

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

RENSEIGNEMENTS POUR LES PATIENTS SUR LE MÉDICAMENT

Pr**GRASTOFIL**^{MD} (prononcée) grasse-tau-FILE Injection de filgrastim

Lisez attentivement ce qui suit avant de commencer à prendre **Grastofil**^{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. Parlez de votre état médical et de votre traitement à votre professionnel de la santé et demandez-lui s'il possède de nouveaux renseignements au sujet de **Grastofil**^{MD}.

Grastofil^{MD} est un médicament biologique biosimilaire (biosimilaire) du médicament biologique de référence Neupogen. Un biosimilaire est autorisé en fonction de sa similarité à un médicament biologique de référence dont la vente est déjà autorisée.

Mises en garde et précautions importantes

- Votre rate pourrait grossir et se rompre pendant le traitement par **Grastofil**^{MD}. Une rupture de la rate peut entraîner la mort. Communiquez immédiatement avec votre médecin si vous ou votre enfant 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 **Grastofil**^{MD} afin de parler des risques et des bienfaits potentiels. Chez les patients porteurs du trait drépanocytaire ou atteints de drépanocytose, des crises graves de drépanocytose ont été associées à l'administration de filgrastim, entraînant la mort dans certains cas.

Pourquoi **Grastofil**^{MD} est-il utilisé?

Grastofil^{MD} est utilisé pour traiter la neutropénie, une affection où l'organisme ne fabrique pas assez de neutrophiles. La neutropénie peut être une affection chronique causée par l'organisme qui ne fabrique pas assez de neutrophiles ou par des médicaments utilisés pour traiter le cancer. Dans certains cas, votre corps peut produire assez de neutrophiles, mais dans le cadre de votre traitement contre le cancer, votre médecin peut vouloir augmenter le nombre de certaines cellules sanguines (cellules CD34) afin de pouvoir les prélever. Les cellules sont prélevées par un processus appelé aphaérèse. Les cellules prélevées vous sont ensuite réinjectées lorsque vous avez reçu des doses très élevées d'un traitement contre le cancer pour que votre nombre de globules revienne plus rapidement à la normale.

Comment **Grastofil**^{MD} agit-il?

Grastofil^{MD} est un facteur de croissance granulocytaire humain (G-CSF) qui est produit par la bactérie *E. coli*. Le G-CSF est une substance produite naturellement par l'organisme. Il stimule la croissance des neutrophiles, un type de globules blancs importants pour combattre une infection. **Grastofil**^{MD} agit en aidant votre organisme à fabriquer plus de neutrophiles. Pour s'assurer que **Grastofil**^{MD} agit, votre médecin vous demandera de vous soumettre régulièrement à des tests sanguins qui permettront de déterminer votre nombre de neutrophiles. Il est important de suivre les directives de votre médecin au sujet de ces tests.

Quels sont les ingrédients de **Grastofil**^{MD}?

Ingrédients médicinaux : le filgrastim

Ingrédients non médicinaux : Les autres ingrédients sont l'acétate, le sodium, le sorbitol (E420), le polysorbate 80 et de l'eau pour injection. Les composantes de la seringue préremplie à usage unique contiennent du caoutchouc naturel (un dérivé du latex), qui ne devrait pas être manipulé par des

personnes sensibles à au latex.

Grastofil^{MD} est offert sous les formes posologiques qui suivent :

Grastofil^{MD} est offert en seringues graduées (graduations aux 1/40 de 0,1 mL à 1,0 mL) et préremplies à usage unique, munies du dispositif de protection de l'aiguille UltraSafe Plus^{MD} Passive, sous forme de solution pour injection transparente et incolore en deux formats : 300 mcg/0,5 mL et 480 mcg/0,8 mL (les deux renfermant 600 mcg/mL de filgrastim). Les deux formats sont offerts en boîtes de 1 et 10 seringues préremplies conditionnées individuellement dans un emballage alvéolé (par boîte).

Ne prenez pas Grastofil^{MD} si :

- vous êtes allergique (hypersensible) au filgrastim ou à l'un des autres ingrédients. Pour obtenir la liste détaillée des ingrédients non médicinaux, veuillez consulter la section ci-dessus « **Quels sont les ingrédients de Grastofil^{MD}?** »;
- vous êtes allergique à d'autres médicaments dérivés de la bactérie *E. coli*. En cas de doute, parlez-en à votre médecin.

Consultez votre professionnel de la santé avant de prendre Grastofil^{MD}, afin de réduire la possibilité d'effets secondaires et pour assurer la bonne utilisation du médicament. Mentionnez à votre professionnel de la santé tous vos problèmes de santé, notamment :

- si vous avez des douleurs dans la partie supérieure gauche de l'abdomen ou au sommet de l'épaule;
- si vous souffrez d'ostéoporose (perte de calcium osseux, ce qui entraîne une faiblesse et une fragilité osseuses);
- si vous êtes atteint de toute autre maladie (particulièrement si vous pensez être atteint d'une infection);
- si vous présentez de la toux, de la fièvre et de la difficulté à respirer;
- si vous êtes porteur du trait drépanocytaire ou que vous avez la drépanocytose (un trouble héréditaire qui touche les globules rouges);
- si vous prenez ou avez pris récemment d'autres médicaments, incluant des médicaments obtenus sans ordonnance;
- si vous allaitez;
- si vous êtes enceinte, pensez être enceinte ou prévoyez le devenir.

Informez votre professionnel de la santé de tous les produits de santé que vous prenez, y compris les médicaments, les vitamines, les minéraux, les suppléments naturels ou les produits de médecine alternative.

Les produits qui suivent pourraient être associés à des interactions médicamenteuses avec Grastofil^{MD} :

Les interactions médicamenteuses entre Grastofil^{MD} et d'autres médicaments n'ont pas été étudiées. Les médicaments comme le lithium peuvent modifier la libération de neutrophiles dans la circulation sanguine. Vous devez discuter de votre traitement avec votre médecin avant de prendre Grastofil^{MD}.

Comment prendre Grastofil^{MD} :

Si vous ou votre enfant recevez Grastofil^{MD} parce que vous suivez aussi une chimiothérapie, la dernière dose de Grastofil^{MD} doit être injectée au moins 24 heures avant votre prochaine séance de chimiothérapie.

Dose habituelle :

Votre médecin déterminera la dose qui vous convient, à vous ou à votre enfant, en fonction de votre poids respectif.

Surdosage :

Vous devez toujours utiliser la dose exacte de Grastofil^{MD}. Une dose trop faible de Grastofil^{MD} pourrait ne pas vous protéger contre les infections et une dose trop élevée peut entraîner la libération d'un trop grand

nombre de neutrophiles dans votre sang.

Si vous pensez avoir pris une dose trop élevée de Grastofil^{MD}, communiquez immédiatement avec votre 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 oubliée :

Grastofil^{MD} doit être injecté au même moment chaque jour. Si vous oubliez une dose, communiquez avec votre médecin ou votre infirmière.

Information sur la façon d'injecter Grastofil^{MD} :

Cette section contient de l'information sur la façon d'administrer une injection de Grastofil^{MD}. **Il est important de ne pas essayer d'administrer une injection à moins d'avoir reçu une formation de la part de votre médecin ou de votre infirmière.** En cas de doute concernant l'administration d'une injection ou pour toute question, veuillez consulter votre médecin ou votre infirmière.

Injection de Grastofil^{MD} :

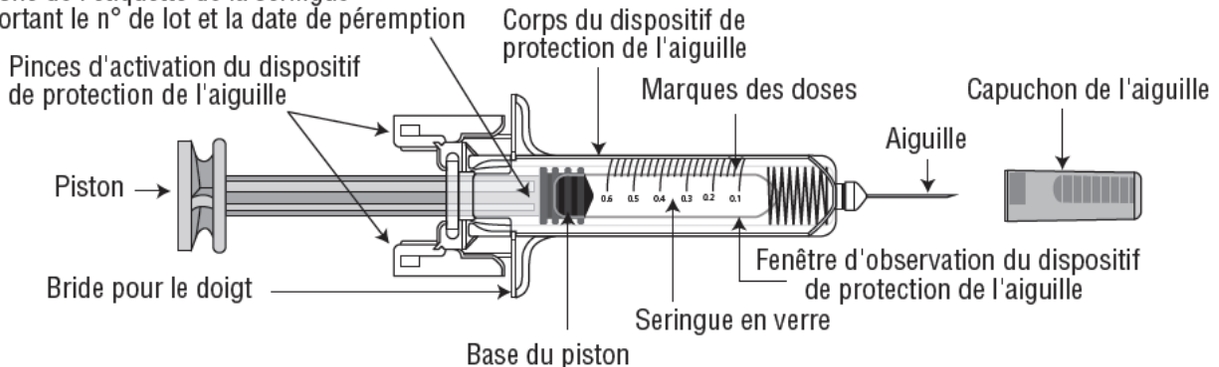
Vous devrez administrer une injection dans le tissu sous la peau; c'est ce que l'on appelle une injection sous-cutanée. Votre médecin ou votre infirmière vous dira à quelle fréquence le médicament doit être injecté.

Avant l'injection de Grastofil^{MD} :

Pour effectuer une injection sous-cutanée, vous aurez besoin des articles suivants :

1. Une nouvelle seringue préremplie de Grastofil^{MD} munie d'un dispositif de protection de l'aiguille UltraSafe Plus^{MD} Passive.

Zone de l'étiquette de la seringue portant le n° de lot et la date de péremption



2. Des tampons d'alcool ou des produits similaires.
3. Un tampon d'ouate ou de gaze.
4. Un contenant imperforable pour y jeter les seringues utilisées, comme vous en aurez parlé avec votre médecin/infirmière.

Préparation avant l'injection :

1. Sortez du réfrigérateur l'emballage alvéolé de la seringue préremplie de Grastofil^{MD} et laissez-le sur votre surface de travail pendant environ 30 minutes, sans l'ouvrir, afin que la seringue atteigne la température ambiante. Vérifiez la seringue et la boîte pour vous assurer qu'il s'agit de la bonne dose (300 mcg/0,5 mL ou 480 mcg/0,8 mL de Grastofil^{MD}), telle que prescrite par votre médecin.
2. Vérifiez la date de péremption indiquée sur la boîte et sur l'étiquette de la seringue. N'utilisez pas la seringue si la date du dernier jour du mois indiqué sur l'étiquette est dépassée.
3. N'agitez pas la seringue préremplie, car une agitation vigoureuse peut endommager le médicament. Vérifiez l'apparence de Grastofil^{MD}. Le médicament doit être transparent. Si le médicament est trouble ou s'il contient des particules, vous ne devez pas l'utiliser.
4. Lavez-vous soigneusement les mains avec du savon et de l'eau ou du désinfectant pour les mains.
5. Trouvez un endroit confortable et bien éclairé, puis placez la seringue, les tampons d'alcool, le tampon

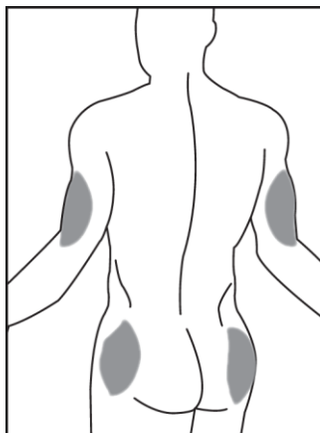
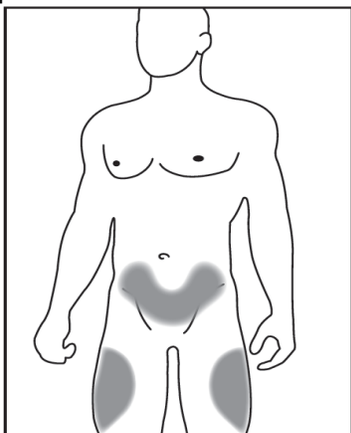
d'ouate ou de gaze et le contenant imperforable à votre portée.

6. Gardez le capuchon sur l'aiguille jusqu'à ce que vous soyez prêt à effectuer l'injection ou à mesurer votre dose et effectuer l'injection.

Choix d'un point d'injection :

Les points d'injection (endroits sur votre corps) les plus appropriés pour injecter Grastofil^{MD} sont :

- la partie extérieure haute des bras;
- le dessus des cuisses, au milieu;
- l'abdomen, **à l'exception de la région à deux pouces du nombril**;
- la partie supérieure sur le côté des fesses.



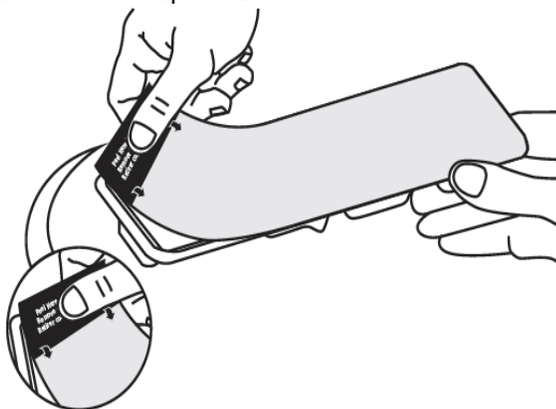
Choisissez un nouveau point d'injection parmi les options ci-dessus chaque fois que vous injectez le médicament, afin d'éviter l'apparition de douleurs dans une certaine région. N'injectez pas le médicament dans une région sensible, rouge, contusionnée ou durcie, ou ayant des cicatrices ou des vergetures.

Comment effectuer une injection?

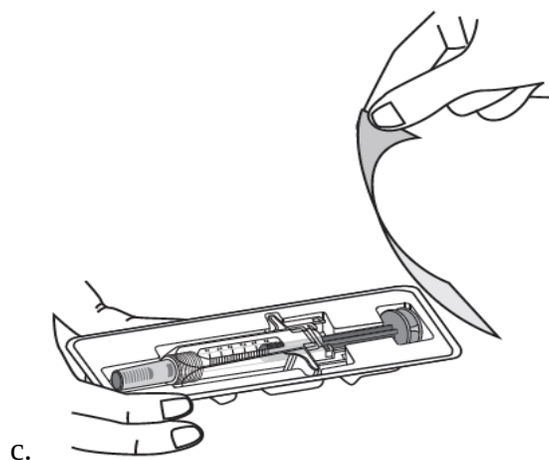
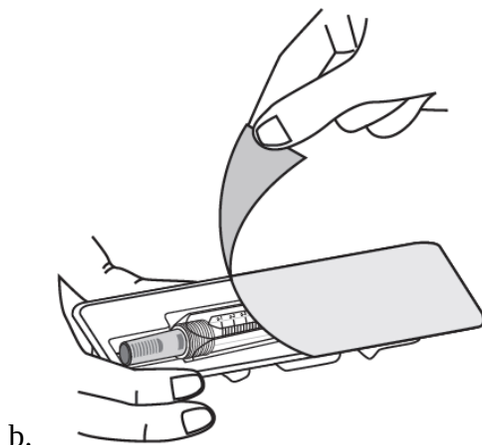
IMPORTANT : RETRAIT DE LA SERINGUE INDIVIDUELLE DE L'EMBALLAGE ALVÉOLÉ

Suivez les instructions indiquées ci-dessous pour adopter une technique de manipulation correcte lorsque vous retirerez la seringue préremplie munie d'un dispositif de protection de l'aiguille UltraSafe Plus^{MD} Passive de son emballage. Sinon, le mécanisme de protection de l'aiguille pourrait se déclencher, ce qui rendrait l'aiguille inutilisable.

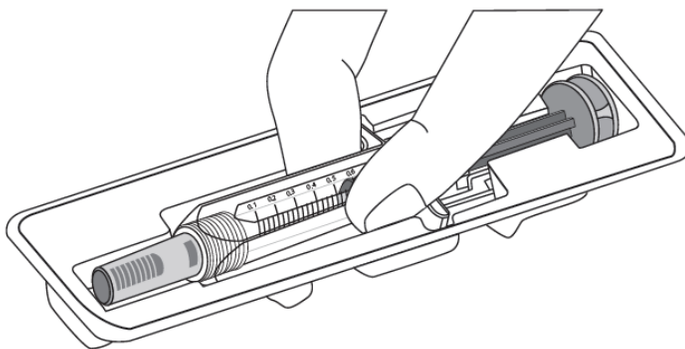
1. Repérez l'extrémité de la plaquette alvéolée marquée d'une rayure, indiquée par les 2 flèches et la mention « Tirer ici » sur la couche supérieure, à cette extrémité, ouvrez l'emballage alvéolé en détachant **COMPLÈTEMENT** la couche supérieure.



a.

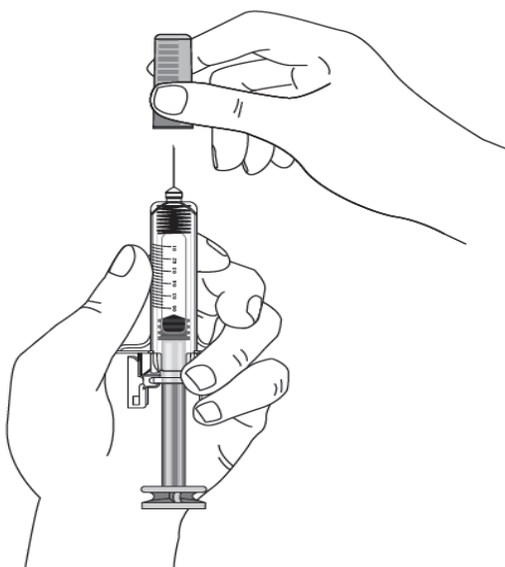


2. Retirez la seringue de l'emballage alvéolé **par le corps**, comme il est montré ci-dessous. **Ne soulevez pas** le produit par le piston ou le capuchon de l'aiguille. **Ne touchez jamais** aux pinces d'activation du dispositif de protection de l'aiguille pendant l'utilisation du produit. Si le mécanisme est activé, l'aiguille se rétractera avant l'injection, rendant la seringue inutilisable.



3. Vous devez **toujours nettoyer** la peau sur le point d'injection choisi en utilisant un tampon d'alcool.
4. Tenez la seringue préremplie par le corps (dispositif de protection de l'aiguille) en pointant l'aiguille vers le haut, et évitez de toucher aux pinces d'activation du dispositif de protection de l'aiguille. Le fait de tenir la seringue par le corps en pointant l'aiguille vers le haut aide à prévenir les fuites du médicament par l'aiguille. **Tirez doucement le capuchon de l'aiguille en ligne droite pour**

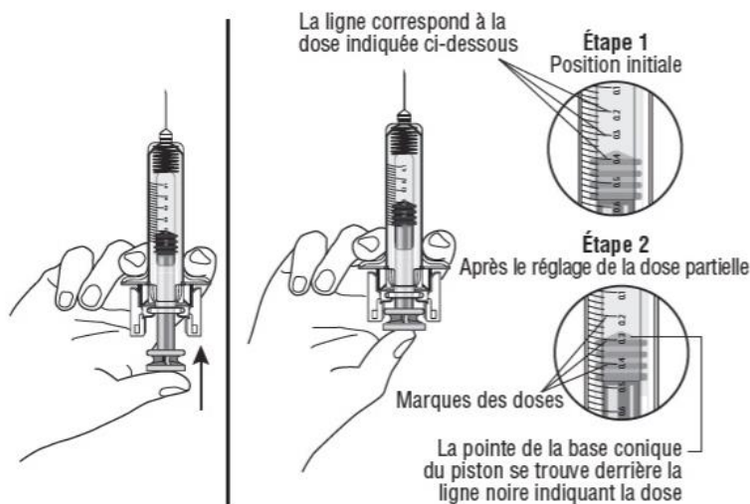
l'enlever. Ne le tournez pas. Ne touchez pas l'aiguille ou le piston. N'utilisez pas le produit si la seringue est endommagée ou si l'aiguille est pliée. Si la seringue est endommagée ou si l'aiguille est pliée, jetez la seringue dans le contenant imperforable.



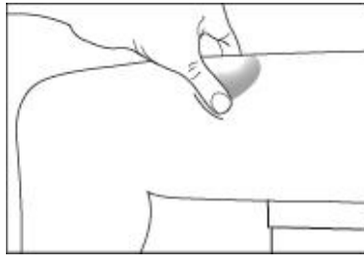
Si vous vous injectez tout le contenu de votre seringue (comme prescrit par votre médecin), passez à l'étape 5.

Si vous vous injectez seulement une partie du contenu de votre seringue (comme prescrit par votre médecin) : En tenant la seringue préremplie comme dans l'image ci-dessous, appuyez doucement sur le piston pour faire sortir le surplus de médicament jusqu'à ce que la base conique du piston s'aligne sur la marque de la seringue indiquant la dose qui vous a été prescrite.

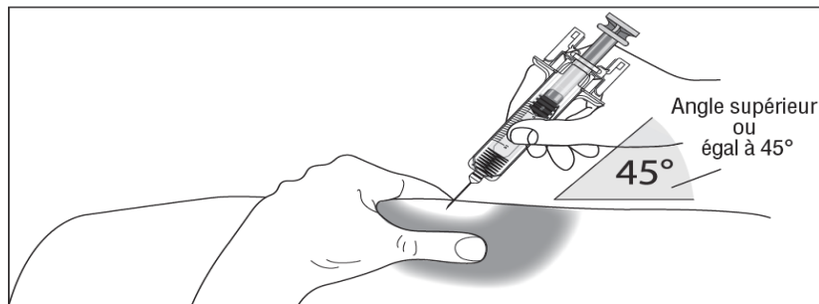
Vérifiez la seringue de nouveau pour vous assurer qu'elle contient la dose exacte de Grastofil^{MD}.



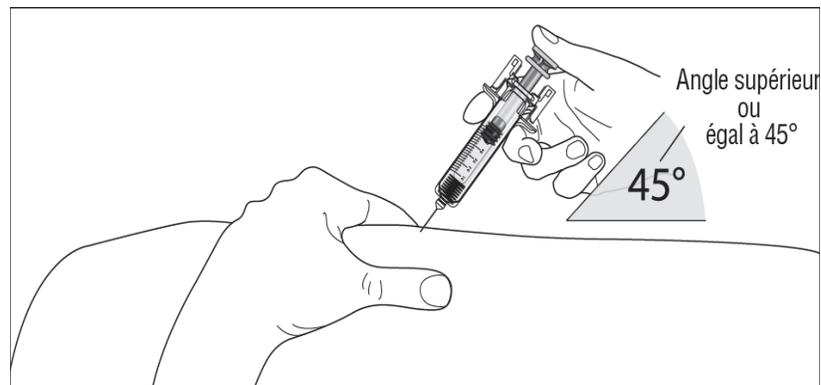
5. Tenez la seringue préremplie entre le pouce et l'index de la main que vous utiliserez pour injecter Grastofil^{MD}. Utilisez l'autre main pour pincer la peau au point d'injection nettoyé avec votre pouce et votre index, sans serrer la peau trop fort, comme l'indique l'image ci-dessous.



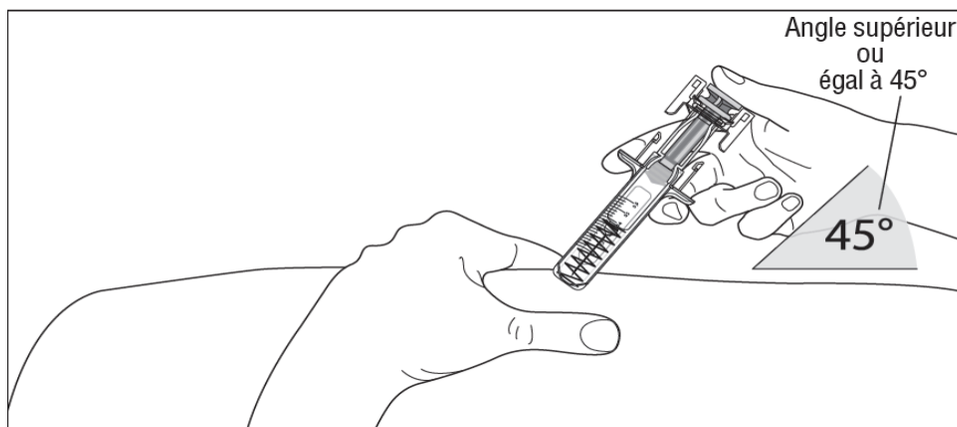
6. Insérez l'aiguille sous la peau à un angle d'environ 45° , comme vous l'aura montré votre médecin ou votre infirmière.



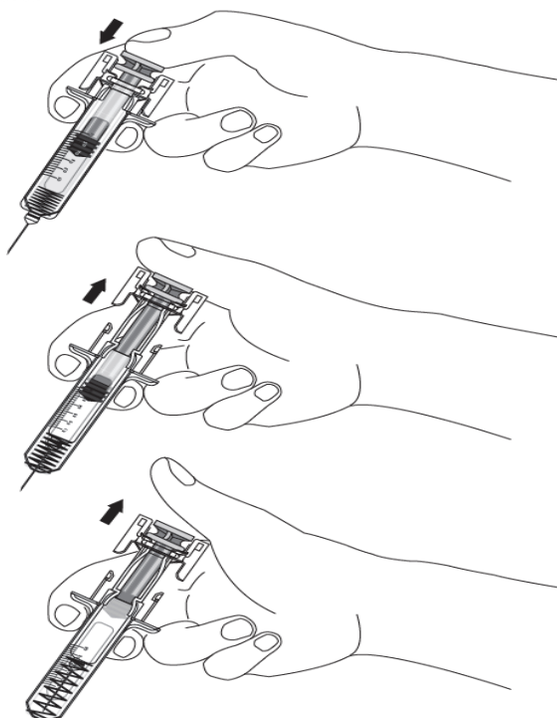
7. Une fois l'aiguille insérée, relâchez la peau. Injectez la dose prescrite en appuyant sur le piston avec votre pouce et en saisissant les brides pour les doigts, comme l'indique l'image ci-dessous et selon les directives de votre médecin ou de votre infirmière.



8. Appuyez lentement sur le piston jusqu'à ce qu'il soit complètement descendu et que la totalité du médicament ait été injectée, comme l'indique l'image ci-dessous. Le dispositif de protection de l'aiguille ne sera pas activé jusqu'à ce que la dose complète ait été administrée et que vous cessiez d'exercer une pression sur le piston.



Une fois la seringue vidée de tout médicament, soulevez lentement votre pouce du piston, ce qui relâchera le dispositif de protection. L'aiguille sera ensuite retirée de la peau, le dispositif de protection la recouvrira et il se verrouillera.



9. Après l'injection, placez immédiatement un tampon d'ouate ou de gaze sur le point d'injection et appliquez une pression pendant plusieurs secondes. N'utilisez pas la portion de Grastofil^{MD} restante dans la seringue.
10. Jetez la seringue préremplie et son aiguille recouverte du dispositif de protection dans un contenant imperforable, de la manière décrite ci-dessous. Utilisez chaque seringue préremplie pour une seule injection.

Remarque :

N'hésitez pas à consulter votre médecin ou votre infirmière si vous avez besoin d'aide ou si vous avez des préoccupations.

Mise au rebut des seringues utilisées :

Les seringues utilisées doivent être jetées conformément aux exigences locales.

- Jetez les seringues utilisées dans un contenant imperforable approprié, selon les directives de votre

médecin/infirmière.

- Gardez **toujours** le contenant **hors de la portée et de la vue des enfants**.
- Quand le contenant imperforable est plein, il doit être éliminé selon les directives de votre médecin, infirmière ou pharmacien. **Ne jetez pas le contenant avec les ordures ménagères. Ne recyclez pas le contenant.**
- Ne placez jamais les seringues utilisées dans votre poubelle à ordures ménagères.

Quels sont les effets secondaires qui pourraient être associés à Grastofil^{MD}?

Les effets secondaires possibles de Grastofil^{MD} ne sont pas tous mentionnés ci-dessous. Si vous présentez des effets secondaires qui ne sont pas indiqués dans cette section, communiquez avec votre professionnel de la santé. Consultez également la section Mises en garde et précautions. Comme tous les médicaments, Grastofil^{MD} peut provoquer des effets secondaires lors de son utilisation. Ceux-ci peuvent varier selon la réponse de chaque personne.

Rupture de la rate : Votre rate pourrait grossir et se rompre pendant le traitement par Grastofil^{MD}. Une rupture de la rate peut entraîner la mort. La rate est située dans la partie supérieure gauche de l'abdomen. Communiquez immédiatement avec votre médecin si vous ou votre enfant 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 ou celle de votre enfant est plus grosse que la normale ou qu'il y a eu rupture.

Réactions allergiques graves : Parfois, des réactions allergiques graves peuvent survenir avec l'utilisation de Grastofil^{MD}. Ces réactions peuvent entraîner des éruptions cutanées, un essoufflement, une respiration sifflante, des étourdissements, de l'enflure, un pouls rapide et de la transpiration. Si vous ou votre enfant commencez à présenter l'un de ces symptômes, arrêtez de prendre Grastofil^{MD} et appelez votre médecin ou rendez-vous immédiatement à l'urgence.

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

Crise provoquée par la drépanocytose : Appelez votre médecin ou allez immédiatement à l'urgence si vous ou votre enfant ressentez une douleur très vive aux os, à la poitrine, à l'abdomen ou aux articulations.

Lésion rénale (glomérulonéphrite) : Téléphonnez immédiatement à votre médecin en cas de bouffissure 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.

Les effets secondaires courants de Grastofil^{MD} sont : Les effets secondaires les plus courants que vous et votre enfant pouvez ressentir sont les douleurs osseuses, articulaires et musculaires. Ces douleurs peuvent habituellement être soulagées par un analgésique autre que l'acide acétylsalicylique, comme l'acétaminophène.

En outre, les autres effets secondaires courants peuvent comprendre la fatigue, les maux de tête, la perte d'appétit, la diarrhée, de la toux, des maux de gorge, une augmentation des enzymes hépatiques, une diminution des plaquettes (cellules prenant part à la coagulation), ce qui peut augmenter le risque de saignement ou de bleus.

Certaines personnes peuvent présenter une bosse, une rougeur, une enflure, un bleu et une démangeaison au point d'injection. Il pourrait s'agir d'une réaction allergique aux ingrédients ou d'une réaction locale. **En tout temps, si une réaction allergique grave se produit, appelez immédiatement un médecin ou allez à l'urgence (vous pouvez aussi composer le 911).**

Si l'un de ces effets secondaires s'aggrave ou si vous remarquez tout autre effet secondaire qui ne figure

pas sur cette notice, veuillez en parler à votre médecin ou à votre pharmacien.

Effets secondaires graves et mesures à prendre			
Symptôme ou effet	Communiquez avec votre professionnel de la santé		Cessez de prendre le médicament et consultez un médecin immédiatement
	Uniquement si l'effet est sévère	Dans tous les cas	
TRÈS FRÉQUENT : ≥ 10 % Douleurs osseuses		√	
FRÉQUENT : ≥ 1 % et < 10 % Augmentation du volume de la rate (splénomégalie) [se manifestant, entre autres, par les symptômes suivants : douleur dans la partie supérieure gauche de l'abdomen ou au sommet de l'épaule gauche] Ostéoporose chez des enfants atteints d'une neutropénie chronique grave (notamment une baisse de la densité osseuse, affaiblissant les os, les rendant plus cassants et plus sujets aux fractures)		√ √	
PEU FRÉQUENT : ≥ 0,1 % et < 1 % Rupture de la rate (y compris les symptômes suivants : douleur dans la partie supérieure gauche de l'abdomen ou douleur au sommet de l'épaule) Syndrome de fuite capillaire (y compris une enflure ou une bouffissure – ces deux symptômes peuvent être associés à ce qui suit : fréquence urinaire réduite, difficulté à respirer, gonflement de l'abdomen, sensation d'estomac rempli et fatigue générale)		√ √	√ √
RARE : ≥ 0,01 et < 0,1 % Réactions allergiques (éruptions cutanées, essoufflement, baisse de la tension artérielle [causant 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)		√ √	√ √

Effets secondaires graves et mesures à prendre			
Symptôme ou effet	Communiquez avec votre professionnel de la santé		Cessez de prendre le médicament et consultez un médecin immédiatement
	Uniquement si l'effet est sévère	Dans tous les cas	
Vascularite cutanée (y compris les signes suivants : inflammation des vaisseaux sanguins de la peau)		√	√
Syndrome de Sweet (y compris les symptômes suivants : plaques violacées douloureuses et surélevées, qui apparaissent sur les membres, et parfois sur le visage et le cou, accompagnées de fièvre)		√	√
TRÈS RARE : < 0,01 % Hémorragie alvéolaire et hémoptysie (y compris les symptômes suivants : saignement provenant des poumons et crachement de sang)		√	√
Pseudogoutte (y compris les symptômes suivants chez des patients traités pour un cancer : douleurs articulaires et enflure des articulations semblables aux symptômes de la goutte)		√	

En cas de symptôme ou d'effet secondaire gênant 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
<p>Vous pouvez déclarer les effets secondaires soupçonnés d'être associés avec l'utilisation d'un produit de santé par :</p> <ul style="list-style-type: none"> • 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 courrier, ou par télécopieur; ou • Téléphonant sans frais 1-866-234-2345. <p><i>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.</i></p>

Entreposage :

N'utilisez pas Grastofil^{MD} après la date de péremption indiquée sur l'extérieur de la boîte et sur la seringue préremplie.

- Conservez le produit au réfrigérateur (2 °C à 8 °C). Il ne faut pas le congeler ni l'agiter.
- Si Grastofil^{MD} 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.
- Grastofil^{MD} peut être sorti du réfrigérateur et laissé à la température ambiante (n'excédant pas 25 °C) pendant une seule période (maximum de 15 jours) se terminant avant la date de péremption indiquée sur l'étiquette. Quand Grastofil^{MD} a été laissé à la température ambiante, il ne doit pas être remis au réfrigérateur. Toute seringue de Grastofil^{MD} laissée à l'extérieur du réfrigérateur pendant plus de 15 jours ne doit pas être utilisée et doit être jetée conformément aux exigences locales.
- Conservez les seringues préremplies dans leur boîte pour les protéger de la lumière. N'utilisez pas le produit s'il a une apparence trouble ou s'il contient des particules.

Ne jetez pas les médicaments dans les eaux usées ni dans les ordures ménagères. Demandez à votre pharmacien comment éliminer les médicaments dont vous n'avez plus besoin. Ces mesures aideront à protéger l'environnement.

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

Si vous souhaitez obtenir de plus amples renseignements sur Grastofil^{MD} :

- Communiquez avec votre professionnel de la santé
- Vous pouvez obtenir la monographie de produit complète préparée à l'intention des professionnels de la santé (qui contient les renseignements sur le médicament destinés aux patients), en visitant le site Web de Santé Canada (<https://health-products.canada.ca/dpd-bdpp/switchlocale.do?lang=fr&url=t.search.recherche>). Vous pouvez obtenir les renseignements sur le médicament destinés aux patients en consultant le site Web du fabricant (<http://www.apotex.ca/produits>), ou en communiquant avec DISpedia, le Service d'information sur les médicaments d'Apotex, au numéro de téléphone suivant : 1-800-667-4708.

Le présent dépliant a été rédigé par Apotex Inc., Toronto (Ontario) M9L 1T9.

BD UltraSafe Plus^{MD} Passive est une marque déposée de Safety Syringes, Inc., dont la société mère est Becton, Dickinson and Company.

Dernière révision : 9 janvier 2020