

Notice : Information de l'utilisateur

Tremfya 100 mg OnePress solution injectable en stylo prérempli guselkumab

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

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

Tremfya contient une substance active, le guselkumab, qui est un type de protéine appelée anticorps monoclonal.

Ce médicament agit en bloquant l'activité d'une protéine appelée IL-23, qui est présente à des concentrations plus importantes chez les personnes atteintes de psoriasis, de rhumatisme psoriasique, de rectocolite hémorragique et de la maladie de Crohn.

Psoriasis en plaques

Tremfya est utilisé chez l'adulte pour traiter le « psoriasis en plaques » modéré à sévère, une maladie inflammatoire qui touche la peau et les ongles.

Tremfya peut améliorer l'état de la peau et l'aspect des ongles, et réduire les symptômes tels que la peau qui pèle, qui s'écaille, les desquamations, les démangeaisons, les douleurs et les brûlures.

Rhumatisme psoriasique

Tremfya est utilisé pour traiter une affection dénommée « rhumatisme psoriasique », une maladie inflammatoire des articulations, souvent accompagnée de psoriasis en plaques. Si vous souffrez de rhumatisme psoriasique, on vous prescrira d'abord d'autres médicaments. Si vous ne répondez pas assez bien à ces médicaments ou en cas d'intolérance, Tremfya vous sera prescrit pour réduire les signes et symptômes de la maladie. Tremfya peut être utilisé seul ou avec un autre médicament appelé méthotrexate.

L'utilisation de Tremfya pour le rhumatisme psoriasique vous permettra de réduire les signes et symptômes de la maladie, de ralentir les lésions du cartilage et des os des articulations et d'améliorer votre capacité à effectuer des activités quotidiennes normales.

Rectocolite hémorragique

Tremfya est utilisé pour traiter les adultes atteints de rectocolite hémorragique modérée à sévère, une maladie inflammatoire de l'intestin. Si vous souffrez de rectocolite hémorragique, vous recevrez d'abord d'autres médicaments. Si vous ne répondez pas suffisamment bien ou ne tolérez pas ces médicaments, vous pourrez recevoir Tremfya.

L'utilisation de Tremfya dans la rectocolite hémorragique peut vous être bénéfique en réduisant les signes et les symptômes de la maladie, notamment les selles sanglantes, la nécessité de se précipiter aux toilettes et le nombre de fois où vous y allez, les douleurs abdominales et l'inflammation de la muqueuse intestinale. Ces effets peuvent améliorer votre capacité à effectuer des activités quotidiennes normales et réduire la fatigue.

Maladie de Crohn

Tremfya est utilisé pour traiter les adultes atteints de la maladie de Crohn modérée à sévère, une maladie inflammatoire de l'intestin. Si vous souffrez de la maladie de Crohn, vous recevrez d'abord d'autres médicaments. Si vous ne répondez pas suffisamment bien ou ne tolérez pas ces médicaments, vous pourrez recevoir Tremfya.

L'utilisation de Tremfya dans la maladie de Crohn peut vous être bénéfique en réduisant les signes et les symptômes de la maladie tels que la diarrhée, les douleurs abdominales et l'inflammation de votre muqueuse intestinale. Ces effets peuvent améliorer votre capacité à effectuer des activités quotidiennes normales et réduire la fatigue.

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

N'utilisez jamais Tremfya

- si vous êtes allergique au guselkumab ou à l'un des autres composants contenus dans ce médicament (mentionnés dans la rubrique 6). Si vous pensez que vous pourriez être allergique, demandez conseil à votre médecin avant d'utiliser Tremfya.
- si vous avez une infection active, notamment une tuberculose active.

Avertissements et précautions

Adressez-vous à votre médecin, pharmacien ou infirmier/ère avant d'utiliser Tremfya :

- si vous suivez un traitement pour une infection ;
- si vous avez une infection qui ne disparaît pas ou qui réapparaît de façon répétée ;
- si vous avez une tuberculose ou si vous avez été en contact étroit avec une personne atteinte de tuberculose ;
- si vous pensez avoir une infection ou présentez des symptômes d'infection (voir section « Surveillance des infections et des réactions allergiques » ci-dessous) ;
- si vous avez récemment reçu un vaccin ou si vous devez vous faire vacciner pendant le traitement par Tremfya.

Si vous n'êtes pas sûr(e) d'être concerné(e) par l'une des situations ci-dessus, adressez-vous à votre médecin, pharmacien ou infirmier/ère avant d'utiliser Tremfya.

Selon les indications de votre médecin, vous devrez peut-être effectuer des analyses de sang afin de vérifier si vous avez des taux élevés d'enzymes hépatiques avant de commencer le traitement par Tremfya et pendant son utilisation. Une augmentation des enzymes hépatiques peut survenir plus fréquemment chez les patients recevant Tremfya toutes les 4 semaines que chez les patients recevant Tremfya toutes les 8 semaines (voir « Comment utiliser Tremfya » à la rubrique 3).

Surveillance des infections et des réactions allergiques

Tremfya peut potentiellement provoquer des effets indésirables graves, incluant des réactions allergiques et des infections. Vous devez impérativement surveiller tout signe de ces maladies pendant la prise de Tremfya.

Les signes ou symptômes d'infections peuvent inclure de la fièvre ou des symptômes pseudo-grippaux, des douleurs musculaires, une toux, un essoufflement, une sensation de brûlure lorsque vous urinez ou un besoin d'uriner plus fréquemment que d'habitude, la présence de sang dans les glaires (mucus), une perte de poids, de la diarrhée ou des maux de ventre ; peau chaude, rouge ou douloureuse ou des lésions sur le corps autres que celles liées à votre psoriasis.

Des réactions allergiques graves sont survenues avec le traitement par Tremfya. Les symptômes peuvent inclure : gonflement du visage, des lèvres, de la bouche, de la langue ou de la gorge, des difficultés à avaler ou à respirer, des étourdissements ou des vertiges ou de l'urticaire (Consultez le paragraphe « Effets indésirables graves » dans la rubrique 4).

Si vous remarquez le moindre signe indiquant une éventuelle réaction allergique grave ou une infection, arrêtez votre traitement par Tremfya et prévenez **immédiatement** votre médecin ou consultez immédiatement un médecin.

Enfants et adolescents

N'administrez pas ce médicament aux enfants et adolescents âgés de moins de 18 ans car il n'a pas été étudié dans cette tranche d'âge.

Autres médicaments et Tremfya

Informez votre médecin ou pharmacien :

- si vous utilisez, avez récemment utilisé ou pourriez utiliser tout autre médicament.
- si vous avez récemment été vacciné(e) ou si vous devez vous faire vacciner. Certains types de vaccins (vaccins vivants) ne doivent pas vous être administrés pendant le traitement par Tremfya.

Grossesse et allaitement

- Tremfya ne devrait pas être utilisé pendant la grossesse car les effets de ce médicament chez la femme enceinte ne sont pas connus. Si vous êtes une femme en âge de procréer, il vous est conseillé d'éviter d'être enceinte et vous devez utiliser une méthode de contraception efficace au cours du traitement par Tremfya et pendant au moins 12 semaines après la dernière dose de Tremfya. Si vous êtes enceinte, si vous pensez être enceinte ou si vous planifiez une grossesse, adressez-vous à votre médecin.
- Si vous allaitez ou prévoyez d'allaiter, adressez-vous à votre médecin. Vous et votre médecin devrez décider s'il est préférable d'allaiter ou d'utiliser Tremfya.

Conduite de véhicules et utilisation de machines

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

Tremfya contient du polysorbate 80

Ce médicament contient 0,5 mg de polysorbate 80 dans chaque stylo prérempli, ce qui équivaut à 0,5 mg/mL. Les polysorbates peuvent provoquer des réactions allergiques. Informez votre médecin si vous avez des allergies connues.

3. COMMENT UTILISER TREMFYA

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

Quelle quantité de Tremfya est administrée et quelle est la durée du traitement

Votre médecin déterminera la durée du traitement par Tremfya dont vous avez besoin.

Psoriasis en plaques

- La dose est de 100 mg (le contenu d'un stylo prérempli) administrée en injection sous la peau (sous-cutanée). Elle pourra vous être administrée par votre médecin ou votre infirmier/ère.
- Après cette dose initiale, vous recevrez la dose suivante 4 semaines plus tard, puis toutes les 8 semaines.

Rhumatisme psoriasique

- La dose est de 100 mg (le contenu d'un stylo prérempli) administrée en injection sous la peau (sous-cutanée). Elle pourra vous être administrée par votre médecin ou votre infirmier/ère.
- Après cette dose initiale, vous recevrez la dose suivante 4 semaines plus tard, puis toutes les 8 semaines. Pour certains patients, après la dose initiale, Tremfya peut être administré toutes les 4 semaines. Votre médecin décidera à quelle fréquence vous devrez recevoir Tremfya.

Rectocolite hémorragique

Début du traitement :

Le début du traitement peut être administré soit par perfusion intraveineuse, soit par administration sous-cutanée :

- Perfusion intraveineuse : La première dose de Tremfya est de 200 mg et sera administrée par votre médecin ou votre infirmier/ère par perfusion intraveineuse (goutte-à-goutte dans une veine de votre bras). Après la première dose, vous recevrez une deuxième dose 4 semaines plus tard, puis une troisième dose après 4 semaines supplémentaires.
- Administration sous-cutanée : La première dose de Tremfya est de 400 mg et sera administrée sous la peau (injection sous-cutanée) à différents endroits du corps. Après la première dose, vous recevrez une deuxième dose 4 semaines plus tard, puis une troisième dose après 4 semaines supplémentaires.

Traitement d'entretien :

Une dose d'entretien de Tremfya sera administrée par injection sous la peau (injection sous-cutanée) soit de 100 mg ou soit de 200 mg. Votre médecin décidera de la dose d'entretien que vous recevrez :

- Une dose de 100 mg sera administrée 8 semaines après la troisième dose de début du traitement, puis toutes les 8 semaines.
- Une dose de 200 mg sera administrée 4 semaines après la troisième dose de début du traitement, puis toutes les 4 semaines.

Maladie de Crohn

Début du traitement :

Le début du traitement peut être administré soit par perfusion intraveineuse, soit par administration sous-cutanée :

- Perfusion intraveineuse : La première dose de Tremfya est de 200 mg et sera administrée par votre médecin ou infirmier/ère par perfusion intraveineuse (goutte-à-goutte dans une veine de votre bras). Après la première dose, vous recevrez une deuxième dose 4 semaines plus tard, puis une troisième dose après 4 semaines supplémentaires.
- Administration sous-cutanée : La première dose de Tremfya est de 400 mg et sera administrée sous la peau (injection sous-cutanée) à différents endroits du corps. Après la première dose, vous recevrez une deuxième dose 4 semaines plus tard, puis une troisième dose après 4 semaines supplémentaires.

Traitement d'entretien :

Une dose d'entretien de Tremfya sera administrée par injection sous la peau (injection sous-cutanée) soit de 100 mg ou soit de 200 mg. Votre médecin décidera de la dose d'entretien que vous recevrez :

- Une dose de 100 mg sera administrée 8 semaines après la troisième dose de début du traitement, puis toutes les 8 semaines.
- Une dose de 200 mg sera administrée 4 semaines après la troisième dose de début du traitement, puis toutes les 4 semaines.

Vous pourrez décider, en concertation avec votre médecin, de vous injecter Tremfya vous-même, auquel cas, vous recevrez une formation appropriée pour apprendre à vous injecter Tremfya. Si vous avez des questions au sujet de l'auto-injection, adressez-vous à votre médecin ou à votre infirmier/ère. Il est important de ne pas essayer de vous faire vous-même une injection avant d'y avoir été formé(e) par votre médecin ou votre infirmier/ère.

Pour les instructions détaillées concernant l'utilisation de Tremfya, veuillez lire attentivement, avant utilisation, la notice contenant les « Instructions d'utilisation » fournie dans la boîte.

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

Si vous avez reçu plus de Tremfya que vous n'auriez dû ou si la dose a été administrée plus tôt que prévu, informez-en votre médecin.

Si vous oubliez d'utiliser Tremfya

Si vous avez oublié d'injecter une dose de Tremfya, informez-en votre médecin.

Si vous arrêtez d'utiliser Tremfya

Vous ne devez pas arrêter d'utiliser Tremfya sans en avoir parlé au préalable avec votre médecin. Si vous arrêtez le traitement, vos symptômes peuvent réapparaître.

Si vous avez d'autres questions sur l'utilisation de ce médicament, demandez plus d'informations à votre médecin, 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 de prendre Tremfya et prévenez immédiatement votre médecin ou consultez immédiatement un médecin si vous présentez l'un des effets indésirables suivants :

Réaction allergique grave possible (peut affecter jusqu'à 1 personne sur 1 000) – les signes ou les symptômes peuvent inclure :

- difficultés à respirer ou à avaler
- gonflement du visage, des lèvres, de la langue ou de la gorge
- démangeaisons cutanées sévères, avec éruption cutanée rouge ou boutons en relief
- étourdissements, faible tension artérielle ou vertige

Autres effets indésirables

Les effets indésirables suivants sont tous d'intensité légère à modérée. Si l'un de ces effets indésirables devient sévère, parlez-en immédiatement à votre médecin, pharmacien ou infirmier/ère.

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

- infection des voies respiratoires

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

- maux de tête
- douleurs articulaires (arthralgie)
- diarrhée
- augmentation du taux d'enzymes hépatiques dans le sang
- éruption cutanée
- rougeur, irritation ou douleur au site d'injection

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

- diminution du nombre d'un type de globules blancs appelés neutrophiles
- infections à *Herpes simplex*
- mycose de la peau, notamment entre les orteils (par exemple pied d'athlète)
- grippe intestinale (gastro-entérite)
- urticaire

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

- réaction allergique

Déclaration des effets secondaires

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. 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.notifierunefetindesirable.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 TREMFYA

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 prérempli et sur la boîte après « EXP ». La date de péremption fait référence au dernier jour de ce mois.

Conserver le stylo prérempli dans l'emballage extérieur, à l'abri de la lumière.

À conserver au réfrigérateur (entre 2°C et 8°C). Ne pas congeler.

Ne pas agiter.

N'utilisez pas ce médicament si vous remarquez que la solution est trouble, ou qu'elle présente un changement de coloration ou qu'elle contient de grosses particules. Avant utilisation, sortez la boîte du réfrigérateur, laissez le stylo prérempli à l'intérieur de la boîte et attendez 30 minutes afin qu'il atteigne la température ambiante.

Ce médicament est à usage unique. Ne jetez aucun médicament au tout-à-l'égout ou avec les ordures ménagères. 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 Tremfya

- La substance active est le guselkumab. Chaque stylo prérempli contient 100 mg de guselkumab dans 1 mL de solution.
- Les autres composants sont : histidine, monochlorhydrate d'histidine monohydraté, polysorbate 80 (E433), saccharose et eau pour préparations injectables (voir la section 2 « Tremfya contient du polysorbate 80 »).

Comment se présente Tremfya et contenu de l'emballage extérieur

Tremfya est une solution injectable limpide, incolore à jaune pâle (injection). Le médicament est disponible dans des boîtes contenant un stylo prérempli ou dans des conditionnements multiples de 2 boîtes en carton, chacune contenant 1 stylo prérempli. Toutes les présentations peuvent ne pas être commercialisées.

Titulaire de l'Autorisation de mise sur le marché

Janssen-Cilag International NV
Turnhoutseweg 30
B-2340 Beerse
Belgique

Fabricant

Janssen Pharmaceutica NV
Turnhoutseweg 30
B-2340 Beerse
Belgique

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

België/Belgique/Belgien

Janssen-Cilag NV
Tel/Tél: +32 14 64 94 11
janssen@jacbe.jnj.com

Luxembourg/Luxemburg

Janssen-Cilag NV
Tél/Tel: +32 14 64 94 11
janssen@jacbe.jnj.com

Nederland

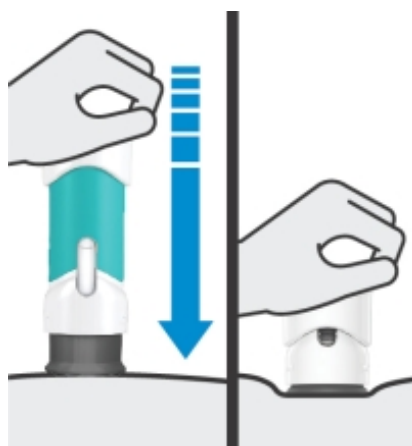
Janssen-Cilag B.V.
Tel: +31 76 711 1111
janssen@jacnl.jnj.com

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

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

Instructions d'utilisation

Tremfya
Stylo prérempli OnePress de 100 mg



DISPOSITIF À USAGE UNIQUE

Important

Si votre médecin estime que vous ou un aidant pourriez être en mesure d'effectuer les injections de Tremfya à domicile, vous devrez recevoir une formation pour apprendre à préparer et injecter correctement Tremfya à l'aide du stylo prérempli.

Veillez lire ces Instructions d'utilisation du médicament avant d'utiliser le stylo prérempli de Tremfya et à chaque délivrance d'un nouveau stylo prérempli. Elles pourraient contenir de nouvelles informations. Cette notice d'instructions ne se substitue pas aux discussions avec votre médecin concernant votre maladie ou votre traitement.

Veillez également lire attentivement la notice du médicament avant de débiter les injections, et poser vos éventuelles questions à votre médecin ou à votre infirmier/ère.

Pendant l'injection, poussez la poignée vers le bas jusqu'à ce qu'elle soit complètement enfoncée et que le corps vert ne soit plus visible, afin d'injecter la dose dans sa totalité.

NE SOULEVEZ PAS LE STYLO PRÉREMPLI pendant l'injection. Si vous le soulevez, la protection de l'aiguille se verrouillera et vous n'aurez pas reçu la dose complète.



Conditions de conservation

À conserver au réfrigérateur entre 2°C et 8°C.

Ne pas congeler.

N'agitez pas votre stylo prérempli, à aucun moment.

Conservez votre stylo prérempli dans son emballage d'origine à l'abri de la lumière et des dommages physiques.

Tenez Tremfya et tous les médicaments hors de la portée des enfants.



Besoin d'aide ?

Si vous avez la moindre question, contactez votre médecin pour en parler. Pour obtenir une assistance supplémentaire ou faire part de vos commentaires, reportez-vous à la notice pour connaître les coordonnées de votre représentant local.

Présentation du stylo prérempli

Avant utilisation

Poignée

Corps vert

Fenêtre

Après utilisation

La poignée est
entièrement
enfouée.

Le corps vert
n'est plus
visible.

Protection de l'aiguille

Capuchon inférieur

Retirez le capuchon lorsque vous êtes prêt pour l'injection (voir l'étape 2).



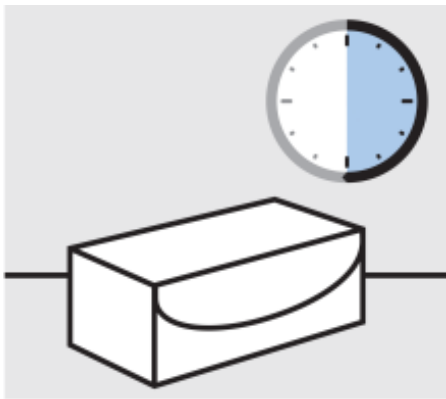
Une fois le stylo soulevé, la protection de l'aiguille se verrouille et la bande de couleur apparaît.

→ **soulevez pas le stylo pendant l'injection.**

Matériel nécessaire :

- 1 compresse imprégnée d'alcool
- 1 boule de coton ou une compresse de gaze
- 1 pansement
- 1 collecteur d'aiguilles (voir l'étape 3)

1. Préparation de l'injection

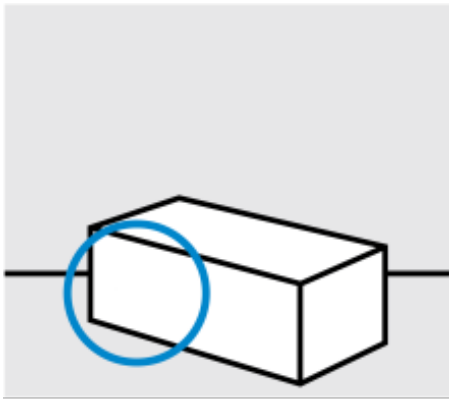


Inspectez la boîte et laissez Tremfya revenir à température ambiante

Sortez la boîte contenant le stylo prérempli du réfrigérateur.

Laissez le stylo prérempli dans sa boîte, posez-le sur une surface plane et laissez-le à température ambiante pendant **environ 30 minutes** avant utilisation.

N'utilisez aucune autre méthode pour le réchauffer.



Vérifiez la date de péremption (« EXP ») sur la boîte.

N'utilisez pas le médicament si la date de péremption est dépassée.

Ne faites pas l'injection si le dispositif d'inviolabilité présent sur la boîte est rompu. Contactez votre médecin ou pharmacien pour obtenir un nouveau stylo prérempli.

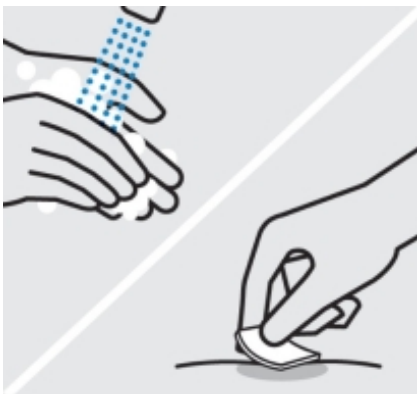


Choisissez le site d'injection

Choisissez l'une des zones suivantes pour votre injection :

- Avant des cuisses (recommandé)
- Bas du ventre
Veillez à ne pas piquer dans une zone de 5 centimètres autour du nombril.
- Arrière du haut des bras (si l'injection est effectuée par un aidant)

Ne réalisez pas l'injection sur une zone de la peau qui présente une sensibilité, un bleu, une rougeur, une desquamation, un durcissement ou comportant des cicatrices ou des vergetures.



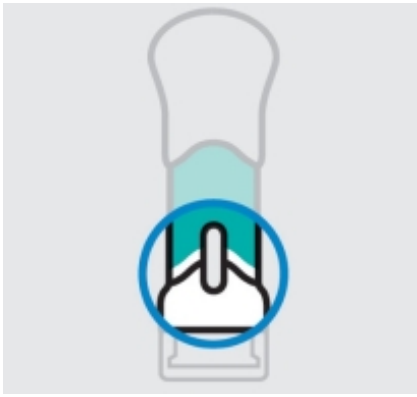
Lavez-vous les mains

Lavez-vous soigneusement les mains à l'eau tiède et au savon.

Nettoyez le site d'injection

Nettoyez le site d'injection choisi avec une compresse imprégnée d'alcool et laissez-le sécher.

Veillez à ne pas toucher, éventer ou souffler sur le site d'injection après l'avoir nettoyé.



Inspectez le liquide dans la fenêtre

Sortez le stylo prérempli de la boîte.

Contrôlez le liquide dans la fenêtre. Il doit être limpide, incolore à légèrement jaune et peut contenir de minuscules particules blanches ou translucides. Il est également possible que vous remarquiez la présence d'une ou plusieurs bulles d'air.

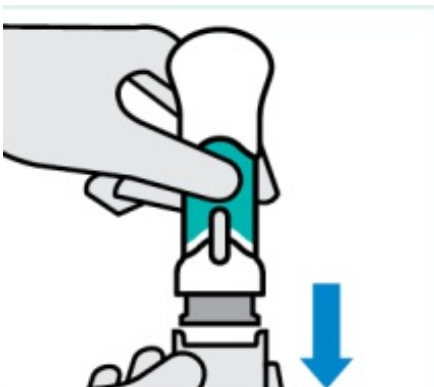
Cela est normal.

N'injectez pas le liquide :

- s'il est trouble, ou
- s'il présente un changement de coloration, ou
- s'il contient de grosses particules.

En cas de doute, contactez votre médecin ou pharmacien pour obtenir un nouveau stylo prérempli.

2. Injection de Tremfya à l'aide du stylo prérempli



Retirez le capuchon inférieur lorsque vous êtes prêt pour l'injection

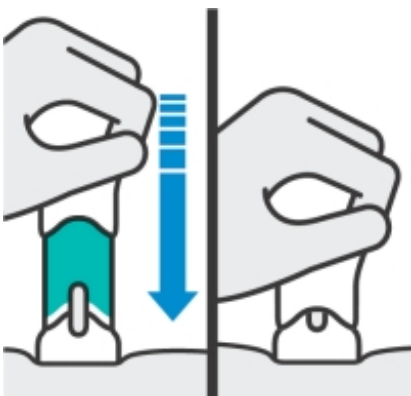
Une fois le capuchon retiré, ne touchez pas la protection de l'aiguille. Il est normal que quelques gouttes de liquide soient visibles.

Réalisez l'injection dans les 5 minutes après avoir retiré le capuchon.

Ne remettez pas le capuchon en place. Cela pourrait endommager l'aiguille.

N'utilisez pas le stylo prérempli s'il est tombé après avoir retiré le capuchon.

Contactez votre médecin ou pharmacien pour obtenir un nouveau stylo prérempli.



Positionnez le stylo droit contre la peau

Poussez la poignée vers le bas jusqu'à ce qu'elle soit complètement enfoncée et que le corps vert ne soit plus visible.

NE SOULEVEZ PAS LE STYLO PRÉREMPLI PENDANT L'INJECTION !

Si vous le soulevez, la protection de l'aiguille se verrouillera en affichant une bande jaune et vous n'aurez pas reçu la dose complète.

Vous pouvez entendre un clic lorsque l'injection commence. Continuer à pousser.
Si vous sentez une résistance, ceci est normal, continuez à pousser.

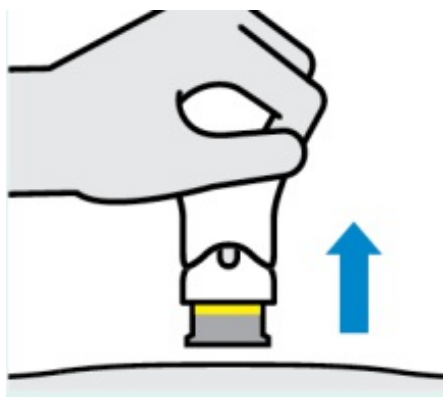
Le médicament s'injecte lorsque vous poussez. Poussez à la vitesse qui vous convient.



Confirmez que l'injection est complètement réalisée.

L'injection est terminée lorsque :

- Le corps vert n'est plus visible
- Vous ne pouvez plus pousser la poignée vers le bas
- Vous entendez un clic



Levez le stylo prérempli

La bande jaune indique que la protection de l'aiguille est verrouillée.

3. Après l'injection



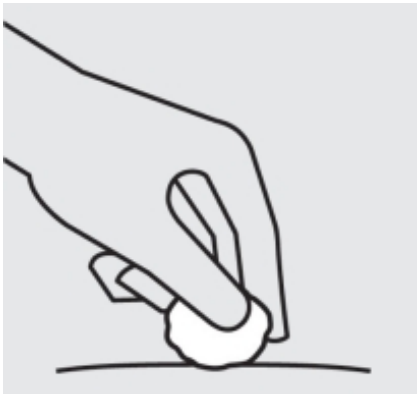
Jetez le stylo prérempli usagé

Placez le stylo prérempli usagé dans un collecteur d'aiguilles immédiatement après utilisation.

Une fois que le collecteur est plein, veillez à vous en débarrasser en suivant les instructions de votre médecin ou infirmier/ère.

Ne jetez pas (n'éliminez pas) votre stylo prérempli avec vos ordures ménagères.

Ne recyclez pas votre collecteur d'aiguilles usagées.



Contrôlez le site d'injection

Il est possible qu'une goutte de sang ou de liquide soit présente au niveau du site d'injection. Le cas échéant, exercez une pression sur la peau avec la boule de coton ou la compresse de gaze jusqu'à ce que le saignement s'arrête.

Ne frottez pas le site d'injection.

Si nécessaire, appliquez un pansement sur le site d'injection.

Votre injection est à présent terminée !