

**PecFent spray nazal, soluție
(fentanil)**

GHID PENTRU FARMACIȘTI

Introducere

Acest ghid este conceput pentru a vă ajuta să înțelegeți eliberarea corespunzătoare a spray-ului nazal PecFent (fentanil) pentru pacienții cu durere episodică paroxistică (DEP). Vă rugăm să citiți cu atenție acest ghid înainte de a elibera PecFent și păstrați-l pentru referințe ulterioare. Farmacistul trebuie să citească și să utilizeze lista de verificare înainte de eliberarea medicamentului. Încurajați pacienții să vorbească despre toate problemele legate de medicament cu medicul curant.

Notă: PecFent spray nazal trebuie prescris numai de către medici cu experiență, cunoștințe și cu calificare în utilizarea terapiei cu medicamente opioide la pacienții cu cancer. Trebuie acordată o atenție deosebită atunci când pacienții trec de la asistența medicală de spital la cea în ambulator. Farmaciștii joacă un rol important în supravegherea furnizării și utilizării PecFent.

Sunt disponibile, de asemenea, următoarele materiale:

- Ghidul pentru pacient/îngrijitor
- Ghid pentru medici

Apel la raportarea reacțiilor adverse

Este important să raportați orice reacție adversă suspectată, asociată cu administrarea medicamentului PecFent (fentanil), către Agenția Națională a Medicamentului și a Dispozitivelor Medicale din România, în conformitate cu sistemul național de raportare spontană, utilizând formularele de raportare disponibile pe pagina web a Agenției Naționale a Medicamentului și a Dispozitivelor Medicale (www.anm.ro), la secțiunea Medicamente de uz uman/Raportează o reacție adversă.

Agenția Națională a Medicamentului și a Dispozitivelor Medicale din România

Str. Aviator Sănătescu nr. 48, sector 1

București 011478- RO

Fax: +4 0213 163 497

E-mail: adr@anm.ro

Raportare online: <https://adr.anm.ro/>

Website: www.anm.ro

Totodată, reacțiile adverse suspectate se pot raporta și către reprezentanța locală a deținătorului autorizației de punere pe piață, la următoarele date de contact:

MEDIA KOMPASS S.R.L.

Str. Amidonului, nr. 28, Sector 2, Bucuresti, cod postal 023808

Nr. de telefon: +4 0759 032 032

Email: farmacovigilenta@mediakompass.ro sau ROPHARMACOVIGILANCE@er-kim.com

CE ESTE PecFent?

PecFent pentru tratamentul durerii episodice paroxistice (DEP)

PecFent este o soluție nazală (spray nazal) de fentanil, un medicament analgezic opioid. PecFent este indicat pentru tratamentul durerii episodice paroxistice (DEP) la adulții cărora li se administrează deja terapie de întreținere cu medicamente opioide pentru durerea cronică asociată cancerului. Durerea episodică paroxistică este o exacerbare tranzitorie a durerii care apare pe fondul unei dureri persistente, altfel controlate. ¹

PecFent este adecvat pentru pacienții adulți cu DEP cărora li s-a administrat tratament de fond cu medicamente opioide timp de cel puțin o săptămână, constând din: ¹

- Cel puțin 60 mg de morfină administrată pe cale orală zilnic **sau**
- Cel puțin 25 micrograme de fentanil transdermic pe oră **sau**
- Cel puțin 30 mg oxycodonă în fiecare zi **sau**
- Cel puțin 8 mg de hidromorfonă orală zilnic **sau**
- O doză echianalgezică dintr-un alt opioid timp de o săptămână sau mai mult.

Durerea episodică paroxistică asociată cancerului (DEP) ²⁻⁴

DEP este un episod de durere severă, de durată variabilă, care apare la pacienții cu durere cronică cărora li se administrează un regim analgezic stabil pe bază de opioide și care descriu durerea lor inițială atât ca fiind stabilă, cât și ușoară până la moderată ca intensitate, în mare parte din zi.

DEP este, de obicei, de intensitate medie până la ridicată. Episoadele debutează rapid și sunt de scurtă durată.

CUM SE UTILIZEAZĂ PecFent? ^{1,5}

Netratată, DEP poate avea efecte negative grave asupra calității vieții unui pacient. Ca farmacist, trebuie să discutați cu pacienții înainte de a le elibera PecFent pentru a vă asigura că înțeleg modul corect de utilizare al PecFent, conform Rezumatului caracteristicilor produsului (RCP) și prospectului cu informații pentru pacient.

Utilizarea corectă a PecFent

Important:

Tratamentul durerii asociate cancerului trebuie inițiat și continuat sub supravegherea unui medic care deține suficiente cunoștințe și experiență în administrarea terapiei cu medicamente opioide la pacienții cu cancer.

Dacă nu este tratată, DEP poate avea efecte negative grave asupra calității vieții unui pacient.

PecFent este conținut într-un flacon de sticlă transparent, prevăzut cu o pompă dozatoare care eliberează o doză exactă de medicament pentru fiecare pulverizare și un capac de

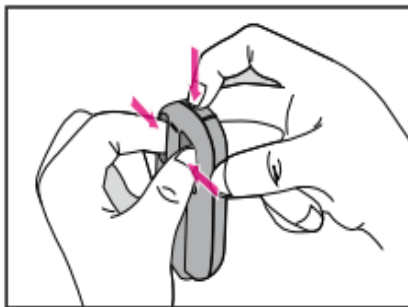
protecție. Pompa are un contor de pulverizare care face clic pentru ca pacientul să poată auzi și să vadă că spray-ul a fost administrat (acest lucru este important deoarece spray-ul este foarte fin și este posibil ca pacientul să nu îl simtă. Pacienții trebuie să se bazeze pe clic și pe contor pentru a verifica dacă au administrat corect o pulverizare):

- Clic-ul furnizează un semnal auditiv că spray-ul a fost administrat.
- Numărul de pe contor avansează, oferind un semnal vizual cu privire la câte pulverizări au fost utilizate.

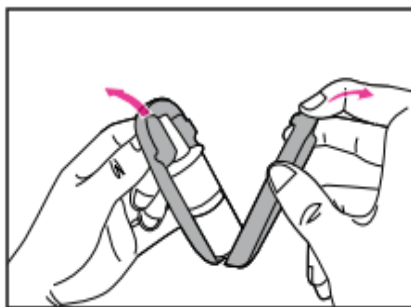
După ce flaconul de PecFent a fost armat (pregătit pentru utilizare), eliberează 8 pulverizări complete. Flaconul de PecFent trebuie păstrat întotdeauna în recipientul cu sistem de închidere securizat pentru copii.

PecFent nu este interschimbabil cu alte medicamente care conțin fentanil.

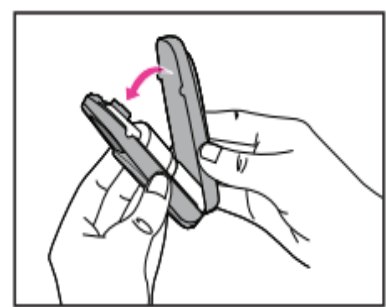
Instrucțiuni privind modul de deschidere și închidere a recipientului securizat pentru copii:



1. Introduceți degetele în cavitățile posterioare și strângeți, în timp ce apăsați butonul de la partea superioară



2. Deschideți



3. Închideți (ascultați clicul de confirmare)

PecFent se utilizează numai prin pulverizarea în nară

Pregătirea (amorsarea) flaconului PecFent pentru utilizare

Înainte de a utiliza un flacon nou de PecFent, acesta trebuie pregătit pentru utilizare. Acest proces se numește „amorsare”.

Pentru amorsarea flaconului, vă rugăm să sfătuiți pacientul să urmeze instrucțiunile de mai jos:

- 1.** Un flacon nou de PecFent va prezenta două linii roșii în fereastra de numărare de la nivelul părții superioare din plastic, de culoare albă, a flaconului (**Figura 1 și Figura 3a**).
- 2.** Scoateți capacul protector alb, din plastic, de pe vârful aplicator (Figura 1) și direcționați spray-ul nazal în direcția opusă dumneavoastră (și oricăror alte persoane).
- 3.** Țineți spray-ul nazal PecFent în poziție verticală, cu degetul mare pe fundul flaconului și cu

degetul arătător și mijlociu pe butoanele situate de fiecare parte a vârfului aplicator (**Figura 2**).

4. Apăsați butoanele cu putere până când se aude un sunet („clic”) și apoi dați drumul butoanelor (**Figura 2**). Veți auzi un al doilea „clic” și acum trebuie să apară o singură dungă roșie, mare, în fereastra de numărare (**Figura 3b**).

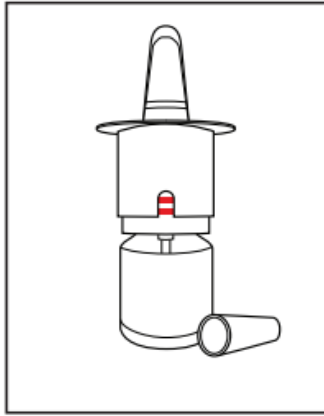


Figura 1

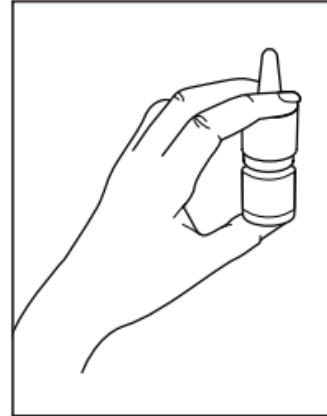


Figura 2

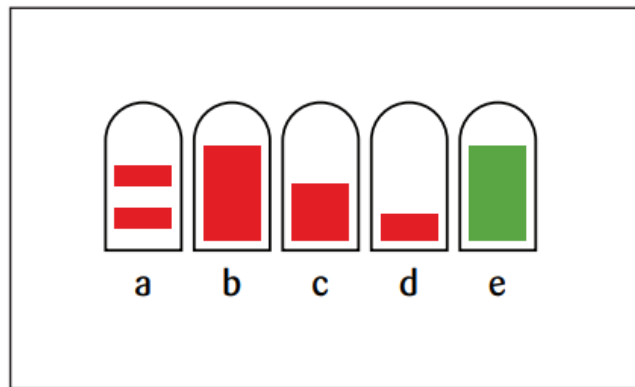


Figura 3

5. Pasul 4 trebuie repetat de 3 ori. Pe măsură ce pacientul repetă pasul 4, dunga roșie va deveni din ce în ce mai mică, până când va vedea o dungă de culoare verde în fereastra de numărare (**Figura 3b-e**). Apariția dungii de culoare verde înseamnă că spray-ul nazal PecFent este pregătit pentru utilizare.
6. Ștergeți vârful aplicator cu un șervețel și aruncați șervețelul în vasul de toaletă, trăgând apa.
7. Dacă pacientul nu urmează să utilizeze imediat medicamentul, capacul protector trebuie pus la loc. Apoi se pune flaconul de PecFent în recipientul de depozitare securizat pentru copii. Dacă nu a fost utilizat flaconul timp de 5 zile, trebuie amorsat din nou prin pulverizare o dată. A se arunca flaconul după 60 de zile de la prima deschidere.
8. Data la care flaconul de PecFent a fost armat trebuie scrisă în spațiul de pe eticheta recipientului securizat pentru copii.

Utilizarea PecFent pentru prima dată

Vă rugăm să sfătuiți pacientul să urmeze instrucțiunile de mai jos:

1. Să verifice dacă există o dungă de culoare verde în fereastra de numărare (**Figura 4**), aceasta confirmă că flaconul de PecFent a fost amorsat (vezi **Pregătirea flaconului PecFent pentru utilizare**).
2. Să își sufle nasul dacă simt nevoia.
3. Să se așeze, ținând capul drept.
4. Să scoată capacul protector de pe vârful aplicator.
5. Să țină spray-ul PecFent cu degetul mare pe fundul flaconului și cu degetul arătător și mijlociu pe butoane (**Figura 4**).
6. Să introducă vârful aplicator o mică distanță (aproximativ 1 cm) în nară. Să îl direcționeze ușor spre peretele de mijloc al nasului. În acest fel, flaconul va fi ușor înclinat (**Figura 5**).
7. Să închidă cealaltă nară cu un deget de la mâna cealaltă (**Figura 5**).

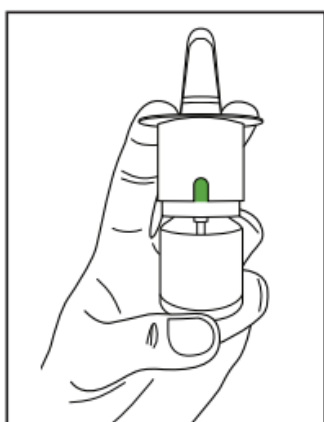


Figura 4



Figura 5

8. Să apese pe butoane cu putere, astfel încât PecFent să fie pulverizat în nară. Când se aude un clic, butoanele trebuie eliberate .
Notă: puteți avea senzația că în nară nu s-a întâmplat nimic – dar nu considerați că aceasta înseamnă că spray-ul nu a funcționat - bazați-vă pe clic și pe contorul de numărare.
9. Să inspire ușor pe nas și să expire pe gură.
10. Numărul contorului va avansa după fiecare utilizare și va arăta câte pulverizări au fost utilizate.
Să nu utilizeze mai mult decât doza prescrisă pentru tratamentul unui singur episod de durere.
11. Dacă medicul i-a prescris o a doua pulverizare, să repete etapele 5-9 cu cealaltă nară.
12. După fiecare utilizare, să pună flaconul înapoi în recipientul securizat pentru copii. A nu se lăsa la vederea și îndemâna copiilor (**Figura 6**).
13. Să rămână așezat timp de cel puțin 1 minut după ce a utilizat spray-ul nazal.

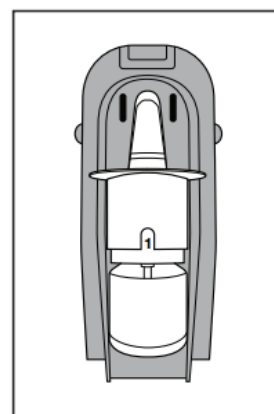


Figura 6

Utilizarea unui flacon PecFent pe care pacientul l-a mai utilizat

Vă rugăm să sfătuiți pacientul să urmeze instrucțiunile de mai jos:

1. Verificați ca flaconul să se afle în perioada de valabilitate. Aruncați flaconul și armați unul nou, dacă au trecut mai mult de 60 de zile de la amorsarea sau utilizarea flaconului pentru prima dată.
2. Dacă flaconul nu a fost utilizat timp de 5 de zile, se armează prin pulverizare o dată.
3. Dacă în fereastra de numărare există un „8” roșu, flaconul este gol și trebuie aruncat în siguranță, iar pacientul trebuie să amorseze un flacon nou.

Doze și titrare¹

PecFent trebuie titrat la o doză „eficientă” care asigură analgezia adecvată pentru două episoade de DEP tratate consecutiv și reduce la minimum reacțiile adverse fără a provoca reacții adverse nejustificate (sau intolerabile). Eficiența unei doze date trebuie evaluată pe parcursul perioadei următoare de 30 minute.

Pacienții trebuie să fie atent monitorizați până se ajunge la o doză eficientă.

PecFent este disponibil în două concentrații: 100 micrograme/pulverizare și 400 micrograme/pulverizare.



Cutie galbenă

Concentrație de 100 micrograme/pulverizare



Cutie violet

Concentrație de 400 micrograme/pulverizare

O doză de PecFent poate include administrarea a o pulverizare (doze de 100 micrograme sau 400 micrograme) sau a 2 pulverizări (doze de 200 micrograme sau 800 micrograme) cu aceeași concentrație (fie 100 micrograme, fie 400 micrograme).

Pacienții nu trebuie să utilizeze mai mult de 4 doze pe zi. Pacienții trebuie să aștepte cel puțin 4 ore după administrarea unei doze înainte de a trata un alt episod DEP cu PecFent.

PecFent poate elibera doze de 100, 200, 400 și 800 micrograme, după cum urmează:

Doza necesară (micrograme)	Concentrația (micrograme/pulverizare)	Culoarea ambalajului	Cantitatea
100	100	Galben	O pulverizare administrată într-o singură nară
200	100	Galben	Câte o pulverizare administrată în fiecare nară
400	400	Violet	O pulverizare administrată într-o singură nară
800	400	Violet	Câte o pulverizare administrată în fiecare nară

*Titrarea la pacienții care au trecut de la un alt medicament care conține fentanil cu eliberare imediată*¹

Pot exista diferențe substanțiale privind profilul farmacocinetic al medicamentelor care conțin fentanil cu eliberare imediată, ceea ce determină diferențe importante din punct de vedere clinic în ceea ce privește viteza și gradul de absorbție a fentanilului. De aceea, la trecerea de la un alt medicament care conține fentanil indicat pentru tratamentul durerii episodice paroxistice, inclusiv formulările intranasale, este esențial ca pacienții să fie din nou titrați cu medicamentul nou și să nu fie trecuți direct pe doza anterioară (microgram-per-microgram).

Pentru descrierea detaliată a modului corect de păstrare și eliminare a acestui medicament, vă rugăm să consultați punctul intitulat „Siguranța, păstrarea și eliminarea corectă a acestui medicament”.

ATENȚIONĂRI

*Supradozaj*¹

Expunerea neintenționată la PecFent este considerată o urgență medicală și un eveniment care poate pune viața în pericol. Asigurați-vă că dumneavoastră și personalul dumneavoastră cunosc semnele de supradoză/toxicitate a fentanilului și nevoia de asistență medicală de urgență.

Cele mai grave semne de supradozaj/toxicitate sunt:

- Deprimare respiratorie (care poate duce la apnee sau stop respirator)
- Sedare profundă care poate duce la pierderea cunoștinței
- Deprimare circulatorie
- Hipotensiune
- Convulsii
- Comă

Oricare dintre aceste simptome necesită îngrijire medicală imediată, deoarece pot duce la deces, fără tratament medical adecvat. De aceea, pacienții sau aparținătorii lor trebuie să apeleze imediat la **ambulanță** în caz de supradozaj sau de apariție a simptomelor menționate.

- Vă rugăm să vă asigurați că pacienții și aparținătorii sunt informați cu privire la semnele de supradozaj/toxicitate a fentanilului descrise mai sus, înțeleg gravitatea potențială și au fost instruiți în mod corespunzător cu privire la ceea ce trebuie făcut în caz de urgență.
- Monitorizați semnele că pacientul nu utilizează medicamentul așa cum a fost prescris și fiți conștient de riscul grav de abuz, erori de medicație, supradozaj și dependență.
- Asigurați-vă că pacientul este conștient de potențialul de abuz și dependență asociat cu PecFent.

Siguranță, păstrare și eliminare ^{1,5}

Reamintiți-i pacientului următoarele instrucțiuni importante de păstrare:

Nu lăsați acest medicament la vederea și îndemâna copiilor. PecFent ar putea pune viața în pericol dacă este luat din greșală de un copil.

- Nu utilizați acest medicament după data de expirare înscrisă pe cutie și pe flacon după data de expirare. Data expirării se referă la ultima zi a lunii respective.
- A se păstra PecFent la temperaturi sub 25 °C. A nu se congela.
- Păstrați flaconul în recipientul cu sistem de închidere securizat pentru copii pentru a fi protejat de lumină.
- Păstrați în permanență flaconul de PecFent în recipientul securizat pentru copii, chiar și după terminarea acestuia.
- Nu se utilizează mai mult de 60 de zile după prima utilizare (amorsarea sau utilizarea pentru tratamentul unui episod dureros paroxistic).
- PecFent care a depășit data de expirare sau care nu mai este necesar poate conține în continuare medicament suficient pentru a fi dăunător pentru alte persoane, în special pentru copii.
- Vă rugăm să vă asigurați că, pentru a preveni furtul, deturnarea (utilizarea incorectă în scopuri ilegale) și alte utilizări necorespunzătoare ale medicamentului, aceștia trebuie să PecFent trebuie depozitat într-un loc sigur în mod adecvat. Fentanilul, componenta activă a PecFent, este o țintă pentru persoanele care consumă abuziv medicamente narcotice

sau alte stupefiante și, prin urmare, instrucțiunile de păstrare trebuie respectate cu strictețe.¹

Vă rugăm să oferiți consiliere pacienților cu privire la aceste instrucțiuni suplimentare privind siguranța și eliminarea:

- Instrucțiuni privind modul de deschidere și închidere al ambalajului prevăzut cu sistem de siguranță pentru copii (Informații incluse în Prospect).
- Eliminarea corespunzătoare a spray-ului nazal PecFent – toate dispozitivele neutilizate sau recipientele goale trebuie returnate sistematic, în conformitate cu reglementările locale.

RISCURILE ASOCIATE CU UTILIZAREA OFF-LABEL A PecFent

Importanța prevenirii utilizării în afara indicațiilor aprobate (utilizare off-label)

- Utilizarea PecFent în alt mod decât cel descris în RCP-ul aprobat este considerată utilizare în afara indicațiilor terapeutice. Dacă sunteți îngrijorat că este posibil să aibă loc utilizarea off label, vă rugăm să contactați medicul care prescrie medicamentul pentru a discuta despre acest lucru.
- Utilizarea off label poate lua multe forme, inclusiv prescrierea:
 - Pentru alte indicații decât DEP la pacienții cu cancer, inclusiv orice alt tip de durere, acută sau cronică.
 - Dacă pacientul nu urmează tratament cu opioide pentru durerea de fond.
 - Doze mai frecvente decât cele din informațiile de prescriere.
 - Persoanelor cu vârsta sub 18 ani.
- Fiecare dintre aceste utilizări off label prezintă un **risc** pentru pacient. În cel mai rău caz, utilizarea off label poate duce la **dependență, supradoză și deces**. Efectele secundare sunt, în general, crescute în asociere cu utilizarea off label.

Erorile de medicație sunt, de asemenea de evitat, atunci când este prescris un medicament opioid.

Tipurile de erori de medicație includ:

- Eroare neintenționată de prescriere a medicamentului.
- Eroare de administrare a medicamentului.
- Eroare de eliberare a medicamentului.
- Doza administrată incorectă.
- Utilizarea unei căi de administrare incorecte

Pentru a reduce la minimum riscul erorilor de medicație, toate etichetele PecFent sunt marcate prin culori diferite pentru fiecare concentrație



RISCURILE ASOCIATE "TULBURĂRILOR DE UTILIZARE A OPIOIDELOR"(TUO)¹

Ce este TUO?

- Pacienții vor necesita monitorizare pentru depistarea apariției semnelor de tulburare de comportament legat de consum (de exemplu solicitări prea timpurii de reînnoire a prescripției medicale). Aceasta include revizuirea opioidelor și a medicamentelor psihoactive (cum sunt benzodiazepinele) administrate concomitent.¹
- TUO este un „model problematic de utilizare a opioidelor care duce la deficiențe sau expuneri semnificative din punct de vedere clinic” (DSM-5).⁶
- Printre criteriile de diagnosticare pentru TUO se numără utilizarea unei cantități prea mari de opioide, incapacitatea de a reduce consumul, dorința psihologică de a-și administra medicamentul, efectele negative asupra muncii, a vieții de acasă sau a vieții sociale, utilizarea în situații periculoase, utilizarea în pofida cunoștințelor privind efectele negative, toleranța și sevrajul.⁶
- Severitatea TUO este determinată de numărul de criterii de diagnosticare pe care le îndeplinește pacientul.⁶

Este important să se acorde o atenție deosebită semnelor de TUO, deoarece detectarea va ajuta în cele din urmă pacientul. De exemplu, toleranța (necesitatea de doze mai mari pentru a obține același efect) și sevrajul sunt criterii asociate cu TUO. Un pacient care prezintă simptome de sevraj poate suferi de greață și vărsături, anxietate, insomnie, bufeuri și frisoane, transpirație excesivă, crampe musculare, secreții apoase din ochi și nas și/sau diaree.⁷

Foarte important: În cazul în care considerați că un pacient ar putea avea o problemă legată de tratament, discutați imediat motivele dumneavoastră de îngrijorare cu medicul curant al pacientului. Încurajați pacientul să discute cu regularitate cu medicul despre modul în care urmează tratamentul.

Raportați orice utilizare off-label cunoscută, uz greșit sau abuz prin intermediul ROPHARMACOVIGILANCE@er-kim.com sau farmacovigilenta@mediakompass.ro

Informații suplimentare

Acest ghid și filmul "Cum se utilizează PecFent" sunt disponibile la:

<https://www.er-kim.com/pecfent>

e-mail: ropharmacovigilance@er-kim.com

Referințe:

1. PecFent® Spray Nazal — Rezumatul caracteristicilor produsului (RCP). https://www.ema.europa.eu/en/documents/product-information/pecfent-epar-product-information_ro.pdf
2. Mercadante S. et al., "The Prevalence and Characteristics of Breakthrough Cancer Pain in Patients Receiving Low Doses of Opioids for Background Pain." *Cancers* vol. 13,5 1058. 2 Mar. 2021, doi:10.3390/cancers13051058
3. Caraceni A, Shkodra M., Cancer pain assessment and classification. *Cancers*. 2019;11:510. doi:10.3390/cancers11040510.
4. Fallon M, Giusti R, Aielli F, et al., On behalf of the ESMO Guidelines Committee. Management of cancer pain in adult patients: ESMO clinical practice guidelines. *Ann Oncol*. 2018;29(Suppl 4):iv166–iv191.
5. PecFent® Spray Nazal — Prospect https://www.ema.europa.eu/en/documents/product-information/pecfent-epar-product-information_ro.pdf
6. Centers for Disease Control and Prevention. Web site. Module 5. Assessing and addressing opioid use disorder (OUD). <https://www.cdc.gov/drugoverdose/training/oud/accessible/index.html>. Accessed on 31 March 2020.
7. Clinical guidelines for withdrawal management and treatment of drug dependence in closed settings. Geneva: World Health Organization (WHO); 2009. 4, Withdrawal management.

ȚINEȚI EVIDENȚA NUMĂRULUI DE PULVERIZĂRI PE CARE LE UTILIZAȚI

Păstrarea unei evidențe a utilizării PecFent, vă va ajuta să vă dați seama cu ușurință câte pulverizări ați folosit și câte v-au mai rămas în spray-ul nazal. Deoarece PecFent este disponibil în două concentrații, există două culori diferite ale ambalajului care corespund fiecărei concentrații a medicamentului (100 micrograme/pulverizare sau 400 micrograme/pulverizare). Înainte de a începe să monitorizați utilizarea PecFent, notați concentrația medicamentului care v-a fost prescris (100 micrograme / pulverizare sau 400 micrograme/pulverizare). De fiecare dată când utilizați PecFent spray nazal, asigurați-vă că dumneavoastră sau persoana care vă îngrijește completează informațiile solicitate pe card, așa cum se arată în exemplu. Când apare cifra "8" roșie în fereastra de numărare, înseamnă că au fost utilizate toate cele opt pulverizări. Nu trebuie să încercați să mai administrați o altă pulverizare din acest flacon. Discutați cu farmacia de unde ați achiziționat medicamentul despre eliminarea flacoanelor goale (vezi secțiunea "Cum se păstrează PecFent").

Vă rugăm ca întotdeauna să utilizați acest medicament și cardul de monitorizare a dozelor exact așa cum ați fost instruit de către medicul dumneavoastră sau de către farmacist. Atunci când nu sunteți sigur, verificați de fiecare dată cu medicul sau farmacistul.

1. Scrieți concentrația de PecFent care v-a fost prescrisă (100 micrograme/pulverizare sau 400 micrograme/pulverizare)
2. Introduceți în această coloană data și ora la care ați utilizat PecFent pentru tratarea unui episod de durere paroxistică.
3. Ați utilizat o nouă pulverizare?
Scrieți DA sau NU în această coloană
4. Scrieți numărul total de pulverizări utilizate pentru a controla acest episod de durere paroxistică.
5. Când vedeți cifra "8" roșie în fereastra de numărare, înseamnă că au fost utilizate toate cele opt pulverizări. În flacon mai poate exista încă suficient medicament pe care trebuie să-l goliți. Discutați cu farmacia de unde ați achiziționat medicamentul despre golirea flacoanelor goale (vezi secțiunea "Cum se păstrează PecFent").

*Verificați fereastra de numărare. Numărul de pe contor avansează cu o singură unitate după fiecare utilizare, furnizând un semnal vizual despre câte pulverizări au fost utilizate.

**PecFent spray nazal, soluție
(fentanil)**

..... micrograme/pulverizare (spray nazal, soluție)		
CARD DE MONITORIZARE A DOZELOR	Flacon cu 8 pulverizări	
Pulverizare Zi și oră	O nouă pulverizare (DA sau NU și ORA)	Numărul de pulverizări per episod