

Produit

## **ARANESP ANG solution injectable en seringue préremplie système automatique de protection de l'aiguille**

Société pharmaceutique

**(AMGEN)**

### **Notice : information de l'utilisateur**

**Aranesp 10 microgrammes solution injectable en seringue préremplie**  
**Aranesp 15 microgrammes solution injectable en seringue préremplie**  
**Aranesp 20 microgrammes solution injectable en seringue préremplie**  
**Aranesp 30 microgrammes solution injectable en seringue préremplie**  
**Aranesp 40 microgrammes solution injectable en seringue préremplie**  
**Aranesp 50 microgrammes solution injectable en seringue préremplie**  
**Aranesp 60 microgrammes solution injectable en seringue préremplie**  
**Aranesp 80 microgrammes solution injectable en seringue préremplie**  
**Aranesp 100 microgrammes solution injectable en seringue préremplie**  
**Aranesp 130 microgrammes solution injectable en seringue préremplie**  
**Aranesp 150 microgrammes solution injectable en seringue préremplie**  
**Aranesp 300 microgrammes solution injectable en seringue préremplie**  
**Aranesp 500 microgrammes solution injectable en seringue préremplie**  
Darbepoétin alfa

**Lisez attentivement l'intégralité de cette notice avant d'utiliser ce médicament car elle contient des informations importantes pour vous.**

- Gardez cette notice, vous pourriez avoir besoin de la lire à nouveau.
- Si vous avez d'autres questions, adressez-vous à 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 la 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 qu'Aranesp et dans quel cas est-il utilisé
2. Quelles sont les informations à connaître avant d'utiliser Aranesp
3. Comment utiliser Aranesp
4. Quels sont les effets indésirables éventuels
5. Comment conserver Aranesp
6. Contenu de l'emballage et autres informations

#### **1. Qu'est ce qu'Aranesp et dans quel cas est-il utilisé ?**

Votre médecin vous a prescrit Aranesp (un médicament antianémique) pour traiter l'anémie. Vous présentez une anémie lorsque votre sang ne contient pas assez de globules rouges. Les symptômes peuvent être une fatigue, une faiblesse et un essoufflement.

Le mode d'action d'Aranesp est strictement identique à celui de l'érythropoïétine, l'hormone naturelle. L'érythropoïétine est produite dans vos reins et stimule la production de globules rouges par la moelle osseuse. La substance active d'Aranesp est la darbepoétin alfa produite par la technique de l'ADN recombinant à partir de cellules Ovariennes de Hamster Chinois (CHO-K1).

#### **Si vous souffrez d'une insuffisance rénale chronique**

Aranesp est utilisé pour le traitement de l'anémie symptomatique liée à l'insuffisance rénale chronique (dysfonctionnement rénal) chez l'adulte et l'enfant. L'insuffisance rénale entraîne souvent une anémie, les reins ne produisant pas assez d'érythropoïétine, l'hormone naturelle.

L'organisme va mettre un certain temps pour produire des globules rouges, il faudra environ quatre semaines avant d'en ressentir les effets. Les méthodes habituelles de dialyse n'affectent pas la capacité d'Aranesp à traiter l'anémie.

#### **Si vous êtes traité par chimiothérapie**

Aranesp est utilisé pour traiter l'anémie symptomatique chez les patients adultes atteints de pathologies malignes non myéloïdes et

recevant une chimiothérapie.

Un des principaux effets indésirables de la chimiothérapie est une production insuffisante de cellules sanguines par la moelle osseuse. Vers la fin des cures de chimiothérapie, surtout si elles ont été nombreuses, le nombre de vos globules rouges peut diminuer, entraînant ainsi une anémie.

## 2. Quelles sont les informations à connaître avant d'utiliser Aranesp ?

### **N'utilisez jamais Aranesp:**

- si vous êtes allergiques au principe actif ou à l'un des autres composants contenus dans ce médicament (mentionnés dans la rubrique 6).
- si on vous a diagnostiqué une hypertension artérielle qui n'est pas contrôlée par d'autres médicaments prescrits par votre médecin.

### **Avertissements et précautions**

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

Prévenez votre médecin si vous **souffrez** ou **avez souffert** de:

- hypertension artérielle contrôlée par d'autres médicaments prescrits par votre médecin ;
- anémie falciforme ;
- crises d'épilepsie (convulsions) ;
- convulsions (crises ou attaques) ;
- atteinte hépatique ;
- absence de réponse significative aux traitements de l'anémie ;
- allergie au latex : le capuchon de protection de la seringue préremplie contient un dérivé du latex, ou
- hépatite C.

### **Précautions particulières :**

- Si vous ressentez des symptômes incluant une fatigue inhabituelle et un manque d'énergie, cela peut signifier que vous êtes atteint d'une érythroblastopénie qui a déjà été rapportée chez d'autres patients. L'érythroblastopénie correspond à un arrêt ou à une diminution de la production de globules rouges par votre organisme se traduisant par une anémie sévère. Si vous développez ces symptômes, vous devez contacter votre médecin qui déterminera la prise en charge la plus adaptée de votre anémie.
- Veuillez prendre des précautions particulières avec les autres produits qui stimulent la production de globules rouges : Aranesp fait partie d'un groupe de produits qui stimulent la production de globules rouges comme l'érythropoïétine humaine. Votre médecin devrait toujours enregistrer le nom exact de la spécialité que vous prenez.
- Si vous êtes un patient atteint d'insuffisance rénale chronique, et particulièrement si vous ne répondez pas correctement au traitement par Aranesp, votre médecin vérifiera votre dose d'Aranesp, car l'augmentation répétée de votre dose d'Aranesp alors que vous ne répondez pas au traitement pourrait vous exposer à un risque de problème cardiaque ou vasculaire et pourrait augmenter le risque d'infarctus du myocarde, d'accident vasculaire cérébral et de décès.
- Votre médecin devrait maintenir votre taux d'hémoglobine entre 10 et 12 g/dl. Votre médecin vérifiera que votre taux d'hémoglobine ne dépasse pas une certaine valeur, car des concentrations d'hémoglobine trop élevées pourraient vous exposer à un risque de problème cardiaque ou vasculaire et pourraient augmenter le risque d'infarctus du myocarde, d'accident vasculaire cérébral et de décès.
- Si vous avez des symptômes tels que des maux de tête sévères, une somnolence, confusion, des problèmes de vue, des nausées, des vomissements ou des convulsions (crises), cela pourrait signifier que vous avez une tension artérielle très élevée. Si vous ressentez ces symptômes, vous devez contacter votre médecin.
- Si vous êtes atteint d'un cancer vous devez être informé qu'Aranesp peut agir comme un facteur de croissance des cellules sanguines et dans certaines circonstances peut avoir un impact négatif sur votre cancer. En fonction de votre situation personnelle, une transfusion peut être préférable. Parlez-en à votre médecin.
- Un usage détourné chez un sujet sain peut entraîner des complications cardiovasculaires et mettre en jeu la vie du sujet.

### **Autres médicaments et Aranesp**

Informez votre médecin ou pharmacien si vous utilisez, avez récemment utilisé ou pourriez utiliser tout autre médicament.

L'effet de la ciclosporine et du tacrolimus (médicaments inhibant le système immunitaire) pourrait être modifié par le nombre de globules rouges présents dans votre sang. Il est important de signaler à votre médecin si vous êtes traité par l'un de ces médicaments.

### **Utilisation d'Aranesp avec des aliments et des boissons**

Aranesp n'est pas affecté par la prise d'aliments et de boissons.

### **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 ou pharmacien avant de prendre ce médicament.

Aranesp n'a pas été étudié chez la femme enceinte. Il est important de signaler à votre médecin si vous :

- êtes enceinte ;
- soupçonnez d'être enceinte ou
- envisagez d'être enceinte.

En l'absence de données concernant le passage de la darbepoétin alfa dans le lait maternel, l'allaitement doit être interrompu en cas de traitement par Aranesp.

### **Conduite de véhicules et utilisation de machines**

Aranesp ne devrait pas affecter votre capacité à conduire ou à utiliser des machines.

### **Aranesp contient du sodium**

Ce médicament contient moins de 1 mmol de sodium (23 mg) par dose, soit essentiellement « sans sodium ».

## **3. Comment utiliser Aranesp ?**

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.

Après des examens sanguins, votre médecin a décidé de vous prescrire Aranesp car votre taux d'hémoglobine est inférieur ou égal à 10 g/dl. Il vous indiquera la posologie qui vous est adaptée, afin de maintenir votre taux d'hémoglobine entre 10 et 12 g/dl. Cette posologie pourra varier selon que vous êtes un adulte ou un enfant.

### **Auto-administration d'Aranesp**

Votre médecin a décidé que l'administration par vous-même, une infirmière ou un proche est le moyen le plus adapté pour injecter Aranesp. Votre médecin, infirmier(ère) ou pharmacien vous montreront comment procéder à l'injection à l'aide de la seringue préremplie. N'essayez pas de procéder à l'injection si vous n'y avez pas été formé. **Ne vous injectez jamais Aranesp dans une veine.**

### **Si vous souffrez d'une insuffisance rénale chronique**

Pour tous les adultes et les enfants âgés d'1 an et plus, insuffisants rénaux chroniques, Aranesp est administré en une seule injection, sous la peau (sous-cutanée) ou dans une veine (intraveineuse).

Afin de corriger votre anémie, la dose initiale d'Aranesp calculée par kilogramme de votre poids corporel sera soit de :

- 0,75 microgramme une fois toutes les deux semaines, soit de
- 0,45 microgramme une fois par semaine.

Chez l'adulte non dialysé, une injection mensuelle de 1,5 microgrammes/kg peut être utilisée comme dose initiale.

Pour tous les adultes et les enfants âgés d'1 an et plus, insuffisants rénaux chroniques, une fois que votre anémie est corrigée vous continuerez à recevoir Aranesp en injection unique, soit une fois par semaine soit toutes les deux semaines. Pour tous les adultes et enfants âgés de 11 ans et plus, non dialysés, Aranesp peut aussi être administré par injection une fois par mois.

Votre médecin effectuera des prises de sang régulières afin de contrôler l'amélioration de l'anémie et adaptera si nécessaire la posologie toutes les quatre semaines de façon à maintenir le contrôle de votre anémie de façon durable.

Votre médecin utilisera la dose minimale adéquate pour contrôler les symptômes de votre anémie.

Si vous ne répondez pas suffisamment au traitement par Aranesp, votre médecin vérifiera votre dose et vous informera si vous avez besoin de changer la posologie de votre traitement par Aranesp.

Votre médecin contrôlera régulièrement votre pression artérielle, surtout en début de traitement.

Dans certains cas, votre médecin vous recommandera une supplémentation en fer.

Votre médecin peut décider de changer la voie d'administration (sous la peau ou dans une veine). Dans ce cas, la dose initiée sera la même que celle que vous receviez précédemment. Des prises de sang permettront de s'assurer que le traitement de votre anémie reste efficace.

Si votre médecin décide de remplacer votre traitement de r-HuEPO (érythropoïétine produite par la technique de l'ADN recombinant) par Aranesp, il décidera si vous devez être traité par Aranesp une fois par semaine ou une fois toutes les 2 semaines. La voie d'injection restera la même que celle de la r-HuEPO mais votre médecin vous précisera la dose à administrer, quand l'administrer, et pourra ajuster votre posologie si nécessaire.

### **Si vous êtes traité par chimiothérapie**

Aranesp est administré en une seule injection soit une fois par semaine, soit une fois toutes les trois semaines, sous la peau.

Afin de corriger votre anémie, la dose initiale d'Aranesp sera soit de :

- 500 microgrammes une fois toutes les trois semaines, (6,75 microgrammes d'Aranesp par kilogramme de poids corporel), soit de
- 2,25 microgrammes d'Aranesp par kilogramme de poids corporel (une fois par semaine).

Votre médecin effectuera des prises de sang régulières afin de contrôler la correction de l'anémie et adaptera si nécessaire la posologie. Votre traitement sera poursuivi pendant quatre semaines environ après la fin de la chimiothérapie ou jusqu'à la correction de votre anémie. Votre médecin vous dira exactement quand arrêter Aranesp.

Dans certains cas, votre médecin vous recommandera une supplémentation en fer.

### **Si vous avez utilisé plus d'Aranesp que vous n'auriez dû**

Vous risquez des conséquences graves si vous avez pris plus d'Aranesp que nécessaire, comme une tension artérielle très élevée. Contactez votre médecin, l'infirmière ou le pharmacien, si cela vous arrive. Si vous ne vous sentez pas bien, contactez immédiatement votre médecin, l'infirmier(ère) ou le pharmacien.

### **Si vous oubliez d'utiliser Aranesp**

Ne prenez pas de dose double pour compenser la dose que vous avez oublié de prendre.

Si vous avez oublié une dose d'Aranesp, contactez votre médecin pour discuter de la date de la prochaine injection.

### **Si vous arrêtez d'utiliser Aranesp**

Si vous voulez arrêter d'utiliser Aranesp, vous devez d'abord en discuter avec votre médecin.

## **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.

### **Les effets indésirables suivants ont été rapportés chez certains patients traités par Aranesp:**

#### ***Patients insuffisants rénaux chroniques***

**Très fréquents:** pouvant affecter plus de 1 personne sur 10

- Pression sanguine élevée (hypertension artérielle)
- Réactions allergiques

**Fréquents:** pouvant affecter jusqu'à 1 personne sur 10

- Accident vasculaire cérébral
- Douleur autour du point d'injection
- Rash et/ou rougeur de la peau

**Peu fréquents:** pouvant affecter jusqu'à 1 personne sur 100

- Formation de caillots sanguins (thrombose)
- Convulsions (crises et attaques)

**Fréquence non connue :** les données disponibles ne permettent pas d'estimer la fréquence

- Erythroblastopénie – (anémie, fatigue inhabituelle, manque d'énergie)

#### ***Patients cancéreux***

**Très fréquents:** pouvant affecter plus de 1 personne sur 10

- Réactions allergiques
- Rétention d'eau (œdème)

**Fréquents:** pouvant affecter jusqu'à 1 personne sur 10

- Pression sanguine élevée (hypertension artérielle)
- Formation de caillots sanguins (thrombose)
- Douleur autour du point d'injection
- Rash et/ou rougeur de la peau

**Peu fréquents:** pouvant affecter jusqu'à 1 personne sur 100

- Convulsions (crises et attaques)

### *Tous les patients*

**Fréquence non connue:** les données disponibles ne permettent pas d'estimer la fréquence

- Réactions allergiques graves pouvant inclure :
  - Réactions allergiques subites (anaphylaxie) pouvant conduire à une mise en danger du pronostic vital
  - Gonflement du visage, des lèvres, de la bouche, de la langue ou de la gorge pouvant entraîner des difficultés de déglutition ou de respiration (œdème de Quincke)
  - Difficultés respiratoires (bronchospasme allergique)
  - Rash cutané
  - Urticaire

### **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 (voir les détails ci-dessous). En signalant les effets indésirables, vous contribuez à fournir davantage d'informations sur la sécurité du médicament.

#### **France**

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](http://www.ansm.sante.fr)

#### **Belgique**

Agence fédérale des médicaments et des produits de santé  
Division Vigilance  
EUROSTATION II  
Place Victor Horta, 40/ 40  
B-1060 Bruxelles  
Site internet: [www.afmps.be](http://www.afmps.be)  
e-mail: [patientinfo@fagg-afmps.be](mailto:patientinfo@fagg-afmps.be)

#### **Luxembourg**

Direction de la Santé – Division de la Pharmacie et des Médicaments  
Villa Louvigny – Allée Marconi  
L-2120 Luxembourg  
Site internet: <http://www.nrs.public.lu/fr/activites/pharmacie-medicament/index.html>

### 5. Comment conserver Aranesp

Tenir 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 de la seringue après « EXP ». La date de péremption fait référence au dernier jour du mois.

A conserver au réfrigérateur (entre 2°C et 8°C). Ne pas congeler. Ne pas utiliser Aranesp si vous pensez qu'il a été congelé.

Conserver la seringue préremplie dans l'emballage extérieur à l'abri de la lumière.

Une fois que votre seringue a été sortie du réfrigérateur et est restée à température ambiante pendant environ 30 minutes avant l'injection, elle doit être utilisée dans les 7 jours ou éliminée.

Ne pas utiliser ce médicament si le contenu de la seringue préremplie est trouble ou présente des particules.

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

### **Que contient Aranesp**

- La substance active est la darbepoétin alfa, r-HuEPO (érythropoïétine produite par une technique de génie génétique). La seringue préremplie contient soit 10, 15, 20, 30, 40, 50, 60, 80, 100, 130, 150, 300 ou 500 microgrammes de darbepoétin alfa.

- Les autres composants sont le phosphate monosodique anhydre, le phosphate disodique anhydre, le chlorure de sodium, le polysorbate 80 et l'eau pour préparations injectables.

### **A quoi ressemble Aranesp et contenu de l'emballage extérieur**

Aranesp est une solution injectable en seringue préremplie, claire, incolore ou légèrement opalescente.

Aranesp est disponible en boîtes de 1 ou 4 seringues préremplies sécurisées sous plaquette. Toutes les présentations peuvent ne pas être commercialisées.

### **Titulaire de l'autorisation de mise sur le marché et fabricant d'Aranesp**

Amgen Europe B.V.  
Minervum 7061  
NL-4817 ZK Breda  
Pays-Bas

### **Titulaire de l'autorisation de mise sur le marché :**

Amgen Europe B.V.  
Minervum 7061  
NL-4817 ZK Breda  
Pays-Bas

### **Fabricant :**

Amgen Technology Ireland (ADL)  
Pottery Road  
Dun Laoghaire  
Co Dublin  
Irlande

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

### **France**

Amgen S.A.S.  
Tél: +33 (0)9 69 363 363

### **België/Belgique/Belgien**

s.a. Amgen n.v.  
Tel/Tél: +32 (0)2 7752711

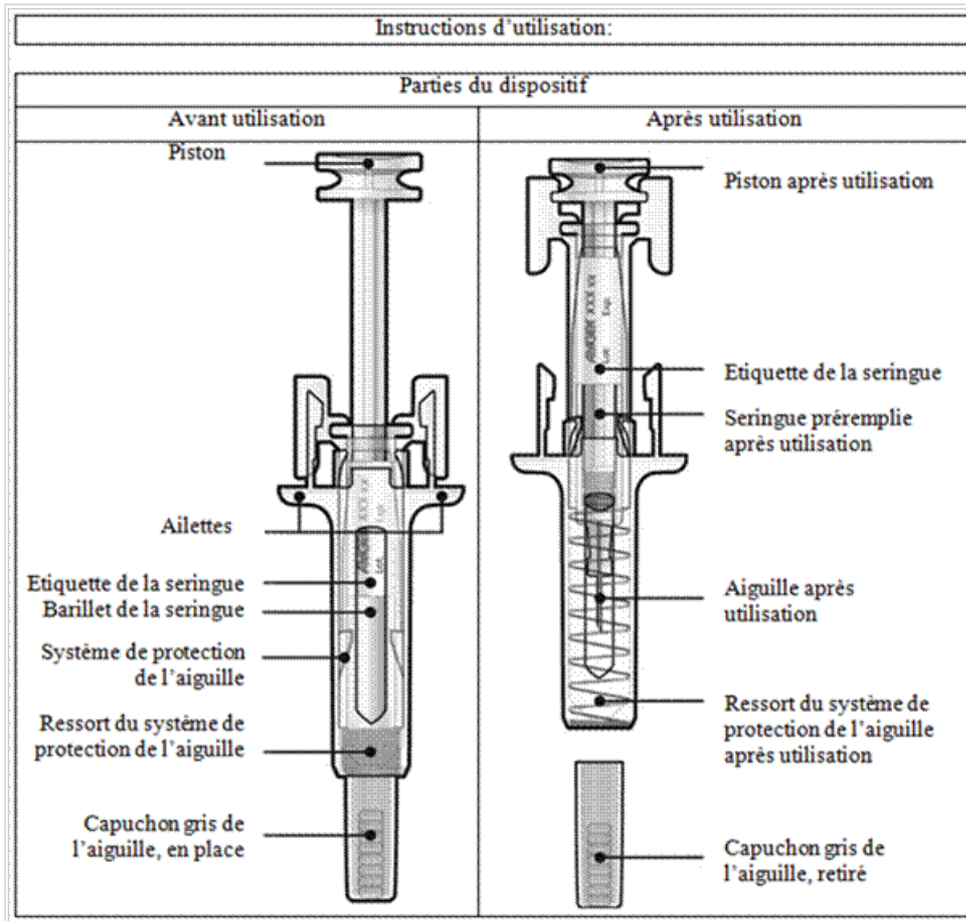
### **Luxembourg/Luxemburg**

s.a. Amgen  
Belgique/Belgien  
Tel/Tél: +32 (0)2 7752711

**La dernière date à laquelle cette notice a été révisée est : septembre 2015.**

### **Autres sources d'informations**

Des informations détaillées sur ce médicament sont disponibles sur le site internet de l'Agence européenne du médicament



### Important

**Avant d'utiliser une seringue préremplie d'Aranesp avec système de sécurité automatique de l'aiguille, veuillez lire attentivement les instructions suivantes:**

- Il est important de ne pas procéder vous-même à l'injection avant que votre médecin ou un professionnel de santé ne vous ait montré comment faire.
  - Aranesp est administré par une injection dans le tissu situé juste sous la peau (injection sous-cutanée).
  - Prévenez votre médecin si vous présentez une allergie au latex. Le capuchon de la seringue préremplie contient un dérivé du latex pouvant entraîner des réactions allergiques sévères.
  - ✗ **Ne retirez pas** le capuchon gris de la seringue préremplie avant que vous ne soyez prêt à l'injecter.
  - ✗ **N'utilisez pas** la seringue préremplie si elle est tombée sur une surface dure. Utilisez une nouvelle seringue préremplie et informez votre médecin ou professionnel de santé.
  - ✗ **N'essayez pas** d'activer la seringue préremplie avant l'injection.
  - ✗ **N'essayez pas** de retirer le système transparent de protection de l'aiguille de la seringue préremplie.
  - ✗ **N'essayez pas** de retirer l'étiquette détachable de la seringue préremplie avant l'injection.
- Si vous avez des questions, demandez conseil à votre médecin ou à un professionnel de santé.

### Etape 1: Préparation du matériel

**A** Retirez la barquette contenant la seringue préremplie de la boîte et placez le matériel nécessaire à portée de main.

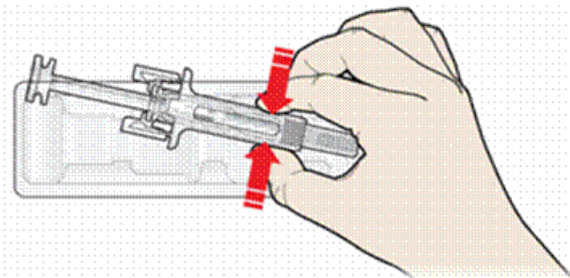
Replacez la boîte d'origine contenant les éventuelles seringues préremplies non utilisées au réfrigérateur.

Pour une injection plus confortable, laissez la seringue préremplie à température ambiante pendant environ 30 minutes avant l'injection. Lavez-vous soigneusement les mains à l'eau et au savon.

Placez la seringue préremplie sur une surface propre et bien éclairée. Repérez autour de vous les tampons imbibés d'alcool, les cotons ou les compresses de gaze, les pansements et le conteneur à objets tranchants (non inclus).

- ✗ N'essayez pas de réchauffer la seringue préremplie en utilisant une source de chaleur ou le four à micro-ondes
- ✗ Ne laissez pas la seringue préremplie exposée directement au soleil
- ✗ N'agitez pas la seringue préremplie
- Tenez les seringues préremplies hors de la vue et de la portée des enfants

**B** Ouvrez la barquette, ôtez la pellicule de couverture. Pour retirer la seringue préremplie de la barquette, saisissez-la par le système de protection de l'aiguille.

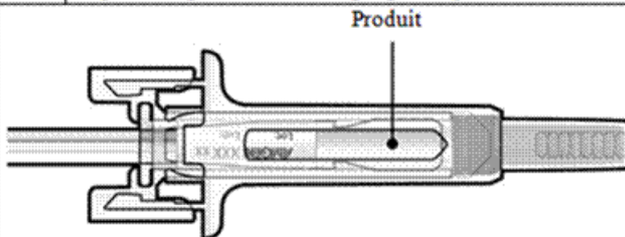


Saisir comme indiqué

Pour des raisons de sécurité:

- ✗ Ne saisissez pas le piston
- ✗ Ne saisissez pas le capuchon gris de l'aiguille

**C** Inspectez le produit et la seringue préremplie.

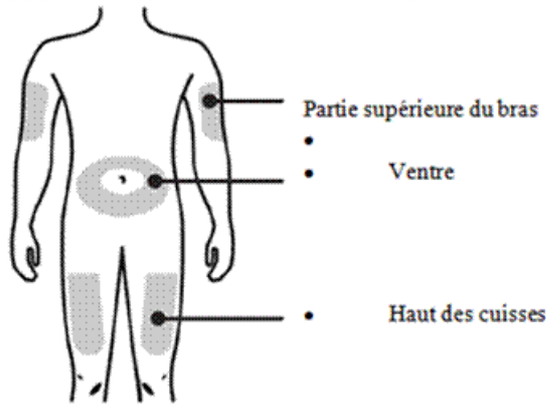


- ✗ N'utilisez pas la seringue préremplie si:
  - Le produit est trouble ou s'il contient des particules. Il doit être limpide et incolore.
  - Une partie du dispositif apparaît fissurée ou cassée.
  - Le capuchon gris de l'aiguille a été retiré ou n'est pas correctement fixé.
  - La date de péremption imprimée sur l'étiquette a dépassé le dernier jour du mois indiqué.

Dans tous les cas, contactez votre médecin ou un professionnel de santé.

## Etape 2: Préparation de l'injection

A Lavez-vous soigneusement les mains. Préparez et nettoyez votre site d'injection.



### Vous pouvez injecter dans:

- La partie haute de votre cuisse
- Le ventre, à l'exception d'une zone de 5 cm de diamètre autour du nombril
- La partie extérieure du haut du bras (seulement si l'injection est pratiquée par une tierce personne)

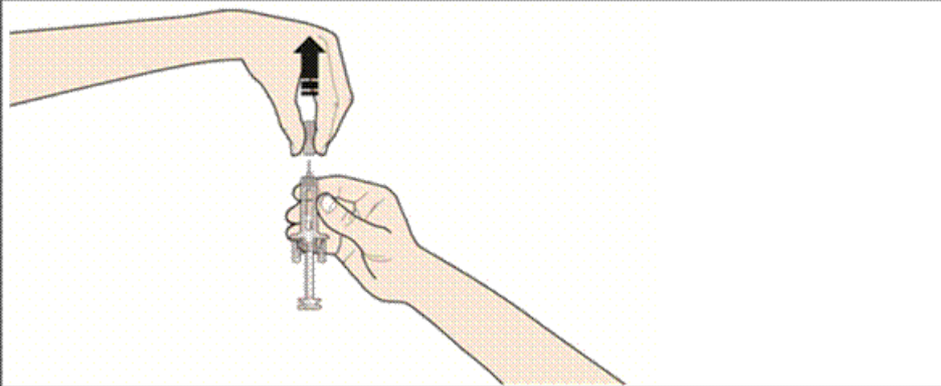
Nettoyez votre site d'injection en utilisant un tampon imbibé d'alcool. Laissez la peau sécher.

**✗ Ne touchez pas le site d'injection avant l'injection**

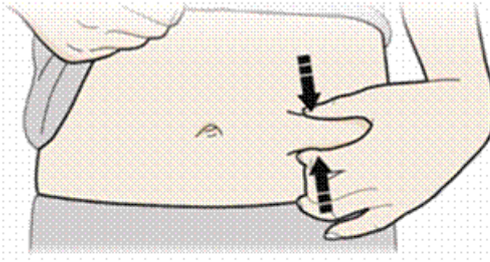
**!** Choisissez un site d'injection différent à chaque auto-administration. Si vous avez besoin d'utiliser le même site d'injection, assurez-vous que ce ne soit pas exactement au même point d'injection que lors de l'administration précédente.

**N'injectez pas** dans des zones où la peau est tendue, contusionnée, rouge ou dure. Evitez de pratiquer l'injection dans des zones présentant des cicatrices ou des vergetures.

B Retirez précautionneusement le capuchon gris dans l'axe de l'aiguille et à distance de votre corps.



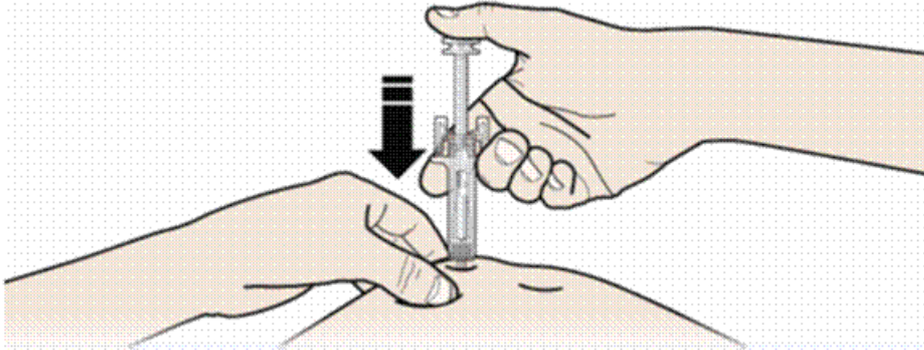
C Pincez la peau du site d'injection pour créer une surface ferme.



Il est important de maintenir la peau pincée pendant l'injection.

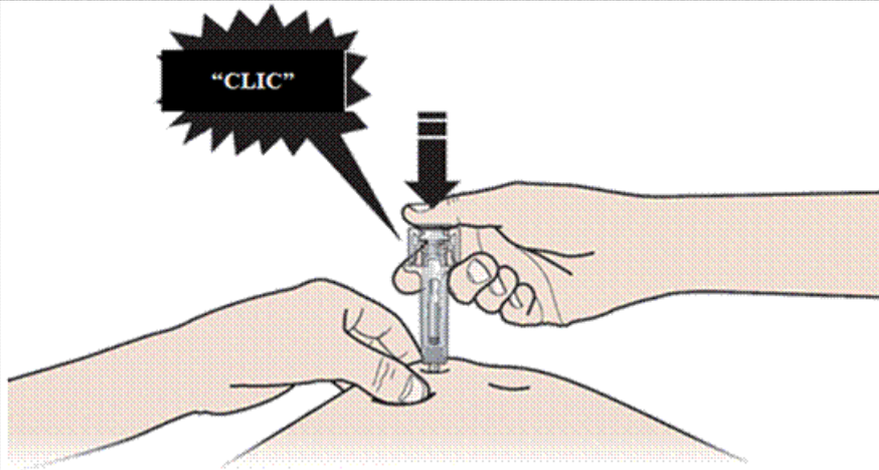
Etape 3: Injection

A Maintenez la peau pincée. INTRODUISEZ l'aiguille dans la peau.



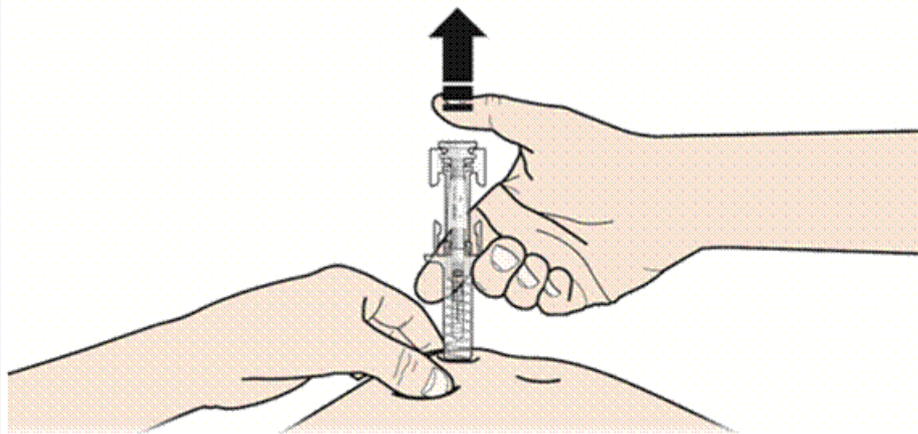
x Ne touchez pas la zone nettoyée de la peau

**B** PUSSEZ le piston doucement et avec une pression constante, jusqu'à sentir ou entendre un « clic ». Poussez le piston jusqu'au bout après le clic.



**!** Il est important de pousser le piston jusqu'au bout après le « clic » pour administrer la dose complète.

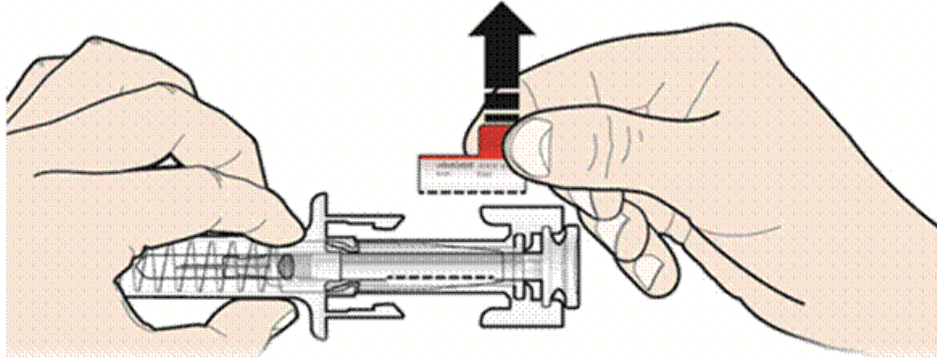
**C** RELACHEZ le piston. Puis RETIREZ la seringue de la peau.



Après avoir relâché le piston, le système de protection de la seringue préremplie va entièrement recouvrir l'aiguille.

**✗** Ne remettez pas le capuchon gris de l'aiguille sur la seringue préremplie après utilisation.

**Pour les professionnels de santé uniquement**  
Détachez et conservez l'étiquette de la seringue préremplie.

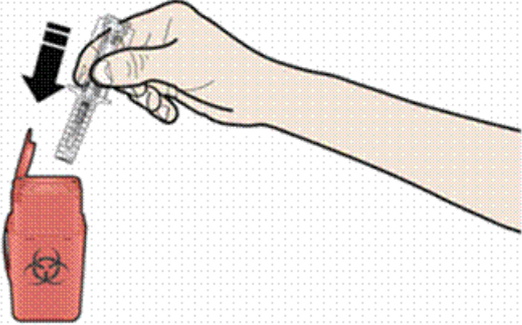


Tournez le piston jusqu'à ce que vous puissiez atteindre la languette de l'étiquette et la détacher.

---

**Etape 4: Finalisation**

**A** Éliminez la seringue préremplie usagée et les autres déchets dans un conteneur à déchets tranchants.



Éliminez la seringue préremplie usagée et le capuchon gris de l'aiguille dans un conteneur à déchets tranchants. Les médicaments doivent être éliminés conformément à la réglementation en vigueur. Demandez à votre pharmacien comment éliminer les médicaments qui ne sont plus nécessaires. Ces mesures permettront de protéger l'environnement.

Tenez la seringue et le conteneur à déchets tranchants hors de la vue et de la portée des enfants.

- Ne réutilisez pas la seringue préremplie
- Ne recyclez pas les seringues préremplies et ne les éliminez pas avec les ordures ménagères

---

**B** Examinez le site d'injection.

Si vous remarquez une goutte de sang, vous pouvez comprimer le site d'injection avec un coton ou de la gaze. Ne frottez pas le site d'injection. Si nécessaire, vous pouvez recouvrir d'un pansement.

Prix

Nom	Conditionnement	CNK	Prix	Rb	Type	Cat.	Presc.
ARANESP	4 SER+PROTECTION 100µg	2676-625	Hôpital	Fahf	Original	MR	Oui
ARANESP	4 SER+PROTECTION 150µg	2676-641	Hôpital	Fahf	Original	MR	Oui
ARANESP	4 SER+PROTECTION 20µg	2676-542	Hôpital	Fahf	Original	MR	Oui
ARANESP	4 SER+PROTECTION 30µg	2676-559	Hôpital	Fahf	Original	MR	Oui
ARANESP	1 SER+PROTECTION 300µg	2676-666	Hôpital	Fahf	Original	MR	Oui
ARANESP	4 SER+PROTECTION 40µg	2676-567	Hôpital	Fahf	Original	MR	Oui
ARANESP	4 SER+PROTECTION 50µg	2676-575	Hôpital	Fahf	Original	MR	Oui
ARANESP	1 SER+PROTECTION 500µg	2676-674	Hôpital	Fahf	Original	MR	Oui
ARANESP	4 SER+PROTECTION 60µg	2676-591	Hôpital	Fahf	Original	MR	Oui
ARANESP	4 SER+PROTECTION 80µg	2676-617	Hôpital	Fahf	Original	MR	Oui