

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

RENSEIGNEMENTS POUR LE PATIENT SUR LE MÉDICAMENT

ZONOVATE®

Facteur antihémophilique recombinant à domaine B tronqué

Lisez attentivement ce qui suit avant de commencer à prendre ZONOVATE® 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 ZONOVATE®.

Pourquoi ZONOVATE® est-il utilisé?

ZONOVATE® sert à traiter et à prévenir les saignements chez les patients atteints d'hémophilie A.

Comment ZONOVATE® agit-il?

Les patients atteints d'hémophilie A n'ont pas de facteur VIII ou leur facteur VIII ne fonctionne pas correctement. ZONOVATE® remplace le facteur VIII absent ou défectueux et aide ainsi le sang à former des caillots là où il y a un saignement.

Quels sont les ingrédients de ZONOVATE®?

Ingrédient médicamenteux : l'ingrédient médicamenteux est un facteur VIII de coagulation humaine produit par la technologie d'ADN recombinant. Le facteur VIII est une protéine qui se trouve naturellement dans le sang pour l'aider à coaguler.

Ingrédients non médicamenteux : chlorure de calcium dihydraté, chlorure de sodium, L-histidine, L-méthionine, polysorbate 80 et saccharose.

ZONOVATE® ne contient aucun sang ou plasma humain, ni albumine, ni agent de conservation, ni additif d'origine animale ou humaine dans le produit fini, ce qui le rend intrinsèquement exempt du risque de transmission d'agents pathogènes par le sang, comme le virus de l'immunodéficience humaine (VIH), les virus de l'hépatite et le parvovirus.

ZONOVATE® est offert sous les formes posologiques suivantes :

ZONOVATE® se présente dans des fioles à usage unique qui contiennent nominale 250, 500, 1 000, 1 500, 2 000 ou 3 000 unités internationales (UI) par fiole, fournies avec une seringue préremplie contenant 4 mL de solution de chlorure de sodium à 0,9 % pour injection (solvant). Après la reconstitution avec le solvant fourni, la solution injectable préparée contient la concentration suivante :

Teneur de la fiole	Concentration approximative de ZONOVATE® après la reconstitution
250 UI	62,5 UI/mL
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 boîte de ZONOVATE® contient une fiole de poudre blanche ou jaune pâle, une seringue préremplie contenant 4 mL de solution limpide et incolore (solvant), une tige de piston et un adaptateur de fiole.

N'utilisez pas ZONOVATE® 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. En cas de doute, communiquez avec votre médecin avant d'utiliser ce médicament.

ZONOVATE® n'est pas indiqué pour le traitement de la maladie de von Willebrand.

Consultez votre professionnel de la santé avant de prendre ZONOVATE®, 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, vous allaitez, vous pensez que vous pourriez être enceinte ou vous planifiez une grossesse.

Autres mises en garde à connaître :

Parlez à votre médecin si vous pensez que votre saignement n'est pas maîtrisé par votre dose, car plusieurs raisons pourraient expliquer cette situation. Des anticorps contre le facteur VIII (aussi appelés « inhibiteurs du facteur VIII ») apparaissent chez certaines personnes qui prennent ce médicament. Les inhibiteurs du facteur VIII rendent ZONOVATE® moins efficace pour prévenir ou maîtriser un saignement. Si c'est votre cas, vous pourriez avoir besoin d'une dose plus élevée de ZONOVATE® ou d'un autre médicament pour arrêter votre saignement.

N'augmentez pas votre dose totale de ZONOVATE® pour maîtriser un saignement sans en avoir parlé à votre médecin. Vous devriez informer votre médecin si vous avez reçu des concentrés de facteur VIII dans le passé, surtout si des inhibiteurs sont apparus, car le risque que ça se reproduise pourrait être plus élevé.

Si votre saignement ne cesse pas, communiquez avec votre médecin ou votre centre de traitement de l'hémophilie, ou rendez-vous à un hôpital immédiatement.

ZONOVATE® peut causer des effets secondaires graves, comme des réactions allergiques. Vous devez pouvoir les reconnaître pendant que vous prenez ZONOVATE® (voir le tableau Effets secondaires graves).

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 ZONOVATE® :

Il n'y a pas d'interactions connues entre ZONOVATE® et d'autres produits médicinaux.

Comment prendre ZONOVATE® :

Le traitement par ZONOVATE® sera instauré par un médecin qui a de l'expérience dans les soins aux patients atteints d'hémophilie A. Utilisez toujours ce médicament exactement comme

votre médecin vous l'a expliqué. En cas d'incertitude, consultez votre médecin.

ZONOVATE® doit être injecté dans une veine (par voie intraveineuse). Lisez les instructions sur la préparation et l'administration de ZONOVATE® à la fin de ce feuillet.

Votre médecin calculera votre dose pour vous. Elle dépendra de votre poids et de la raison pour laquelle le médicament est utilisé.

Dose habituelle :

Prévention des saignements

- La dose habituelle de ZONOVATE® est de 20 à 50 unités internationales (UI) par kilogramme de poids corporel.
- L'injection est administrée tous les 2 ou 3 jours.

Traitement d'un saignement

- La dose de ZONOVATE® est calculée en fonction du poids corporel et du taux de facteur VIII à atteindre.
- La quantité nécessaire de ZONOVATE® dépend du lieu du saignement et de sa gravité.

Emploi chez les enfants et les adolescents

ZONOVATE® peut être administré à des enfants. Les enfants de moins de 12 ans peuvent avoir besoin de doses plus élevées ou plus fréquentes que les adultes. Les enfants de 12 ans ou plus et les adolescents peuvent prendre la même dose que les adultes.

Surdosage :

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

Dose oubliée :

Si vous prenez ZONOVATE® pour prévenir des saignements, vous devriez communiquer avec votre médecin si vous avez sauté une dose et ne savez pas comment compenser cet oubli.

Arrêt du traitement :

Si vous cessez de prendre ZONOVATE®, il se peut que vous n'ayez plus de protection contre un saignement ou qu'un saignement en cours ne s'arrête pas. Ne cessez pas de prendre ZONOVATE® sans en avoir parlé à votre médecin.

Quels sont les effets secondaires possibles de ZONOVATE®?

La liste des effets secondaires possibles de ZONOVATE® présentée plus bas n'est pas exhaustive. Si vous ressentez un effet secondaire qui n'est pas mentionné ci-dessous, communiquez avec votre professionnel de la santé.

Si des réactions allergiques soudaines et graves (réactions anaphylactiques) se produisent (un événement très rare), l'injection doit être interrompue sur-le-champ. Vous devez communiquer immédiatement avec votre médecin si vous présentez l'un des premiers symptômes suivants :

- difficulté à respirer, essoufflement ou respiration sifflante

- oppression dans la poitrine
- enflure des lèvres et de la langue
- éruption cutanée, urticaire, papules ou démangeaisons généralisées
- étourdissements ou perte de connaissance
- tension artérielle basse (peau pâle et froide, battements cardiaques rapides)

Des symptômes graves, notamment de la difficulté à avaler ou à respirer ainsi que le visage ou les mains rouges ou enflés, nécessitent un traitement d'urgence rapide.

Si vous avez une réaction allergique, votre médecin pourrait changer votre médicament.

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

- analyses sanguines montrant des changements dans le fonctionnement du foie
- réactions (rougeur et démangeaisons) autour du point où le médicament a été injecté

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

- fatigue
- mal de tête
- étourdissements
- difficulté à dormir (insomnie)
- battements cardiaques rapides
- augmentation de la tension artérielle
- éruption cutanée
- fièvre
- sensation de chaleur
- raideur musculaire
- douleurs musculaires
- douleurs dans les bras ou les jambes
- enflure des jambes et des pieds
- maladie articulaire
- ecchymose (bleu)

Effets secondaires chez les enfants et les adolescents

Les effets secondaires observés chez les enfants et les adolescents sont les mêmes que ceux observés chez les adultes.

Effets secondaires chez les patients qui n'ont jamais été traités par un produit contenant le facteur VIII

- formation d'anticorps neutralisants contre le facteur VIII
- rougissement de la peau
- inflammation d'une veine
- saignement dans les articulations
- saignement dans les tissus musculaires
- toux
- rougeur autour du point d'insertion d'un cathéter
- vomissements

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
	Seulement dans les cas graves	Dans tous les cas	
TRÈS FRÉQUENT			
Manque d'effet : le saignement ne cesse pas après la prise de ZONOVATE®		✓	
TRÈS RARE			
Réactions allergiques graves et soudaines : difficulté à respirer ou à avaler, oppression dans la poitrine, enflure des lèvres et de la langue, éruption cutanée, urticaire, étourdissements, peau pâle et froide, battements cardiaques rapides, visage ou mains rouges ou enflés		✓	✓

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

<p>Signalement des effets secondaires</p> <p>Vous pouvez déclarer à Santé Canada les effets secondaires soupçonnés associés à l'utilisation des produits de santé de l'une des façons suivantes :</p> <ul style="list-style-type: none"> • En consultant la page Web sur la <u>déclaration des effets indésirables</u> (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. <p><i>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 donne pas de conseils médicaux.</i></p>
--

Entreposage :

Gardez ce médicament hors de la portée et de la vue des enfants.

N'utilisez pas ce médicament après la date de péremption indiquée sur la boîte, la fiole, l'adaptateur de fiole et la seringue préremplie. La date de péremption correspond au dernier jour du mois indiqué.

La poudre dans la fiole est blanche ou jaune pâle. N'utilisez pas la poudre si elle a changé de couleur.

Avant la reconstitution

Conservez le médicament dans son emballage d'origine pour le protéger de la lumière. Évitez le gel.

Les fioles de ZONOVATE® peuvent être conservées au réfrigérateur (2-8 °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 conservez ZONOVATE® à la température ambiante :

- Écrivez 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.

Après la reconstitution

ZONOVATE® devrait être administré immédiatement après la reconstitution. Si vous ne pouvez pas administrer immédiatement la solution ZONOVATE® 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.

S'il n'est pas utilisé immédiatement, le médicament pourrait devenir contaminé et causer une infection. Ne conservez pas la solution sans avoir consulté votre médecin.

La solution reconstituée sera limpide ou légèrement opalescente. N'utilisez pas ce médicament si vous remarquez que la solution est trouble ou si elle contient des particules visibles.

Pour en savoir davantage au sujet de ZONOVATE® :

- 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 le patient sur le médicament. Vous pouvez l'obtenir en visitant le [site Web de Santé Canada](http://www.santecanada.ca), le site Web du fabricant (<http://www.novonordisk.ca>), ou en téléphonant au 1-800-465-4334.

Ce feuillet a été préparé par Novo Nordisk Canada Inc.

ZONOVATE® 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.

© 2019

Novo Nordisk Canada Inc.

Dernière révision : 18 novembre 2019

INSTRUCTIONS D'UTILISATION DE ZONOVATE®

LISEZ CES INSTRUCTIONS ATTENTIVEMENT AVANT D'UTILISER ZONOVATE®.

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

Vous aurez aussi besoin d'un nécessaire à perfusion (tubulure et aiguille à ailettes), de tampons stériles imbibés d'alcool, de tampons de gaze et de pansements. Ces fournitures ne sont pas fournies dans l'emballage de ZONOVATE®.

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 est propre autour de vous.

Quand vous préparez et injectez un médicament 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.

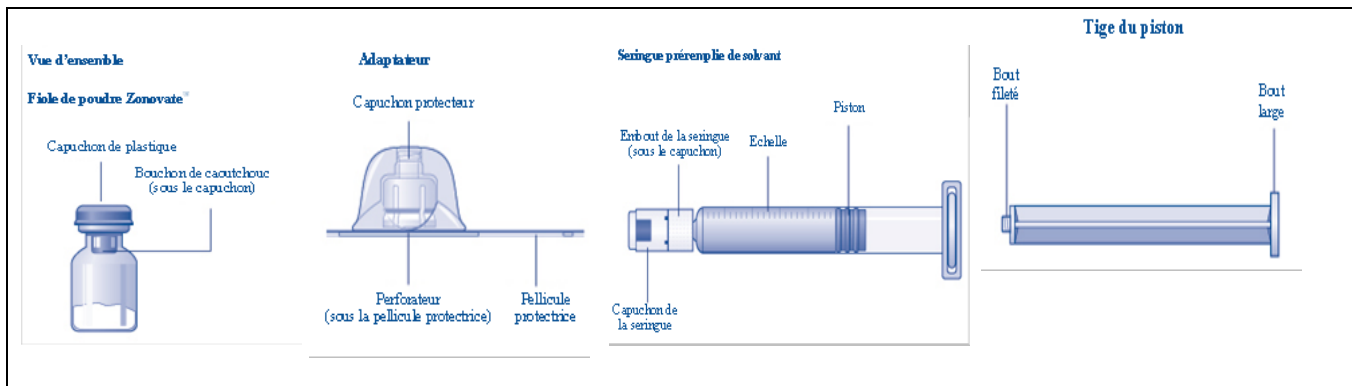
Le matériel est conçu pour être utilisé une seule fois.

Contenu


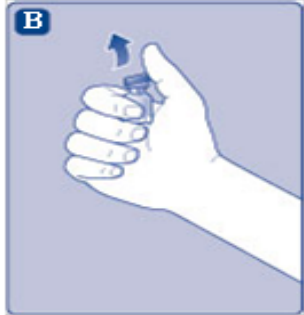
L'emballage contient :

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



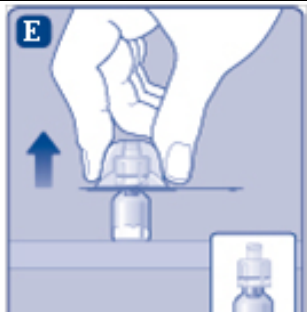
La seringue préremplie de solvant et l'adaptateur de fiole stérile constituent un système de reconstitution sans aiguille appelé MixPro®.



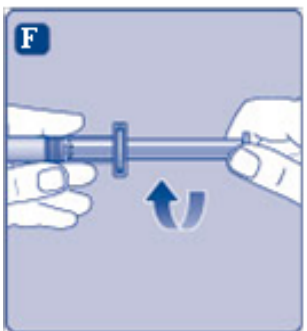
1. Préparation de la fiole et de la seringue

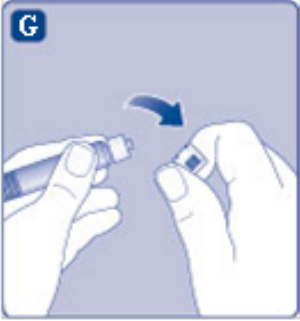



<p>Étape A</p>		<p>Sortez le nombre d'emballages de ZONOVATE® dont vous avez besoin.</p> <p>Vérifiez la date de péremption.</p> <p>Vérifiez le nom, la teneur et la couleur de l'emballage pour vous assurer qu'il contient le bon produit.</p> <p>Lavez-vous les mains et essuyez-les bien avec une serviette 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 les réchauffez pas d'une autre manière.</p>
<p>Étape B</p>		<p>Enlevez le capuchon en plastique de la fiole. Si ce capuchon est absent ou mal fixé, n'utilisez pas la fiole.</p> <p>Pour vous assurer que le bouchon de caoutchouc est le plus stérile possible, essuyez-le avec un tampon d'alcool stérile et laissez-le sécher à l'air pendant quelques secondes avant l'utilisation.</p> <p>Ne touchez pas au bouchon de caoutchouc avec vos doigts, car un tel contact pourrait 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 est déchirée ou n'est pas parfaitement scellée, n'utilisez pas l'adaptateur.</p> <p>Ne sortez pas l'adaptateur de fiole 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>Enlevez le capuchon protecteur de l'adaptateur.</p> <p>N'enlevez pas l'adaptateur de la fiole en enlevant 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 avec vos doigts.</p> <p>Vissez 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>Enlevez 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 qui était sous le capuchon. Si vous y touchez, vous risquez de le contaminer.</p> <p>Si ce capuchon est absent ou mal fixé, n'utilisez pas la seringue préremplie.</p>
<p>Étape H</p>		<p>Vissez fermement la seringue préremplie à l'adaptateur 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>Poussez 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>Inspectez la solution reconstituée.</p> <p>Elle doit être claire ou légèrement opalescente (pas tout à fait claire). 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'administrer ZONOVATE® immédiatement après la reconstitution. Sinon, le médicament pourrait devenir contaminé et causer des infections.

Si vous ne pouvez pas administrer immédiatement la solution ZONOVATE® 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 ZONOVATE® reconstituée et ne la conservez pas dans une seringue.

Ne conservez pas la solution sans avoir consulté votre médecin.

Protégez la solution ZONOVATE® 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.

Étape K



Tenez la tige du piston complètement enfoncée.

Tournez la seringue et la fiole à l'envers.

Arrêtez de pousser sur la tige du piston et laissez-la sortir pendant que la solution reconstituée remplit la seringue.

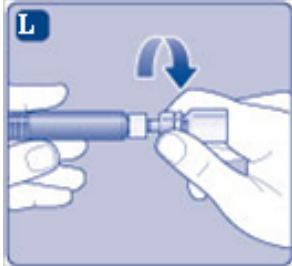
Tirez sur la tige du piston un peu vers le bas pour aspirer la solution reconstituée dans la seringue.

Si vous avez besoin d'une partie seulement de la solution reconstituée, servez-vous de l'échelle de la seringue pour voir combien de solution reconstituée vous aspirez, comme vous l'a montré votre médecin ou votre infirmière.

Si, à un moment donné, il y a trop d'air dans la seringue, repoussez l'air dans la fiole.

Tout en tenant la fiole à l'envers, **tapotez doucement la seringue** pour faire remonter toute bulle d'air.

Poussez lentement sur la tige du piston jusqu'à ce que toute bulle d'air soit disparue.

Étape L		<p>Dévissez la fiole et l'adaptateur 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

ZONOVATE® 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 à 5 minutes.
- Ne mélangez pas ZONOVATE® avec un autre médicament ou une autre solution pour perfusion intraveineuse.

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


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

Injection de la solution par un dispositif d'accès veineux central (DAVC) tel qu'un cathéter veineux central ou une chambre implantable :

- Employez une technique aseptique (propre et sans microbes). Suivez le mode d'emploi du raccord et du DAVC en consultation avec votre médecin ou votre infirmière.
- 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 tout de suite après l'étape J.
- Si le DAVC a besoin d'être rincé avant ou après l'injection de ZONOVATE®, utilisez une solution de chlorure de sodium à 0,9 % pour injection.

En cas de questions ou de difficulté à fixer la seringue préremplie de solvant à un dispositif de type Luer Lock, communiquez avec Novo Nordisk au 1-800-465-4334.

6. Élimination

Étape M		<p>Après l'injection, jetez prudemment toute la solution ZONOVATE® qui reste, la seringue et le nécessaire à perfusion, la fiole réunie à l'adaptateur et les autres déchets conformément aux directives de votre professionnel de la santé.</p> <p>Ne les jetez pas dans les ordures ménagères ordinaires.</p>
----------------	---	--

Ne démontez pas le matériel avant de le jeter.

Ne réutilisez pas le matériel.