

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

RENSEIGNEMENTS À L'INTENTION DU PATIENT

Pr**LAPELGA**^{MD} (prononcée) La-pel'-ga Injection de pegfilgrastim

Veillez lire attentivement ces renseignements avant de commencer à prendre **Lapelga**^{MD} et chaque fois que vous faites renouveler votre ordonnance. Le présent dépliant n'est qu'un résumé et ne donne donc pas tous les renseignements pertinents au sujet de ce médicament. Parlez à votre professionnel de la santé de votre affection médicale et de votre traitement, et demandez-lui s'il existe de nouveaux renseignements au sujet de **Lapelga**^{MD}.

Lapelga^{MD} est un médicament biologique biosimilaire (biosimilaire) du médicament biologique de référence, Neulasta. 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 **Lapelga**^{MD}. 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 **Lapelga**^{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 pegfilgrastim. L'administration du filgrastim, composé initial du pegfilgrastim, a également été associée à des crises graves de drépanocytose, ayant parfois entraîné la mort du patient.

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

Lapelga^{MD} 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 **Lapelga**^{MD} pour augmenter le nombre de neutrophiles qui combattent les infections.

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

Lapelga^{MD} exerce son action en stimulant la production de globules blancs par la moelle osseuse. Pour s'assurer que **Lapelga**^{MD} exerce bien son action, votre médecin peut vous demander de subir régulièrement des prises de sang, qui permettront de déterminer le nombre de vos globules blancs. Il est important de suivre les directives de votre médecin au sujet de ces examens.

Quels sont les ingrédients de Lapelga^{MD}?

Ingrédient médicamenteux : pegfilgrastim

Ingrédients non médicamenteux : acétate de sodium, sorbitol, polysorbate 20 et eau pour injection
Le capuchon de l'aiguille de la seringue préremplie à usage unique contient un dérivé du latex (caoutchouc naturel sec), qui ne devrait pas être manipulé par des personnes sensibles à cette substance.

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

Une seringue préremplie à usage unique contenant 6 mg/0,6 mL de pegfilgrastim (substance active) munie d'un dispositif de protection de l'aiguille BD UltraSafe Plus^{MC} Passive. Chaque seringue est emballée dans une plaquette alvéolée fournie dans une boîte.

Ne prenez pas Lapelga^{MD} si :

- vous êtes allergique au pegfilgrastim, au filgrastim, à tout autre ingrédient contenu dans Lapelga^{MD} ou à tout autre produit fabriqué à partir de la bactérie *Escherichia coli*. Pour toute question au sujet de ces renseignements, communiquez avec votre médecin.

Consultez votre professionnel de la santé avant de prendre Lapelga^{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 présentez des signes courants d'infection, tels que fièvre, frissons, éruption cutanée, mal de gorge, diarrhée ou encore présence d'une rougeur, d'une enflure ou de douleur aux abords d'une coupure ou d'une plaie. Si vous notez l'un de ces symptômes durant le traitement par Lapelga^{MD}, signalez-le immédiatement à votre médecin ou à votre infirmière. Lapelga^{MD} peut réduire le risque d'infection, mais il est possible qu'il ne les empêche pas toutes. Une infection reste possible durant la courte période où votre nombre de globules blancs est faible;
- si vous constatez la présence persistante d'une bosse, d'une enflure ou d'un bleu 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, prévenez immédiatement votre médecin ou votre infirmière.

Autres mises en garde à connaître :

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

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

Vous trouverez davantage de renseignements sur Lapelga^{MD} dans la monographie de produit. Si vous avez des questions, consultez votre médecin.

Emploi de Lapelga^{MD} pendant la grossesse ou l'allaitement

Lapelga^{MD} 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 Lapelga^{MD} 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 votre médecin avant d'utiliser Lapelga^{MD}.

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 Lapelga^{MD} :

Les interactions médicamenteuses entre Lapelga^{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. Les patients qui prennent du lithium auront peut-être besoin de tests sanguins plus fréquents. Vous devez discuter de votre traitement avec votre médecin avant de prendre Lapelga^{MD}.

Comment prendre Lapelga^{MD} :

Dose habituelle

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

Surdosage

Si vous croyez avoir pris trop de Lapelga^{MD}, communiquez immédiatement avec votre professionnel de la santé, le service des urgences d'un hôpital ou votre centre antipoison régional, même si vous ne présentez pas de symptômes.

Dose oubliée

Comme il faut prévoir une période de deux semaines entre l'administration de Lapelga^{MD} et le prochain cycle de chimiothérapie anticancéreuse, consultez votre médecin avant de prendre la dose oubliée.

Information sur la façon d'injecter Lapelga^{MD}

Cette section contient de l'information sur la façon d'administrer une injection de Lapelga^{MD}. **Il est important que votre médecin ou votre infirmière vous montre correctement la technique d'injection avant que vous puissiez les pratiquer.** En cas de doute concernant l'administration d'une injection ou pour toute question, veuillez consulter votre médecin ou votre infirmière. **Si vous injectez Lapelga^{MD} à quelqu'un d'autre, il est important que vous sachiez comment procéder.**

Lapelga^{MD} se présente sous forme d'une seringue préremplie munie d'un dispositif de protection de l'aiguille BD UltraSafe Plus^{MC} Passive. Ce dispositif est un mécanisme de protection qui empêche la réutilisation de la seringue et les piqûres accidentelles après l'administration de Lapelga^{MD}. **Lapelga^{MD} doit être conservé dans sa boîte afin de le protéger de la lumière jusqu'au moment de son utilisation.**

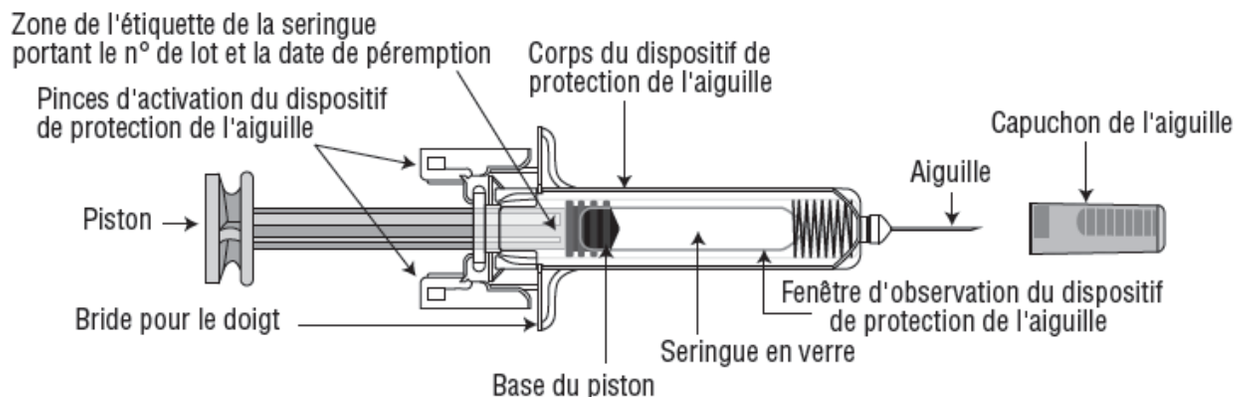
Avant d'injecter Lapelga^{MD}, vérifiez toujours ce qui suit :

- le nom Lapelga^{MD} doit figurer sur la boîte, l'emballage alvéolé, ainsi que sur l'étiquette de la seringue;
- la date de péremption inscrite sur l'étiquette ne doit pas être dépassée. **N'utilisez pas de seringue préremplie après la date de péremption (EXP) indiquée sur l'étiquette;**
- la solution Lapelga^{MD} doit toujours être limpide et incolore. N'utilisez pas Lapelga^{MD} 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 éviter tout risque d'infection, vous devez suivre les instructions suivantes à la lettre.

Avant l'injection de Lapelga^{MD}

1. Pour effectuer une injection sous-cutanée, préparez les articles suivants :
 - une seringue préremplie Lapelga^{MD} munie d'un piston et d'un dispositif de protection en plastique transparent tel qu'illustré sur l'image ci-dessous :



- Des tampons d'alcool ou produits similaires;
- Des tampons d'ouate ou de gaze;
- Un contenant à rebuts résistant aux perforations pour y jeter les seringues utilisées, comme vous en aurez parlé avec votre médecin/infirmière.

Préparation de l'injection

Remarque : Le capuchon de l'aiguille de la seringue préremplie à usage unique contient du caoutchouc naturel sec (latex) qui ne devrait pas être manipulé par des personnes sensibles à cette substance.

1. Sortez du réfrigérateur la boîte contenant l'emballage alvéolé de la seringue préremplie de Lapelga^{MD} et laissez-le sur votre surface de travail pendant environ 30 minutes, sans l'ouvrir, afin que la seringue atteigne la température ambiante. **Éviter de réchauffer Lapelga^{MD} d'une autre manière.**

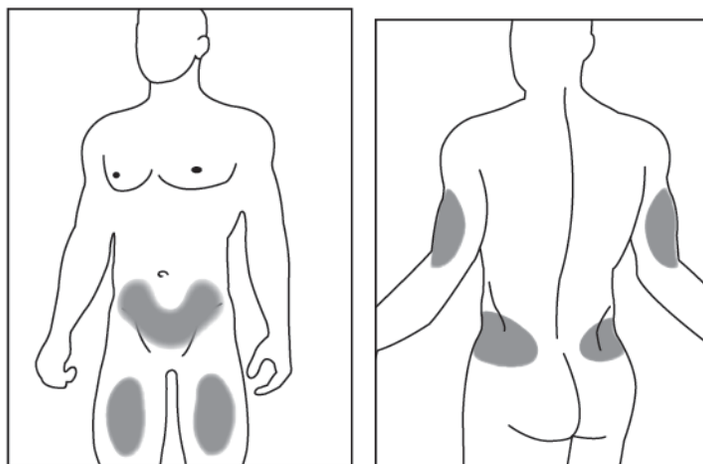
2. Vérifiez la date de péremption indiquée sur la boîte, l'emballage alvéolé et l'étiquette de la seringue (EXP). N'utilisez pas la seringue si la date du dernier jour du mois indiqué sur l'étiquette est dépassée.
3. N'agitez pas la seringue préremplie, car une agitation vigoureuse peut endommager le médicament. Si vous agitez la seringue préremplie vigoureusement, la solution peut devenir trouble et elle ne doit pas être utilisée. Vérifiez l'apparence de Lapelga^{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 de l'eau et du savon 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 rebuts à votre portée.
6. Gardez le capuchon sur l'aiguille jusqu'à ce que vous soyez prêt pour l'injection.

Choix d'un point d'injection

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. Si vous oubliez une dose, communiquez avec votre médecin ou votre infirmière.

Les points d'injection (endroits sur votre corps) les plus appropriés pour injecter Lapelga^{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.

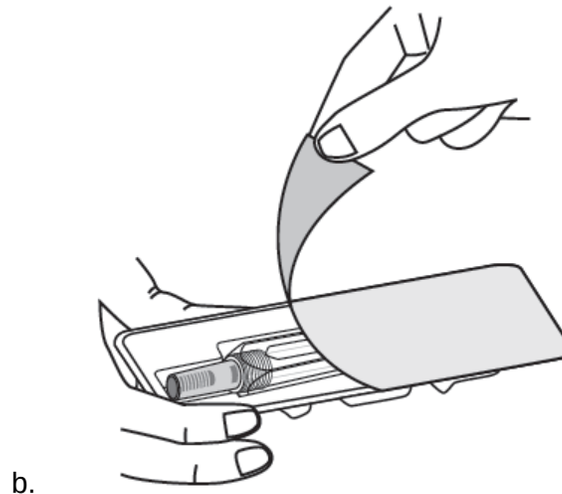
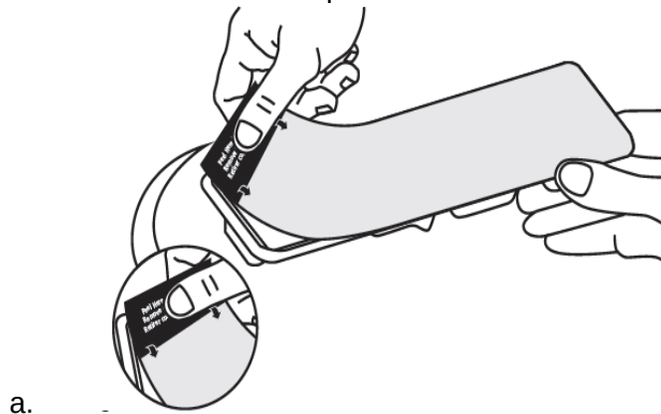
N'injectez pas le médicament dans une région sensible, rouge, contusionnée ou durcie, ou ayant des cicatrices ou des vergetures.

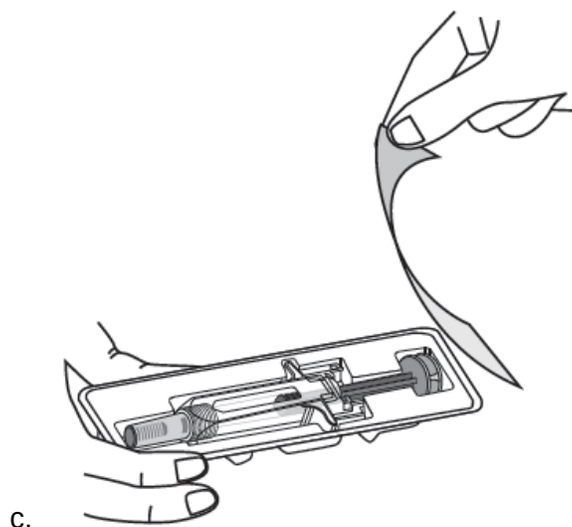
Comment effectuer une injection?

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

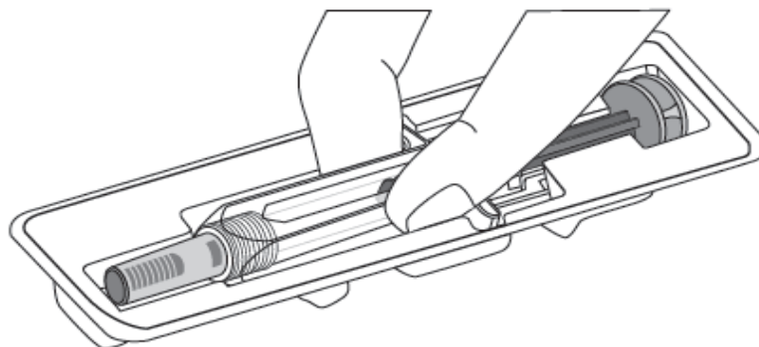
Suivez les instructions indiquées ci-dessous pour adopter une technique de manipulation correcte lorsque vous retirerez la seringue préremplie munie d'un dispositif de protection de l'aiguille UltraSafe Plus^{MC} Passive de son emballage. Sinon, le mécanisme de protection de l'aiguille pourrait se déclencher,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

1. Localisez la fin de l'emballage blister avec la rayure comme indiqué par les 2 flèches et «Tirer ici» sur la couche supérieure, À partir de cette fin, ouvrez l'emballage alvéolé en détachant **COMPLÈTEMENT** la couche supérieure.

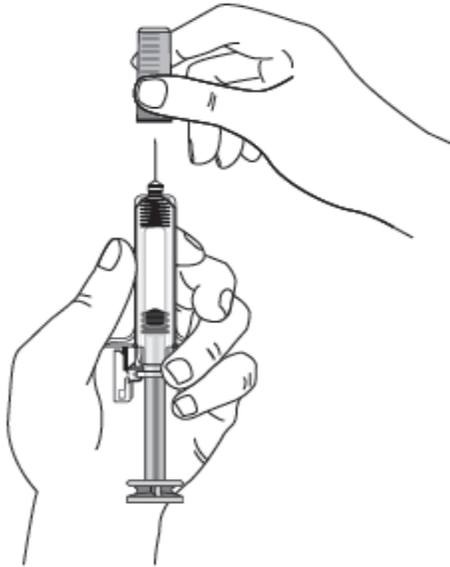




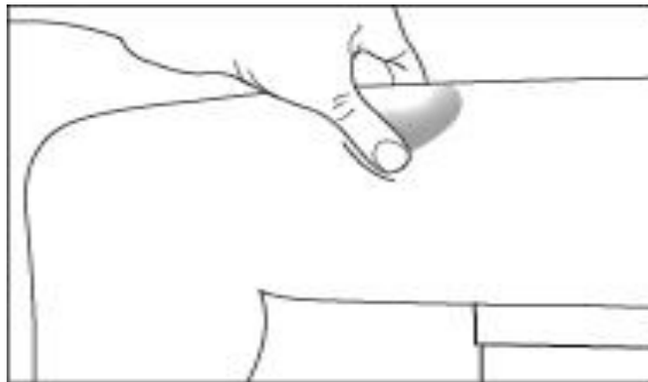
2. Retirez la seringue de l'emballage alvéolé **par le corps**, comme il est montré ci-dessous. **Ne soulevez pas** le produit par le piston ou le capuchon de l'aiguille. **Ne touchez jamais** aux pinces d'activation du dispositif de protection de l'aiguille pendant l'utilisation du produit. Si le mécanisme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



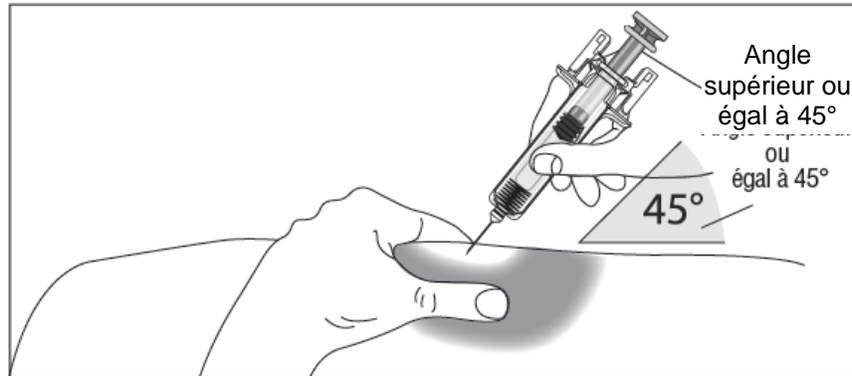
3. Avant de pratiquer l'injection, vous devez **toujours nettoyer** le point d'injection choisi en utilisant un tampon d'alcool.
4. Tenez la seringue préremplie par le corps (dispositif de protection de l'aiguille) en pointant l'aiguille vers le haut, et évitez de toucher aux pinces d'activation du dispositif 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. Utilisez une nouvelle seringue préremplie.



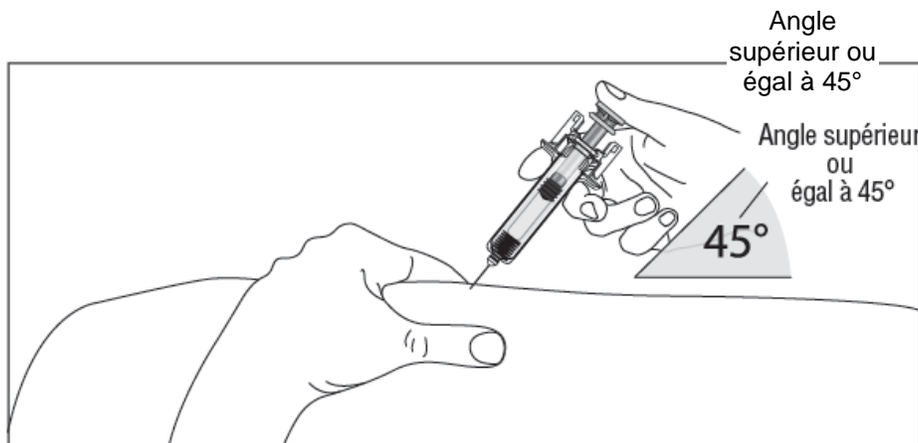
5. Ne poussez pas le piston de la seringue avant de pratiquer l'injection. Si le mécanisme de protection de l'aiguille est activé, l'aiguille se rétractera avant l'injection. Si du liquide est accidentellement expulsé de la seringue préremplie, n'utilisez pas la seringue. Jetez la seringue dans le contenant à rebuts résistant aux perforations et utilisez une nouvelle seringue préremplie.
6. Tenez la seringue préremplie entre le pouce et l'index de la main que vous utiliserez pour injecter Lapelga^{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.



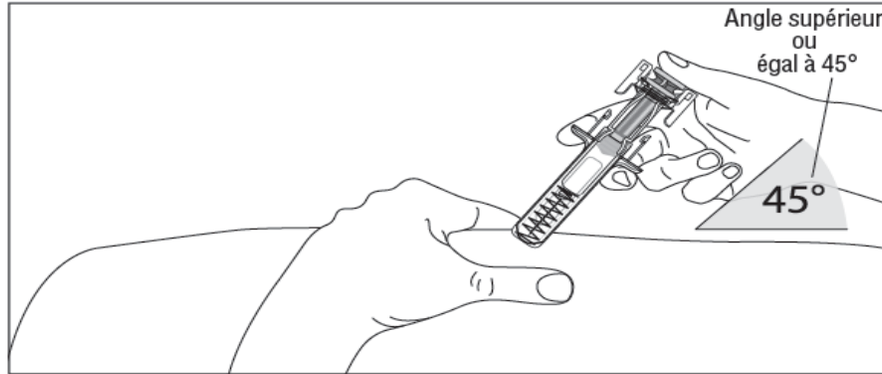
7. Insérez l'aiguille sous la peau à un angle supérieur ou égal à 45°, comme vous l'aura montré votre médecin ou votre infirmière.



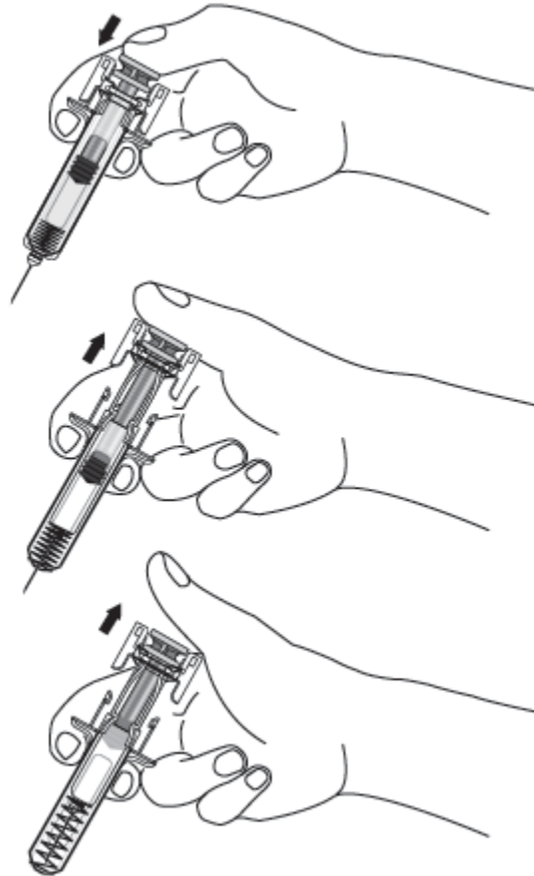
8. Une fois l'aiguille insérée, relâchez la peau. Injectez la dose prescrite en appuyant sur le piston avec votre pouce et en saisissant les brides pour les doigts, comme l'indique l'image ci-dessous et selon les directives de votre médecin ou de votre infirmière.



9. 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.



10. 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.



11. 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 Lapelga^{MD} restante dans la seringue.

12. 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 ou de votre infirmière.
- Gardez **toujours** ce 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 Lapelga^{MD}?

En prenant Lapelga^{MD}, vous pourriez ressentir des effets secondaires autres que ceux qui figurent dans cette liste. Si c'est le cas, communiquez avec votre professionnel de la santé.

- **Rupture de la rate.** Votre rate pourrait grossir et se rompre pendant le traitement par Lapelga^{MD}. 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 survenir. Elles peuvent entraîner une éruption cutanée généralisée, un essoufflement, une respiration sifflante, une baisse de la tension artérielle (provoquant habituellement des vertiges ou des étourdissements), une enflure autour de la bouche ou des yeux, une accélération du pouls ou une transpiration excessive. Si une réaction allergique se déclenche pendant une injection de Lapelga^{MD}, cessez l'injection immédiatement. **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).**
- **Problème pulmonaire grave appelé syndrome de détresse respiratoire aiguë (SDRA).** Appelez votre médecin ou allez immédiatement à l'urgence si vous présentez un essoufflement, avez de la difficulté à respirer ou avez une respiration rapide.
- **Lésion rénale (glomérulonéphrite)** Des cas ont été signalés chez des patients qui avaient pris du pegfilgrastim. 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.

Effets secondaires courants de Lapelga^{MD}

Les effets secondaires les plus courants que vous pourriez présenter sont les douleurs osseuses et musculaires. Ces douleurs peuvent habituellement être soulagées à l'aide d'un analgésique en vente libre ne contenant pas d'acide acétylsalicylique. Demandez à votre médecin quel produit vous convient le mieux.

Certaines personnes peuvent présenter une rougeur, une enflure ou des démangeaisons au point d'injection. Il pourrait s'agir d'une réaction allergique aux ingrédients de Lapelga^{MD} ou d'une réaction locale. Si vous remarquez l'un de ces signes ou symptômes, appelez votre médecin.

Effets secondaires graves et mesures à prendre		
Symptôme/effet	Communiquez avec votre professionnel de la santé dans tous les cas	Cessez de prendre le médicament et consultez un médecin immédiatement
TRÈS FRÉQUENT (≥ 10%)		
Douleur osseuse	√	
PEU FRÉQUENT (≥ 0,1 % et < 1 %)		
Réactions allergiques (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; enflure, démangeaisons ou rougeur intense au point d'injection)	√	√
*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 cutanée à la surface de la peau qui ressemble à des taches ou à des petites bosses 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)	√	√
RARE (≥ 0,01 % et < 0,1 %)		

Effets secondaires graves et mesures à prendre		
Symptôme/effet	Communiquez avec votre professionnel de la santé dans tous les cas	Cessez de prendre le médicament et consultez un médecin immédiatement
Syndrome de détresse respiratoire aiguë (y compris les symptômes suivants : fièvre, essoufflement, toux ou congestion pulmonaire)	√	√
*Syndrome de fuite capillaire (y compris les symptômes suivants : enflure ou bouffissure pouvant être associées à : une fréquence urinaire réduite, difficulté à respirer, un gonflement de l'abdomen, une sensation d'estomac plein et une fatigue générale)	√	√
Lésion rénale (glomérulonéphrite (y compris les symptômes suivants) : bouffissure du visage au 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.	√	√

*Aucun événement grave n'a été signalé lors des essais cliniques; les fréquences reflètent tous les événements indésirables.

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

Vous pouvez déclarer les effets secondaires soupçonnés d'être associés avec l'utilisation d'un produit de santé 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 courrier ou par télécopieur; ou
- Téléphonant au numéro 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

- Lapelga^{MD} doit être conservé au réfrigérateur, à une température de 2 °C à 8 °C (de 36 °F à

- 46 °F). Ne le congeler pas. Évitez de secouer Lapelga^{MD}.
- Si le produit est congelé accidentellement, laissez-le décongeler au réfrigérateur avant de l'administrer. Toutefois, s'il est gelé une deuxième fois, NE L'UTILISEZ PAS et communiquez avec votre médecin ou votre infirmière pour d'autres directives.
 - Lapelga^{MD} peut être sorti du réfrigérateur et laissé à la température ambiante (n'excédant pas 25 °C) une seule fois, pendant une période maximale de 15 jours se terminant avant la date de péremption indiquée sur l'étiquette. Quand Lapelga^{MD} a été laissé à la température ambiante, il ne doit pas être remis au réfrigérateur. Toute seringue de Lapelga^{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.
 - Lapelga^{MD} doit être protégé de la lumière et vous devez donc le conserver dans sa boîte jusqu'au moment de l'administration. Évitez d'exposer Lapelga^{MD} à la lumière directe du soleil.

Pour toute question concernant la conservation du produit, communiquez avec votre médecin ou votre infirmière.

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

Si vous souhaitez obtenir de plus amples renseignements sur Lapelga^{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 téléphonant au 1-800-667-4708.

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

BD UltraSafe Plus^{MC} Passive est une marque déposée de Becton, Dickinson and Company.

Dernière révision : 17 décembre 2020