

Acétate de leuproréline

ou votre infirmier/ère.

Que contient cette notice ?

iniectable?

NOTICE: INFORMATION DE L'UTILISATEUR

maladie sont identiques aux vôtres.

DANS QUELS CAS EST-IL UTILISE?

ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISE ?

de gonadotrophine, code ATC : L02A E02.

certaines hormones sexuelles (testostérone).

N'utilisez jamais ELIGARD:

cancer de la prostate

d'utiliser ELIGARD :

Avertissements et précautions

(diminution de la densité osseuse).

Complications lors de l'initiation du traitement

Si ELIGARD ne vous aide pas

Autres médicaments et ELIGARD

d'ELIGARD est trop faible

Grossesse et allaitemen

injectable?

période d'un mois.

Analyses complémentaires

Mode d'administration

ELIGARD n'est pas destiné à la femme.

Conduite de véhicules et utilisation de machines

véhicules ou à utiliser des machines peut être altérée.

pendant les premières semaines de traitement.

développent, un traitement standard doit être débuté.

· Si vous êtes une femme ou un enfant

ELIGARD 7.5 mg, poudre et solvant pour solution injectable

elle contient des informations importantes pour vous.

Gardez cette notice. Vous pourriez avoir besoin de la relire

Veuillez lire attentivement cette notice avant d'utiliser ce médicament car

Si vous avez d'autres questions, interrogez votre médecin, votre pharmacien

Si vous ressentez un quelconque effet indésirable, parlez-en à votre médecin,

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

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

1. QU'EST-CE QUE ELIGARD 7,5 mg, poudre et solvant pour solution injectable ET

2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAITRE AVANT D'UTILISER

5. COMMENT CONSERVER ELIGARD 7,5 mg, poudre et solvant pour solution

1. QU'EST-CE QUE ELIGARD 7,5 mg, poudre et solvant pour solution injectable

Classe pharmacothérapeutique : Analogues de l'hormone entraînant la libération

La substance active d'ELIGARD appartient au groupe des hormones libérant des

gonadotrophines. Ces médicaments sont utilisés pour diminuer la production de

ELIGARD est utilisé chez les hommes adultes dans le traitement du cancer de la

prostate hormono-dépendant métastatique et en association avec la radiothérapie

dans le traitement du cancer de la prostate à haut risque hormono-dépendant non

2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAITRE AVANT D'UTILISER

- Si vous êtes hypersensible (allergique) à la substance active. l'acétate de leuproréline, aux produits ayant une activité comparable à l'hormone naturelle

gonadotrope, ou à un des autres composants d'ELIGARD (listés en rubrique 6).

Après l'ablation chirurgicale de vos testicules, car dans ce cas, ELIGARD n'entraîne pas de diminution supplémentaire de la testostéronémie.

Comme seul traitement si vous souffrez de symptômes relatifs à une compression médullaire ou une tumeur de la colonne vertébrale. Dans ce cas, ELIGARD ne

devra être utilisé qu'en association avec d'autres médicaments du traitement du

Adressez vous à votre médecin, votre pharmacien ou votre infirmière avant

Si vous présentez une des situations suivantes : Problèmes cardiaques ou

vasculaires, y compris des troubles de rythme du cœur (arythmie), ou si vous

recevez des médicaments pour traiter ces troubles. Le risque de troubles du

- Si vous avez des difficultés à uriner. Vous devez être étroitement surveillé

Si une compression de la moelle épinière ou des difficultés urinaires

apparaissent. Pour d'autres médicaments ayant le même mécanisme d'action

qu'ELIGARD, il a été rapporté que des cas sévères de compression de la moelle

épinière et un rétrécissement du conduit entre les reins et la vessie peuvent

être responsables de symptômes tels qu'une paralysie. Si ces complications se

Si vous ressentez un mal de tête soudain, des vomissements, un état mental

altéré et parfois un collapsus cardiaque, dans les deux semaines suivant la

prise d'ELIGARD, alertez le médecin ou l'équipe médicale. Ce sont des cas

rares nommés apoplexie pituitaire, qui ont été rapportés AVEC D'AUTRES

Si vous souffrez de diabète sucré (augmentation de la concentration sanguine

- Le traitement par ELIGARD peut augmenter le risque de fracture par ostéoporose

- Des cas de dépression chez des patients prenant Eligard ont été rapportés. Si

Des événements cardiovasculaires ont été rapportés chez des patients prenant

des médicaments similaires à Eligard (bien que l'on ne sache pas si ces cas sont

liés ou non à ces médicaments). Si vous êtes traités avec Eligard et que des

signes ou des symptômes cardiovasculaires se manifestent, informez-en votre

- Certains patients ont présenté des convulsions après l'administration d'Eligard.

Au cours de la première semaine de traitement, il apparaît généralement une brève

augmentation du taux de testostérone, hormone sexuelle masculine dans le sang.

Ceci peut entraîner une aggravation temporaire des symptômes liés à la maladie ainsi que la survenue de nouveaux symptômes qui n'étaient pas apparus jusque

là. Parmi ceux-ci, on compte notamment des douleurs osseuses, des troubles

urinaires, une compression de la moelle épinière ou l'apparition de sang dans les

symptômes ne s'atténuent pas, vous devez contacter votre médecin.

urines. Ces symptômes cèdent habituellement à la poursuite du traitement. Si les

Certains patients souffrent de tumeurs qui ne sont pas sensibles à la baisse des

taux de testostérone. Indiquez à votre médecin si vous avez l'impression que l'effet

ELIGARD peut interagir avec d'autres médicaments utilisés pour traiter les troubles

de rythme du cœur (par exemple quinidine, procainamide, amiodarone et sotalol) ou neut augmenter le risque de troubles du rythme du cœur lorsqu'il est pris avec

d'autres médicaments (par exemple la méthadone (utilisé comme antidouleur et

lors de cures de désintoxication d'une addiction aux opiacés), la moxifloxacine

(un antibiotique), les antipsychotiques utilisés pour les maladies mentales graves).

Informez votre médecin ou pharmacien si vous prenez ou avez récemment pris tout

Demandez conseil à votre médecin ou à votre pharmacien avant de prendre tout

La fatique, les étourdissements, les troubles de la vue sont des effets indésirables possibles du traitement par ELIGARD ou des conséquences de la maladie

sous-jacente. Si vous présentez ces effets indésirables, l'aptitude à conduire des

3. COMMENT UTILISER ELIGARD 7,5 mg, poudre et solvant pour solution

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

Sauf indication contraire de votre médecin, ELIGARD 7,5 mg est administré une

La solution injectée forme un dépôt de substance active, à partir duquel la substance active l'acétate de leuproréline est libérée en continu pendant une

La réponse au traitement par ELIGARD doit être contrôlée par votre médecin à l'aide de données cliniques spécifiques et d'analyses sanguines d'une substance

ELIGARD doit être uniquement administré par votre médecin ou une infirmière. Ce sont eux qui seront chargés de préparer la solution prête à l'emploi (conformément

biologique appelée antigène spécifique de la prostate (PSA).

autre médicament, y compris un médicament obtenu sans ordonnance.

Si vous êtes traité par Eligard et que vous présentez des convulsions, parlez-en

vous prenez Eligard et que votre humeur change, informez-en votre médecin.

MEDICAMENTS ayant le même mécanisme d'action qu'ELIGARD.

de glucose). Vous devez être régulièrement suivis pendant le traitement.

rythme cardiaque peut être augmenté lorsque vous prenez ELIGARD.

ELIGARD 7,5 mg, poudre et solvant pour solution injectable?

3. COMMENT UTILISER ELIGARD 7,5 mg, poudre et solvant pour solution

ELIGARD 7,5 mg, poudre et solvant pour solution injectable ?

4. QUELS SONT LES EFFETS INDESIRABLES EVENTUELS ?

6. CONTENU DE L'EMBALLAGE ET AUTRES INFORMATIONS.



aux instructions figurant dans la rubrique Informations pour les Professionnels de Santé, à la fin de cette notice).

Après sa préparation, ELIGARD est administré en injection sous-cutanée (injection dans le tissu situé sous la peau). Une injection intra-artérielle (dans une artère) ou intraveineuse (dans une veine) doit absolument être évitée. Comme avec les autres substances actives qui sont injectées par voie sous-cutanée, le site d'injection doit

Si vous avez utilisé plus de ELIGARD que vous n'auriez dû : Puisque l'injection est généralement pratiquée par votre médecin ou le personnel

formé à cet effet, un surdosage est peu probable.

Si une plus grande quantité que prévue a tout de même été administrée, votre médecin vous surveillera de façon plus spécifique et vous administrera, en cas de besoin, un traitement complémentaire.

Si vous oubliez d'utiliser ELIGARD :

Si vous pensez que l'on a oublié de vous administrer votre injection mensuelle d'ELIGARD, signalez-le à votre médecin.

Si vous arrêtez d'utiliser ELIGARD :

En règle générale, le traitement du cancer de la prostate par ELIGARD nécessite un traitement à long terme. Le traitement ne doit donc pas être arrêté même en cas d'amélioration ou de disparition complète des symptômes.

Si le traitement par ELIGARD est arrêté prématurément, une aggravation des symptômes de la maladie est possible

Vous ne devez donc pas arrêter le traitement prématurément sans en avoir préalablement discuté avec 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

4. QUELS SONT LES EFFETS INDESIRABLES EVENTUELS ?

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

Les effets indésirables observés pendant le traitement par ELIGARD sont principalement attribuables à l'effet spécifique de la substance active, l'acétate de leuproréline, à savoir une augmentation et une diminution de certaines hormones. Les effets indésirables les plus fréquemment décrits sont des bouffées de chaleur (environ 58 % des patients), des nausées, un malaise et une fatigue, ainsi que des irritations locales temporaires au point d'injection.

Effets indésirables initiaux

Pendant les premières semaines de traitement par ELIGARD, les symptômes spécifiques de la maladie peuvent empirer, parce qu'en premier lieu il v a généralement une brève augmentation dans le sang de la testostérone chez les patients de sexe masculin. Votre médecin peut donc être amené à vous administrer un anti-androgène approprié (substance qui inhibe l'effet des hormones sexuelles masculines) pendant la phase initiale du traitement afin de réduire les effets indésirables éventuels (Voir également rubrique 2 Quelles sont les informations à connaître avant d'utiliser ELIGARD, Complications lors de l'initiation du traitement).

Effets indésirables locaux

Douleurs dans les articulations.

Les effets indésirables locaux décrits après l'injection d'ELIGARD correspondent habituellement à ceux associés à des préparations similaires injectées par voie sous-cutanée (préparations injectées dans le tissu situé sous la peau). Une légère sensation de brûlure est très fréquente juste après l'injection. Des picotements et une douleur sont fréquents après l'injection, ainsi qu'un hématome au site d'injection. Une rougeur de la peau au site d'injection a été fréquemment rapportée

Un durcissement (induration) et une ulcération des tissus sont peu fréquents.

Ces effets indésirables locaux survenant après l'injection sous-cutanée sont légers et considérés comme étant de courte durée. Ils ne réapparaissent pas dans l'intervalle entre les injections individuel

Effets indésirables très fréquents (peut affecter plus de 1 personne sur 10) - Effusion spontanée de sang au niveau de la peau ou des muqueuses, rougeur de

Fatigue, effets indésirables liés à l'injection (voir également les effets indésirables

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

- Rhino-pharyngite (symptômes d'un rhume banal). aise, diarrhée, inflammation de l'estor entérite/colite)

Démangeaisons, sudation nocturne.

Besoin d'uriner irrégulier (même la nuit), difficulté à commencer à uriner, douleur en urinant, diminution du débit urinaire.

Sensibilité mammaire, gonflement du sein, atrophie testiculaire. douleur testiculaire, stérilité, troubles de l'érection, diminution de la taille du pénis.

Frissons (épisodes de tremblements exagérés avec une fièvre élevée), faiblesse. - Temps de saignement prolongé, changements dans les résultats de vos analyses

de sang, diminution des globules rouges / faible numération des globules rouges. Effets indésirables peu fréquents (peut affecter jusqu'à 1 personne sur 100)

Infection des voies urinaires, infection cutanée locale.

Aggravation du diabète sucré. Cauchemars, dépression, diminution de la libido. Vertige, céphalée, altération de la sensation cutanée, insomnie, troubles du goût,

troubles de l'odorat. Hypertension (augmentation de la pression sanguine), hypotension (diminution de la pression sanguine).

- Constipation, bouche sèche, dyspepsie (digestion perturbée, avec sensation

de satiété, douleur à l'estomac, renvois, nausées, vomissements, sensation de brûlures d'estomac), vomissements. Sueur froide, hypersudation.

Douleur du dos, crampe musculaire

Hématurie (sang dans les urines). Spasmes de la vessie, augmentation du besoin d'uriner. incapacité à uriner.

Développement des seins chez l'homme, impuissance. Léthargie (envie de dormir), douleur, fièvre.

Prise de poids. Perte d'équilibre, étourdissement.

Essoufflement.

- Fonte musculaire / perte de tissu musculaire en cas d'utilisation prolongée. Effets indésirables rares (peut affecter jusqu'à 1 personne sur 1 000)

Perte de connaissance brutale et complète et chute rapide des forces.

Flatulence, renvois Perte de cheveux, éruption cutanée (boutons sur la peau). Douleur mammaire

- Ulcération au site d'injection.

Effets indésirables très rares (peut affecter jusqu'à 1 personne sur 10 000) Nécrose au site d'injection.

Effets indésirables de fréquence indéterminée (ne peut être estimée sur la base des données disponibles)

Modifications de l'ECG (allongement de l'intervalle QT)
 Inflammation des poumons, maladie pulmonaire.

Autres effets indésirables

Les autres effets indésirables décrits dans la littérature en relation avec un traitement par leuproréline, la substance active d'ELIGARD, sont des œdèmes (accumulation de liquide dans les tissus se manifestant par un gonflement des mains et des pieds), embolie pulmonaire (aboutissant à des symptômes tels que essoufflement, difficulté à respirer et douleur thoracique), palpitations (prise de conscience de vos battements du cœur), faiblesse musculaire, frissons, éruption cutanée, troubles de la mémoire et troubles de la vision. Une majoration des signes de diminution du tissu osseux (ostéoporose) peut survenir après un traitement à long terme par ELIGARD. En raison de cette ostéoporose, le risque de fracture

De rares cas de réactions allergiques graves, entraînant une difficulté à respirer ou une sensation de vertiges, ont été rapportés après l'administration de médicaments appartenant à la même classe qu'Eligard.

Des convulsions ont été rapportées après l'administration de médicaments appartenant à la même classe qu'Eligard.

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 : Agence nationale de sécurité du médicament et des produits de santé (ANSM) et réseau des Centres Régionaux de Pharmacovigilance - Site internet : www.ansm.sante.fr. En signalant les effets indésirables, vous contribuez à fournir davantage d'informations sur la sécurité du médicament.

5. COMMENT CONSERVER ELIGARD 7,5 mg, poudre et solvant pour soluti

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 la boite après EXP. La date de péremption fait référence au dernier jour de ce mois.

A conserver au réfrigérateur (entre 2°C et 8°C) A conserver dans l'emballage extérieur d'origine, à l'abri de l'humidité.

Ce produit doit être à température ambiante avant l'injection. Le sortir du réfrigérateur environ 30 minutes avant utilisation. Une fois sorti du réfrigérateur, le produit peut être conservé dans son emballage d'origine à température ambiante (ne dépassant pas 25°C) pendant 4 semaines maximum

Après première ouverture du plateau, le produit doit être préparé et utilisé immédiatement. A usage unique.

Instructions relatives à la destruction des conditionnements ELIGARD inutilisés ou périmés

Les médicaments ne doivent pas être jetés au tout à l'égout ou avec les ordures ménagères. Demandez à votre pharmacien ce qu'il faut faire des médicaments inutilisés. Ces mesures permettront de protéger l'environnement.

6. CONTENU DE L'EMBALLAGE ET AUTRES INFORMATIONS

Ce que contient ELIGARD La substance active est : l'acétate de leuproréline.

Une seringue pré-remplie (seringue B) contient 7,5 mg d'acétate de leuproréline.

Les autres composants sont : le Poly (D.L - lactide co-glycolide) (50:50) et e N-méthylpyrrolidone dans la serigue pré-remplie avec la solution injectable (seringue A).

Qu'est-ce que Eligard et contenu de l'emballage extérieur ELIGARD est une poudre et solvant pour solution injectable

ELIGARD 7,5 mg est disponible dans les conditionnements suivants :

Un conditionnement plateau consistant en deux plateaux thermoformés dans une boîte en carton. Un plateau contient une seringue A pré-remplie, un piston à tige longue pour la seringue B et un sachet de dessicant. L'autre plateau contient une

seringue B pré-remplie, une aiguille stérile 20 gauge et un sachet de dessicant. Une hoîte grand modèle contenant 3 kits de 2 seringues pré-remplies (1 seringue

Toutes les présentations peuvent ne pas être commercialisées.

Titulaire de l'autorisation de mise sur le marché ASTELLAS PHARMA

26 QUAI CHARLES PASQUA 92300 LEVALLOIS PERRET

Exploitant de l'autorisation de mise sur le marché ASTELLAS PHARMA

26 QUAI CHARLES PASQUA 92300 LEVALLOIS PERRET

Fabricant

ASTELLAS PHARMA EUROPE B.V.

Sylviusweg 62 2333 BE LEIDEN

Belgique:

Ce médicament est autorisé dans les Etats membres de l'Espace Economique Européen sous les noms suivants : Autriche: Eligard Depot 7,5 mg

Depo-Eligard 7,5 mg

Bulgarie: Eligard 7,5 mg République Tchèque : Eligard 7,5 mg Eligard Danemark: Estonie: Eligard Finlande Eligard France: Eligard 7,5 mg Eligard 7,5 mg Allemagne Hongrie: Eligard 7,5 mg Islande Eligard 7,5 mg Irlande: Lettonie: Eligard 7,5 mg Eligard 7,5 mg Lituanie Luxembourg Depo-Eligard 7,5 mg Pays-Bas: Eligard 7,5 mg Norvège Eligard 7.5 mg Pologne Portugal: Eligard 7,5 mg Romanie Eligard 7,5 mg Slovaquie: Eligard 7.5 mg Eligard 7,5 mg Slovénie

La dernière date à laquelle cette notice a été révisée est juillet 2018.

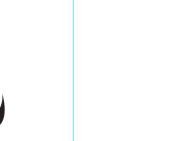
Eligard

Eligard Mensual 7,5 mg

Des informations détaillées sur ce médicament sont disponibles sur le site Internet



際



15-08-18 15:56



156551.indd 1

ELIGARD INJ 7.5 WRAP FR-FR France 350x496mm Leaflet LFT 026 FD 14.08.18/16:16 22138 Eq. to: N/A

156551

cyan magenta yellow black

7. INFORMATIONS POUR LES PROFESSIONNELS DE SANTE :

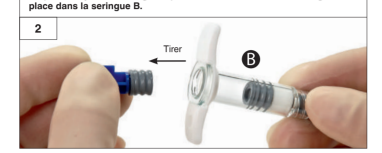
Laisser le produit se réchauffer à température ambiante en le sortant du réfrigérateur environ 30 minutes avant utilisation.

Merci de préparer en premier le patient pour l'injection, puis la préparation du produit, en suivant les instructions ci-dessous. En cas de préparation inadéquate du produit, ce dernier ne doit pas être administré, puisqu'un manque d'efficacité clinique peut survenir du fait d'une reconstitution incorrecte du produit.

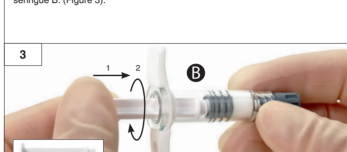
Etape 1: Ouvrir les deux plateaux (déchirer le papier aluminium par le coin reconnaissable par une petite bulle) et vider le contenu sur un plan de travail propre [deux plateaux, contenant la seringue A (Figure 1.1) et la seringue B (Figure 1.2)]. Jeter les sachets de dessicants. 1.1 Plateau de la seringue A : contenu Plateau de la seringue B : contenu 1.2 coiffe transparente Coiffe grise Bouchon gris Coiffe de l'aiguille Bouchon gris de la seringue B attaché au

Long piston blanc pour la seringue B

Tirer d'un coup sec, sans dévisser, le piston bleu à tige courte de la seringue B (Figure 2). Le bouchon gris attaché au piston bleu doit venir en même temps. Puis jeter ces derniers. Ne pas essayer de mélanger le produit avec les deux bouchons gris en



Visser doucement le long piston blanc dans le bouchon gris restant dans la seringue B. (Figure 3).



Retirer la coiffe grise de la seringue B et mettre de côté la seringue (Figure 4). 4

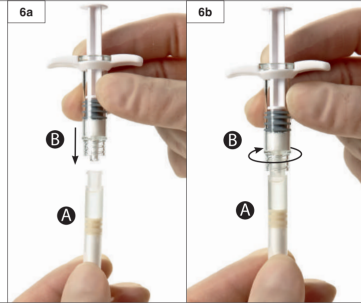
piston bleu à tige courte de la seringue B

Aiguille

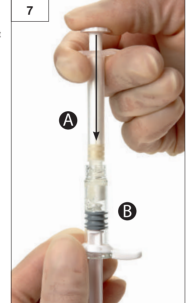
Etape 5: Tenir la seringue A en position verticale, coiffe transparente en haut pour prévenir les fuites de liquide et dévisser la coiffe transparente de la seringue A (Figure 5).



Etape 6: <u>Toujours en position verticale</u>, relier les deux seringues l'une à l'autre : fixer la seringue B au dessus de la seringue A en poussant et tournant la seringue B dans la seringue A jusqu'à la sécurité (Figures 6a et 6b). **Ne pas trop serrer.**



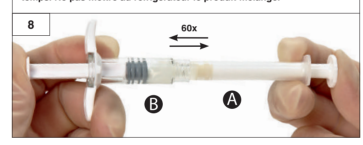
Etape 7 :
Retourner les deux seringues connectées entre elles, en continuant à les tenir en position verticale, de facon à avoir la seringue B en bas : injecter le liquide contenu dans la seringue A dans la seringue B contenant la poudre (acétate de leuproréline) (Figure 7).

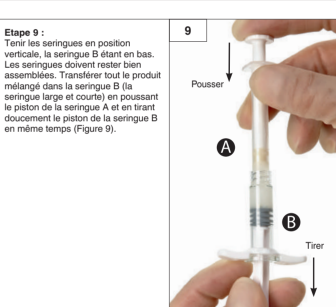


En position horizontale, pousser et tirer alternativement, doucement les pistons des 2 seringues (une soixantaine de fois au total, ce qui prend environ 60 secondes) afin de mélanger parfaitement le produit et d'obtenir une suspension homogène, visqueuse (Figure 8). Ne pas incliner le système des seringues (sous peine de dévisser en partie les seringues et d'entraîner des fuites).

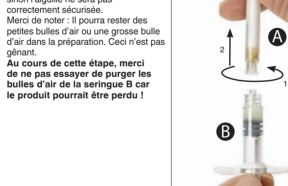
Parfaitement mélangé, le produit apparaitra visqueux avec une gamme de couleur allant de l'incolore, à blanc, à marron pâle (ce qui inclut toutes les nuances du blanc au jaune pâle).

Merci de noter que le produit doit être mélangé comme décrit ; LE SECOUER NE MELANGERA PAS LE PRODUIT CORRECTEMENT. Important : Après avoir procédé au mélange, passer à l'étape suivante immédiatement, le produit devenant de plus en plus visqueux avec le temps. Ne pas mettre au réfrigérateur le produit mélangé.





Etape 10 : Séparer la seringue A de la seringue B en continuant à appuyer fermement sur le piston de la seringue A (Figure 10). S'assurer que le produit ne fuit pas car sinon l'aiguille ne sera pas correctement sécurisée. Merci de noter : Il pourra rester des petites bulles d'air ou une grosse bulle d'air dans la préparation. Ceci n'est pas

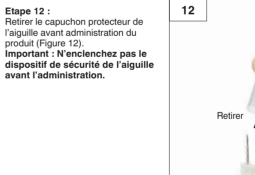


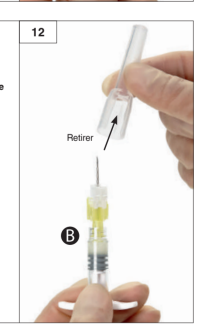
Etape 11: Tenir la seringue B droite et retenir le piston blanc afin d'éviter toute perte du produit.

Ouvrir le conditionnement de l'aiguille sécurisée en retirant le papier au dos de celui-ci et sortir l'aiguille sécurisée. Assembler l'aiguille sécurisée à la seringue B en tenant la seringue droite et en tournant délicatement l'aiguille d'environ trois quarts de tour dans le sens des aiguilles d'une montre jusqu'à ce qu'elle soit immobilisée (Figure 11).

Ne pas trop serrer car ceci peut fissurer l'embase de l'aiguille, entraînant une fuite du produit durant l'injection. Si l'embase de l'aiguille se fissure, semble endommagée ou présente la moindre fuite, le produit ne doit pas être utilisé. L'aiguille endommagée ne doit pas être substituée/remplacée et le produit ne doit pas être injecté. La totalité du produit doit être éliminée en toute sécurité.







Etape 13 :
Avant administration, purger les <u>grandes</u> bulles d'air de la seringue B. Administrer le produit par voie sous cutanée. Assurez-vous que la totalité du produit contenu dans la seringue B a bien été injecté.

Après injection, verrouiller le dispositif de sécurité en suivant les instructions listées ci-dessous :

1. Fermeture sur une surface plane

Appuyer sur le dispositif de sécurité, levier en bas, sur une surface plane (Figure 14.1a et b) pour recouvrir l'aiguille et verrouiller le dispositif de sécurité. Un « Clic » confirme, de façon sonore et tactile, que le dispositif est verrouillé. En position verrouillée, la pointe de l'aiguille est complètement recouverte

2. Fermeture avec votre pouce Placer votre pouce sur le levier et faire glisser le dispositif de sécurité vers la pointe de l'aiguille (Figure 14.2a et b) pour recouvrir l'aiguille et verrouiller le dispositif de sécurité.

Un « Clic » confirme, de façon sonore et tactile, que le dispositif est verrouillé. En position verrouillée, la pointe de l'aiguille est complètement recouverte (Figure 14.2b).

Etape 15 : Une fois que le dispositif de sécurité est verrouillé, jeter l'aiguille et la seringue immédiatement dans une poubelle appropriée.







156551

156551.indd 2 15-08-18 15:56