

Notice: Information du patient

Taltz 80 mg, solution injectable en stylo pré-rempli ixékizumab

Veuillez lire attentivement cette notice avant d'utiliser ce médicament car elle contient des informations importantes pour vous.

- Gardez cette notice. Vous pourriez avoir besoin de la relire.
- Si vous avez d'autres questions, interrogez votre médecin, votre pharmacien ou votre infirmier/ère.
- Ce médicament vous a été personnellement prescrit. Ne le donnez pas à d'autres personnes. Il pourrait leur être nocif, même si les signes de leur maladie sont identiques aux vôtres.
- Si vous ressentez un quelconque effet indésirable, parlez-en à votre médecin, votre pharmacien ou votre infirmier/ère. Ceci s'applique aussi à tout effet indésirable qui ne serait pas mentionné dans cette notice. Voir rubrique 4.

Que contient cette notice ?

1. QU'EST-CE QUE TALTZ ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ
2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS À CONNAÎTRE AVANT D'UTILISER TALTZ
3. COMMENT UTILISER TALTZ
4. QUELS SONT LES EFFETS INDÉSIRABLES ÉVENTUELS?
5. COMMENT CONSERVER TALTZ
6. CONTENU DE L'EMBALLAGE ET AUTRES INFORMATIONS

1. QU'EST-CE QUE TALTZ ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ

Taltz contient le principe actif ixékizumab.

Taltz est indiqué dans le traitement des maladies inflammatoires décrites ci-dessous :

- Psoriasis en plaques chez l'adulte
- Psoriasis en plaques chez l'enfant à partir de l'âge de 6 ans et ayant un poids corporel d'au moins 25 kg et chez l'adolescent
- Rhumatisme psoriasique chez l'adulte
- Spondyloarthrite axiale radiographique chez l'adulte
- Spondyloarthrite axiale non radiographique chez l'adulte
- *Arthrite juvénile idiopathique, incluant l'arthrite juvénile liée à l'enthésite et l'arthrite juvénile psoriasique, chez les patients à partir de l'âge de 6 ans et plus et ayant un poids corporel d'au moins 25 kg*

L'ixékizumab appartient à un groupe de médicaments appelé inhibiteurs de l'interleukine (IL). Ce médicament agit en bloquant l'activité d'une protéine appelée IL-17A, qui favorise le psoriasis et une maladie inflammatoire des articulations et de la colonne vertébrale.

Psoriasis en plaques

Taltz est indiqué pour traiter une affection cutanée appelée « psoriasis en plaques » chez l'adulte et chez l'enfant à partir de l'âge de 6 ans et ayant un poids corporel d'au moins 25 kg et chez l'adolescent atteints d'une forme modérée à sévère de la maladie. Taltz réduit les signes et symptômes de la maladie.

L'utilisation de Taltz permet d'améliorer l'atteinte cutanée et de réduire les symptômes tels que la desquamation, les démangeaisons et la douleur.

Rhumatisme psoriasique

Taltz est indiqué pour traiter une affection appelée « rhumatisme psoriasique » chez l'adulte, une maladie inflammatoire des articulations, souvent accompagnée d'un psoriasis. Si vous êtes atteint(e) de rhumatisme psoriasique, vous recevrez d'abord d'autres médicaments. Si vous ne répondez pas suffisamment bien à ces médicaments ou en cas d'intolérance, vous recevrez Taltz afin de réduire les signes et les symptômes de la maladie. Taltz peut être utilisé seul ou en association à un autre médicament, appelé méthotrexate.

L'utilisation de Taltz permet de réduire les signes et symptômes de la maladie, d'améliorer votre fonction physique (capacité à réaliser les activités quotidiennes habituelles) et de ralentir les atteintes des articulations.

Spondyloarthrite axiale

Taltz est utilisé chez les adultes dans le traitement d'une pathologie inflammatoire affectant principalement la colonne vertébrale, qui provoque une inflammation des articulations vertébrales, appelée spondyloarthrite axiale. Si la pathologie est visible sur radiographie, elle est appelée « spondyloarthrite axiale radiographique » ; si elle survient chez des patients ne présentant aucun signe visible sur radiographie, elle est appelée « spondyloarthrite axiale non radiographique ». Si vous avez une spondyloarthrite axiale, vous recevrez d'abord d'autres médicaments. Si vous ne répondez pas suffisamment bien à ces médicaments, vous recevrez Taltz afin de réduire les signes et les symptômes de la maladie ainsi que l'inflammation, et améliorer votre fonction physique.

L'arthrite juvénile idiopathique, incluant l'arthrite juvénile liée à l'enthésite et l'arthrite juvénile psoriasique

Taltz est utilisé chez les patients âgés de 6 ans et plus et ayant un poids corporel d'au moins 25 kg pour traiter les affections de l'arthrite juvénile idiopathique appelées « arthrite juvénile psoriasique » et « arthrite juvénile liée à l'enthésite ». Ces affections sont des maladies inflammatoires qui touchent les articulations et les zones où les tendons s'attachent aux os.

L'utilisation de Taltz permet de réduire les symptômes de la maladie et d'améliorer votre condition physique.

2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS À CONNAÎTRE AVANT D'UTILISER TALTZ

N'utilisez jamais Taltz

- si vous êtes allergique à l'ixékizumab ou à l'un des autres composants contenus dans ce médicament mentionnés dans la rubrique 6. Si vous pensez être allergique, demandez conseil à votre médecin avant d'utiliser Taltz.
- si vous avez une infection que votre médecin considère grave (par exemple, une tuberculose active).

Avertissements et précautions

Adressez-vous à votre médecin avant d'utiliser Taltz :

- si vous avez actuellement une infection ou si vous avez une infection à long terme ou des infections répétées.
- si vous avez une maladie inflammatoire chronique de l'intestin, appelée maladie de Crohn.
- si vous avez une inflammation chronique du gros intestin, appelée rectocolite hémorragique.
- si vous suivez actuellement un autre traitement contre le psoriasis (comme un traitement immunosuppresseur ou une photothérapie aux rayons ultraviolets) ou contre le rhumatisme psoriasique.

Maladie inflammatoire chronique de l'intestin (maladie de Crohn ou rectocolite hémorragique)

En cas d'apparition de crampes et de douleurs abdominales, de diarrhées, d'une perte de poids ou de sang dans les selles (n'importe quel signe de problèmes intestinaux), vous devez arrêter d'utiliser Taltz et immédiatement informer votre médecin ou solliciter l'avis d'un professionnel de santé.

En cas de doute, consultez votre médecin ou votre infirmier/ère avant d'utiliser Taltz.

Faites attention aux infections et aux réactions allergiques

Taltz peut potentiellement provoquer des effets indésirables graves incluant des infections et des réactions allergiques. Pendant votre traitement par Taltz, vous devez rester attentif à l'apparition de symptômes évoquant ces affections.

En cas d'apparition de signe d'infection ou de réaction allergique grave, vous devez arrêter d'utiliser Taltz et informer immédiatement votre médecin ou solliciter l'avis d'un professionnel de santé. Ces signes sont répertoriés à la rubrique 4 « Effets indésirables graves ».

Enfants et adolescents

N'utilisez pas ce médicament pour le traitement du psoriasis en plaques ou de l'arthrite juvénile idiopathique (arthrite juvénile psoriasique et arthrite juvénile liée à l'enthésite) chez l'enfant âgé de moins de 6 ans et pesant moins de 25 kg en raison de l'absence d'études sur ce groupe de patients.

Autres médicaments et Taltz

Informez votre médecin, votre pharmacien ou votre infirmier/ère

- si vous prenez, avez récemment pris ou pourriez prendre tout autre médicament.
- si vous avez été récemment vacciné(e) ou si vous devez vous faire vacciner. Certains types de vaccins ne doivent pas être administrés pendant votre traitement par Taltz.

Grossesse et allaitement

Si vous êtes enceinte, si vous pensez être enceinte ou planifiez une grossesse, demandez conseil à votre médecin avant de prendre ce médicament. Il est préférable d'éviter l'utilisation de Taltz pendant la grossesse. Les effets de ce médicament chez la femme enceinte ne sont pas connus. Si vous êtes une femme en âge de procréer, vous devez éviter d'être enceinte et vous devez utiliser une méthode de contraception efficace pendant votre traitement par Taltz et pendant au moins les 10 semaines suivant la dernière administration de Taltz.

Si vous allaitez ou si vous prévoyez d'allaiter, consultez votre médecin avant de prendre ce médicament. Vous et votre médecin déciderez si vous pouvez allaiter ou utiliser Taltz. Vous ne devez pas faire les deux simultanément.

Conduite de véhicules et utilisation de machines

Il est peu probable que Taltz ait un effet sur votre aptitude à conduire des véhicules et à utiliser des machines.

Taltz contient du sodium

Ce médicament contient moins de 1 mmol (23 mg) de sodium par dose de 80 mg, c'est-à-dire qu'il est essentiellement « sans sodium ».

Taltz contient du polysorbate

Ce médicament contient 0,30 mg de polysorbate 80 dans chaque stylo pré-rempli de 80 mg, équivalent à 0,30 mg/mL. Les polysorbates peuvent provoquer des réactions allergiques. Informez votre médecin si vous avez des allergies connues.

3. COMMENT UTILISER TALTZ

Veillez à toujours utiliser ce médicament en suivant exactement les indications de votre médecin ou de votre infirmier/ère. Vérifiez auprès de votre médecin, de votre infirmier/ère ou de votre pharmacien en cas de doute.

Taltz est administré par injection sous la peau (injection sous-cutanée). Vous et votre médecin ou votre infirmier/ère déciderez si vous pouvez vous administrer Taltz vous-même.

Pour une utilisation chez l'enfant ayant un poids compris entre 25 et 50 kg, les doses de 40 mg d'ixékizumab doivent être préparées et administrées

par un professionnel de santé qualifié.

N'utiliser le stylo pré-rempli Taltz 80 mg que pour les enfants qui nécessitent une dose de 80 mg sans préparation de la dose.

Il est important de ne pas essayer de vous injecter vous-même ce médicament si vous n'avez pas été formé par votre médecin ou votre infirmier/ère. Un professionnel de santé peut également vous administrer Taltz après avoir suivi une formation adaptée.

Utilisez une méthode de rappel telle qu'une note dans un calendrier ou un agenda pour vous aider à vous souvenir de votre prochaine dose et ainsi éviter des oublis ou des doublons de dose.

Taltz est un traitement au long cours. Votre médecin ou votre infirmier/ère surveillera régulièrement votre état pour vérifier que le traitement produit l'effet attendu.

Chaque stylo contient une dose de Taltz (80 mg). Chaque stylo ne délivre qu'une seule dose. Le stylo ne doit pas être secoué.

Lisez attentivement le « manuel d'utilisation » du stylo avant d'utiliser Taltz.

Quelle est la quantité de Taltz à administrer et quelle est la durée du traitement ?

Votre médecin vous indiquera la quantité de Taltz et la durée de traitement qui vous conviennent.

Psoriasis en plaques chez l'adulte

- La première dose est de 160 mg (2 stylos de 80 mg chacun) administrée par injection sous-cutanée. Cette première dose peut être administrée par votre médecin ou votre infirmier/ère.
- Après la première dose, vous utiliserez une dose de 80 mg (1 stylo) aux semaines 2, 4, 6, 8, 10 et 12. À partir de la semaine 12, vous utiliserez une dose de 80 mg (1 stylo) toutes les 4 semaines.

Psoriasis en plaques chez les patients âgés de 6 ans et plus, et pesant au moins 25 kg

Arthrite juvénile idiopathique chez les patients âgés de 6 ans et plus et pesant au moins 25 kg.

La dose recommandée en injection sous-cutanée chez l'enfant est basée sur les catégories de poids suivantes :

Poids corporel de l'enfant	Dose initiale recommandée (semaine 0)	Dose recommandée toutes les 4 semaines (1x/4 sem.) par la suite
Supérieur à 50 kg	160 mg (2 stylos)	80 mg (1 stylo)
De 25 à 50 kg	80 mg (1 stylo)	40 mg (préparation nécessaire de la dose si la seringue de 40 mg n'est pas disponible)

Si la seringue pré-remplie de 40 mg n'est pas disponible, les doses de 40 mg d'ixékizumab doivent être préparées et administrées par un professionnel de santé qualifié en utilisant la seringue pré-remplie Taltz 80 mg.

N'utilisez le stylo pré-rempli Taltz 80 mg que pour les enfants qui nécessitent une dose de 80 mg. Ne pas utiliser le stylo pré-rempli Taltz 80 mg pour la préparation de la dose de 40 mg.

Taltz n'est pas recommandé chez l'enfant de moins de 25 kg.

Rhumatisme psoriasique

Pour les patients atteints à la fois d'un rhumatisme psoriasique et d'un psoriasis en plaques modéré à sévère :

- La première dose est de 160 mg (2 stylos de 80 mg chacun) administrée par injection sous-cutanée. Cette première dose peut être administrée par votre médecin ou votre infirmier/ère.
- Après la première dose, vous utiliserez une dose de 80 mg (1 stylo) aux semaines 2, 4, 6, 8, 10 et 12. À partir de la semaine 12, vous utiliserez une dose de 80 mg (1 stylo) toutes les 4 semaines.

Pour les autres patients atteints de rhumatisme psoriasique :

- La première dose est de 160 mg (2 stylos de 80 mg chacun) administrée par injection sous-cutanée. Cette première dose peut être administrée par votre médecin ou votre infirmier/ère.
- Après la première dose, vous utiliserez une dose de 80 mg (1 stylo) toutes les 4 semaines.

Spondyloarthrite axiale

La dose recommandée est de 160 mg (2 stylos de 80 mg chacun) par injection sous-cutanée à la semaine 0, suivie de 80 mg (1 stylo) toutes les 4 semaines.

Si vous avez utilisé plus de Taltz que vous n'auriez dû

Si vous avez reçu une dose trop élevée de Taltz ou si la dose a été donnée plus tôt que prescrit, prévenez votre médecin.

Si vous oubliez d'utiliser Taltz

Si vous avez oublié de vous injecter une dose de Taltz, prévenez votre médecin.

Si vous arrêtez d'utiliser Taltz

Vous ne devez pas arrêter Taltz sans en parler d'abord à votre médecin. Si vous arrêtez le traitement, les symptômes de votre psoriasis ou de votre

rhumatisme psoriasique peuvent réapparaître.

Si vous avez d'autres questions sur l'utilisation de ce médicament, demandez plus d'informations à votre médecin, à votre pharmacien ou à votre infirmier/ère.

4. QUELS SONT LES EFFETS INDÉSIRABLES ÉVENTUELS?

Comme tous les médicaments, ce médicament peut provoquer des effets indésirables, mais ils ne surviennent pas systématiquement chez tout le monde.

Effets indésirables graves

Arrêtez d'utiliser Taltz et informez immédiatement votre médecin ou sollicitez l'avis d'un professionnel de santé si vous présentez l'un des effets indésirables suivants. Votre médecin décidera si et quand vous pouvez reprendre le traitement :

Risque d'infection grave (peu fréquent, peut affecter jusqu'à 1 patient sur 100) - les signes peuvent inclure :

- fièvre, symptômes pseudo-grippaux, sueurs nocturnes
- sensation de fatigue ou essoufflement, toux persistante
- peau chaude, rouge et douloureuse, ou éruption cutanée douloureuse avec cloques

Réaction allergique grave (rare, peut affecter jusqu'à 1 patient sur 1000) - les signes peuvent inclure :

- difficultés pour respirer ou avaler
- tension artérielle basse, pouvant conduire à une sensation de vertiges ou à de légers étourdissements
- gonflement du visage, des lèvres, de la langue ou de la gorge
- démangeaisons sévères de la peau avec une éruption cutanée rouge ou des boutons

Autres effets indésirables rapportés :

Très fréquents (peuvent affecter plus d'1 personne sur 10)

- infections des voies respiratoires supérieures accompagnées de symptômes tels que mal de gorge et nez congestionné
- réactions au site d'injection (par exemple, rougeur, douleur)

Fréquents (peuvent affecter jusqu'à 1 personne sur 10)

- nausées
- infections fongiques telles que le pied d'athlète
- douleur à l'arrière de la gorge
- boutons de fièvre sur la bouche, la peau ou les muqueuses (herpès simplex, mucocutané)

Peu fréquents (peuvent affecter jusqu'à 1 personne sur 100)

- mycose buccale (candidose buccale)
- grippe
- écoulement nasal
- infection cutanée bactérienne
- urticaire
- sécrétion oculaire avec démangeaisons, rougeur et gonflement (conjonctivite)
- signes évocateurs de faibles taux de globules blancs, tels que fièvre, mal de gorge ou ulcères buccaux dus à des infections (neutropénie)
- faible taux sanguin de plaquettes (thrombopénie)
- eczéma
- vésicules douloureuses, associées à des démangeaisons et remplies de liquide (eczéma dyshidrotique)
- éruption cutanée
- œdème apparaissant rapidement au niveau des tissus du cou, du visage, de la bouche ou de la gorge (angioedème)
- crampes et douleurs abdominales, diarrhées, perte de poids ou sang dans les selles (signes de problèmes intestinaux)

Rare (peut affecter jusqu'à 1 personne sur 1 000)

- infection fongique de l'œsophage (candidoses œsophagiennes)
- rougeurs et desquamation de la peau (dermatite exfoliative)

Effets indésirables additionnels chez les enfants et les adolescents

Fréquents (peuvent affecter jusqu'à 1 personne sur 10)

- grippe

- écoulement nasal
- urticaire
- sécrétion oculaire avec démangeaisons, rougeur et gonflement (conjonctivite)

Déclaration des effets secondaires

Si vous ressentez un quelconque effet indésirable, parlez-en à votre médecin, à votre pharmacien ou à votre infirmier/ère. Ceci s'applique aussi à tout effet indésirable qui ne serait pas mentionné dans cette notice. Vous pouvez également déclarer les effets indésirables directement via

Belgique :

Agence fédérale des médicaments et des produits de santé, www.afmps.be, Division Vigilance: Site internet: www.notifierunefffetindesirable.be, e-mail: adr@fagg-afmps.be.

Luxembourg :

Centre Régional de Pharmacovigilance de Nancy ou Division de la pharmacie et des médicaments de la Direction de la santé. Site internet : www.guichet.lu/pharmacovigilance.

En signalant les effets indésirables, vous contribuez à fournir davantage d'informations sur la sécurité du médicament.

5. COMMENT CONSERVER TALTZ

Tenir ce médicament hors de la vue et de la portée des enfants.

N'utilisez pas ce médicament après la date de péremption indiquée sur l'étiquette du stylo et sur l'emballage extérieur après « EXP ». La date de péremption fait référence au dernier jour de ce mois.

Conserver au réfrigérateur (entre 2°C et 8°C). Ne pas congeler. Ne pas mettre au fond du réfrigérateur.

Conserver dans l'emballage d'origine à l'abri de la lumière.

Taltz peut être laissé en dehors du réfrigérateur jusqu'à 5 jours à une température ne dépassant pas 30°C.

N'utilisez pas ce médicament si vous remarquez que le stylo est endommagé, ou que le médicament est trouble, de couleur marron, ou qu'il contient des particules.

Ce médicament est à usage unique exclusivement.

Ne jetez aucun médicament au tout-à-l'égout. Demandez à votre pharmacien d'éliminer les médicaments que vous n'utilisez plus. Ces mesures contribueront à protéger l'environnement.

6. CONTENU DE L'EMBALLAGE ET AUTRES INFORMATIONS

Ce que contient Taltz

- La substance active est l'ixékizumab.

Chaque stylo pré-rempli contient 80 mg d'ixékizumab dans 1 mL de solution.

- Les autres composants sont le saccharose ; le polysorbate 80 et de l'eau pour préparations injectables. De plus, de l'hydroxyde de sodium peut avoir été ajouté pour ajuster le pH (voir rubrique 2 « Taltz contient du sodium » et « Taltz contient du polysorbate »).

Comment se présente Taltz et contenu de l'emballage extérieur

Taltz est une solution dans une seringue en verre transparent. Il peut être incolore à légèrement jaune.

La seringue est intégrée dans un stylo jetable à usage unique.

Boîtes d'1, 2 ou 3 stylos pré-remplis. Toutes les présentations peuvent ne pas être commercialisées dans votre pays.

Titulaire de l'Autorisation de mise sur le marché

Eli Lilly and Company (Ireland) Limited, Dunderrow, Kinsale, Co. Cork, Irlande.

Fabricant

Eli Lilly Italia S.p.A., Via Gramsci 731/733, 50019, Sesto Fiorentino (FI), Italie.

Pour toute information complémentaire concernant ce médicament, veuillez prendre contact avec le représentant local du titulaire de l'autorisation de mise sur le marché :

Belgique/België/Belgien - Luxembourg/Luxemburg

Eli Lilly Benelux S.A./N.V. - Tél/Tel: + 32-(0)2 548 84 84

La dernière date à laquelle cette notice a été révisée est 08/2025.

Autres sources d'informations

Des informations détaillées sur ce médicament sont disponibles sur le site internet de l'Agence européenne des médicaments <https://www.ema.europa.eu>.

Manuel d'utilisation

Taltz 80 mg, solution injectable en stylo pré-rempli

ixékizumab



Avant d'utiliser votre stylo pré-rempli :

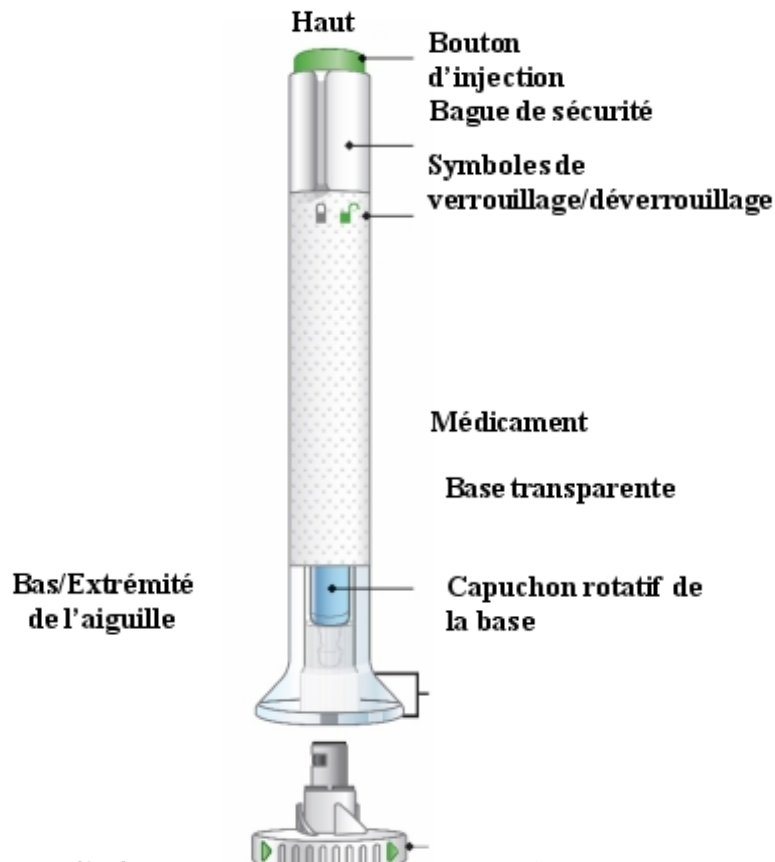
Informations importantes

- Avant d'utiliser le stylo pré-rempli Taltz, lisez et suivez attentivement les instructions étape par étape. Conservez ce manuel d'utilisation et consultez-le en cas de besoin.
- Le stylo pré-rempli contient 1 dose de Taltz. Le stylo pré-rempli est à USAGE UNIQUE EXCLUSIVEMENT.
- Le stylo pré-rempli ne doit pas être secoué.
- Certaines parties du stylo pré-rempli sont en verre. Manipulez-le avec précaution. Si vous le faites tomber sur une surface dure, ne l'utilisez pas. Utilisez un nouveau stylo pour l'injection.
- Votre médecin, votre pharmacien ou votre infirmier/ère pourra vous aider à choisir la partie du corps où injecter votre dose.
- Lisez la notice de Taltz à l'intérieur de cette boîte pour avoir plus d'informations sur ce médicament.

INSTRUCTIONS D'UTILISATION

Avant d'utiliser le stylo pré-rempli Taltz, lisez et suivez attentivement les instructions étape par étape.

Légende des différents éléments



1 PRÉPARATION

- 1a Sortez le stylo pré-rempli du réfrigérateur.** Laissez le capuchon de la base jusqu'à ce que vous soyez prêt pour l'injection. **Attendez 30 minutes** pour laisser le stylo se réchauffer à température ambiante avant de l'utiliser.

N'utilisez **PAS** de sources de chaleur telles qu'un micro-ondes, de l'eau chaude ou la lumière directe du soleil pour réchauffer le médicament.

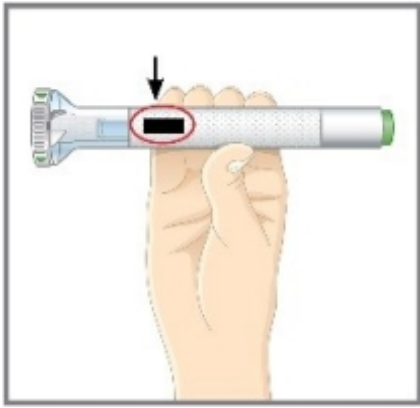


1b Rassemblez les éléments nécessaires à l'injection :

- 1 compresse imbibée d'alcool
- 1 morceau de coton ou de gaze
- 1 collecteur pour objets piquants ou coupants pour y jeter le stylo pré-rempli

Date de péremption

1c



Examinez le stylo pré-rempli. Vérifiez l'étiquette. Assurez-vous que le nom Taltz figure sur l'étiquette.

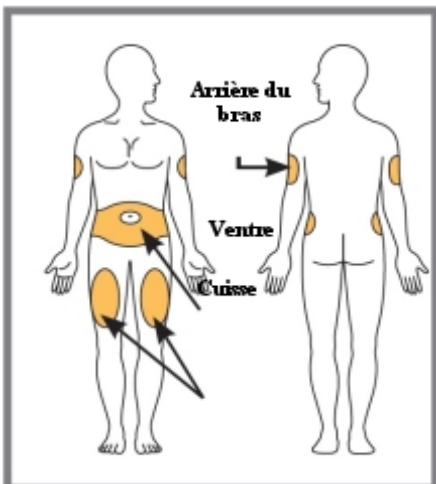
Le médicament à l'intérieur du stylo doit être limpide. Sa couleur peut varier d'incolore à légèrement jaune.

Dans les cas suivants, **N'UTILISEZ PAS** le stylo et éliminez-le selon les recommandations :

- La date de péremption est dépassée.
- Le stylo semble abîmé.
- Le médicament est trouble, de couleur marron ou contient de petites particules.

1d **Lavez-vous les mains avant de procéder à l'injection du médicament.**

1e



Choisissez le site d'injection.

Vous pouvez effectuer l'injection dans le ventre (abdomen), la cuisse ou l'arrière du bras. Pour l'injection dans le bras, vous aurez besoin de quelqu'un pour vous aider.

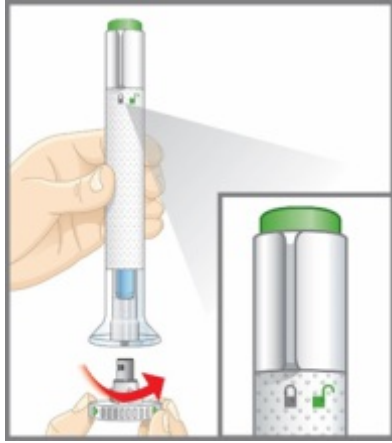
N'injectez PAS le produit dans des zones où la peau est sensible, présente des hématomes, est rouge ou dure, présente des cicatrices ou des vergetures. **N'injectez PAS** le produit à moins de 2,5 cm autour du nombril.

Alternez les sites d'injection. **N'injectez PAS** le produit à chaque fois au même endroit. Par exemple, si la dernière injection a été effectuée dans la cuisse gauche, vous pouvez faire l'injection suivante dans la cuisse droite, le ventre ou à l'arrière de l'un des deux bras.

1f **Préparez votre peau.** Nettoyez votre peau avec une compresse imbibée d'alcool. Laissez sécher naturellement le site d'injection avant de procéder à l'injection

2 INJECTION

2a



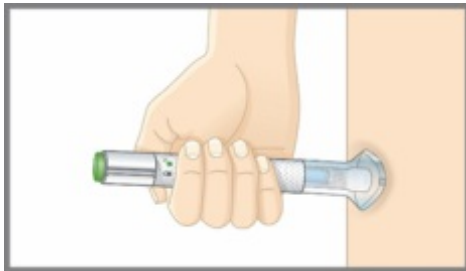
Vérifiez que la bague de sécurité est en position de verrouillage.

Laissez le capuchon de la base jusqu'à ce que vous soyez prêt pour l'injection. **NE** touchez **PAS** l'aiguille.

Tournez le capuchon de la base.

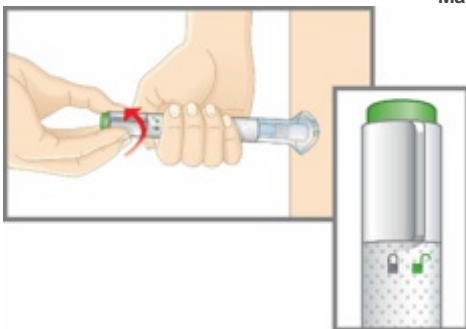
Jetez le capuchon à la poubelle. Vous ne devez pas remettre le capuchon de la base en place ; vous risqueriez d'abîmer l'aiguille ou de vous blesser accidentellement.

2b



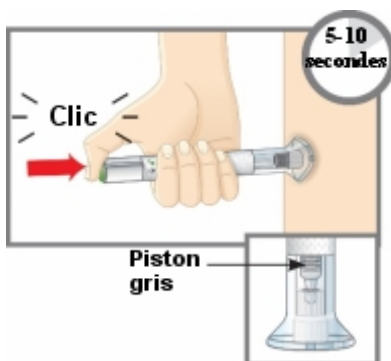
Placez la base transparente bien à plat fermement sur votre peau.

2c



Maintenez la base sur votre peau, puis tournez la bague de sécurité en position de déverrouillage. Vous êtes maintenant prêt pour l'injection.

2d



Appuyez sur le bouton d'injection vert. Vous devez entendre un clic.

Maintenez fermement la base transparente contre votre peau. Vous devez entendre un deuxième clic environ 5 à 10 secondes après le premier. **Le deuxième clic plus fort indique que l'injection est terminée.**

Vous verrez que le piston gris doit se trouver en haut de la base transparente.

Retirez le stylo pré-rempli de votre peau.

Placez un morceau de coton ou de gaze sur le site d'injection et appuyez. **NE** frottez **PAS** le site d'injection pour ne pas provoquer d'ecchymoses. Il peut y avoir un léger saignement. C'est normal.

3a



Éliminez le stylo pré-rempli utilisé.

NE remettez **PAS** le capuchon en place. Éliminez le stylo utilisé dans un collecteur pour objets piquants ou coupants ou selon les recommandations de votre médecin, de votre pharmacien ou de votre infirmier/ère.

Quand vous éliminez un stylo pré-rempli et un collecteur pour objets piquants ou coupants :

- Éliminez le stylo dans un collecteur pour objets piquants ou coupants ou selon les recommandations de votre médecin, de votre pharmacien ou de votre infirmier/ère.
- Ne recyclez pas le collecteur pour objets piquants ou coupants quand il est plein.
- Demandez à votre médecin, à votre pharmacien ou à votre infirmier/ère comment jeter les médicaments que vous n'utilisez plus.

Conseils de sécurité

- Si vous avez des questions ou besoin d'aide pour utiliser le stylo pré-rempli, contactez votre médecin, votre pharmacien ou votre infirmier/ère.
- Si vous avez des problèmes de vue, N'utilisez PAS le stylo pré-rempli sans l'aide d'une personne formée à son utilisation.
- Tenez le stylo pré-rempli hors de la vue et de la portée des enfants.
- Si vous n'avez pas de collecteur pour objets piquants ou coupants, demandez à votre médecin, à votre pharmacien ou à votre infirmier/ère où vous pouvez vous en procurer un.

Foire aux questions

Q. Que dois-je faire si je vois des bulles d'air dans le stylo pré-rempli ?

R. Il est normal que le stylo pré-rempli contienne parfois des bulles d'air. Taltz est injecté sous votre peau (injection sous-cutanée). La présence de bulles d'air ne pose pas de problème pour ce type d'injection. Cela n'est pas dangereux et n'a pas d'effet sur la dose.

Q. Que faire s'il y a une goutte de liquide au bout de l'aiguille quand je retire le capuchon de la base ?

R. La présence d'une goutte de liquide au bout de l'aiguille est normale. Cela n'est pas dangereux et n'a pas d'effet sur la dose.

Q. Comment faire si j'ai déverrouillé le stylo pré-rempli et appuyé sur le bouton d'injection vert avant de retirer le capuchon de la base ?

R. Ne retirez pas le capuchon de la base. Contactez votre médecin, votre pharmacien ou votre infirmier/ère.

Q. Faut-il maintenir le bouton d'injection enfoncé jusqu'à la fin de l'injection ?

R. Ce n'est pas nécessaire mais peut vous aider à maintenir le stylo pré-rempli bien à plat contre votre peau.

Q. Que dois-je faire si l'aiguille ne se rétracte pas après l'injection ?

R. Ne touchez pas l'aiguille et ne remettez pas le capuchon de la base. Éliminez le stylo pré-rempli dans un collecteur pour objets piquants ou coupants refermable et résistant à la perforation. Contactez votre médecin, votre pharmacien ou votre infirmier/ère.

Q. J'ai entendu plus de deux clics pendant l'injection, deux forts et un plus faible. L'injection a-t-elle été complète ?

R. Certains patients peuvent entendre un petit clic juste avant le deuxième clic fort. C'est normal. Ne retirez pas le stylo de votre peau avant d'avoir entendu le deuxième clic fort.

Q. Comment savoir si l'injection est terminée ?

R. Après avoir appuyé sur le bouton d'injection vert, vous devez entendre deux clics forts. Le deuxième clic indique que l'injection est terminée. Le piston gris doit se trouver en haut de la base transparente.

Q. Que faire si le stylo prérempli est laissé à température ambiante pendant plus de 30 minutes ?

R. Si nécessaire, le stylo prérempli peut être laissé en dehors du réfrigérateur jusqu'à 5 jours à une température ne dépassant pas 30 °C s'il est conservé à l'abri de la lumière directe du soleil. Taltz doit être éliminé s'il n'est pas utilisé pendant la période de 5 jours à température ambiante.

Lisez l'intégralité du manuel d'utilisation et de la notice à l'intérieur de la boîte pour plus d'informations sur ce médicament.