

Notice : Information de l'utilisateur

FR

Aranesp 10 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 150 microgrammes solution injectable en seringue préremplie
Aranesp 300 microgrammes solution injectable en seringue préremplie
Aranesp 500 microgrammes solution injectable en seringue préremplie
darbepoetin alfa

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

- Garez cette notice, vous pourriez avoir besoin de la lire à nouveau.
- Si vous avez d'autres questions, interrogez votre médecin, votre pharmacien ou votre infirmier/ère.
- Ce médicament vous a été personnellement prescrit. Ne le donnez pas à d'autres personnes. Il pourrait leur être nocif, même si les signes de leur maladie sont identiques aux vôtres.
- Si vous ressentez un quelconque effet indésirable, parlez-en à votre médecin, votre pharmacien ou votre infirmier/ère. Ceci s'applique aussi à tout effet indésirable qui ne serait pas mentionné dans cette notice. Voir rubrique 4.

Que contient cette notice :

- Qu'est-ce qu'Aranesp et dans quel cas est-il utilisé
- Quelles sont les informations à connaître avant d'utiliser Aranesp
- Comment utiliser Aranesp
- Quels sont les effets indésirables éventuels
- Comment conserver Aranesp
- Contenu de l'emballage et autres informations

Aranesp est un médicament à usage humain. Il est soumis à un contrôle réglementaire strict de la part des autorités compétentes.

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

Votre médecin vous a prescrit Aranesp (un médicament anti-anémique) 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'érythropoïtine, l'hormone naturelle. L'érythropoïtine est produite dans vos reins et stimule la production de globules rouges par la moelle osseuse. La substance active d'Aranesp est la darbepoïtine 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'érythropoïtine, 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'ontffectent 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.

Aranesp peut être utilisé en association avec d'autres médicaments.

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

N'utilisez jamais Aranesp :

- si vous êtes allergique au principe actif ou à l'un des autres composants contenus dans ce médicament (mentionnés dans la rubrique 5),
- 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) ;
- 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(e) 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.
- Si vous êtes atteint d'une 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 que d'un sujet sain peut entraîner des complications cardiovasculaires et mettre en jeu la vie du sujet.

- Des réactions cutanées graves, dont le syndrome de Stevens-Johnson (SSJ) et le syndrome de Lyell, ont été rapportées dans le cadre de traitements à base d'époïdine. Le SSJ/le syndrome de Lyell peuvent se manifester initialement au niveau du tronc, sous forme de « coarçons » ou de plaques circulaires rougeâtres avec souvent des bulles centrales. Des ulcères de la bouche, du nez, des parties génitales et des yeux (yeux rouges et gonflés) peuvent également apparaître. Ces éruptions cutanées graves sont souvent précédées de fièvre et/ou de symptômes de type grippal. Elles peuvent évoluer en un décollement cutané généralisé et en complications engageant le pronostic vital. Si vous développez une éruption cutanée grave ou un autre de ces symptômes, arrêtez de prendre Aranesp et contactez votre médecin ou demandez immédiatement un avis médical.

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 d'être informé de votre médecin si vous êtes traité par l'un de ces médicaments.

Utilisation d'Aranesp avec des aliments et des boissons

Aranesp ne s'affecte pas 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 ;
- envisagez d'être enceinte.

En l'absence de données concernant le passage de la darbepoïtine 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 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 exams 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 peut décider que l'administration par vous-même, une infirmière ou un proche est le moyen le plus adapté pour injecter Aranesp. Votre médecin, infirmière 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 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 par semaine soit toutes les deux semaines. Pour tous les adultes et enfants âgés de 11 ans et plus, non dialysés, Aranesp peut aussi vous 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 initiale sera la même que celle que vous recevez 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 (érythropoïtine 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 utilisé plus d'Aranesp que nécessaire, comme une tension artérielle très élevée. Contactez votre médecin, infirmière ou le pharmacien, si cela vous arrive. Si vous ne sentez pas bien, contactez immédiatement votre médecin, 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

Fréquents : pouvant affecter jusqu'à 1 personne sur 10

- 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 (oedème)

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 subtiles (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 (oedème de Quincke)
 - Difficultés respiratoires (bronchospasme allergique)
- Rash cutané
- Urticaire

Des éruptions cutanées graves, dont le syndrome de Stevens-Johnson et le syndrome de Lyell, ont été rapportées dans le cadre de traitements à base d'époïdine. Elles peuvent apparaître au niveau du tronc sous forme de taches en forme de « coarçons » ou de plaques circulaires rougeâtres avec souvent des bulles centrales. Elles sont accompagnées d'un décollement cutané, d'ulcères de la bouche, de la gorge, du nez, des parties génitales et des yeux et peuvent être précédées de fièvre et de symptômes de type grippal. Si vous développez ces symptômes, arrêtez d'utiliser Aranesp et contactez votre médecin ou demandez immédiatement un avis médical. Voir également rubrique 2.

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. En signalant les effets indésirables, vous contribuez à fournir davantage d'informations sur la sécurité du médicament.

5. Comment conserver Aranesp ?

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

Ne pas utiliser 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 (jusqu'à 30°C) 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

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

- La substance active est la darbepoïtine alfa, r-HuEPO (érythropoïtine produite par une technique de génie génétique). La seringue préremplie contient soit 10, 20, 30, 40, 50, 60, 80, 100, 150, 300 ou 500 microgrammes de darbepoïtine alfa.
- Les autres composants sont le phosphate monosodique anhydre, le phosphate disodique anhydre, le chlorure de sodium, le polyborate 80 et l'eau pour préparations injectables.

Comment se présente 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 stérilisées sous plaquette. Toutes les présentations peuvent ne pas être commercialisées. Toutes les concentrations peuvent ne pas être commercialisées.

Site de Fabrication du Produit Médicamenté :

Angen Manufacturing Limited
State Road 21
Kilometer 24.6
Juncos 00777-4060
Barro Rico
Les Etats Unis

Titulaire de l'autorisation de mise sur le marché et Fabricant :

Angen Europe B.V.
Minervum 7061
NL-4817 ZX Breda
Pays-Bas

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

La dernière date à laquelle cette notice a été révisée est : Août 2017.

Autres sources d'informations

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

Cette notice est disponible dans toutes les langues de l'UE/EEE sur le site internet de l'Agence européenne des médicaments.

<p>CECI EST UN MÉDICAMENT</p> <p>Ceci est un médicament affectant votre santé et sa consommation contraire aux instructions vous met en danger. Suivez scrupuleusement la prescription du médecin ; le mode d'utilisation et les instructions fournies par votre pharmacien.</p> <ul style="list-style-type: none">- Le médecin et le pharmacien sont les experts en médicaments ; leurs risques et bénéfices. - Ne pas interrompre par vous-même la période de traitement prescrite. - Ne pas répéter la même prescription sans consulter votre médecin. - Ne pas laisser les médicaments à la portée des enfants. <p>Le Conseil des Ministres Arabes de la Santé, L'Union des Pharmaciens Arabes.</p>

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 : tampons imbibés d'alcool, coton ou compresses de gaze, pansements et conteneur à objets tranchants (non indus).

Remplacez 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 (autour à 30°C) pendant environ 30 minutes avant l'injection. Lavez-vous soigneusement les mains à l'eau et au savon.

Placez la seringue préremplie et le matériel nécessaire sur une surface propre et bien éclairée.

- ✗ **N'essayez pas** de réchauffer la seringue préremplie en utilisant une source de chaleur ou le feu 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.

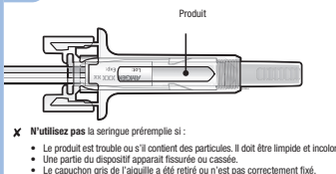


B Pour des raisons de sécurité :

- ✗ **Ne saisissez pas** le capuchon gris de l'aiguille
- ✗ **Ne saisissez pas** la seringue préremplie

C

Inspectez le produit et la seringue préremplie.



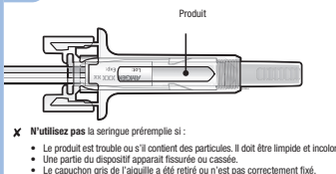
✗ **N'utilisez pas** la seringue préremplie si :

- Le produit est trouble ou si l 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.

C

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



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

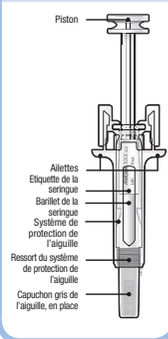
Après avoir relâché le piston, le système de protection de la seringue préremplie va entièrement recouvrir l'aiguille.

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

Instructions d'utilisation :

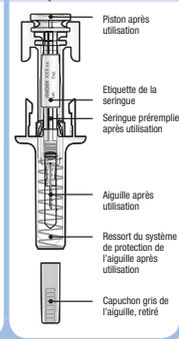
Parties du dispositif

Avant utilisation



Piston

Après utilisation



Piston après utilisation

Etiquette de la seringue

Seringue préremplie après utilisation

Aiguille après utilisation

Ressort du système de protection de l'aiguille après utilisation

Capuchon gris de l'aiguille, en place

Capuchon gris de l'aiguille, retiré

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** 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 3 : Injection

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



✗ **No touchez pas** la zone nettoyée de la peau

B

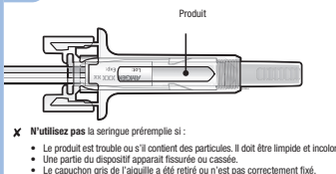
POUSSEZ le piston doucement et avec une pression constante, jusqu'à sentir ou entendre un « clic ». Poussez le piston jusqu'au bout après le clic.



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

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