

Notice : Information du patient

Entyvio 108 mg, solution injectable en seringue préremplie vedolizumab

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

1. QU'EST-CE QUE ENTYVIO ET DANS QUEL CAS EST-IL UTILISÉ

Qu'est-ce que Entyvio ?

Entyvio contient la substance active nommée « vedolizumab ». Le vedolizumab fait partie d'un groupe de médicaments biologiques appelés les anticorps monoclonaux (AcM).

Comment Entyvio agit-il ?

Le vedolizumab agit en bloquant une protéine à la surface de globules blancs responsables de l'inflammation dans la rectocolite hémorragique et la maladie de Crohn. Cela réduit le degré d'inflammation.

Dans quel cas Entyvio est-il utilisé ?

Entyvio est utilisé chez l'adulte pour traiter les signes et symptômes de la :

- rectocolite hémorragique active modérée à sévère
- maladie de Crohn active modérée à sévère.

Rectocolite hémorragique

La rectocolite hémorragique est une maladie qui provoque une inflammation du gros intestin. Si vous souffrez de rectocolite hémorragique, vous recevrez d'abord d'autres médicaments. Si vous ne répondez pas suffisamment bien à ces médicaments ou que vous ne les tolérez pas, votre médecin pourra vous donner Entyvio afin de réduire les signes et symptômes de votre maladie.

Maladie de Crohn

La maladie de Crohn est une maladie qui provoque une inflammation du système digestif. Si vous souffrez de la maladie de Crohn, vous recevrez d'abord d'autres médicaments. Si vous ne répondez pas suffisamment bien à ces médicaments ou que vous ne les tolérez pas, votre médecin pourra vous donner Entyvio afin de réduire les signes et symptômes de votre maladie.

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

N'utilisez jamais Entyvio :

- si vous êtes allergique au vedolizumab ou à l'un des autres composants contenus dans ce médicament (mentionnés dans la rubrique 6).
- si vous présentez une infection active sévère, telle qu'une TB (tuberculose), une septicémie, une diarrhée et des vomissements sévères (gastro-entérite), une infection du système nerveux.

Avertissements et précautions

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

Informez votre médecin, votre pharmacien ou votre infirmier/ère immédiatement lorsque vous utilisez ce médicament pour la première fois, en cours du traitement, ainsi qu'entre les doses :

- si vous faites l'expérience d'une vision floue ou double, ou d'une perte de vision, d'une difficulté à parler, de faiblesse dans un bras ou une jambe, d'un changement dans la façon dont vous marchez ou de problèmes d'équilibre, d'un engourdissement persistant, d'une diminution ou d'une perte de sensation, d'une perte de mémoire ou de confusion. Tous ces symptômes peuvent être révélateurs d'une **maladie du cerveau grave et potentiellement fatale** connue sous le nom de leuco-encéphalopathie multifocale progressive (**LEMP**).
- si vous avez une **infection**, ou pensez avoir une infection ; les signes incluent une sensation de froid, des frissons, une toux persistante ou une forte fièvre. Certaines infections peuvent devenir graves, voire menacer la vie du malade si elles ne sont pas traitées.
- si vous présentez les signes d'une **réaction allergique** tels que respiration sifflante, difficulté respiratoire, urticaire, démangeaisons, gonflement ou état vertigineux. Pour des informations plus détaillées, voir les réactions allergiques à la rubrique 4.
- si vous devez être **vacciné** ou avez récemment été vacciné. Entyvio peut modifier la façon dont vous répondez à une vaccination.
- si vous avez un cancer, informez-en votre médecin. Votre médecin devra décider si vous pouvez toujours être traité par Entyvio.
- si vous ne sentez pas d'amélioration, le vedolizumab peut mettre jusqu'à 14 semaines pour agir chez certains patients présentant une maladie de Crohn très active.

Enfants et adolescents

Entyvio n'est pas recommandé chez les enfants ou les adolescents (âgés de moins de 18 ans) en raison du manque d'informations relatives à

l'utilisation de ce médicament dans ce groupe d'âge.

Autres médicaments et Entyvio

Informez votre médecin, pharmacien ou infirmier/ère si vous prenez, avez récemment pris ou pourriez prendre tout autre médicament.

- Entyvio ne doit pas être donné avec d'autres médicaments biologiques qui inhibent votre système immunitaire, l'effet de cette association n'étant pas connu.

Informez votre médecin si vous avez précédemment pris :

- du natalizumab (médicament utilisé pour la sclérose en plaques) ou
- du rituximab (médicament utilisé pour certains types de cancer et la polyarthrite rhumatoïde).

Votre médecin décidera si vous pouvez recevoir Entyvio.

Grossesse et allaitement

Si vous êtes enceinte ou que vous allaitez, si vous pensez être enceinte ou planifiez une grossesse, demandez conseil à votre médecin avant d'utiliser ce médicament.

Grossesse

Les effets d'Entyvio chez la femme enceinte ne sont pas connus. Par conséquent, ce médicament n'est pas recommandé pendant la grossesse. Votre médecin et vous devez déterminer si le bénéfice pour vous surpasse clairement le risque potentiel pour vous-même ou votre bébé.

Si vous êtes une femme en âge de procréer, il vous est déconseillé d'être enceinte pendant votre traitement par Entyvio. Vous devez utiliser une contraception efficace pendant le traitement et pendant au moins 4,5 mois après la dernière prise du traitement.

Allaitement

Si vous allaitez ou prévoyez d'allaiter, informez-en votre médecin. Entyvio passe dans le lait maternel. Il n'existe pas suffisamment de données sur l'effet que cela pourrait avoir sur votre bébé ou sur la production de lait. Une décision doit être prise soit d'arrêter l'allaitement soit d'arrêter le traitement par Entyvio en prenant en compte le bénéfice de l'allaitement pour votre enfant au regard du bénéfice du traitement pour vous.

Conduite de véhicules et utilisation de machines

Ce médicament a un effet mineur sur votre aptitude à conduire des véhicules ou à utiliser des outils ou des machines. Un faible nombre de patients a eu des étourdissements après avoir reçu Entyvio. Si vous ressentez des étourdissements, ne conduisez pas et n'utilisez pas d'outils ni de machines.

Entyvio 108 mg, solution injectable contient du sodium

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

Entyvio contient du polysorbate 80

Ce médicament contient 1,48 mg de polysorbate 80 par seringue préremplie d'Entyvio 108 mg. Les polysorbates peuvent provoquer des réactions allergiques. Informez votre médecin si vous avez des allergies connues.

3. COMMENT UTILISER ENTYVIO

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

Vous ou votre aidant recevrez une formation sur l'utilisation des injections d'Entyvio sous la peau (injections sous-cutanées).

Quelle dose d'Entyvio allez-vous recevoir ?

Le traitement par Entyvio est identique pour la rectocolite hémorragique et la maladie de Crohn.

La dose recommandée est de 108 mg d'Entyvio administrée par injection sous-cutanée une fois toutes les 2 semaines.

- Au début du traitement, le médecin administrera les premières doses d'Entyvio par le biais d'un goutte-à-goutte dans une veine de votre bras (perfusion intraveineuse) pendant environ 30 minutes.
- Après au moins 2 perfusions intraveineuses, vous pourrez commencer à recevoir Entyvio par injection sous-cutanée. La première injection sous-cutanée sera administrée au moment de la prochaine perfusion intraveineuse programmée, puis toutes les 2 semaines.

Injection d'Entyvio

Les injections sous-cutanées peuvent être administrées par vous-même ou par votre aidant, après avoir reçu la formation correspondante. Des instructions sont fournies à la fin de cette notice.

Si vous oubliez ou manquez une injection d'Entyvio

Si vous oubliez ou manquez une dose, injectez-vous la dose suivante dès que possible puis toutes les 2 semaines.

Si vous arrêtez d'utiliser Entyvio

N'arrêtez pas d'utiliser Entyvio sans en parler d'abord à votre médecin.

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

Informez **immédiatement** votre médecin si vous remarquez l'un ou l'autre des symptômes suivants :

- réactions allergiques (pouvant affecter jusqu'à 1 personne sur 100) dont les signes peuvent inclure : respiration sifflante ou difficulté respiratoire, urticaire, démangeaisons, gonflement, état vertigineux, douleur au site de perfusion, rougeur de la peau et
- infections (pouvant affecter jusqu'à 1 personne sur 10) dont les signes peuvent inclure : sensation de froid ou frissons, forte fièvre ou éruption cutanée

Autres effets indésirables

Informez votre médecin **dès que possible** si vous remarquez l'un des effets indésirables suivants :

Effets indésirables très fréquents (pouvant affecter plus de 1 personne sur 10)

- rhume
- douleurs articulaires
- maux de tête

Effets indésirables fréquents (pouvant affecter jusqu'à 1 personne sur 10)

- pneumonie
- infection du gros intestin par la bactérie *Clostridium difficile*
- fièvre
- infection pulmonaire
- modifications du fonctionnement de votre foie, augmentation des enzymes hépatiques (mise en évidence par les analyses de sang)
- fatigue
- toux

- grippe
- mal de dos
- douleur à la gorge
- infection des sinus
- démangeaisons
- éruptions cutanées et rougeurs
- douleurs dans les membres
- crampes musculaires
- faiblesse musculaire
- infection de la gorge
- gastroentérite
- infection anale
- lésions anales
- constipation
- ballonnements
- flatulences
- hypertension artérielle
- picotements ou fourmillements
- brûlures d'estomac
- hémorroïdes
- nez bouché
- eczéma
- sueurs nocturnes
- acné
- réactions au site d'injection (y compris douleur, gonflement, rougeur ou démangeaisons)
- zona (herpès zoster)

Effets indésirables peu fréquents (pouvant affecter jusqu'à 1 personne sur 100)

- rougeur et sensibilité au toucher des follicules pileux
- mycose de la gorge et de la bouche
- infection vaginale
- vision floue (perte de netteté de la vue)

Effets indésirables très rares (pouvant affecter jusqu'à 1 personne sur 10 000)

- réaction allergique soudaine et grave pouvant entraîner une difficulté respiratoire, gonflement, rythme cardiaque rapide, sueurs, baisse de la tension artérielle, étourdissements, perte de conscience et collapsus (réaction anaphylactique et choc anaphylactique)
- inflammation du foie (hépatite). Les signes et symptômes de l'hépatite peuvent comprendre des anomalies des tests de la fonction hépatique, une coloration jaunâtre des yeux ou de la peau (ictère), une douleur à droite de l'abdomen, des ecchymoses

Fréquence indéterminée (ne peut être estimée sur la base des données disponibles)

- affection pulmonaire pouvant entraîner un essoufflement (pneumopathie interstitielle)

Déclaration des effets secondaires

Si vous ressentez un quelconque effet indésirable, parlez-en à votre médecin, 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 le système national de déclaration :

Belgique

Agence fédérale des médicaments et des produits de santé

www.afmps.be

Division Vigilance:

Site internet: www.notifieruneffetindesirable.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 ENTYVIO

- 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'emballage et sur l'étiquette après EXP. La date de péremption fait référence au dernier jour de ce mois.
- Entyvio est à usage unique.
- À conserver au réfrigérateur (entre 2 °C et 8 °C). Conserver la/les seringue(s) préremplie(s) dans l'emballage d'origine à l'abri de la lumière. Si nécessaire, une seringue préremplie peut être conservée hors du réfrigérateur à l'abri de la lumière à température ambiante (jusqu'à 25 °C) pendant 7 jours maximum. Ne pas utiliser la seringue préremplie si celle-ci a été conservée hors du réfrigérateur pendant plus de 7 jours.
- Ne pas congeler. Ne pas exposer à la lumière directe du soleil.
- N'utilisez pas ce médicament si vous remarquez des particules dans le liquide ou une décoloration (la solution doit être incolore à jaune) avant l'administration.
- 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 Entyvio

- La **substance active** est le vedolizumab. Chaque seringue préremplie contient 108 mg de vedolizumab.
- Les **autres composants** sont l'acide citrique monohydraté (E 330), le citrate de sodium dihydraté (E 331), la L-histidine, le monochlorhydrate de L-histidine, le chlorhydrate de L-arginine, le polysorbate 80 (E 433) et l'eau pour préparations injectables. Voir la rubrique 2 « Entyvio 108 mg, solution injectable contient du sodium » et « Entyvio contient du polysorbate 80 ».

Comment se présente Entyvio et contenu de l'emballage extérieur

- Entyvio est une solution injectable incolore à jaune fournie dans une seringue préremplie en verre pourvue d'un dispositif de sécurité de l'aiguille qui s'active et vient verrouiller une protection par-dessus l'aiguille à l'issue de l'injection. La seringue est pourvue d'un dispositif protecteur d'aiguille en caoutchouc entouré d'une capsule en plastique et d'un bouchon en caoutchouc.
- Entyvio est disponible dans des emballages contenant 1 ou 2 seringues préremplies et sous la forme de conditionnements multiples contenant 6 (6x1) seringues préremplies. Toutes les présentations peuvent ne pas être commercialisées.

Titulaire de l'Autorisation de mise sur le marché

Takeda Pharma A/S
Delta Park 45
2665 Vallensbaek Strand
Danemark

Fabricant

Takeda Austria GmbH
St. Peter-Straße 25
A-4020 Linz
Autriche

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
Takeda Belgium NV
Tél/Tel: +32 2 464 06 11
medinfoEMEA@takeda.com

България
Такеда България ЕООД
Тел.: + 359 2 958 27 36
medinfoEMEA@takeda.com

Česká republika
Takeda Pharmaceuticals Czech Republic s.r.o.
Tel: + 420 234 722 722
medinfoEMEA@takeda.com

Danmark
Takeda Pharma A/S
Tlf.: +45 46 77 10 10
medinfoEMEA@takeda.com

Deutschland
Takeda GmbH
Tel: +49 (0)800 825 3325
medinfoEMEA@takeda.com

Eesti
Takeda Pharma OÜ
Tel: +372 6177 669
medinfoEMEA@takeda.com

Ελλάδα
TAKEDA ΕΛΛΑΣ Α.Ε.
Τηλ: +30 210 6387800
medinfoEMEA@takeda.com

España
Takeda Farmacéutica España, S.A.
Tel: +34 917 90 42 22
medinfoEMEA@takeda.com

France
Takeda France SAS
Tél: +33 1 40 67 33 00
medinfoEMEA@takeda.com

Hrvatska
Takeda Pharmaceuticals Croatia d.o.o.
Tel: +385 1 377 88 96
medinfoEMEA@takeda.com

Ireland
Takeda Products Ireland Ltd
Tel: 1800 937 970
medinfoEMEA@takeda.com

Ísland
Vistor ehf.
Sími: +354 535 7000
medinfoEMEA@takeda.com

Italia
Takeda Italia S.p.A.
Tel: +39 06 502601
medinfoEMEA@takeda.com

Lietuva
Takeda, UAB
Tel: +370 521 09 070
medinfoEMEA@takeda.com

Luxembourg/Luxemburg
Takeda Belgium NV
Tél/Tel: +32 2 464 06 11
medinfoEMEA@takeda.com

Magyarország
Takeda Pharma Kft.
Tel.: +36 1 270 7030
medinfoEMEA@takeda.com

Malta
Drugsales Ltd
Tel: +356 21419070
safety@drugsalesltd.com

Nederland
Takeda Nederland B.V.
Tel: +31 20 203 5492
medinfoEMEA@takeda.com

Norge
Takeda AS
Tlf: +47 800 800 30
medinfoEMEA@takeda.com

Österreich
Takeda Pharma Ges.m.b.H.
Tel: +43 (0) 800-20 80 50
medinfoEMEA@takeda.com

Polska
Takeda Pharma Sp. z o.o.
Tel.: +48223062447
medinfoEMEA@takeda.com

Portugal
Takeda Farmacêuticos Portugal, Lda.
Tel: + 351 21 120 1457
medinfoEMEA@takeda.com

România
Takeda Pharmaceuticals SRL
Tel: +40 21 335 03 91
medinfoEMEA@takeda.com

Slovenija
Takeda Pharmaceuticals farmacevtska družba d.o.o.
Tel: +386 (0) 59 082 480
medinfoEMEA@takeda.com

Slovenská republika
Takeda Pharmaceuticals Slovakia s.r.o.
Tel: +421 (2) 20 602 600
medinfoEMEA@takeda.com

Suomi/Finland
Takeda Oy
Puh/Tel: 0800 774 051
medinfoEMEA@takeda.com

Κύπρος
A.POTAMITIS MEDICARE LTD
Τηλ: +357 22583333
a.potamitismedicare@cytanet.com.cy

Sverige
Takeda Pharma AB
Tel: 020 795 079
medinfoEMA@takeda.com

Latvija
Takeda Latvia SIA
Tel: +371 67840082
medinfoEMA@takeda.com

La dernière date à laquelle cette notice a été révisée est 01/2026.

Autres sources d'informations

Cette notice est disponible dans des formats appropriés pour les aveugles ou les mal-voyants ; demandez-la auprès de votre représentant local du titulaire de l'autorisation de mise sur le marché.

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

Les informations suivantes sont destinées exclusivement aux professionnels de la santé.

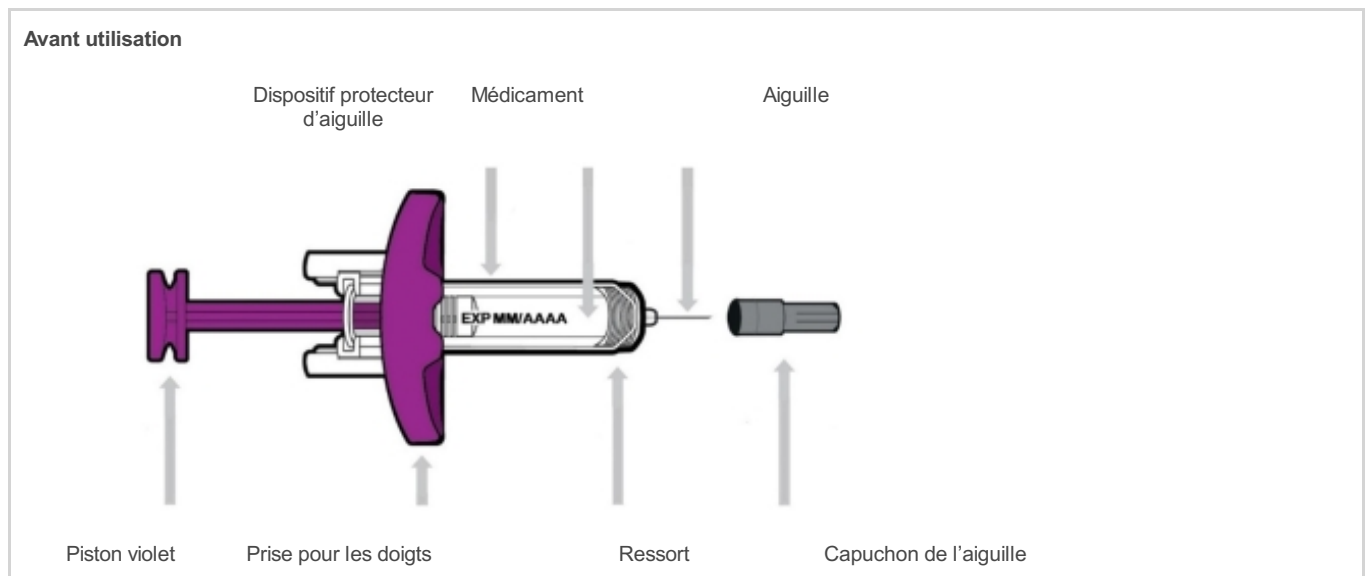
Traçabilité

Afin d'améliorer la traçabilité des médicaments biologiques, le nom et le numéro de lot du produit administré doivent être clairement enregistrés.

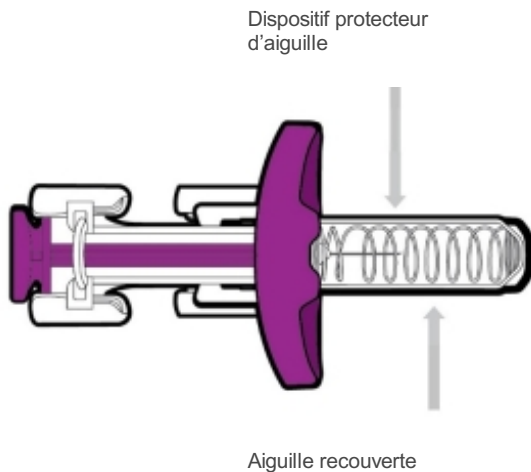
Mode d'emploi :

Veuillez lire et respecter ces instructions avant l'injection du médicament. Votre médecin, infirmier/ère ou pharmacien doit vous montrer comment utiliser la seringue préremplie d'Entyvio avant que vous l'utilisiez pour la première fois.

Votre seringue préremplie unidose d'Entyvio



Après utilisation



Chaque seringue préremplie est pourvue d'un dispositif protecteur d'aiguille. Celui-ci couvrira automatiquement l'aiguille après que le piston aura été poussé jusqu'à la butée puis relâché.

1) Posez le matériel dont vous avez besoin pour l'injection sur une surface propre et plane

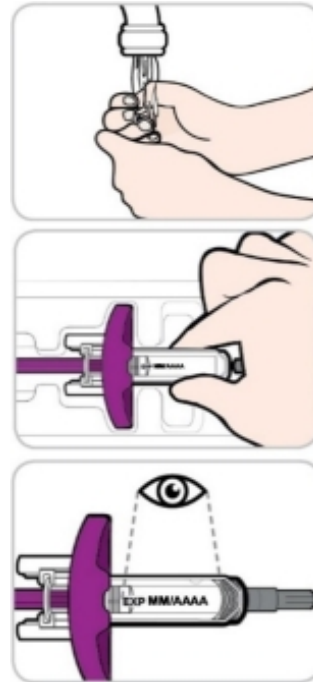
- Sortez la boîte de la seringue préremplie du réfrigérateur.
- À la première ouverture de la boîte, vérifiez qu'elle était bien scellée. **Ne pas** utiliser la/les seringue(s) préremplie(s) si le dispositif anti-effraction de la boîte est rompu ou manquant.
- Vérifiez la date de péremption (EXP) sur la boîte. **Ne pas** utiliser si la date de péremption indiquée sur la boîte est dépassée.
- Sortez une seringue préremplie de la boîte. Conservez les seringues préremplies restantes dans la boîte, au réfrigérateur.
- Attendez **30 minutes** pour que la seringue préremplie soit à température ambiante.
- **Ne pas** réchauffer la seringue préremplie d'une autre façon.
- **Ne pas** laisser la seringue préremplie à la lumière directe du soleil.
- **Ne pas** sortir la seringue préremplie de son plateau tant que vous n'êtes pas prêt(e) à réaliser l'injection.
- Vous aurez également besoin de :
 - Tampon d'alcool
 - Boule de coton ou compresse
 - Conteneur pour l'élimination des objets tranchants



Attendez 30 minutes

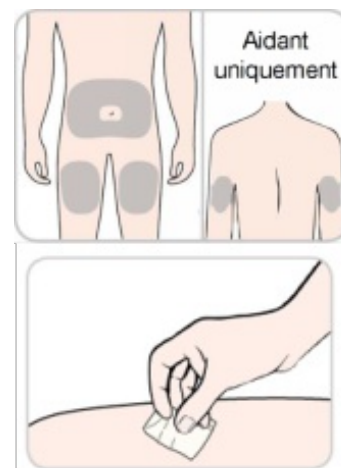
2) Ouvrez et inspectez la seringue préremplie

- Lavez-vous les mains
- Décollez l'opercule du plateau et sortez-en la seringue préremplie en la maintenant par le corps.
- **Ne pas** toucher ou sortir la seringue préremplie en la tenant par le piston violet.
- **Ne pas** retirer le capuchon de l'aiguille tant que vous n'êtes pas prêt(e) à réaliser l'injection.
- Inspectez la seringue préremplie pour déceler d'éventuels dommages.
- **Ne pas** utiliser la seringue préremplie si elle est endommagée.
- Vérifiez la date de péremption sur la seringue préremplie.
- **Ne pas** utiliser si la date indiquée sur la seringue préremplie est dépassée.
- Vérifiez le médicament ; la solution doit être incolore à jaune.
- **Ne pas** utiliser la seringue préremplie si le médicament est trouble ou que des particules flottent à l'intérieur.
- Des bulles d'air peuvent apparaître dans la seringue. Cela est normal.
- **Ne pas** tenter d'éliminer les bulles d'air de la seringue préremplie.
- **Ne pas** l'agiter



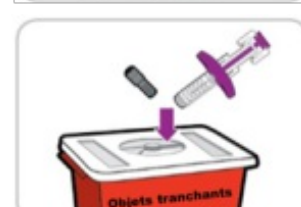
3) Préparez le site d'injection

- **Choisissez un site d'injection** sur votre peau, parmi les sites suivants :
 - Avant des cuisses, ou
 - Région de l'estomac (abdomen), à l'exception de la zone de 5 cm qui entoure le nombril, ou
 - Arrière du haut du bras (uniquement si un aidant réalise l'injection).
- Utilisez un nouveau site d'injection ou une zone différente du même site d'injection à chaque injection.
- **Ne pas** injecter le médicament sur des grains de beauté, des cicatrices, des hématomes ou des zones où la peau est sensible, indurée, rouge ou lésée.
- Passez le tampon d'alcool sur le site d'injection. Laissez sécher votre peau.
- **Ne pas** retoucher cette zone avant de réaliser l'injection.



4) Injectez Entyvio

- Retirez le capuchon de l'aiguille.
- **Ne pas** toucher ni tirer le piston violet.
- Une goutte de liquide peut apparaître à l'extrémité de l'aiguille. Cela est normal.
- **Ne pas** toucher ni remettre le capuchon de l'aiguille.
- **Ne pas** utiliser la seringue préremplie si elle est tombée.
- **Ne pas** utiliser une seringue préremplie dont l'aiguille est courbée ou cassée.
- Jetez le capuchon.
- Tenez la seringue préremplie d'une main et pincez la peau qui entoure le site d'injection avec l'autre main.
- Pincez la peau jusqu'à la fin de l'injection.
- Introduisez l'aiguille en marquant un angle de **45 degrés** environ dans la peau pincée.
- **Appuyez sur le piston jusqu'à la butée** pour injecter tout le médicament.
- Maintenez la pression sur le piston et retirez l'aiguille de la peau.
- **Retirez votre pouce du piston** pour que le dispositif protecteur d'aiguille puisse recouvrir l'aiguille.
- Une petite goutte de sang peut apparaître au niveau du site d'injection. Le cas échéant, appuyez dessus avec une boule de coton ou une compresse.



5) Jetez le matériel usagé

- Immédiatement après utilisation, mettez la seringue préremplie usagée dans un récipient résistant à la perforation, tel qu'un conteneur à objets tranchants.
- Jetez le conteneur à objets tranchants conformément à la réglementation locale.
- Le reste du matériel peut être éliminé avec les ordures ménagères.