

RENSEIGNEMENTS DESTINÉS AUX PATIENTS

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

P^rNyvepria^{MC}

Pegfilgrastim injectable

Lisez attentivement ce qui suit avant de commencer à prendre ou recevoir **Nyvepria** et chaque fois que votre ordonnance est renouvelée. Ce feuillet est un résumé et il ne contient donc pas tous les renseignements pertinents au sujet de ce produit. Discutez avec votre professionnel de la santé de votre maladie et de votre traitement et demandez-lui si de nouveaux renseignements sur **Nyvepria** sont disponibles.

Nyvepria est un médicament biologique biosimilaire (biosimilaire) du médicament biologique de référence Neulasta^{MD}. Un biosimilaire est autorisé en fonction de sa similarité avec un médicament biologique de référence dont la vente a déjà été autorisée.

Mises en garde et précautions importantes

- Il est possible que votre rate grossisse et se déchire (rupture de la rate) pendant que vous prenez Nyvepria. Une rupture de la rate peut entraîner la mort. Appelez immédiatement votre médecin si vous avez des douleurs dans la partie supérieure gauche de l'abdomen ou au sommet de l'épaule gauche.
- Si vous êtes porteur du trait drépanocytaire ou que vous avez la drépanocytose, vous devez en informer votre médecin avant de commencer à prendre Nyvepria afin qu'il puisse discuter avec vous des risques et des bienfaits potentiels du traitement. Chez des patients porteurs du trait drépanocytaire ou atteints de drépanocytose, des crises sévères de drépanocytose ont été associées à l'emploi du pegfilgrastim. Des crises sévères de drépanocytose ayant entraîné la mort dans certains cas ont également été associées au filgrastim, la molécule mère du pegfilgrastim.

Pourquoi utilise-t-on Nyvepria?

Nyvepria est utilisé dans le traitement de la neutropénie. Cette affection, qui empêche l'organisme de produire des quantités suffisantes de globules blancs, peut être causée par les médicaments anticancéreux. La neutropénie est le plus grave des effets secondaires courants de la chimiothérapie. Elle prédispose l'organisme aux infections et l'empêche de les combattre. Votre médecin a décidé de vous prescrire Nyvepria pour augmenter le nombre de neutrophiles qui combattent les infections.

Comment Nyvepria agit-il?

Nyvepria exerce son action en stimulant la production de globules blancs par la moelle osseuse. Pour s'assurer que Nyvepria exerce bien son action, il se peut que votre médecin vous demande de subir régulièrement des prises de sang afin de déterminer le nombre de vos globules blancs. Il est important de suivre les instructions du médecin au sujet de ces examens.

Quels sont les ingrédients de Nyvepria?

Ingrédient médicinal : pegfilgrastim

Ingrédients non médicinaux : polysorbate 20, acétate de sodium, sorbitol et eau pour injection.

Nyvepria se présente sous la ou les formes pharmaceutiques suivantes :

Seringue préremplie munie du dispositif de protection passive de l'aiguille BD UltraSafe Plus^{MC}, contenant une solution de pegfilgrastim à 6 mg/0,6 mL (10 mg/mL).

L'embout du piston et le capuchon de l'aiguille de la seringue servant à administrer Nyvepria ne contiennent pas de latex de caoutchouc naturel.

N'utilisez pas Nyvepria dans les cas suivants :

- vous êtes allergique au pegfilgrastim (Nyvepria), au filgrastim ou à tout ingrédient de Nyvepria. Pour connaître la liste des ingrédients de Nyvepria, voir la section « Quels sont les ingrédients de Nyvepria? » ci-dessus de même que la monographie;
- vous êtes allergique à tout autre médicament fabriqué à l'aide de la bactérie *Escherichia coli*. Si vous avez des questions à ce sujet, adressez-vous à votre médecin.

Consultez votre professionnel de la santé avant de prendre ou de recevoir Nyvepria, afin d'aider à éviter les effets secondaires et assurer la bonne utilisation du médicament. Informez votre professionnel de la santé de tous vos problèmes et états de santé, notamment :

- Nyvepria peut réduire le risque d'infection, mais il ne prévient pas toutes les infections. Une infection peut survenir pendant la courte période où votre nombre de globules blancs est faible. Vous et vos aidants devez rester vigilants et surveiller l'apparition de certains des signes courants d'infection, tels que la fièvre, les frissons, l'éruption cutanée, le mal de gorge, la diarrhée ou encore la présence de rougeur, d'enflure ou de douleur autour d'une coupure ou d'une plaie. Si vous constatez n'importe lequel de ces symptômes durant le traitement par Nyvepria, signalez-le immédiatement à votre médecin ou à votre infirmière.
- Si vous constatez la présence persistante d'une bosse, d'une contusion (un « bleu ») ou d'enflure au point d'injection, parlez-en à votre médecin. Il arrive occasionnellement qu'un problème survienne au point d'injection.
- Si vous êtes porteur du trait drépanocytaire ou que vous avez la drépanocytose, signalez-le à votre médecin avant de commencer le traitement. Si vous ressentez une douleur dans la partie supérieure gauche de l'abdomen ou au sommet de l'épaule gauche au cours du traitement, prévenez immédiatement votre médecin ou votre infirmière.

Autres mises en garde

Votre médecin décidera si vous êtes capable de vous faire vous-même des injections sous-cutanées (c'est-à-dire sous la peau). Nyvepria ne doit être injecté que le jour choisi par le médecin. Il ne doit pas être injecté dans les 24 heures qui suivent la dernière dose de chaque cycle de chimiothérapie.

Si vous administrez une injection de Nyvepria à quelqu'un d'autre, il est important que vous appreniez comment et quand procéder à cette injection.

Veillez vous assurer de bien mentionner à votre médecin tous les médicaments que vous prenez avant de commencer à recevoir les injections de Nyvepria. Les patients qui prennent du lithium auront peut-être besoin de tests sanguins plus fréquents.

Vous trouverez davantage de renseignements au sujet de Nyvepria dans la monographie du produit. Si vous avez des questions, consultez votre médecin.

Emploi de Nyvepria pendant la grossesse ou l'allaitement

Nyvepria n'a pas été étudié chez les femmes enceintes, et ses effets sur les bébés en développement ne sont pas connus. Il est possible que Nyvepria passe dans le lait maternel. Si vous êtes enceinte, avez l'intention de le devenir ou pensez l'être, ou encore si vous allaitez, consultez un médecin avant d'utiliser Nyvepria.

Mentionnez à votre professionnel de la santé tous les médicaments et produits de santé que vous prenez, y compris : médicaments d'ordonnance et en vente libre, vitamines, minéraux, suppléments naturels et produits de médecine douce.

Les produits ci-dessous pourraient interagir avec Nyvepria :

Aucune étude n'a porté sur les interactions de Nyvepria avec d'autres médicaments. Certains médicaments, tel le lithium, peuvent modifier la libération de neutrophiles dans la circulation sanguine. Si vous prenez d'autres médicaments, parlez-en avec votre médecin avant d'utiliser Nyvepria.

Comment Nyvepria s'administre-t-il?

Dose habituelle

La dose de Nyvepria recommandée consiste en une seule injection sous-cutanée, juste sous la peau, de 6 mg/0,6 mL (soit le contenu d'une seringue préremplie), 1 fois par cycle de chimiothérapie. Vous devez attendre au moins 24 heures après votre cycle de chimiothérapie anticancéreuse avant d'injecter Nyvepria.

Surdose

Si vous pensez qu'une personne dont vous vous occupez ou que vous-même avez pris ou reçu une trop grande quantité de Nyvepria, communiquez immédiatement avec un professionnel de la santé, le service des urgences d'un hôpital ou le centre antipoison de votre région, même en l'absence de symptômes.

Dose omise

Comme il faut prévoir une période de 2 semaines entre l'administration de Nyvepria et le prochain cycle de chimiothérapie anticancéreuse, consultez votre médecin avant de prendre la dose oubliée.

Comment préparer et administrer une injection de Nyvepria

Nyvepria est présenté en seringue préremplie. Les seringues de Nyvepria doivent être conservées dans leur boîte pour les protéger de la lumière jusqu'au moment de leur utilisation. Si vous injectez Nyvepria à quelqu'un d'autre, il est important que vous sachiez comment procéder.

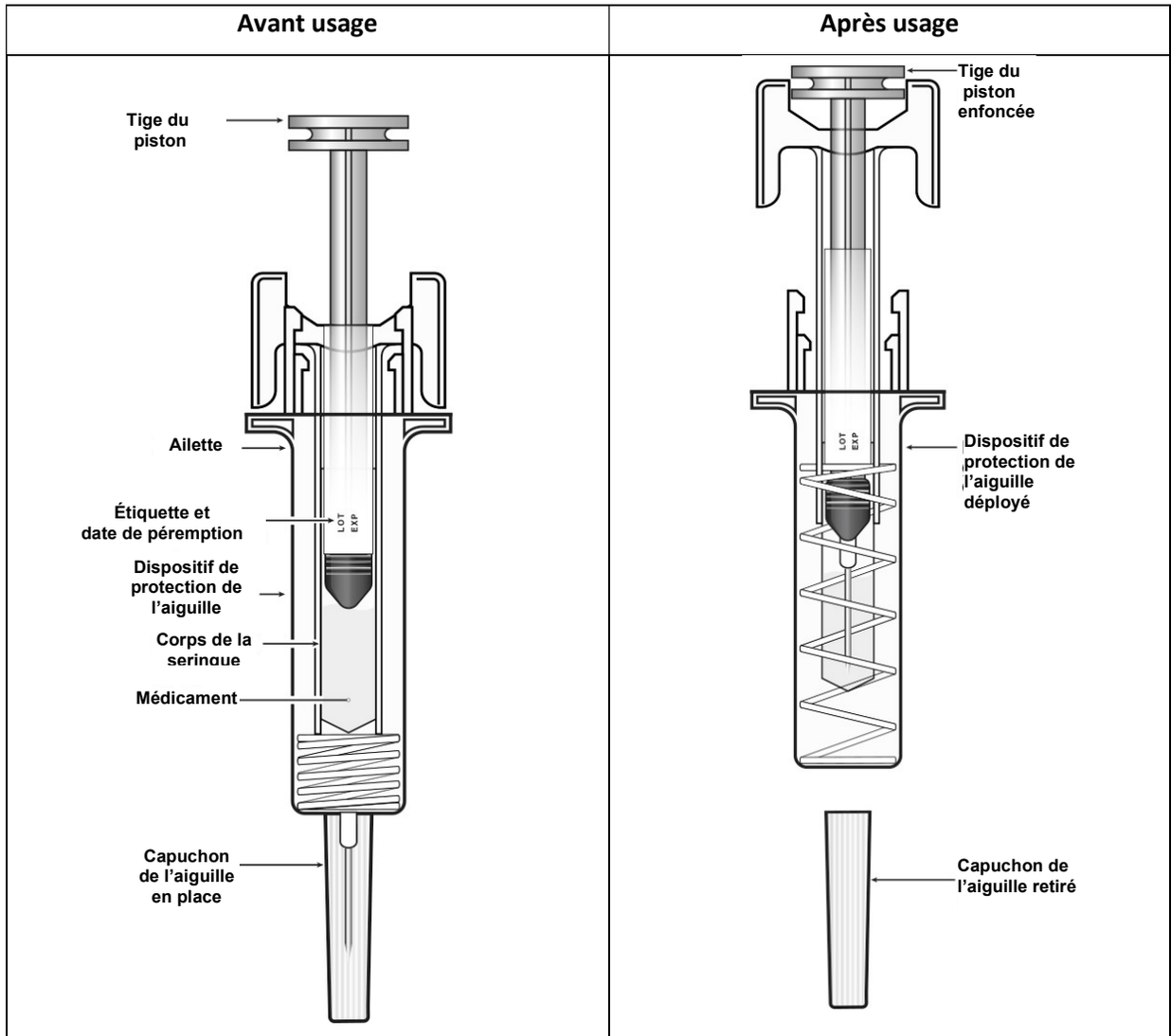
Avant d'injecter Nyvepria, vérifiez toujours ce qui suit :

- le nom Nyvepria doit figurer sur la boîte ainsi que sur l'étiquette de la seringue préremplie;
- la date de péremption inscrite sur la seringue préremplie ne doit pas être dépassée; n'utilisez pas de seringue préremplie après la date de péremption indiquée sur l'étiquette;
- la solution Nyvepria doit toujours être limpide et incolore; n'utilisez pas Nyvepria si le contenu de la seringue préremplie vous semble avoir changé de couleur ou être trouble, ou encore si la seringue préremplie semble contenir des grumeaux, des flocons ou des particules.

IMPORTANT : POUR RÉDUIRE LE RISQUE D'INFECTION, SUIVEZ À LA LETTRE LES INSTRUCTIONS SUIVANTES.

Lisez les renseignements importants ci-dessous avant d'utiliser une seringue préremplie de Nyvepria.

Parties de la seringue préremplie



Important : Avant usage, l'aiguille est couverte par son capuchon.

Lisez les *Renseignements destinés aux patients* pour prendre connaissance d'informations importantes au sujet de Nyvepria avant d'utiliser ce mode d'emploi.

Lisez les renseignements importants ci-dessous avant d'utiliser une seringue préremplie de Nyvepria.

Utilisation de la seringue préremplie

- **Il est important que vous ou votre soignant ne tentiez pas de faire l'injection si votre fournisseur de soins de santé ne vous a pas montré comment procéder.**
- Assurez-vous que le nom Nyvepria figure sur la boîte et l'étiquette de la seringue préremplie.
- Vérifiez que la teneur qui figure sur la boîte et l'étiquette de la seringue préremplie est bien de 6 mg.
- **N'utilisez pas** une seringue préremplie après la date de péremption indiquée sur l'étiquette.
- **N'agitez pas** la seringue préremplie.
- **Ne retirez pas** le capuchon de l'aiguille de la seringue préremplie avant d'être prêt à effectuer l'injection.
- **N'utilisez pas** la seringue préremplie si la boîte a été ouverte ou endommagée.
- **N'utilisez pas** une seringue préremplie qui a été échappée sur une surface dure. La seringue préremplie pourrait être endommagée sans que le bris soit visible. Dans un tel cas, utilisez une nouvelle seringue préremplie.
- La seringue préremplie est munie d'un dispositif de protection de l'aiguille qui est automatiquement activé pour couvrir l'aiguille après l'injection. **N'utilisez pas** une seringue préremplie si le dispositif de protection a été activé. Procurez-vous une autre seringue préremplie, non activée et prête à être utilisée.

Communiquez avec votre fournisseur de soins de santé si vous avez des questions.

Étape 1 : Préparation du matériel d'injection

A. Retirez la boîte contenant la seringue préremplie du réfrigérateur.

Sortez l'emballage de la seringue de la boîte en détachant la pellicule qui la couvre. Placez l'emballage de la seringue sur un plan de travail propre et bien éclairé à la température ambiante pendant **30** minutes avant de faire une injection.

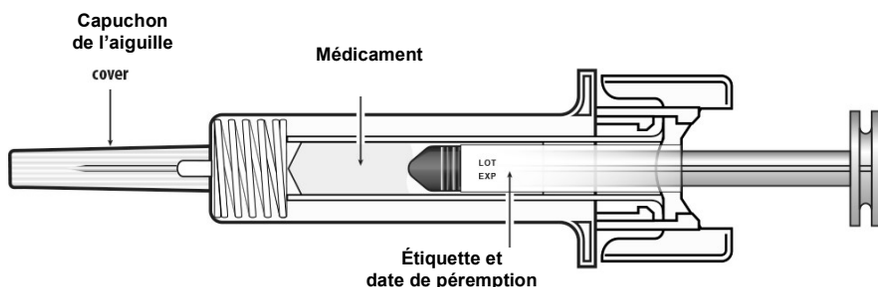
- **N'utilisez pas** la seringue préremplie si son emballage a été endommagé.
- **N'essayez pas** de réchauffer la seringue préremplie à l'aide d'une source de chaleur comme de l'eau chaude ou un four à micro-ondes.
- **N'exposez pas** directement à la lumière du soleil.
- **N'agitez pas** la seringue préremplie.

Ouvrez l'emballage de la seringue en détachant la pellicule. Sortez la seringue préremplie de son emballage en la saisissant par le dispositif de protection de l'aiguille.

Pour des raisons de sécurité :

- **Ne saisissez pas** la seringue préremplie par la tige du piston.
- **Ne saisissez pas** la seringue préremplie par le capuchon de l'aiguille.

B. Examinez le médicament et la seringue préremplie.



Assurez-vous que le médicament contenu dans la seringue préremplie est limpide et incolore.

- **N'utilisez pas** la seringue préremplie si :
 - le médicament est trouble ou a changé de couleur, ou contient des flocons ou des particules;
 - n'importe quelle partie de la seringue préremplie semble fissurée ou brisée;
 - la seringue préremplie a été échappée;
 - le capuchon de l'aiguille est manquant ou mal fixé;
 - la date de péremption figurant sur l'étiquette est passée.

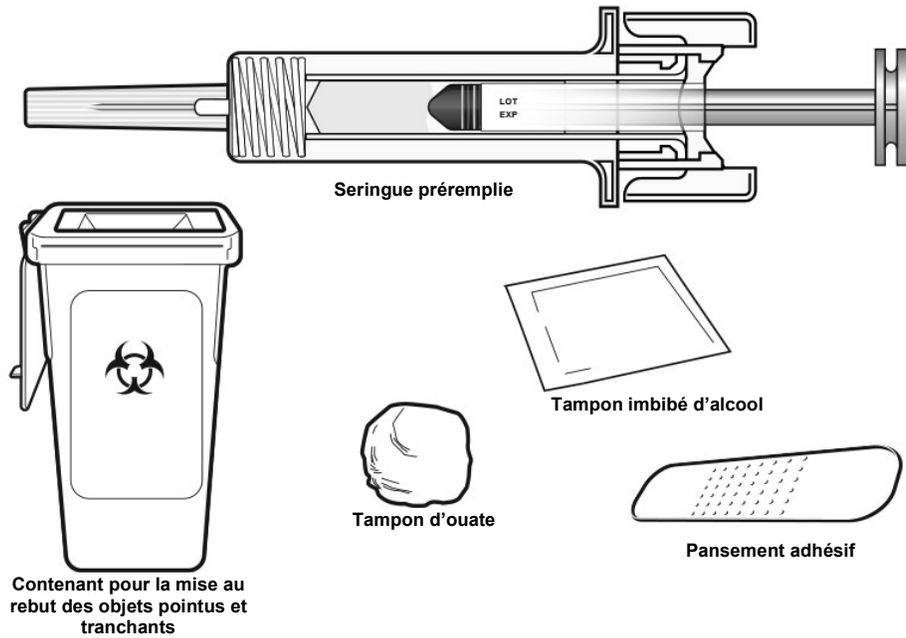
Dans tous ces cas, utilisez une nouvelle seringue préremplie et communiquez avec votre fournisseur de soins de santé.

C. Rassemblez tout le matériel d'injection nécessaire.

Lavez-vous soigneusement les mains à l'eau et au savon.

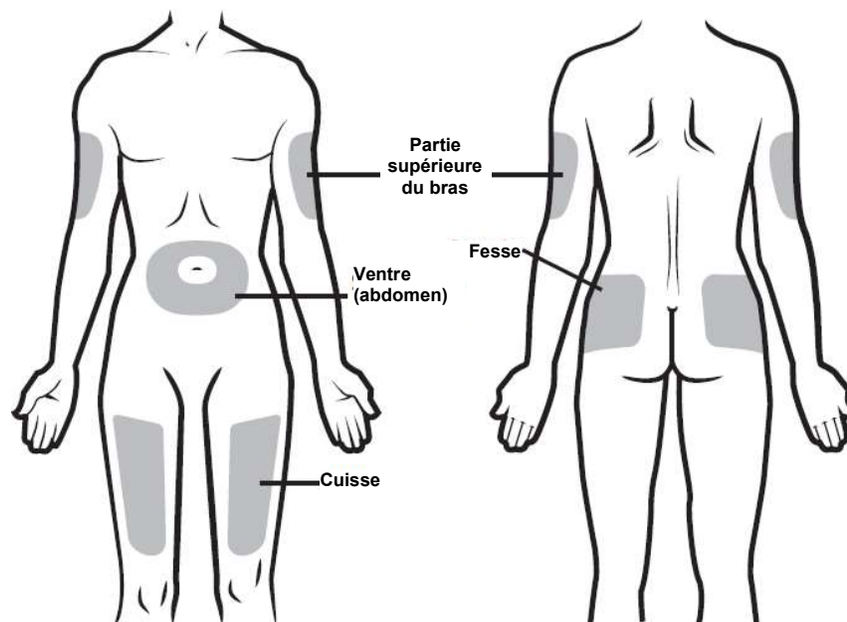
Placez les fournitures suivantes sur un plan de travail propre et bien éclairé :

- Seringue préremplie
- Tampon imbibé d'alcool
- Tampon d'ouate ou de gaze
- Pansement adhésif
- Contenant pour la mise au rebut des objets pointus et tranchants



Étape 2 : Préparation de la dose

D. Préparez et nettoyez le point d'injection.



Vous pouvez injecter le médicament dans les régions du corps suivantes :

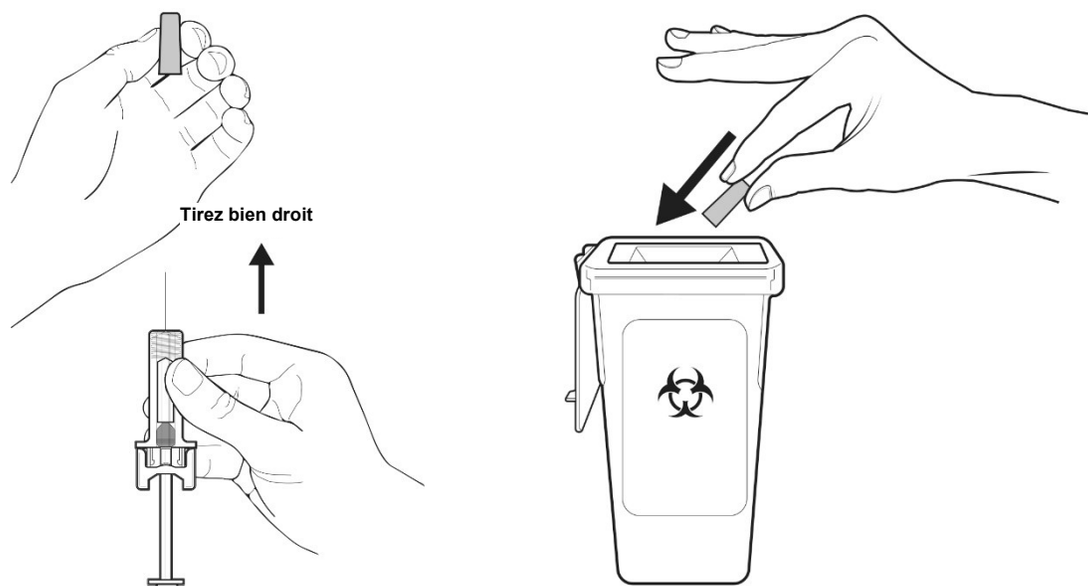
- Cuisse
- Ventre (abdomen), mais jamais à moins de **5 centimètres (2 pouces)** du nombril
- Partie supérieure externe de la fesse (seulement si une autre personne vous injecte le médicament)
- Partie supérieure externe du bras (seulement si une autre personne vous injecte le médicament)

Nettoyez le point d'injection avec un tampon imbibé d'alcool. Laissez sécher la peau.



- **Ne** retouchez **plus** la zone nettoyée avant l'injection.
- Si vous souhaitez faire l'injection dans une région du corps où le médicament a été injecté précédemment, assurez-vous de ne pas choisir le même point d'injection.
- **N'**injectez **pas** Nyvepria là où la peau est sensible, rouge, dure ou couverte d'un bleu. Évitez d'effectuer les injections dans les régions présentant des cicatrices ou des vergetures.

E. Tenez la seringue préremplie par le dispositif de protection de l'aiguille. Enlevez prudemment le capuchon de l'aiguille en le tirant bien droit dans une direction opposée à celle de votre corps. Jetez le capuchon de l'aiguille dans le contenant pour la mise au rebut des objets pointus et tranchants. **Ne remettez pas le capuchon sur l'aiguille.**



- **Ne retirez pas** le capuchon de l'aiguille de la seringue préremplie avant d'être prêt à effectuer l'injection.
- **Évitez** de tordre ou de plier le capuchon de l'aiguille.
- **Ne tenez pas** la seringue préremplie par la tige du piston.
- **Ne remettez pas** le capuchon sur l'aiguille de la seringue préremplie.

Important : Jetez le capuchon de l'aiguille dans le contenant pour la mise au rebut des objets pointus et tranchants.

Étape 3 : Injection par voie sous-cutanée (sous la peau)

F. Pincez la peau au point d'injection pour créer une surface ferme.



Important : Continuez de pincer la peau durant l'injection.

G. Introduisez l'aiguille dans la peau pincée à un angle de 45 à 90 degrés.

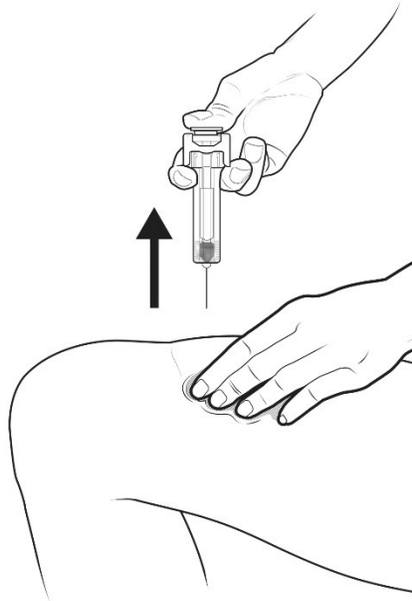


H. En exerçant une pression constante, enfoncez lentement et à fond la tige du piston.

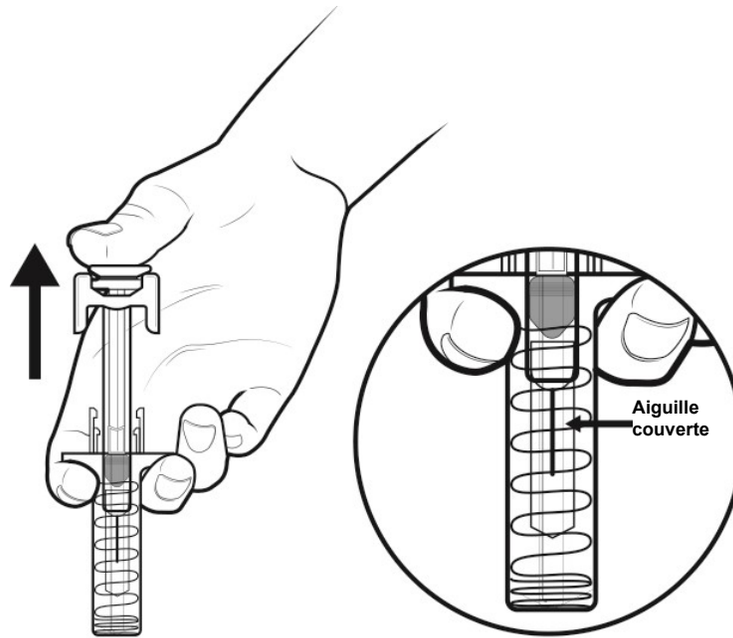


Étape 4 : Élimination du matériel d'injection utilisé

I. Une fois la seringue vide, retirez délicatement l'aiguille du point d'injection.

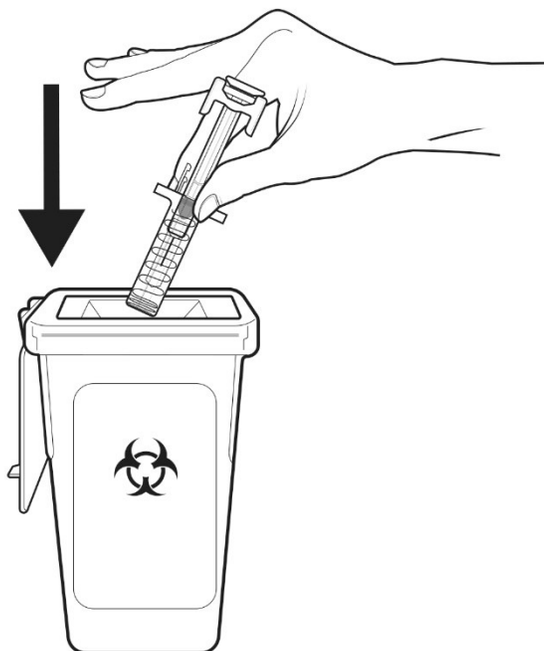


J. Au moment où vous lâchez la tige du piston, le dispositif de protection de l'aiguille glissera par-dessus l'aiguille sur toute sa longueur et se verrouillera automatiquement. Ne remettez pas le capuchon sur l'aiguille.



Important : À la fin de l'injection, s'il semble rester du médicament dans le corps de la seringue, c'est que vous n'avez pas reçu une dose complète. Téléphonez immédiatement à votre fournisseur de soins de santé.

K. Jetez la seringue conformément aux directives de votre fournisseur de soins de santé ou aux instructions figurant ci-dessous. Certaines lois provinciales ou locales peuvent encadrer l'élimination des aiguilles et des seringues usagées.



- Jetez la seringue préremplie usagée dans un contenant pour la mise au rebut des objets pointus et tranchants tout de suite après l'injection du médicament. **Ne jetez pas** les seringues avec les ordures ménagères.
- **Gardez toujours le contenant pour la mise au rebut des objets pointus et tranchants hors de la portée des enfants.**
- Si vous ne disposez pas d'un contenant pour la mise au rebut des objets pointus et tranchants, vous pouvez utiliser un contenant domestique qui est :
 - fait de plastique résistant;
 - doté d'un couvercle hermétique et résistant aux perforations;
 - droit et stable à l'usage;
 - résistant aux fuites;
 - doté d'une étiquette signalant qu'il contient des déchets dangereux.
- Lorsque le contenant pour la mise au rebut des objets pointus et tranchants est presque plein, vous devez l'éliminer conformément aux règles en vigueur dans votre région. Certaines lois provinciales ou locales peuvent encadrer l'élimination des aiguilles et des seringues usagées.
- Ne jetez pas votre contenant pour la mise au rebut des objets pointus et tranchants avec les ordures ménagères, sauf si les règles en vigueur dans votre région le permettent. Ne recyclez pas votre contenant pour la mise au rebut des objets pointus et tranchants.

L. Examinez le point d'injection.

S'il y a du sang, placez un tampon d'ouate ou de gaze sur le point d'injection, puis appuyez dessus. **Ne** frottez **pas** le point d'injection. Appliquez un pansement adhésif, au besoin.

Quels sont les effets secondaires qui pourraient être associés à Nyvepria?

Lorsque vous prenez ou recevez Nyvepria, vous pourriez présenter des effets secondaires qui ne sont pas mentionnés ci-dessous. Si c'est le cas, communiquez avec votre professionnel de la santé. Consultez également les **Mises en garde et précautions importantes**.

Rupture de la rate. Il est possible que votre rate grossisse et se déchire pendant que vous prenez Nyvepria. Une rupture de la rate peut entraîner la mort. La rate est située dans la partie supérieure gauche de l'abdomen. Appelez immédiatement votre médecin si vous avez des douleurs dans la partie supérieure gauche de l'abdomen ou au sommet de l'épaule gauche. Ces douleurs pourraient signifier que votre rate est plus grosse que la normale ou qu'il y a eu rupture.

Réactions allergiques graves. Des réactions allergiques graves peuvent également se produire. Ces réactions peuvent provoquer une éruption cutanée sur tout le corps, un essoufflement, une respiration sifflante, une chute de la tension artérielle (causant habituellement des étourdissements ou une sensation de tête légère), une enflure autour de la bouche ou des yeux, un pouls rapide ou de la transpiration. Si vous avez une réaction allergique pendant l'injection de Nyvepria, il faut cesser l'injection immédiatement. En tout temps, si une réaction allergique grave survient, appelez immédiatement un médecin ou les services d'urgence (p. ex., composez le 911).

Problème pulmonaire grave appelé « syndrome de détresse respiratoire aiguë » (SDRA). Appelez votre médecin ou allez immédiatement à l'urgence si vous ressentez un essoufflement, avez de la difficulté à respirer ou avez une respiration rapide.

Des cas de **lésion rénale (glomérulonéphrite)** ont été signalés chez des patients qui avaient pris Nyvepria. Téléphonnez immédiatement à votre médecin en cas de boursoufflement du visage ou d'enflure des chevilles, de sang dans l'urine ou d'urine de couleur brune, ou encore si vous urinez moins souvent que d'habitude.

L'effet secondaire le plus courant que vous pourriez ressentir est une douleur dans les os et les muscles. La prise d'un analgésique en vente libre ne contenant pas d'acide acétylsalicylique permet généralement de soulager cette douleur. Demandez à votre médecin de vous indiquer celui qui vous conviendrait le mieux.

Certains patients peuvent présenter une rougeur ou une enflure au point d'injection ou y ressentir une démangeaison. Il peut s'agir d'une allergie aux ingrédients de Nyvepria ou d'une réaction locale. Si vous remarquez un de ces signes ou symptômes, communiquez avec votre médecin.

Effets secondaires graves et mesures à prendre			
Symptôme ou effet	Consultez votre professionnel de la santé.		Cessez de prendre ou de recevoir le médicament et obtenez immédiatement des soins médicaux
	Dans les cas sévères seulement	Dans tous les cas	
TRÈS FRÉQUENT			

Effets secondaires graves et mesures à prendre			
Symptôme ou effet	Consultez votre professionnel de la santé.		Cessez de prendre ou de recevoir le médicament et obtenez immédiatement des soins médicaux
	Dans les cas sévères seulement	Dans tous les cas	
Douleur osseuse		√	
PEU FRÉQUENT			
Faible nombre de plaquettes (thrombocytopénie) (y compris les symptômes suivants : prédisposition aux ecchymoses [« bleus »] et saignements accrus)		√	
Réaction allergique (y compris les symptômes suivants : éruption cutanée sur tout le corps, essoufflement, chute de la tension artérielle [provoquant habituellement des étourdissements ou une sensation de tête légère], enflure autour de la bouche ou des yeux, pouls rapide, faiblesse, transpiration; rougeur intense, enflure ou démangeaisons au point d'injection)		√	√
Syndrome de détresse respiratoire aiguë (y compris les symptômes suivants : fièvre, essoufflement, toux ou congestion pulmonaire)		√	
TRÈS RARE			
Splénomégalie (y compris les symptômes suivants : douleur dans la partie supérieure gauche de l'abdomen ou au sommet de l'épaule gauche)		√	
* FRÉQUENCE INCONNUE			
Rupture de la rate (y compris les symptômes suivants : douleur dans la partie supérieure gauche de l'abdomen ou au sommet de l'épaule gauche)		√	
Vascularite cutanée (y compris les symptômes suivants : éruption à la surface de la peau qui ressemble à des taches ou à des petites bosses)		√	

Effets secondaires graves et mesures à prendre			
Symptôme ou effet	Consultez votre professionnel de la santé.		Cessez de prendre ou de recevoir le médicament et obtenez immédiatement des soins médicaux
	Dans les cas sévères seulement	Dans tous les cas	
de couleur pourpre ou rouge, à des grappes de petits points, à des taches ou à de l'urticaire. Cette éruption cutanée peut également être accompagnée de démangeaisons.)			
Syndrome de fuite capillaire (y compris les symptômes suivants : enflure ou boursouffure pouvant être associées à une fréquence urinaire réduite, à une difficulté à respirer, à un gonflement de l'abdomen, à une sensation d'estomac plein et à une fatigue générale)		√	
Lésion rénale (glomérulonéphrite) (y compris les symptômes suivants : boursouffure du visage ou enflure des chevilles, sang dans l'urine ou urine de couleur brune, ou encore envie d'uriner moins fréquente que d'habitude)		√	√
** Nombre anormal de cellules immatures dans la moelle osseuse (syndrome myélodysplasique) pouvant mener à un type de cancer (leucémie myéloïde aiguë) (y compris les symptômes suivants : fièvre, douleur osseuse, ecchymoses [« bleus »], difficultés à respirer, saignements et sensation générale de fatigue)		√	√

* Effets signalés dans le cadre de la pharmacovigilance et dont la fréquence n'est pas connue.

** Effets indésirables notés chez des patients atteints de cancer du sein ou de cancer du poumon traités par chimiothérapie et/ou radiothérapie.

Si vous présentez un symptôme ou un effet secondaire incommodant qui n'est pas mentionné ici ou qui s'aggrave au point de perturber vos activités quotidiennes, parlez-en à votre professionnel de la santé.

Déclaration des effets secondaires

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

- en consultant la page Web sur la déclaration des effets secondaires (<https://www.canada.ca/fr/sante-canada/services/medicaments-produits-sante/medeffet-canada.html>) pour savoir comment faire une déclaration 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 souhaitez obtenir des renseignements sur la prise en charge des effets secondaires. Le Programme Canada Vigilance ne donne pas de conseils médicaux.

Conservation

N'utilisez pas Nyvepria après la date de péremption qui figure sur la boîte et l'étiquette de la seringue préremplie.

- Conservez Nyvepria au réfrigérateur, à une température de 2 à 8 °C; ne pas le mettre au congélateur. Évitez d'agiter le produit.
- Si Nyvepria est accidentellement congelé, laissez-le dégeler dans le réfrigérateur avant d'administrer la prochaine dose. Toutefois, s'il est gelé une deuxième fois, ne l'utilisez pas et communiquez avec votre médecin ou votre infirmière pour d'autres directives.
- Nyvepria peut être conservé à la température ambiante (jusqu'à 25 °C) pendant une seule période ne dépassant pas 15 jours et se terminant avant la date de péremption indiquée sur l'étiquette. Une fois que Nyvepria a été laissé à la température ambiante, il ne doit pas être remis au réfrigérateur. Toute seringue de Nyvepria qui a été laissée plus de 15 jours à la température ambiante ne doit pas être utilisée; elle doit être jetée conformément aux exigences locales.
- Conservez Nyvepria dans son emballage en carton pour le protéger de la lumière et éviter d'endommager le produit. N'exposez pas Nyvepria à la lumière directe du soleil. Ne pas utiliser si la solution est trouble ou contient des particules.
- Si vous avez des questions au sujet de l'entreposage ou de la manipulation de Nyvepria lors de vos déplacements, communiquez avec votre médecin, votre infirmière ou votre pharmacien.

Les médicaments ne doivent pas être jetés dans les égouts ni dans les ordures ménagères. Demandez à votre pharmacien comment vous débarrasser des médicaments dont vous n'avez plus besoin. Ces mesures visent à protéger l'environnement.

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

Pour en savoir plus sur Nyvepria :

- Communiquez avec votre professionnel de la santé.
- Consultez la monographie intégrale rédigée à l'intention des professionnels de la santé, qui

renferme également les Renseignements destinés aux patients. Ce document est disponible sur le site Web de Santé Canada (<https://www.canada.ca/fr/sante-canada/services/medicaments-produits-sante/medicaments/base-donnees-produits-pharmaceutiques.html>), le site Web du fabricant www.pfizer.ca, ou peut être obtenu en composant le 1-800-463-6001.

Le présent feuillet a été rédigé par Pfizer Canada SRI.

Dernière révision : 14 février 2022.

BD UltraSafe Plus est une marque de commerce de Becton Dickinson and Company.