pakkningastærðir**

Mitomycin medac er grátt eða gráblátt duft.

Leysirinn er tær og litlaus lausn.

Mitomycin medac, duft og leysir fyrir þvagblöðrulausn (ídreypibúnaður) er fánlegur í pakkningum með 1, 4 eða 5 glærum hettuglössum úr gleri (50 ml) með húðuðum gúmmítappa og álinnsigli. Ídreypibúnaður fyrir ídreypingu í þvagblöðru inniheldur einnig 1, 4 eða 5 PVC poka með 40 ml rúmmáli sem innihalda 9 mg/ml (0,9 %) natríumklóríð stungulyf, lausn. Settin fást með eða án holleggja og tengja (keilulaga að luer-læsingu).

Ekki er víst að allar pakkningastærðir séu markaðssettar.

### **Markaðsleyfishafi og framleiðandi**

medac Gesellschaft für klinische Spezialpräparate mbH  
Theaterstr. 6  
22880 Wedel  
Þýskaland  
sími: +49 4103 8006-0  
bréfasími: +49 4103 8006-100

**Þetta lyf hefur markaðsleyfi í löndum Evrópska efnahagssvæðisins undir eftirfarandi heitum:**

Austurríki, Belgía, Danmörk, Eistland, Finnland, Holland, Írland, Ísland, Lettland, Litháen, Noregur, Pólland, Slóvakía, Svíþjóð, Tékkland:  
Mitomycin medac

Þýskaland:  
mito-extra

Ítalía, Portúgal:  
Mitomicina medac

Slóvenía  
Mitomicin medac

Bretland:  
Mitomycin medac

**Þessi fylgiseðill var síðast uppfærður í mars 2022.**

-----  
Eftirfarandi upplýsingar eru einungis ætlaðar heilbrigðisstarfsfólki:

*Skammtar*

Til eru margar meðferðaráætlanir fyrir ídreypingu mítómýsíns í þvagblöðru, þar sem munur er á skammtastærð mítómýsíns, tíðni ídreypinga og meðferðarlengd.

Ef annað er ekki tekið fram er skammtur mítómýsíns 40 mg með ídreypingu í þvagblöðru einu sinni í viku. Einnig má notast við meðferðaráætlanir með ídreypingu á 2 vikna fresti, mánaðarlega eða á þriggja mánaða fresti.

Sérfræðingurinn ákveður ákjósanlegasta skammtastærð, tíðni og lengd meðferðar hjá hverjum sjúklingi fyrir sig.

Ráðlagt er að nota lyfið við ákjósanlegasta sýrustig þess (sýrustig þvags > 6) og að viðhalda styrk mítómýsíns í þvagblöðrunni með því að draga úr neyslu vökva fyrir ídreypingu, meðan á henni stendur og eftir að henni lýkur. Tæma þarf blöðruna áður en ídreyping fer fram. Mítómýsínin er komið fyrir í blöðrunni með hollegg við lítinn þrýsting. Hver ídreyping skal vara 1 – 2 klst. Á þeim tíma á lausnin að vera í nægilega mikilli snertingu við allt slímhúðaryfirborð þvagblöðrunnar. Því á sjúklingur að hreyfa sig eins mikið og mögulegt er. Að 2 klst. liðnum skal sjúklingur tæma blöðruna til að losa lausnina eftir ídreypingu, helst í sitjandi stöðu.

*Blöndun lausnar til ídreypingar í þvagblöðru sem er tilbúin til notkunar*

Holleggur (og tengi [keilulaga að luer-læsingu]) skal vera til reiðu áður en blöndun lyfsins er hafin.

Leysið innihald eins hettuglass af Mitomycin medac (samsvarar 40 mg af mítómýsín) í 40 ml af sæfðu 9 mg/ml (0,9%) natríumklóríð stungulyf, lausn. Innihald hettuglassins verður að leysast upp og mynda blá-fjólubláa, tæra lausn innan 2 mínútna.

Aðeins má nota tæra lausn.

Innihald hettuglassins er ætlað til notkunar/ástungu einu sinni. Farga verður ónotaðri lausn.

Eftir blöndun skal nota lyfið strax.

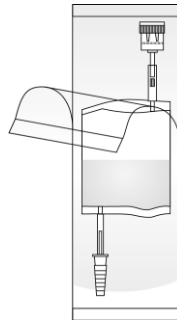
Farga skal öllum lyfjaleifum og/eða úrgangi í samræmi við gildandi reglur.

Sjá viðkomandi notkunarleiðbeiningar varðandi frekari upplýsingar um hollegginn.

#### Leiðbeiningar fyrir notkun leysis fyrir þvagblöðrulausn (ídreypibúnaður)

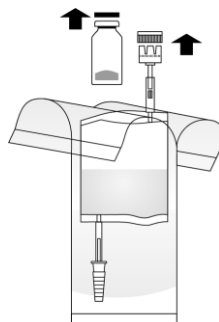
Myndir 1 – 8:

(1)



Rífið upp varnarhlífina en fjarlægið ekki alveg! Þannig helst endi ídreypikerfisins hreinn sem lengst.

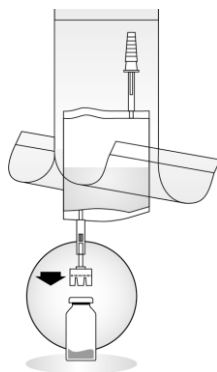
(2)



Fjarlægið hetturnar af hettuglasinu og ídreypikerfinu. Hafið sorppoka til reiðu.

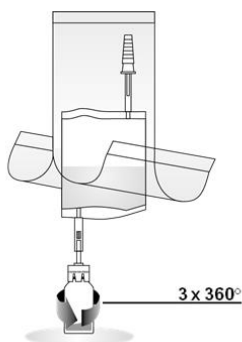


(3)



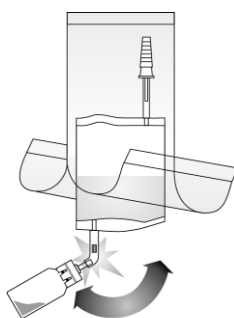
Setjið hettuglasið á stöðugt yfirborð (t.d. borð) og þrýstið hettuglastengi í dreypikerfisins þéttingsfast beint niður á hettuglasið.

(4)



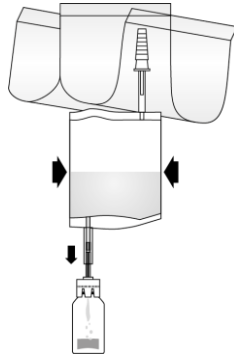
Athugið að snúa hettuglasinu 3 sinnum alla leið.

(5)



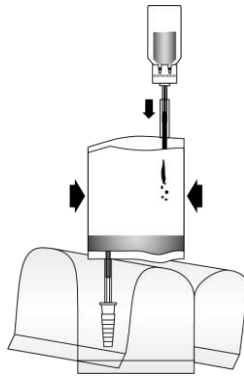
Brjótið búnaðinn í slöngunni í hettuglastenginu til að opna hann með því að beygja hann endurtekið fram og til baka. Þannig myndast tengingin. Haldið í slönguna en ekki hettuglasið meðan á þessu stendur!

(6)



Dælið vökvanum í hettuglasið, en fyllið það ekki alveg. Ef rennsli fæst ekki skal snúa hettuglasinu aftur þrisvar sinnum í hina áttina til þess að tryggja að skilrúmið hafa gatast á réttan hátt. Endurtakið þetta skref þar til rennsli fæst.

(7)



Snúið öllu kerfinu við. Dælið lofti úr ídreypikerfinu í hettuglasið sem er efst og dragið blönduðu mítómysín lausnina upp í ídreypikerfið. Fjarlægjið ekki hettuglasið.

(8)



Haldið ídreypikerfinu í uppréttri stöðu. Fjarlægið nú varnarhlífina alveg. Tengid hollegg (og tengi [keilulaga að luer-læsingu]) við ídreypikerfið. Brjótið nú innsiglið í slöngunni með því að beygja fram og aftur og dreypið lausninni í þvagblöðruna. Í lok ídreypingar skal losa hollegginn með því að þrýsta lofti í gegnum hann. Haldið ídreypikerfinu samankreistu og setjið ásamt holleggnum í sorppokann.