

**LISEZ CE DOCUMENT POUR ASSURER UNE UTILISATION SÉCURITAIRE ET EFFICACE
DE VOTRE MÉDICAMENT**

RENSEIGNEMENTS POUR LES PATIENTS SUR LE MÉDICAMENT

ESPEROCT®

Facteur VIII antihémophilique (recombinant à domaine B tronqué), pégylé

Lisez attentivement ce qui suit avant de commencer à prendre ESPEROCT® et chaque fois que votre ordonnance est renouvelée. Ce feuillet n'est qu'un résumé et ne donne donc pas tous les renseignements au sujet de ce médicament. Parlez de votre état de santé et de votre traitement avec votre professionnel de la santé, et demandez-lui s'il existe de nouveaux renseignements sur ESPEROCT®.

Pourquoi ESPEROCT® est-il utilisé?

ESPEROCT® est un produit qui contient le facteur VIII de coagulation recombinant à action prolongée. Le facteur VIII est une protéine présente dans le sang qui aide à prévenir et à arrêter les saignements.

ESPEROCT® sert à traiter et à prévenir les saignements chez les personnes atteintes d'hémophilie A.

Comment ESPEROCT® agit-il?

Chez les personnes atteintes d'hémophilie A, le facteur VIII est manquant ou ne fonctionne pas correctement. ESPEROCT® remplace le facteur VIII défectueux ou manquant et aide le sang à former des caillots au site du saignement.

Quels sont les ingrédients d'ESPEROCT®?

Ingrédients médicinaux : Facteur VIII antihémophilique (recombinant à domaine B tronqué), pégylé

Ingrédients non médicinaux : Chlorure de calcium dihydraté, L-histidine, L-méthionine, polysorbate 80, chlorure de sodium, saccharose

ESPEROCT® est offert sous les formes posologiques suivantes :

ESPEROCT® est offert en fioles à dose unique, qui renferment les teneurs nominales de 500, 1 000, 1 500, 2 000 ou 3 000 unités internationales (UI) par fiole. Une fois reconstituée avec le solvant fourni (solution de chlorure de sodium à 0,9 % pour injection), la solution injectable préparée aura la concentration suivante :

Format de la fiole	Concentration approximative après la reconstitution
500 UI	125 UI/mL
1 000 UI	250 UI/mL
1 500 UI	375 UI/mL
2 000 UI	500 UI/mL
3 000 UI	750 UI/mL

Chaque emballage d'ESPEROCT® contient les éléments suivants : une fiole qui renferme une poudre blanche à blanc cassé; une seringue préremplie de 4 mL qui renferme un solvant limpide et incolore; une tige de piston; et un adaptateur de fiole.

N'utilisez pas ESPEROCT® si :

vous êtes allergique à l'ingrédient médicamenteux, à l'un des ingrédients de la préparation (y compris aux protéines de hamster) ou à l'un des composants du récipient.

Consultez votre professionnel de la santé avant de prendre ESPEROCT®, afin de réduire la possibilité d'effets secondaires et d'assurer l'utilisation appropriée du médicament. Mentionnez à votre professionnel de la santé tous vos problèmes de santé, notamment dans les cas suivants :

- vous prenez, avez pris récemment ou pourriez prendre d'autres médicaments, y compris des médicaments en vente libre ou des remèdes à base de plantes médicinales;
- vous êtes enceinte ou vous allaitez, ou vous pensez être enceinte ou vous envisagez de le devenir. Consultez votre médecin avant de prendre ce médicament.

Autres mises en garde à connaître :Utilisation antérieure d'un médicament contenant le facteur VIII

Avisez votre médecin si vous avez déjà utilisé des médicaments qui contiennent le facteur VIII, particulièrement si vous avez développé des inhibiteurs (anticorps) contre le médicament, car il y a un risque que ce phénomène se reproduise.

Réactions allergiques (hypersensibilité)

Il existe un risque de réaction allergique soudaine et grave (p. ex. une réaction anaphylactique) à ESPEROCT®.

Arrêtez l'injection et communiquez immédiatement avec votre médecin ou le service d'urgence d'un hôpital si vous présentez des signes précoces de réactions allergiques (voir le tableau « Effets secondaires graves »).

Formation d'« inhibiteurs du FVIII » (anticorps)

Des inhibiteurs (anticorps) peuvent se former durant un traitement par tout médicament qui contient le facteur VIII.

- Ces inhibiteurs empêchent le traitement de bien fonctionner, surtout si leur concentration est élevée.
- Vous serez sous étroite surveillance afin de détecter la formation de ces inhibiteurs.
- Si votre saignement n'est pas maîtrisé par ESPEROCT®, avertissez immédiatement votre médecin.
- N'augmentez pas votre dose totale d'ESPEROCT® pour maîtriser un saignement sans en avoir parlé à votre médecin.

Réponse du système immunitaire

Si vous n'avez jamais utilisé de médicaments contenant le facteur VIII, votre système immunitaire pourrait présenter une certaine réponse au traitement au début de celui-ci, ce qui pourrait rendre votre médicament moins efficace.

Problèmes liés à un cathéter

Si vous portez un cathéter par lequel on injecte des médicaments dans votre sang (dispositif d'accès veineux central), il est possible que des infections surviennent ou que des caillots sanguins se forment au point d'insertion du cathéter.

ESPEROCT® contient du sodium

Une fois reconstitué, ce médicament contient 72 mg de chlorure de sodium (18 mg/mL).
Consultez votre médecin si vous suivez un régime faible en sodium.

Informez votre professionnel de la santé de tous les produits de santé que vous prenez, y compris les suivants : médicaments, vitamines, minéraux, suppléments naturels et produits de médecine douce.

Les médicaments suivants pourraient interagir avec ESPEROCT® :

Il n'existe pas d'interactions connues entre ESPEROCT® et d'autres produits médicinaux.

Comment prendre ESPEROCT® :

Le traitement par ESPEROCT® sera instauré par un médecin qui a de l'expérience dans les soins aux personnes atteintes d'hémophilie A. Utilisez toujours ce médicament exactement comme votre médecin vous l'a expliqué. Consultez votre médecin si vous ne savez pas exactement comment utiliser ESPEROCT®.

ESPEROCT® s'administre sous forme d'injection dans une veine (par voie intraveineuse). Veuillez vous reporter à la fin du présent feuillet pour connaître les instructions sur la préparation et l'administration d'ESPEROCT®.

Votre médecin calculera votre dose. Pour ce faire, il tiendra compte de votre poids corporel et du fait que le médicament servira à prévenir ou à traiter un saignement.

Dose habituelle :

Prévention des saignements

- **Adultes et adolescents** (enfants de 12 ans ou plus) : La dose initiale recommandée est de 50 UI d'ESPEROCT® par kilogramme de poids corporel tous les 4 jours.
- **Enfants** (moins de 12 ans) : La dose initiale recommandée est de 50 à 75 UI d'ESPEROCT® par kilogramme de poids corporel, administrée 2 fois par semaine.

Traitement des saignements

La dose d'ESPEROCT® est calculée selon le poids corporel, la gravité de l'hémophilie A et le site du saignement. Si vous jugez que l'effet d'ESPEROCT® est insuffisant, parlez-en à votre médecin.

Utilisation chez les enfants et les adolescents

ESPEROCT® peut être utilisé chez les enfants de tout âge. Les enfants de moins de 12 ans peuvent avoir besoin de doses plus élevées ou plus fréquentes que les adultes. Les adolescents (enfants de 12 ans ou plus) peuvent recevoir la même dose que les adultes.

Surdosage :

Si vous croyez avoir pris trop d'ESPEROCT®, communiquez immédiatement avec votre professionnel de la santé, le centre de traitement de l'hémophilie ou le centre antipoison de votre région, même si vous ne présentez aucun symptôme.

Dose oubliée :

Si vous oubliez une dose, injectez-la dès que vous vous en apercevez. N'injectez pas une

double dose pour compenser une dose oubliée. Administrez l'injection suivante comme prévu et poursuivez le traitement comme votre médecin vous l'a prescrit. En cas de doute, communiquez avec votre médecin.

Arrêt du traitement :

Ne cessez pas d'utiliser ESPEROCT® sans en avoir parlé d'abord à votre médecin.

Si vous cessez d'utiliser ESPEROCT®, vous pourriez ne plus être protégé contre les saignements ou un saignement en cours pourrait ne pas s'arrêter. Si vous avez des questions sur l'utilisation de ce médicament, consultez votre médecin.

Quels sont les effets secondaires possibles d'ESPEROCT®?

La liste suivante des effets secondaires possibles d'ESPEROCT® n'est pas exhaustive. Si vous ressentez un effet secondaire qui n'est pas mentionné ci-dessous, communiquez avec votre professionnel de la santé. Lisez aussi la section Mises en garde et précautions.

Les effets secondaires ci-dessous ont été observés avec ESPEROCT® :

Effets secondaires fréquents (pouvant toucher jusqu'à 1 personne sur 10)

- Réactions cutanées au point d'injection
- Démangeaisons (prurit)
- Rougeur de la peau (érythème)
- Éruption cutanée

Effets secondaires peu fréquents (pouvant toucher jusqu'à 1 personne sur 100)

- Réactions allergiques (hypersensibilité) pouvant devenir graves et mettre la vie en danger (voir le tableau « Effets secondaires graves »).
- Formation d'inhibiteurs du facteur VIII (anticorps) chez les patients ayant déjà été traités par le facteur VIII.

Formation d'« inhibiteurs du FVIII » (anticorps)

Si vous avez déjà reçu un traitement par le facteur VIII pendant plus de 150 jours, des inhibiteurs (anticorps) peuvent se former (ce phénomène peut toucher jusqu'à 1 personne sur 100). Si vous développez de tels anticorps, votre médicament pourrait ne plus fonctionner convenablement et vous pourriez avoir des saignements persistants. Dans un tel cas, vous devez communiquer immédiatement avec votre médecin.

Effets secondaires graves et mesures à prendre			
Symptôme/effet	Consultez votre professionnel de la santé		Cessez de prendre le médicament et obtenez immédiatement des soins médicaux
	Cas graves seulement	Dans tous les cas	
PEU FRÉQUENT			
Manque d'effet : Le saignement ne cesse pas après la prise d'ESPEROCT®		✓	
Réaction allergique : Difficulté à avaler ou à respirer; essoufflement ou respiration sifflante; oppression thoracique; rougeur et/ou enflure des lèvres, de la langue, du visage ou des mains; éruption cutanée, urticaire, papules œdémateuses ou démangeaisons généralisées; peau pâle et froide, rythme cardiaque rapide, ou étourdissements (faible tension artérielle)		✓	✓

Si vous présentez un symptôme ou un effet secondaire incommode qui n'est pas mentionné ci-dessus ou qui s'aggrave suffisamment pour nuire à vos activités quotidiennes, consultez votre professionnel de la santé.

Déclaration des effets secondaires

Vous pouvez déclarer à Santé Canada les effets secondaires soupçonnés associés à l'utilisation des produits de santé de l'une des façons suivantes :

- En consultant la page Web sur la [déclaration des effets indésirables](http://www.hc-sc.gc.ca/dhp-mps/medeff/report-declaration/index-fra.php) (<http://www.hc-sc.gc.ca/dhp-mps/medeff/report-declaration/index-fra.php>) pour savoir comment déclarer un effet indésirable en ligne, par courrier ou par télécopieur; ou
- En composant le numéro sans frais 1-866-234-2345.

REMARQUE : Consultez votre professionnel de la santé si vous avez besoin de renseignements sur la prise en charge des effets secondaires. Le Programme Canada Vigilance ne fournit pas de conseils médicaux.

Entreposage :

Conservez 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 boîte, la fiole, et sur les étiquettes de la seringue préremplie. La date de péremption correspond au dernier jour du mois indiqué.

La poudre dans la fiole est blanche à blanc cassé. N'utilisez pas la poudre si elle a changé de couleur.

Avant la reconstitution

Avant de mélanger la poudre dans la fiole avec le solvant :

Conservez le produit dans son emballage d'origine pour le protéger de la lumière. Ne congelez pas le produit.

Les fioles d'ESPEROCT® peuvent être conservées au réfrigérateur (entre 2 °C et 8 °C) jusqu'à la date de péremption. Pendant sa durée de conservation, le produit peut aussi être conservé à la température ambiante jusqu'à 30 °C pendant une seule période ne dépassant pas 12 mois **ou** jusqu'à 40 °C pendant une seule période ne dépassant pas 3 mois.

Si vous décidez de conserver ESPEROCT® à la température ambiante :

- Notez sur la boîte la date à laquelle le produit a été sorti du réfrigérateur.
- N'utilisez pas le produit plus de 12 mois s'il a été conservé à une température allant jusqu'à 30 °C **ou** plus de 3 mois s'il a été conservé à une température allant jusqu'à 40 °C, **ni** après la date de péremption indiquée sur la boîte, selon la première éventualité.
- Ne remettez pas le produit au réfrigérateur une fois qu'il a été conservé à la température ambiante.

Après la reconstitution

Après que la poudre ait été mélangée avec le solvant :

ESPEROCT® doit être administré immédiatement après que vous l'avez reconstitué. Si vous ne pouvez pas administrer immédiatement la solution reconstituée, elle doit être utilisée dans les 24 prochaines heures lorsqu'elle est conservée au réfrigérateur (entre 2 et 8 °C), dans les 4 prochaines heures lorsqu'elle est conservée à la température ambiante (jusqu'à 30 °C) ou dans les 2 prochaines heures lorsqu'elle est conservée entre 30 et 40 °C. Conservez le produit reconstitué dans la fiole, en laissant l'adaptateur et la seringue fixés à celle-ci.

Protégez la solution ESPEROCT® reconstituée de la lumière directe.

La solution reconstituée doit être limpide et incolore. N'administrez pas la solution reconstituée si vous remarquez des particules ou un changement de couleur.

Pour en savoir davantage au sujet d'ESPEROCT® :

- Consultez votre professionnel de la santé.
- Lisez la monographie de produit rédigée à l'intention des professionnels de la santé, qui renferme ces renseignements pour les patients sur le médicament. Vous pouvez l'obtenir en visitant le [site Web de Santé Canada](http://www.novonordisk.ca), le site du fabricant (<http://www.novonordisk.ca>), ou en téléphonant au : 1-800-465-4334.

Ce feuillet a été rédigé par Novo Nordisk Canada Inc.

ESPEROCT® est une marque déposée de Novo Nordisk Health Care AG utilisée sous licence par Novo Nordisk Canada Inc.

MixPro® est une marque déposée de Novo Nordisk A/S utilisée sous licence par Novo Nordisk Canada Inc.

© 2020

Novo Nordisk Canada Inc.

Dernière révision : 6 mai 2020

DIRECTIVES D'UTILISATION D'ESPEROCT®

LISEZ ATTENTIVEMENT LES DIRECTIVES SUIVANTES AVANT D'UTILISER ESPEROCT®.

ESPEROCT® se présente sous forme de poudre. Avant de l'injecter, il faut le reconstituer avec le solvant fourni dans la seringue. Le solvant est une solution de chlorure de sodium à 0,9 %. La solution ESPEROCT® reconstituée doit être injectée dans une veine (injection intraveineuse [i.v.]). Le matériel contenu dans l'emballage est conçu pour reconstituer et injecter ESPEROCT®.

Vous aurez aussi besoin des articles suivants :

- un ensemble de perfusion (aiguille à ailettes et tubulure)
- des tampons stériles imbibés d'alcool
- des tampons de gaze et des pansements

Ces articles ne sont pas contenus dans l'emballage d'ESPEROCT®.

N'utilisez pas le matériel avant que votre médecin ou votre infirmière vous ait montré comment.

Lavez-vous toujours les mains et assurez-vous que tout soit propre autour de vous.

Quand vous préparez un médicament et l'injectez directement dans une veine, il est important d'**employer une technique aseptique (propre et sans microbes)**. Une technique incorrecte peut introduire des microbes infectieux dans le sang.

N'ouvrez pas l'emballage avant d'être prêt à utiliser le matériel.

N'utilisez pas le matériel s'il a été échappé ou s'il est endommagé. Utilisez plutôt le contenu d'un nouvel emballage.

N'utilisez pas le matériel après la date de péremption. Utilisez plutôt le contenu d'un nouvel emballage. La date de péremption est imprimée sur la boîte, la fiole, l'adaptateur de fiole et la seringue préremplie.

N'utilisez pas le matériel si vous pensez qu'il est contaminé. Utilisez plutôt le contenu d'un nouvel emballage.

Ne jetez rien avant d'avoir injecté la solution reconstituée.

Le matériel est conçu pour être utilisé une seule fois.

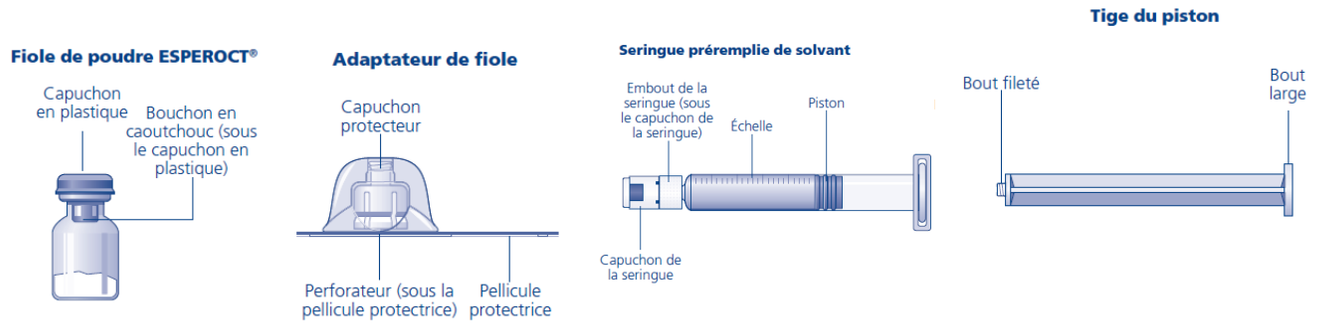
Contenu

L'emballage contient :

- 1 fiole de poudre ESPEROCT®
- 1 adaptateur de fiole
- 1 seringue préremplie de solvant
- 1 tige de piston (placée sous la seringue)

La seringue préremplie de solvant et l'adaptateur de fiole stérile forment un système de reconstitution sans aiguille appelé MixPro®.

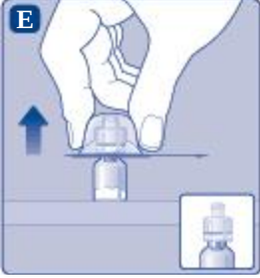
Aperçu



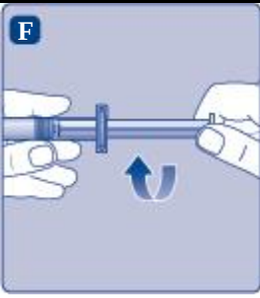
1. Préparation de la fiole et de la seringue

<p>Étape A</p>		<p>Sortez le nombre d'emballages d'ESPEROCT® dont vous avez besoin.</p> <p>Vérifiez la date de péremption.</p> <p>Vérifiez le nom, la teneur et la couleur de l'emballage pour vous assurer qu'il contient le bon produit.</p> <p>Lavez-vous les mains et essuyez-les bien avec une serviette propre ou laissez-les sécher à l'air.</p> <p>Sortez la fiole, l'adaptateur de fiole et la seringue préremplie de la boîte. Laissez la tige du piston dans la boîte, sans y toucher.</p> <p>Réchauffez la fiole et la seringue préremplie jusqu'à la température ambiante en les tenant dans vos mains jusqu'à ce qu'elles soient aussi chaudes que vos mains.</p> <p>Ne tentez pas de réchauffer la fiole ou la seringue préremplie d'une autre façon.</p>
<p>Étape B</p>		<p>Retirez le capuchon en plastique de la fiole. Si le capuchon en plastique est mal fixé ou absent, n'utilisez pas la fiole.</p> <p>Pour vous assurer que le bouchon en caoutchouc est le plus stérile possible, essuyez-le avec un tampon stérile imbibé d'alcool et laissez-le sécher à l'air pendant quelques secondes avant l'utilisation.</p> <p>Ne touchez pas au bouchon en caoutchouc avec vos doigts, car vous pourriez le contaminer.</p>

2. Fixation de l'adaptateur de fiole

Étape C		<p>Enlevez la pellicule protectrice de l'adaptateur de fiole.</p> <p>Si la pellicule protectrice n'est pas parfaitement scellée ou si elle est déchirée, n'utilisez pas l'adaptateur de fiole.</p> <p>Ne sortez pas l'adaptateur de son capuchon protecteur avec vos doigts. Si vous touchez au perforateur de l'adaptateur, vous risquez de le contaminer.</p>
Étape D		<p>Placez la fiole sur une surface solide et plate.</p> <p>Retournez le capuchon protecteur et fixez l'adaptateur à la fiole en poussant.</p> <p>Une fois l'adaptateur fixé, ne l'enlevez pas de la fiole.</p>
Étape E		<p>Pressez légèrement le capuchon protecteur avec le pouce et l'index, comme illustré.</p> <p>Retirez le capuchon protecteur de l'adaptateur.</p> <p>N'enlevez pas l'adaptateur de la fiole quand vous retirez le capuchon protecteur.</p>

3. Fixation de la tige du piston et de la seringue

Étape F		<p>Prenez la tige du piston par son bout large et sortez-la de la boîte. Ne touchez pas aux côtés ni au bout fileté de la tige du piston. Si vous y touchez, vous risquez de les contaminer.</p> <p>Fixez immédiatement la tige au piston qui se trouve à l'intérieur de la seringue préremplie, en tournant la tige dans le sens des aiguilles d'une montre, jusqu'à ce que vous sentiez une résistance.</p>
---------	---	---

<p>Étape G</p>		<p>Retirez le capuchon de la seringue préremplie en le pliant vers le bas jusqu'à ce qu'il se brise à la perforation.</p> <p>Ne touchez pas à l'embout de la seringue sous le capuchon. Si vous y touchez, vous risquez de le contaminer.</p> <p>Si le capuchon de la seringue est mal fixé ou absent, n'utilisez pas la seringue préremplie.</p>
<p>Étape H</p>		<p>Vissez fermement la seringue préremplie à l'adaptateur de fiole jusqu'à ce que vous sentiez une résistance.</p>
<p>4. Reconstitution de la poudre avec le solvant</p>		
<p>Étape I</p>		<p>Tenez la seringue préremplie légèrement inclinée de façon que la fiole soit vers le bas.</p> <p>Appuyez sur la tige du piston pour injecter tout le solvant dans la fiole.</p>
<p>Étape J</p>		<p>En tenant la tige du piston enfoncée, faites tourner la fiole doucement jusqu'à ce que toute la poudre soit dissoute.</p> <p>N'agitez pas la fiole afin d'éviter la formation de mousse.</p> <p>Vérifiez la solution reconstituée.</p> <p>Elle doit être limpide, incolore et exempte de particules visibles. Si vous voyez des particules ou une couleur anormale, ne l'utilisez pas.</p> <p>Utilisez plutôt le contenu d'un nouvel emballage.</p>

Il est recommandé d'utiliser ESPEROCT® immédiatement après la reconstitution.

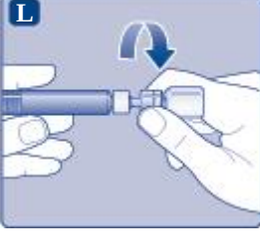
Si vous ne pouvez pas administrer immédiatement la solution ESPEROCT® reconstituée, elle doit être utilisée dans les 24 prochaines heures lorsqu'elle est conservée au réfrigérateur (entre 2 et 8 °C), dans les 4 prochaines heures lorsqu'elle est conservée à la température ambiante (jusqu'à 30 °C) ou dans les 2 prochaines heures lorsqu'elle est conservée entre 30 et 40 °C. Conservez le produit reconstitué dans la fiole, en laissant l'adaptateur et la seringue fixés à celle-ci.

Ne congelez pas la solution ESPEROCT® reconstituée et ne la conservez pas dans une seringue.

Protégez la solution ESPEROCT® reconstituée de la lumière directe.



Si votre dose nécessite plus d'une fiole, répétez les étapes **A** à **J** avec des fioles, des adaptateurs et des seringues préremplies supplémentaires jusqu'à ce que vous ayez la dose nécessaire.

<p>Étape K</p>		<p>Tenez la tige du piston complètement enfoncée.</p> <p>Tournez la seringue et la fiole à l'envers.</p> <p>Arrêtez de pousser sur la tige du piston et laissez-la sortir pendant que la solution reconstituée remplit la seringue.</p> <p>Tirez la tige du piston légèrement vers le bas pour aspirer la solution reconstituée dans la seringue.</p> <p>Si vous n'avez pas besoin d'utiliser tout le médicament reconstitué dans la fiole, servez-vous de l'échelle de la seringue pour aspirer la dose dont vous avez besoin, comme vous l'a montré votre médecin ou votre infirmière.</p> <p>Si, à un moment donné, il y a de l'air dans la seringue, repoussez l'air dans la fiole.</p> <p>Tout en tenant la fiole à l'envers, tapotez doucement la seringue pour faire remonter les bulles d'air.</p> <p>Enfoncez la tige du piston lentement jusqu'à ce qu'il n'y ait plus de bulles d'air.</p>
<p>Étape L</p>		<p>Dévissez l'adaptateur et la fiole réunis de la seringue.</p> <p>Ne touchez pas à l'embout de la seringue. Si vous y touchez, vous risquez de le contaminer.</p>

5. Injection de la solution reconstituée

ESPEROCT® est maintenant prêt à être injecté dans une veine.

- Injectez la solution reconstituée comme vous l'a montré votre médecin ou votre infirmière.
- Injectez-la lentement, sur une période de 2 minutes environ.
- Ne mélangez pas ESPEROCT® avec un autre médicament ou une autre solution pour injection intraveineuse.

Injection d'ESPEROCT® au moyen d'un raccord sans aiguille pour cathéter intraveineux

Mise en garde : La seringue préremplie de solvant MixPro® est faite de verre et est conçue pour être compatible avec un raccord Luer Lock standard. Certains raccords sans aiguille qui ont un perforateur interne sont incompatibles avec cette seringue préremplie. Cette incompatibilité peut empêcher l'administration du médicament et endommager le raccord sans aiguille.

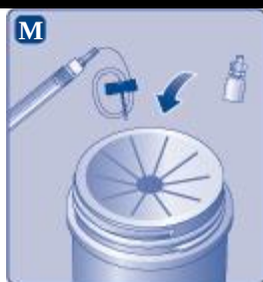
Injection de la solution à l'aide d'un dispositif d'accès veineux central (DAVC), comme un cathéter veineux central ou une chambre sous-cutanée :

- Employez une technique aseptique (propre et sans microbes). Suivez le mode d'emploi fourni avec le raccord et le DAVC et consultez votre médecin ou votre infirmière pour en assurer l'utilisation appropriée.
- L'injection du produit dans un DAVC peut nécessiter l'utilisation d'une seringue de plastique stérile de 10 mL pour aspirer la solution reconstituée. Ceci devrait être fait immédiatement après l'étape J.
- Si le DAVC a besoin d'être rincé avant ou après l'injection d'ESPEROCT®, utilisez une solution de chlorure de sodium à 0,9 % pour injection.

En cas de difficulté au moment de joindre la seringue préremplie de solvant à un dispositif Luer Lock compatible, ou pour de plus amples renseignements, communiquez avec Novo Nordisk au 1-800-465-4334.

6. Mise au rebut

Étape M



Après l'injection, jetez de façon sécuritaire toute la solution ESPEROCT® restante, la seringue et l'ensemble de perfusion, la fiole et l'adaptateur réunis, ainsi que les autres déchets, conformément aux directives de votre professionnel de la santé.

Ne les jetez pas dans les ordures ménagères ordinaires.

Ne démontez pas le matériel avant de le jeter.

Ne réutilisez pas le matériel.