

RENSEIGNEMENTS SUR LE MÉDICAMENT POUR LE PATIENT

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

Pr **KESIMPTA^{MD}**

injection d'ofatumumab

Stylo prérempli Sensoready^{MD}

Lisez ce qui suit attentivement avant de prendre **Kesimpta^{MD}** et lors de chaque renouvellement de prescription. L'information présentée ici est un résumé et ne couvre pas tout ce qui a trait à ce médicament. Discutez de votre état de santé et de votre traitement avec votre professionnel de la santé et demandez-lui s'il possède de nouveaux renseignements au sujet de **Kesimpta**.

Pour quoi Kesimpta est-il utilisé?

- Kesimpta est utilisé pour le traitement des adultes atteints de sclérose en plaques (SP) récurrente-rémittente.
- On ignore si Kesimpta est sûr et efficace chez l'enfant.

Comment Kesimpta agit-il?

La substance active contenue dans Kesimpta, l'ofatumumab, est un type de protéine appelée *anticorps monoclonal* qui reconnaît un antigène cible appelé *CD20*, présent à la surface de certains globules blancs qui font partie du système immunitaire (lymphocytes B), et se fixe à lui.

Lorsqu'une réponse anormale du système immunitaire de l'organisme est déclenchée, ces globules blancs jouent un rôle dans la SP en s'attaquant à la gaine protectrice qui entoure les nerfs du cerveau et de la moelle épinière, ce qui provoque de l'inflammation et des lésions. En ciblant et en éliminant les lymphocytes B, Kesimpta aide à réduire leur activité et donc à diminuer le risque d'une nouvelle poussée, à soulager les symptômes et à ralentir l'évolution de la maladie.

Dans le cadre d'études cliniques contrôlées menées chez des patients atteints de SP rémittente, Kesimpta a réduit considérablement le nombre de poussées, retardé significativement la survenue d'une nouvelle poussée et ralenti l'évolution de la maladie. Chez les patients traités par Kesimpta, le nombre moyen de poussées a été légèrement supérieur à la moitié de ce qu'ont connu les patients traités par le tériflunomide, un autre médicament contre la SP.

Si vous avez des questions sur la manière dont fonctionne Kesimpta ou sur les raisons pour lesquelles ce médicament vous a été prescrit, adressez-vous à votre professionnel de la santé.

Quels sont les ingrédients dans Kesimpta?

Ingrédient médicamenteux : ofatumumab

Ingrédients non médicinaux : L-arginine; acétate de sodium trihydraté; chlorure de sodium; polysorbate 80; édétate disodique dihydraté; acide chlorhydrique et eau pour injection.

Kesimpta est disponible sous les formes posologiques suivantes :

En seringue préremplie de 20 mg/0,4 mL* et en stylo Sensoready prérempli de 20 mg/0,4 mL

* Les seringues préremplies ne sont pas offertes au Canada.

Ne prenez pas Kesimpta si :

- vous êtes allergique à l'ofatumumab ou à tout autre ingrédient du médicament (énumérés ci-dessus) ou à un composant du contenant;
- vous êtes atteint d'une infection par le virus de l'hépatite B (VHB) évolutive;
- vous êtes atteint d'infections évolutives graves;
- vous souffrez de leucoencéphalopathie multifocale progressive (LEMP) ou en avez déjà souffert;
- vous avez appris que votre système immunitaire a de graves problèmes;
- vous avez le cancer.

Consultez votre professionnel de la santé avant de prendre Kesimpta, afin de réduire la possibilité d'effets indésirables et pour assurer la bonne utilisation du médicament.

Mentionnez à votre professionnel de la santé tous vos problèmes de santé, notamment :

- **si vous avez une infection** avant de commencer le traitement par Kesimpta. Votre professionnel de la santé pourrait décider de ne pas vous administrer Kesimpta ou de retarder votre traitement par Kesimpta jusqu'à ce que votre infection soit disparue;
- **si votre système immunitaire est affaibli.** L'administration de Kesimpta avant ou après l'emploi d'autres médicaments qui affaiblissent le système immunitaire pourrait augmenter le risque d'infections.

Après le début de votre traitement par Kesimpta

Au cours du traitement par Kesimpta, avisez votre professionnel de la santé si :

- **vous avez des réactions liées à l'injection ou des réactions au point d'injection.** Les réactions liées à l'injection (générales) et les réactions au point d'injection (locales) sont les effets secondaires les plus courants du traitement par Kesimpta. Ils apparaissent habituellement après la première injection sous-cutanée de Kesimpta et jusqu'à 24 heures après celle-ci. La première injection sous-cutanée doit se faire sous la surveillance d'un professionnel de la santé.
- **vous avez une infection.** Toute infection que vous présentez déjà peut s'aggraver. Les infections peuvent être graves et parfois mettre la vie en danger.
- **votre système immunitaire est affaibli** (par une maladie ou un traitement qui supprime la fonction immunitaire. Vous pourriez être plus vulnérable aux infections, et toute infection déjà présente risque de s'aggraver. Cela est dû au fait que Kesimpta peut cibler des cellules immunitaires qui aident aussi à combattre les infections.

Informez votre professionnel de la santé immédiatement si vous présentez les affections ou

symptômes suivants **pendant votre traitement** par Kesimpta, car ils pourraient être graves :

- Si vous croyez que votre SP s'aggrave (p. ex. fatigue ou troubles visuels) ou si vous présentez des symptômes que vous n'aviez pas éprouvés auparavant ou qui sont inhabituels. Vous pourriez notamment ressentir de la faiblesse d'un côté de votre corps, avoir des problèmes de coordination dans les bras et les jambes, des problèmes visuels, ainsi que des troubles de la pensée et de la mémoire qui pourraient se solder par de la confusion mentale et une modification de la personnalité. Ces symptômes peuvent être les signes d'un trouble rare du cerveau causé par une infection, la leucoencéphalopathie multifocale progressive (LEMP).
- si vous présentez une éruption cutanée, une urticaire, une difficulté à respirer ou une enflure du visage, des paupières, des lèvres, de la bouche, de la langue ou de la gorge, un serrement dans la poitrine ou une sensation de perdre connaissance. Si l'un ou l'autre de ces signes et symptômes s'aggrave ou si vous présentez de nouveaux signes graves de réactions après les injections subséquentes; ce pourrait être un signe de réaction allergique.

Autres mises en garde à connaître :

Avant l'amorce du traitement par Kesimpta

- **Votre professionnel de la santé vérifiera si vous présentez un risque d'infection par le virus de l'hépatite B** en effectuant une analyse de sang. Les patients qui ont déjà eu l'hépatite B ou qui sont porteurs du virus de l'hépatite B seront dirigés vers un professionnel de la santé spécialiste. Kesimpta peut entraîner la réactivation du virus de l'hépatite B;
- **Votre professionnel de la santé vérifiera votre taux d'immunoglobuline** sanguin au moyen d'analyses de sang parce que Kesimpta peut provoquer une baisse de certains types d'anticorps.
- **vous prévoyez recevoir un vaccin**, dites-le à votre professionnel de la santé avant le début du traitement par Kesimpta. Vous devriez recevoir vos vaccins au moins 4 semaines avant le début du traitement par Kesimpta dans le cas de vaccins dits « vivants » ou « vivants atténués » et au moins 2 semaines avant le début du traitement par Kesimpta dans le cas de tout autre type de vaccin. Vous ne devez pas recevoir certains types de vaccins (vivants ou vivants atténués) pendant que vous suivez un traitement par Kesimpta. Quant aux autres types de vaccins, ils peuvent être moins efficaces s'ils sont administrés durant un traitement par Kesimpta.

Enfants et adolescents (< 18 ans)

L'emploi de Kesimpta n'a pas été étudié chez les patients de moins de 18 ans.

Personnes âgées

La dose recommandée de Kesimpta chez les personnes de 55 ans et plus est la même que celle qui est utilisée qui est chez les adultes plus jeunes.

Grossesse et allaitement

Si vous êtes enceinte, pensez l'être ou prévoyez le devenir, ou si vous allaitez, demandez conseil à votre professionnel de la santé avant de recevoir ce traitement.

Votre professionnel de la santé discutera avec vous des risques liés à l'emploi de Kesimpta pendant la grossesse, puisque ce médicament peut réduire le nombre de cellules immunitaires (lymphocytes B) chez la mère et l'enfant à naître.

Consultez votre professionnel de la santé avant d'allaiter durant le traitement par Kesimpta. Kesimpta peut se retrouver dans le lait maternel. Discutez avec votre professionnel de la santé des bienfaits et des risques liés à l'allaitement pendant un traitement par Kesimpta.

Consultez votre professionnel de la santé avant de faire vacciner votre nouveau-né.

Si vous avez utilisé Kesimpta durant votre grossesse, demandez conseil à votre professionnel de la santé avant de faire vacciner votre nouveau-né.

Femmes aptes à procréer

Vous devez éviter de tomber enceinte pendant votre traitement par Kesimpta et pendant au moins 6 mois après votre dernière dose. Kesimpta peut nuire à l'enfant à naître. Les patientes aptes à procréer doivent utiliser une méthode contraceptive efficace pendant le traitement par Kesimpta et pendant au moins 6 mois après avoir reçu leur dernière dose. Demandez à votre professionnel de la santé quelles sont les méthodes contraceptives efficaces.

Si vous tombez enceinte ou pensez être enceinte, informez-en immédiatement votre professionnel de la santé. Vous et votre professionnel de la santé pourrez décider quelle est la meilleure solution pour vous et votre enfant.

Mentionnez à votre professionnel de la santé toute la médication que vous prenez, y compris les médicaments, les vitamines, les minéraux, les suppléments naturels ou les produits les médicaments alternatifs.

Avant de prendre Kesimpta, consultez votre professionnel de la santé dans les cas suivants :

- **Vous prenez des médicaments qui suppriment ou modulent la fonction immunitaire, y compris d'autres médicaments contre la SP** tels que l'ocrelizumab, la cladribine, le fingolimod, le natalizumab, le tériflunomide, la mitoxantrone ou le fumarate de diméthyle, en raison de la possibilité d'effets additifs sur le système immunitaire.
- **Vous devez recevoir un vaccin.** Si vous devez recevoir un vaccin, commencez par consulter votre professionnel de la santé. L'administration de certains vaccins contenant un virus vivant (vaccins vivants atténués, comme le BCG contre la tuberculose ou les vaccins contre la fièvre jaune) pendant le traitement par Kesimpta peut provoquer une infection.

Comment prendre Kesimpta :

- Utilisez toujours ce médicament exactement comme votre professionnel de la santé vous a dit de le faire. En cas de doute, consultez votre professionnel de la santé.
- Ne dépassez pas la dose recommandée prescrite par votre professionnel de la santé.
- Votre professionnel de la santé vous montrera ou montrera à la personne qui prend soin de vous comment préparer et injecter Kesimpta correctement. Vous ou la

personne qui prend soin de vous ne devez pas essayer d'injecter Kesimpta avant d'avoir reçu la bonne formation à ce sujet.

- Il se peut que votre professionnel de la santé recommande que vous receviez d'autres médicaments avant vos injections de Kesimpta afin de prévenir ou d'atténuer d'éventuels effets secondaires de l'injection.

Quand utiliser Kesimpta :

Vous pouvez prendre Kesimpta à n'importe quel moment de la journée (matin, après-midi, soir) à la dose prévue.

Comment administrer Kesimpta :

Kesimpta s'administre par injection sous-cutanée (sous la peau). Pour obtenir plus de détails, veuillez consulter le mode d'emploi à la fin du présent feuillet.

Durée du traitement par Kesimpta :

Continuez d'utiliser Kesimpta tous les mois, aussi longtemps que votre professionnel de la santé vous dira de le faire.

Kesimpta doit être administré sur une longue période, possiblement pendant des mois ou des années. Votre professionnel de la santé surveillera régulièrement votre état afin de s'assurer que le traitement a l'effet souhaité.

Si vous avez des questions au sujet de la durée du traitement par Kesimpta, consultez votre professionnel de la santé.

Si vous cessez d'utiliser Kesimpta :

Ne cessez pas d'utiliser Kesimpta et ne modifiez pas votre dose sans d'abord en parler avec votre professionnel de la santé.

Certains effets secondaires peuvent être liés à un faible taux de lymphocytes B dans votre sang. Après avoir cessé d'utiliser Kesimpta, le nombre de vos lymphocytes B reviendra peu à peu à la normale, mais cela peut prendre plusieurs mois. D'ici là, certains effets secondaires décrits dans le présent feuillet pourraient encore survenir.

Si vous avez d'autres questions sur la façon d'utiliser ce médicament, posez-les à votre professionnel de la santé.

Dose habituelle :

- La dose initiale de Kesimpta est de 20 mg administrés par injection sous-cutanée aux semaines 0, 1 et 2. Aucune injection n'est prévue à la semaine 3.
- À partir de la semaine 4, et tous les mois par la suite, la dose recommandée est de 20 mg administrés par injection sous-cutanée.

Schéma posologique des injections sous-cutanées de Kesimpta

Temps	Dose
Semaine 0 (début du traitement)	20 mg

Temps	Dose
Semaine 1	20 mg
Semaine 2	20 mg
Semaine 4	20 mg
Tous les mois (à partir de la semaine 4)	20 mg

Surdosage :

Si vous utilisez une trop forte dose de Kesimpta d'un coup, ou si vous vous administrez votre première dose de Kesimpta par erreur, communiquez sans tarder avec votre professionnel de la santé.

Si vous pensez que vous ou une personne dont vous vous occupez avez pris trop de Kesimpta, contactez immédiatement un professionnel de la santé, le service des urgences d'un hôpital ou votre centre antipoison régional, même en l'absence de symptômes.

Dose oubliée :

En cas d'oubli d'une dose de Kesimpta, celle-ci doit être administrée le plus tôt possible, sans attendre la prochaine dose prévue au calendrier. Par la suite, l'intervalle recommandé entre les doses doit être respecté.

Pour profiter de tous les bienfaits de Kesimpta, il est important que vous receviez chaque injection sous-cutanée au moment prévu.

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

Comme tous les médicaments, Kesimpta peut causer des effets secondaires, mais pas nécessairement chez tous les patients.

Les manifestations énumérées ci-dessous figurent parmi les effets secondaires possibles. Informez votre professionnel de la santé si un effet secondaire s'aggrave.

La plupart des effets secondaires sont légers ou modérés. Ils disparaissent généralement dans les quelques jours ou semaines qui suivent le début du traitement.

Très fréquents : pouvant toucher plus de 1 personne sur 10

- Infections des voies respiratoires supérieures s'accompagnant de symptômes tels que le mal de gorge et l'écoulement nasal
- Réactions au point d'injection (locales), comme une rougeur, de la douleur, des démangeaisons et de l'enflure
- Réactions liées à l'injection (générales), comme de la fièvre, des maux de tête, une douleur musculaire, des frissons et de la fatigue

Fréquents : pouvant toucher jusqu'à 1 personne sur 10

- Diminution du nombre de certaines protéines du sang (immunoglobulines M) qui aident l'organisme à se protéger des infections.

Fréquence inconnue : *on ne peut estimer la fréquence à partir des données disponibles*

- Réactions allergiques

En cas de symptôme ou de malaise non mentionné dans le présent document ou d'aggravation d'un symptôme ou d'un malaise vous empêchant de vaquer à vos occupations quotidiennes, parlez-en à votre professionnel de la santé.

Déclaration des effets secondaires

Vous pouvez déclarer des effets secondaires soupçonnés d'être associés à l'utilisation d'un produit à Santé Canada en

- Visitant le site Web des déclarations des effets indésirables (<https://www.canada.ca/fr/sante-canada/services/medicaments-produits-sante/medeffet-canada/declaration-effets-indesirables.html>) pour vous informer sur comment faire une déclaration en ligne, par courriel, ou par télécopieur ;

ou

- Téléphonant sans frais 1-866-234-2345.

REMARQUE : Consultez votre professionnel de la santé si vous avez besoin de renseignements sur le traitement des effets secondaires. Le Programme Canada Vigilance ne donne pas de conseils médicaux.

Entreposage :

- Garder hors de la portée et de la vue des enfants.
- Ne pas utiliser ce médicament après la date de péremption indiquée sur la boîte.
- Conserver le produit à une température se situant entre 2 et 8 °C, dans son emballage d'origine.
- Protéger de la lumière. Ne pas congeler.
- Au besoin, Kesimpta peut être conservé sans réfrigération durant une période unique allant jusqu'à 7 jours à la température ambiante (ne dépassant pas 30 °C). S'il n'est pas utilisé durant cette période, Kesimpta peut ensuite être réfrigéré pendant 7 jours tout au plus.

Consultez votre professionnel de la santé pour savoir comment vous débarrasser des médicaments dont vous n'avez plus besoin.

Pour en savoir davantage au sujet de Kesimpta :

- Communiquer avec votre professionnel de la santé.
- Lire la monographie de produit intégrale rédigée à l'intention des professionnels de la santé, qui renferme également les renseignements sur le médicament pour le patient. 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 (<https://www.novartis.ca>), ou en téléphonant au numéro sans frais 1-800-363-8883.

Le présent dépliant a été rédigé par Novartis Pharma Canada inc.

Dernière révision : 13 mars 2024

Version Novartis : 4 avril 2024

KESIMPTA et Sensoready sont des marques déposées.

Mode d'emploi

Mode d'emploi du stylo Sensoready prérempli Kesimpta

Veillez prendre soin de lire ce mode d'emploi avant de vous injecter Kesimpta et assurez-vous de comprendre et de suivre les consignes d'utilisation du produit. Consultez votre professionnel de la santé si vous avez des questions avant d'utiliser Kesimpta pour la première fois.

Rappel

- **N'utilisez pas** le stylo Sensoready Kesimpta si le sceau de sécurité de la boîte ou l'opercule recouvrant l'alvéole n'est pas intact. N'ouvrez pas la boîte scellée avant d'être prêt à utiliser le stylo Sensoready Kesimpta.
- **N'agitez pas** le stylo Sensoready Kesimpta.
- Si votre stylo Sensoready Kesimpta est tombé, **ne l'utilisez pas** s'il semble endommagé ou s'il est tombé tandis que le capuchon était enlevé.
- Jetez le stylo Sensoready Kesimpta tout de suite après l'injection. **Ne réutilisez jamais un stylo Sensoready Kesimpta**. Reportez-vous à la section **Mise au rebut des stylos Sensoready Kesimpta usagés** à la fin de ce mode d'emploi.

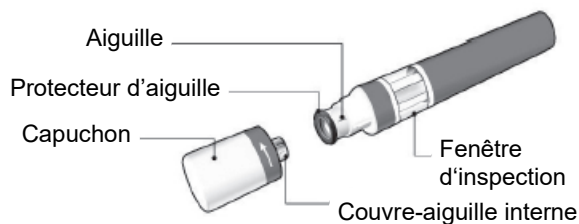
Conservation de Kesimpta

- Conservez le stylo Sensoready Kesimpta dans sa boîte au réfrigérateur, à une température de 2 à 8 °C.
- Laissez le produit dans son emballage d'origine pour le protéger de la lumière jusqu'au moment de vous en servir.
- **Ne congelez pas** le stylo Sensoready Kesimpta.
- **Au besoin**, Kesimpta peut être conservé sans réfrigération durant une période unique allant jusqu'à 7 jours à la température ambiante (ne dépassant pas 30 °C). S'il n'est pas utilisé durant cette période, Kesimpta peut ensuite être réfrigéré pendant 7 jours tout au plus.

Gardez Kesimpta et tout autre médicament hors de la portée des enfants.

Parties du stylo Sensoready Kesimpta (voir Figure A)

Figure A



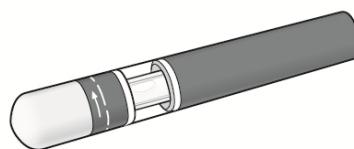
L'illustration ci-dessus montre le stylo Sensoready Kesimpta avec le capuchon enlevé. **Ne retirez pas le capuchon tant que vous n'êtes pas prêt à procéder à l'injection.**

Matériel requis pour procéder à l'injection

Compris dans la boîte :

Un stylo Sensoready Kesimpta neuf (voir **Figure B**)

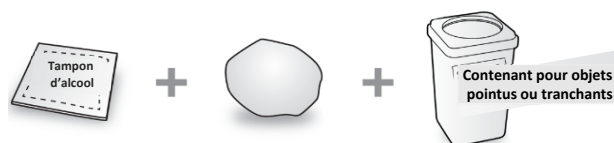
Figure B



Non compris dans la boîte (voir **Figure C**) :

- 1 tampon d'alcool
- 1 tampon d'ouate ou morceau de gaze
- Contenant pour objets pointus ou tranchants

Figure C



Reportez-vous à la section **Mise au rebut des stylos Sensoready Kesimpta usagés** à la fin de ce mode d'emploi.

Avant l'injection

Sortez le stylo Sensoready Kesimpta du réfrigérateur **de 15 à 30 minutes avant l'injection** pour que la solution puisse atteindre la température ambiante.

Étape 1. Importantes vérifications de sécurité à faire avant l'injection (voir Figure D)

- Regardez le médicament à travers la fenêtre d'inspection sur le stylo Sensoready. Le liquide doit être limpide ou légèrement trouble.

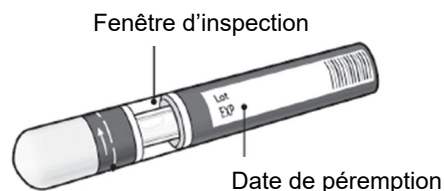
N'utilisez pas le stylo Sensoready si le liquide qu'il contient renferme des particules faciles à voir ou présente un aspect trouble.

Vous pourriez voir une petite bulle d'air, ce qui est normal.

- Vérifiez la **date de péremption (EXP)** inscrite sur votre stylo Sensoready Kesimpta. **N'utilisez pas** le stylo Sensoready si la date de péremption est dépassée.

Communiquez avec votre professionnel de la santé si le stylo Sensoready échoue à l'une de ces vérifications.

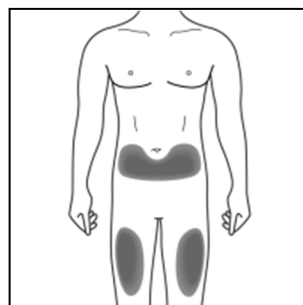
Figure D



Étape 2. Choix du point d'injection

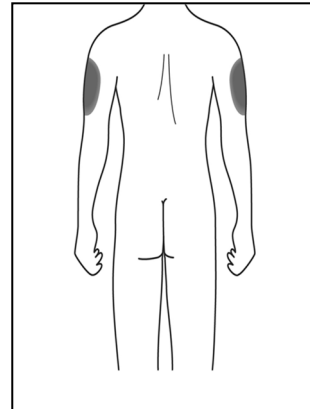
- Le point recommandé est le devant de la cuisse. La partie inférieure de l'abdomen (région du ventre) est un autre point possible, mais à une distance d'au moins 5 cm (2 po) du nombril.
- Choisissez un point différent chaque fois que vous vous faites une injection de Kesimpta.
- N'injectez pas ce médicament à un endroit où la peau est sensible, rouge, écailleuse, dure ou couverte d'une ecchymose (bleu) ou là où il y a des cicatrices ou des vergetures.

Figure E



Si l'injection est administrée par **un aidant ou un professionnel de la santé**, la face externe du haut du bras convient également (**voir Figure F**).

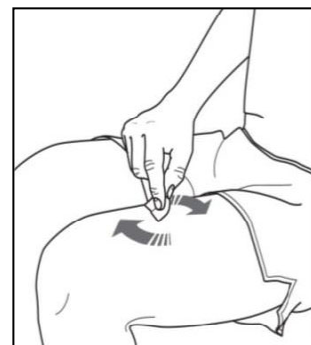
Figure F
(seulement si l'injection est administrée par un aidant ou un professionnel de la santé)



Étape 3. Nettoyage du point d'injection

- Lavez-vous les mains à fond à l'eau et au savon.
- En exécutant des mouvements circulaires, nettoyez le point d'injection avec un tampon imbibé d'alcool. Laissez sécher (**voir Figure G**).
- Ne touchez plus à la région nettoyée avant de procéder à l'injection.

Figure G

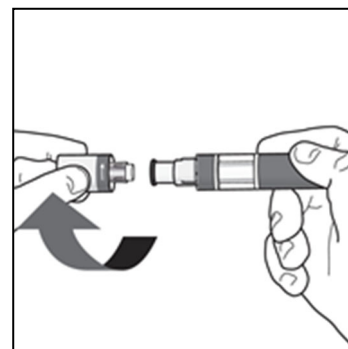


Administration de l'injection

Étape 4. Retrait du capuchon du stylo Sensoready

- Ne retirez pas le capuchon tant que vous n'êtes pas prêt à utiliser le stylo Sensoready.
- Tournez le capuchon dans le sens de la flèche (**voir Figure H**).
- Jetez le capuchon après l'avoir enlevé. **N'essayez pas de le remettre en place.**
- Utilisez le stylo Sensoready dans les 5 minutes qui suivent le retrait du capuchon.

Figure H



Vous pourriez voir quelques gouttes de liquide au bout de l'aiguille, ce qui est normal.

Étape 5. Prise du stylo Sensoready Kesimpta

- Tenez le stylo Sensoready à un angle de 90° au-dessus du point d'injection nettoyé (**voir Figure I**).

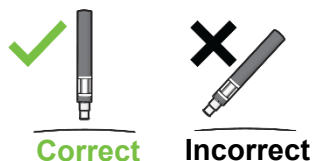
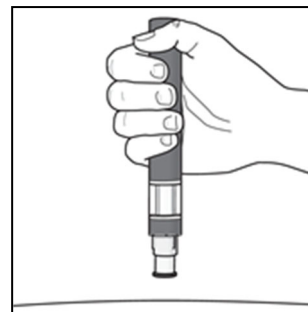


Figure I



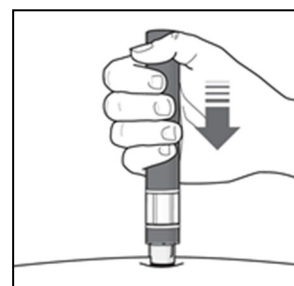
Important : Durant l'injection, vous entendrez 2 déclics bruyants.

- Le **1^{er} déclic** indique le **début de l'injection**.
 - Un **2^e déclic** se fera entendre pour indiquer que **l'injection est presque terminée**.
- Vous devez laisser le stylo Sensoready Kesimpta fermement appuyé contre votre peau jusqu'à ce qu'un **voyant vert** emplisse la fenêtre et reste immobile.
-

Étape 6. Début de l'injection

- Appuyez fermement le stylo Sensoready contre votre peau pour amorcer l'injection (**voir Figure J**).
- Le **1^{er} déclic** indique le début de l'injection.
- **Laissez le stylo Sensoready appuyé** fermement contre votre peau.
- Le **voyant vert** indique comment progresse l'injection.

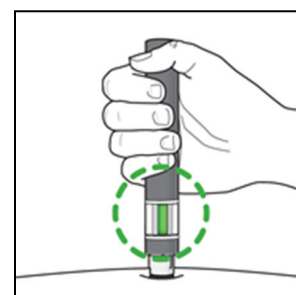
Figure J



Étape 7. Fin de l'injection

- Attendez d'entendre le **2^e déclic**. Il vous indiquera que l'injection est **presque terminée**.
- Assurez-vous que le **voyant vert** apparaît dans la fenêtre et reste immobile (**voir Figure K**).
- Vous pouvez maintenant retirer le stylo Sensoready (**voir Figure L**).

Figure K



Après l'injection

- Si le voyant vert n'apparaît pas dans la fenêtre, cela signifie que le médicament n'a pas été administré. Communiquez avec votre professionnel de la santé si cela se produit.
- Il pourrait y avoir un léger saignement au point d'injection. Si cela se produit, appliquez un tampon de coton ou de gaze sur le point d'injection pendant 10 secondes. Ne frottez pas le point d'injection. Au besoin, recouvrez le point d'injection avec un petit pansement adhésif.

Mise au rebut des stylos Sensoready Kesimpta usagés

Étape 8. Jetez votre stylo Sensoready Kesimpta :

- Jetez le stylo Sensoready usagé dans un contenant pour objets pointus ou tranchants (un contenant fermé résistant aux perforations ou un autre contenant semblable) (**voir Figure M**).
- Ne tentez jamais de réutiliser un stylo Sensoready.

Gardez toujours les contenants pour objets pointus et tranchants hors de la portée des enfants.

Figure L

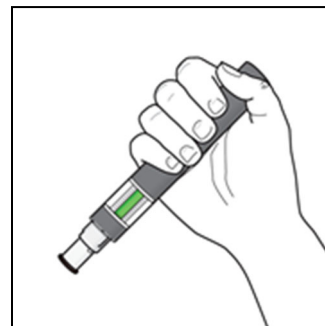


Figure M

