

**VEUILLEZ LIRE CE DOCUMENT POUR UNE UTILISATION SÉCURITAIRE ET
EFFICACE DU MÉDICAMENT**

RENSEIGNEMENTS DESTINÉS AUX PATIENTS

PrTREMIFYA™
PrTREMIFYA One-Press™
(injection de guselkumab)
Solution pour injection
100 mg / 1 mL

Lisez attentivement ce qui suit avant de commencer à recevoir **TREMIFYA™/TREMIFYA One-Press™** 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 **TREMIFYA™/TREMIFYA One-Press™** sont disponibles.

Pourquoi utilise-t-on TREMIFYA™/TREMIFYA One-Press™?

TREMIFYA™/TREMIFYA One-Press™ est un médicament sur ordonnance utilisé pour traiter les adultes atteints de psoriasis en plaques modéré à grave, une maladie inflammatoire qui touche la peau et les ongles. Le psoriasis en plaques peut provoquer l'apparition de plaques épaisses, surélevées, rouges et écailleuses (« lésions psoriasiques ») sur le corps. TREMIFYA™/TREMIFYA One-Press™ atténue l'inflammation et d'autres symptômes de la maladie.

Comment TREMIFYA™/TREMIFYA One-Press™ agit-il?

La substance active contenue dans TREMIFYA™/TREMIFYA One-Press™ est le guselkumab, un anticorps monoclonal. Les anticorps monoclonaux sont des protéines qui reconnaissent certaines protéines dans l'organisme et s'y attachent de façon spécifique. Ce médicament agit en neutralisant l'activité d'une protéine appelée IL-23, dont les concentrations sont plus élevées dans le cas de maladies comme le psoriasis en plaques.

TREMIFYA™/TREMIFYA One-Press™ devrait améliorer l'aspect de votre peau et réduire les symptômes de psoriasis, comme les démangeaisons, la douleur, la sensation de brûlure ou de piquûre et le tiraillement de la peau.

Quels sont les ingrédients de TREMIFYA™/TREMIFYA One-Press™?

Ingrédient médicamenteux : guselkumab

Ingrédients non médicamenteux : L-histidine, monochlorhydrate monohydraté de L-histidine, saccharose, polysorbate 80 et eau pour préparations injectables.

Sous quelles formes se présente TREMIFYA™?

Solution de 100 mg/mL pour injection dans une seringue préremplie à dose unique

Sous quelles formes se présente TREMFYA One-Press™?

Solution de 100 mg/mL pour injection dans un dispositif d'injection contrôlable à dose unique

TREMFYA™/TREMFYA One-Press™ ne doit pas être utilisé si :

- vous êtes allergique au guselkumab ou à tout autre ingrédient de TREMFYA™/TREMFYA One-Press™. Voir **Quels sont les ingrédients de TREMFYA™/TREMFYA One-Press™?**

Si vous pensez être allergique, demandez conseil à votre professionnel de la santé avant d'utiliser TREMFYA™/TREMFYA One-Press™.

Pour essayer d'éviter les effets secondaires et pour assurer une utilisation appropriée du médicament, discutez avec votre professionnel de la santé avant de recevoir TREMFYA™/TREMFYA One-Press™. Informez-le de tous vos problèmes, maladies ou état de santé, notamment :

- si vous êtes traité pour une infection ou si vous avez une infection qui persiste ou qui revient sans cesse. TREMFYA™/TREMFYA One-Press™ peut réduire votre capacité à lutter contre les infections et augmenter votre risque d'infection.
- si vous êtes atteint de tuberculose ou si vous avez été en contact étroit avec une personne atteinte de tuberculose.
- si vous pensez avoir contracté une infection ou si vous présentez les symptômes d'une infection, par exemple :
 - fièvre ou symptômes ressemblant à ceux de la grippe
 - courbatures
 - toux
 - essoufflement
 - sensation de brûlure lorsque vous urinez ou mictions (action d'uriner) plus fréquentes que la normale
 - présence de sang dans les expectorations (mucus)
 - perte de poids
 - peau chaude, rouge ou douloureuse ou lésions sur le corps qui sont différentes de celles dues au psoriasis
 - diarrhée ou douleur à l'estomac
- si vous avez récemment reçu un vaccin ou si vous devez recevoir un vaccin pendant le traitement par TREMFYA™/TREMFYA One-Press™. Vous ne devez pas recevoir certains types de vaccins (vaccins vivants) pendant le traitement par TREMFYA™/TREMFYA One-Press™.
- si vous êtes enceinte, si vous pensez l'être ou si vous envisagez de le devenir. Si vous êtes une femme apte à procréer, utilisez une méthode de contraception adéquate pendant le traitement par TREMFYA™/TREMFYA One-Press™ et pendant au moins 12 semaines après l'administration de la dernière dose de TREMFYA™/TREMFYA One-Press™. Discutez avec votre médecin des méthodes de contraception possibles pour vous.

- si vous allaitez ou si vous envisagez l'allaitement. Vous et votre médecin devrez prendre une décision quant à l'allaitement pendant le traitement par TREMFYA™/TREMFYA One-Press™.

Faire attention aux infections et aux réactions allergiques

- N'utilisez pas TREMFYA™/TREMFYA One-Press™ si vous présentez le moindre symptôme d'infection, sauf indication contraire de la part de votre professionnel de la santé.
- **Après avoir commencé le traitement par TREMFYA™/TREMFYA One-Press™, appelez immédiatement votre professionnel de la santé si vous présentez l'un ou l'autre des symptômes d'infection mentionnés ci-dessus.**
- **Des réactions allergiques graves, avec des symptômes pouvant inclure urticaire et essoufflement, sont survenues avec TREMFYA™/TREMFYA One-Press™. Informez votre médecin ou obtenez des soins médicaux immédiatement si vous présentez ces symptômes.**

Enfants et adolescents (âgés de moins de 18 ans)

TREMFYA™/TREMFYA One-Press™ n'est pas recommandé chez les enfants et les adolescents (âgés de moins de 18 ans) parce qu'il n'a pas fait l'objet d'études dans ce groupe d'âge.

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

Comment recevoir TREMFYA™/TREMFYA One-Press™?

Utilisez toujours ce médicament exactement comme votre professionnel de la santé vous l'a prescrit. En cas de doute, vérifiez auprès de votre professionnel de la santé.

TREMFYA™/TREMFYA One-Press™ s'administre par injection sous la peau (injection sous-cutanée).

Vous et votre professionnel de la santé devrez décider si vous vous administrerez TREMFYA™/TREMFYA One-Press™ vous-même. Il est important de ne pas essayer de pratiquer vous-même l'injection avant d'avoir reçu une formation dispensée par votre professionnel de la santé. Un aidant peut également vous injecter TREMFYA™/TREMFYA One-Press™ après avoir reçu une formation adéquate.

Avant l'utilisation, sortez TREMFYA™/TREMFYA One-Press™ du réfrigérateur. Gardez TREMFYA™/TREMFYA One-Press™ dans sa boîte et attendez 30 minutes avant de faire l'injection afin que la seringue ou le dispositif atteigne la température ambiante.

Lisez attentivement le Mode d'emploi avant d'utiliser TREMFYA™/TREMFYA One-Press™.

Dose habituelle

Votre médecin déterminera la dose de TREMFYA™/TREMFYA One-Press™ qu'il vous faut et la durée de votre traitement.

- La dose est de 100 mg (le contenu d'une seringue préremplie ou le contenu d'un dispositif d'injection contrôlable) administrée par injection sous-cutanée.
- La première dose peut vous être administrée par votre professionnel de la santé.
- Vous recevrez la dose suivante 4 semaines plus tard, puis toutes les 8 semaines.

TREMFYA™/TREMFYA One-Press™ est conçu pour un traitement à long terme. Votre professionnel de la santé assurera un suivi médical régulier pour vérifier si le traitement exerce l'effet souhaité.

N'arrêtez pas votre traitement par TREMFYA™/TREMFYA One-Press™ sauf si vous pensez qu'il est responsable d'un effet secondaire grave. Si cela arrive, parlez-en à votre médecin dès que possible.

Surdose

Si vous vous injectez une trop grande quantité de TREMFYA™/TREMFYA One-Press™ par accident ou si la dose est administrée plus tôt que prévu, informez-en votre professionnel de la santé.

Si vous pensez vous être injecté une trop grande quantité de TREMFYA™/TREMFYA One-Press™, 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 oubliée

Si vous oubliez de vous administrer une dose de TREMFYA™/TREMFYA One-Press™, faites l'injection dès que vous vous en apercevez. La dose suivante devra être administrée à la date prévue. Si vous n'êtes pas sûr de savoir ce qu'il faut faire, communiquez avec votre professionnel de la santé.

Quels sont les effets secondaires qui pourraient être associés à TREMFYA™/TREMFYA One-Press™?

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

La plupart des effets secondaires ci-dessous sont d'intensité légère à modérée. Si l'un ou l'autre de ces effets s'aggrave, parlez-en à votre professionnel de la santé.

Effets secondaires très fréquents (pouvant toucher plus de 1 personne sur 10) :

- infections du nez, des sinus ou de la gorge (p. ex. rhume)

Effets secondaires fréquents (pouvant toucher jusqu'à 1 personne sur 10) :

- rougeur, douleur, enflure, ecchymose et/ou démangeaisons au site d'injection
- grippe intestinale (gastroentérite)

- diarrhée
- maux de tête
- douleurs articulaires
- infections de la peau par un champignon (p. ex. pied d'athlète)
- infections à herpès simplex (p. ex. feux sauvages, herpès génital)

Effets secondaires peu fréquents (pouvant toucher jusqu'à 1 personne sur 100) :

- migraine
- infections à levures
- réactions allergiques
- éruption cutanée

Pendant un traitement par TREMFYA™, vous pourriez ressentir des effets secondaires qui ne sont pas mentionnés ci-dessus. Si c'est le cas, communiquez avec votre professionnel de la santé. Consultez également la section **MISES EN GARDE ET PRÉCAUTIONS**.

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

Déclaration des effets secondaires

La déclaration de tout effet secondaire grave ou imprévu à Santé Canada peut contribuer à améliorer l'utilisation sécuritaire des produits de santé par les Canadiens. Votre déclaration peut permettre d'identifier d'autres effets secondaires et de faire changer les renseignements relatifs à la sécurité du produit.

Trois façons de déclarer :

- Aller sur le site Web de MedEffet® (www.canada.ca/fr/sante-canada/services/medicaments-produits-sante/medeffet-canada/declaration-effets-indesirables);
- Composer le 1-866-234-2345 (sans frais); ou
- Remplir un formulaire de déclaration des effets secondaires du consommateur et le faire parvenir :
 - par télécopieur : 1-866-678-6789 (sans frais)
 - par la poste :
Programme Canada Vigilance
Santé Canada, Indice postal : 1908C
Ottawa (Ontario) K1A 0K9

Des étiquettes préaffranchies et le formulaire sont disponibles sur le site Web de MedEffet®, à l'adresse www.canada.ca/fr/sante-canada/services/medicaments-produits-sante/medeffet-canada/declaration-effets-indesirables.

REMARQUE : Si vous désirez obtenir des renseignements sur la prise en charge des effets secondaires, veuillez communiquer avec votre professionnel de la santé. Le Programme Canada Vigilance ne fournit pas de conseils médicaux.

Conservation

Conservez TREMFYA™/TREMFYA One-Press™ au réfrigérateur entre 2 et 8 °C (36 et 46 °F).

Ne congélez pas TREMFYA™/TREMFYA One-Press™. N'utilisez pas TREMFYA™/TREMFYA One-Press™ s'il a été congelé.

Ne secouez pas TREMFYA™/TREMFYA One-Press™.

Conservez le produit dans son emballage d'origine, à l'abri de la lumière, jusqu'au moment de l'utilisation.

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

N'utilisez pas TREMFYA™/TREMFYA One-Press™ :

- si vous notez que le produit est endommagé ou que le sceau est brisé;
- si le liquide a changé de couleur, s'il est trouble ou si vous notez la présence de larges particules en suspension;

- après la date de péremption figurant sur l'étiquette et sur l'emballage extérieur, après la mention « EXP ».

TREMFYA™/TREMFYA One-Press™ est destiné à un usage unique. Demandez à votre professionnel de la santé comment vous débarrasser des médicaments dont vous n'avez plus besoin.

Pour en savoir plus sur TREMFYA™/TREMFYA One-Press™ :

- Communiquez avec votre professionnel de la santé.
- Pour toute question ou préoccupation, veuillez communiquer avec le fabricant, Janssen Inc. (www.janssen.com/canada).
- Lisez la monographie de produit intégrale, rédigée à l'intention des professionnels de la santé. Celle-ci renferme également les Renseignements destinés aux patients. Vous pouvez les obtenir sur le site Web de Santé Canada (hc-sc.gc.ca/index-fra.php), sur le site du fabricant (www.janssen.com/canada), ou encore en composant le 1-800-567-3331 ou le 1-800-387-8781.

Le présent feuillet a été rédigé par Janssen Inc., Toronto (Ontario) M3C 1L9.

Dernière révision : avril 2019

© 2019 JANSSEN Inc.

Marques de commerce utilisées sous licence.

MODE D'EMPLOI

PrTREMIFYA™
(injection de guselkumab)
Seringue préremplie



SERINGUE À DOSE UNIQUE

VEUILLEZ LIRE CE MODE D'EMPLOI AVANT UTILISATION

Important

TREMIFYA™ est offert en seringue préremplie à dose unique contenant une dose de 100 mg. Chaque seringue préremplie ne peut être utilisée qu'une seule fois. Jeter la seringue préremplie utilisée (étape 3) après chaque injection, même si elle n'est pas complètement vide. Ne jamais réutiliser une seringue préremplie.

Si votre médecin estime que vous, ou votre aidant, êtes capable de vous injecter TREMIFYA™ à la maison, vous devrez suivre une formation sur la façon correcte de préparer et d'injecter TREMIFYA™ à l'aide de la seringue préremplie, et ce, avant d'essayer d'effectuer une injection.

Lire ce Mode d'emploi avant d'utiliser la seringue préremplie TREMIFYA™ et à chaque renouvellement de prescription. De nouveaux renseignements pourraient y avoir été ajoutés. Ce mode d'emploi ne remplace pas le dialogue avec votre médecin à propos de votre état de santé ou de votre traitement. Lire aussi la notice d'emballage avec attention et discuter de toute question avec le médecin ou le personnel infirmier.

La seringue préremplie TREMFYA™ est destinée à une administration sous la peau, et non dans un muscle ou une veine. Après l'injection, l'aiguille se rétractera dans le corps de la seringue et sera verrouillée.



Information sur la conservation

Conserver au réfrigérateur à une température comprise entre 2 et 8 °C. Ne pas congeler.

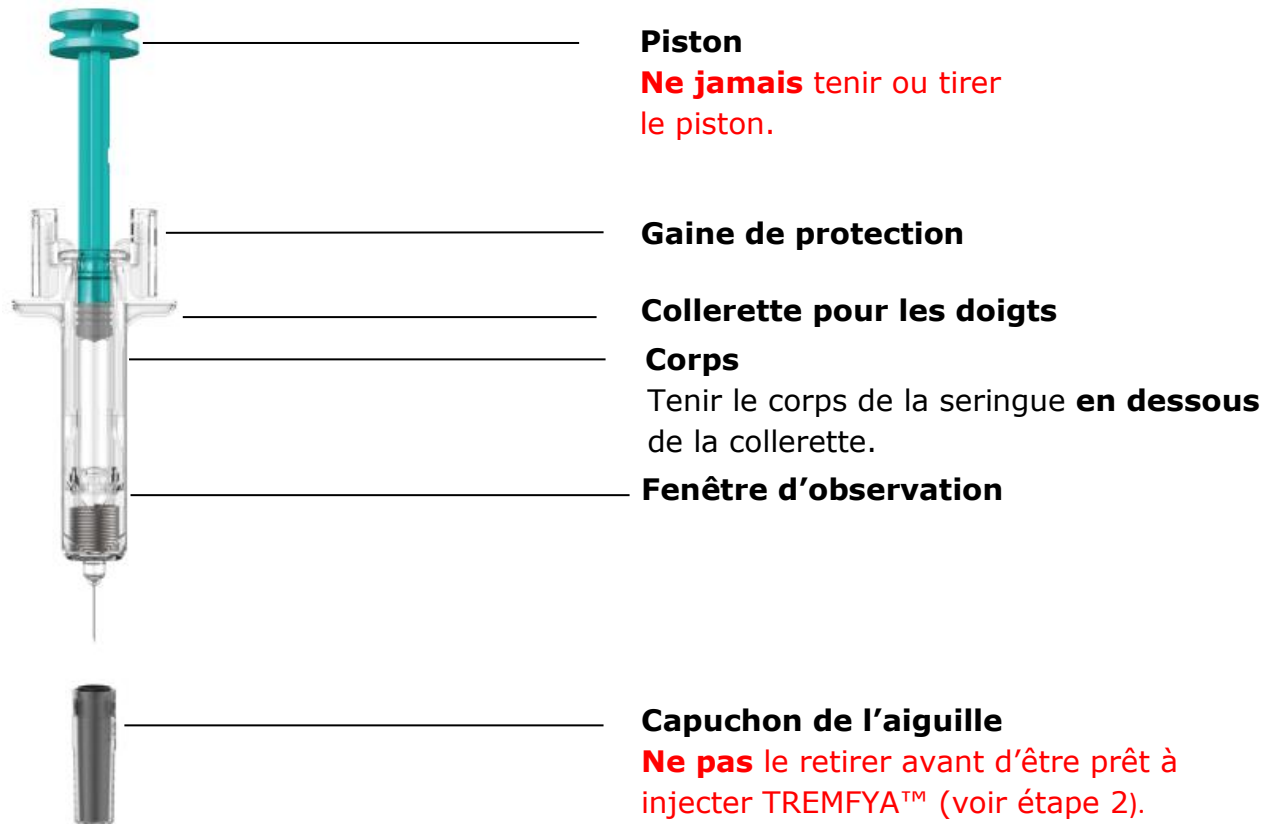
Garder TREMFYA™ et tout autre médicament hors de la portée et de la vue des enfants.

Ne pas secouer la seringue préremplie.

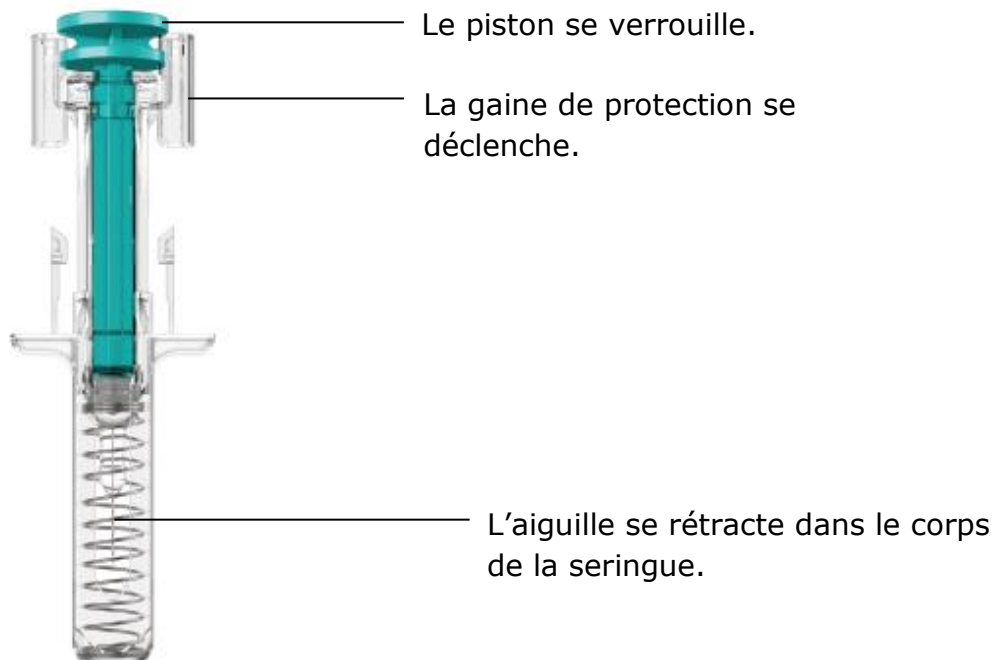
Garder la seringue préremplie TREMFYA™ dans sa boîte d'origine pour la protéger de la lumière et de tout dommage.

Éléments de la seringue préremplie

Avant l'injection



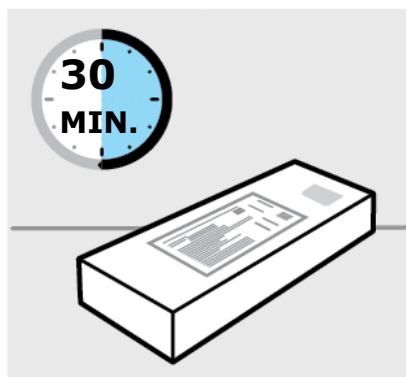
Après l'injection



Vous aurez besoin de ces autres fournitures :

- **1 tampon imbibé d'alcool**
- **1 tampon d'ouate** ou **compresse**
- **1 pansement adhésif**
- **1 contenant imperforable** (voir étape 3)

1. Préparer l'injection



Inspecter la boîte

Sortir la boîte contenant la seringue préremplie du réfrigérateur.
Garder la seringue préremplie dans la boîte et la laisser reposer sur une surface plate à température ambiante pendant **au moins 30 minutes** avant l'utilisation.

Ne pas la réchauffer d'une quelconque autre façon.

Vérifier la date de péremption (indiquée par « EXP ») à l'arrière de la boîte.

Ne pas utiliser si la date de péremption est dépassée.

Ne pas injecter TREMFYA™ si les perforations de la boîte sont déchirées.

Appeler le médecin ou le pharmacien pour un renouvellement.



Choisir le site d'injection

Pour l'injection, choisir parmi les régions suivantes :

- **Avant des cuisses** (recommandé)

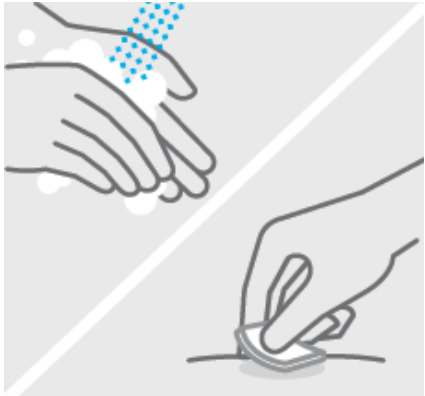
- Bas du ventre

Ne pas injecter directement autour du nombril. Laisser une zone d'au moins 5 cm (2 po) de diamètre.

- Arrière de la partie supérieure des bras (si un aidant effectue l'injection)

Ne pas injecter là où la peau est sensible, contusionnée, rouge, écaillée ou dure.

Ne pas injecter là où il y a des cicatrices ou des vergetures.

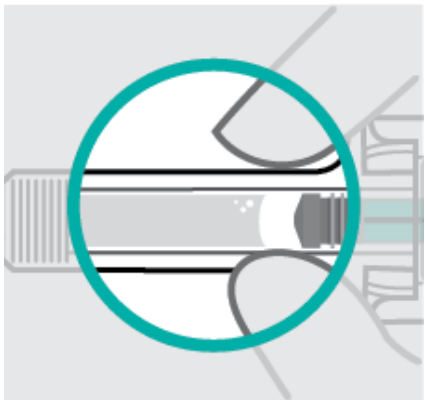


Nettoyer le site d'injection

Bien se laver les mains avec du savon et de l'eau chaude.

Nettoyer le site d'injection choisi avec un tampon imbibé d'alcool et laisser sécher.

Ne pas toucher le site d'injection ni l'éventer ou souffler dessus après l'avoir nettoyé.



Inspecter le liquide

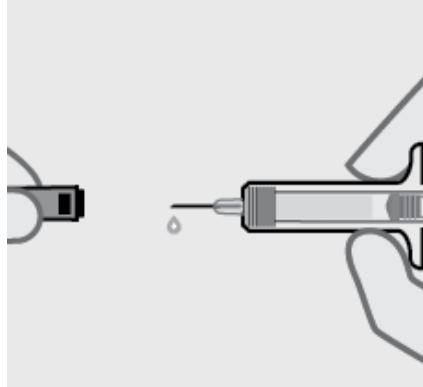
Sortir la seringue préremplie de la boîte.

Vérifier le liquide par la fenêtre d'observation. Il doit être limpide à légèrement jaune et peut contenir de petites particules blanches ou transparentes. Vous pourriez aussi voir une ou plusieurs bulles d'air.

Cela est normal.

Ne pas injecter si le liquide a changé de couleur, s'il est trouble ou contient de grosses particules. Appeler le médecin ou le pharmacien pour un renouvellement.

2. Injecter TREMFYA™ à l'aide de la seringue préremplie



Enlever le capuchon de l'aiguille

Tenir la seringue par le corps et retirer le capuchon de l'aiguille en le tirant horizontalement.

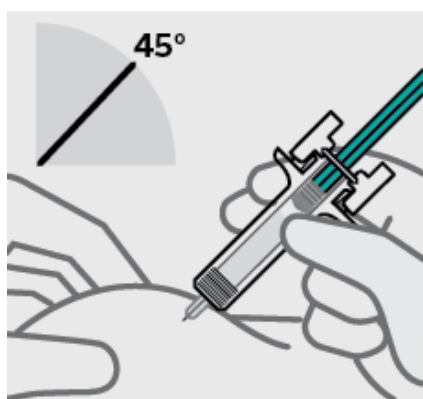
Il est normal de voir une goutte de liquide.

Injecter dans les 5 minutes qui suivent le retrait du capuchon de l'aiguille.

Ne pas replacer le capuchon sur l'aiguille, car cela pourrait endommager l'aiguille ou vous pourriez vous blesser en vous piquant.

Ne pas toucher l'aiguille et éviter qu'elle entre en contact avec une surface quelconque.

Ne pas utiliser la seringue préremplie de TREMFYA™ si vous l'avez fait tomber. Appeler le médecin ou le pharmacien pour un renouvellement.



Position des doigts et insertion de l'aiguille

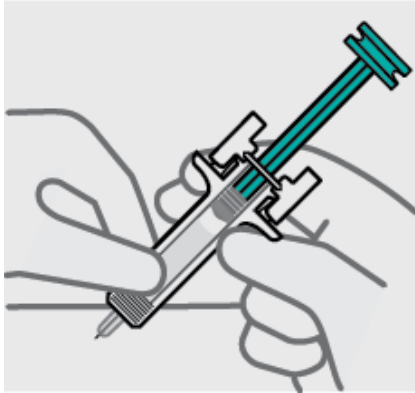
Placer vos pouce, index et majeur **directement sous la collerette pour les doigts**, comme illustré.

Ne pas toucher le piston ou la zone située au-dessus de la collerette pour les doigts, car la gaine de protection de la seringue pourrait alors se déclencher.

Utiliser l'autre main pour pincer la peau du site d'injection.

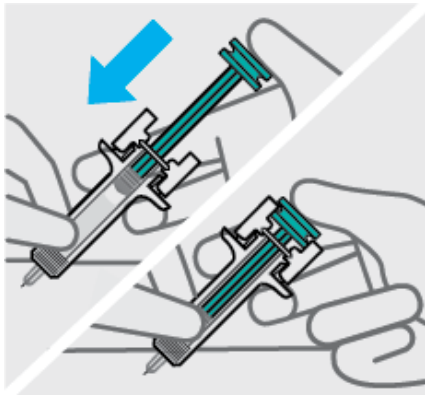
Positionner la seringue à un angle d'environ 45 degrés par rapport à la peau.
Il est important de pincer assez de peau pour **injecter le liquide sous la peau** et non pas dans le muscle.

Insérer l'aiguille d'un seul mouvement rapide.



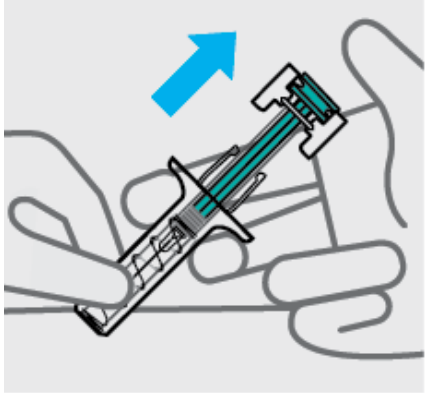
Relâcher le pincement et repositionner la main

Utiliser la main libre pour saisir le corps de la seringue.



Appuyer sur le piston

Placer le pouce de l'autre main sur le piston et appuyer **à fond sur le piston jusqu'à ce qu'il soit bloqué.**



Relâcher la pression sur le piston

La gaine de protection recouvrira l'aiguille et sera verrouillée, retirant ainsi l'aiguille de votre peau.

3. Après l'injection

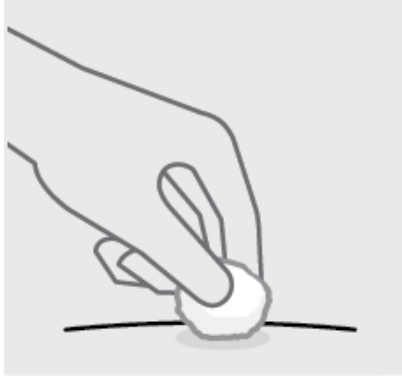


Jeter la seringue préremplie utilisée

Mettre la seringue utilisée dans un contenant imperforable immédiatement après utilisation.

Ne pas mettre à la poubelle.

Une fois le contenant rempli, s'assurer de s'en débarrasser en suivant les instructions du médecin ou du personnel infirmier.



Vérifier le site d'injection

Il pourrait y avoir une petite quantité de sang ou de liquide au point d'injection. Maintenir une pression sur la peau à l'aide d'un tampon d'ouate ou d'une compresse jusqu'à ce que tout saignement s'arrête.

Ne pas frotter le point d'injection.

Au besoin, recouvrir le point d'injection d'un pansement.



Besoin d'aide?

Si vous avez des questions, communiquez avec votre médecin. Pour toute question ou préoccupation, consulter le site Web du fabricant www.janssen.com/canada, ou faire le 1-800-567-3331 ou 1-800-387-8781

Ce feuillet a été préparé par Janssen Inc., Toronto (Ontario) M3C 1L9.

Dernière révision : avril 2019

Marques de commerce utilisées sous licence.

MODE D'EMPLOI

PrTREMFYA One-Press™ (injection de guselkumab)

Dispositif d'injection contrôlable



DISPOSITIF À DOSE UNIQUE

Important

TREMFYA One-Press™ se présente sous forme de dispositif d'injection contrôlable à dose unique contenant une dose de 100 mg. Chaque dispositif d'injection One-Press peut être utilisé une seule fois. Jeter le dispositif après chaque administration (étape 3), même s'il reste du liquide dans le dispositif. Ne pas réutiliser le dispositif d'injection One-Press.

Si votre médecin estime que vous, ou votre aidant, êtes capable de vous injecter TREMFYA One-Press™ à la maison, vous devrez suivre une formation sur la façon correcte de préparer et d'injecter TREMFYA One-Press™.

Veillez lire ce Mode d'emploi avant d'utiliser TREMFYA One-Press™ et chaque fois que vous remplissez votre ordonnance. De nouveaux renseignements pourraient avoir été ajoutés. Ce mode d'emploi ne remplace pas le dialogue avec votre médecin à propos de votre état de santé ou de votre traitement.

Veillez aussi lire la notice d'emballage avec attention avant de commencer votre injection et discuter de toute question avec votre médecin ou personnel infirmier.



Information sur la conservation

Conserver au réfrigérateur à une température comprise entre 2 et 8 °C. **Ne pas** congeler.

Garder TREMFYA One-Press™ et tout autre médicament hors de la portée des enfants.

Ne jamais secouer le dispositif.

Conserver le dispositif TREMFYA One-Press™ dans sa boîte d'origine pour le protéger de la lumière et de tout dommage.

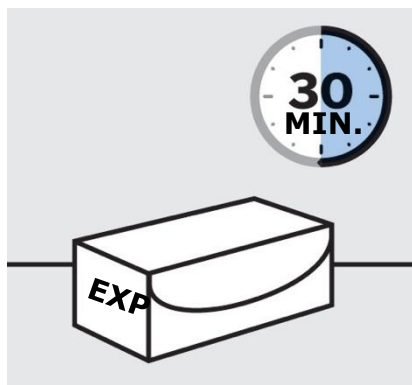
Éléments de TREMFYA One-Press™



Vous aurez besoin de ces fournitures :

- **1 tampon imbibé d'alcool**
- **1 tampon d'ouate** ou **compresse**
- **1 pansement adhésif**
- **1 contenant imperforable** (voir étape 3)

1. Préparer l'injection



Inspecter la boîte

Sortir la boîte contenant **TREMFYA One-Press™** du réfrigérateur.

Garder **TREMFYA One-Press™** dans la boîte et le laisser reposer sur une surface plane à température ambiante pendant **au moins 30 minutes** avant l'utilisation.

Ne pas le réchauffer d'une quelconque autre façon.

Vérifier la date de péremption (indiquée par « EXP ») sur la boîte.

Ne pas utiliser si la date de péremption est dépassée.

Ne pas injecter si les perforations de la boîte sont déchirées.

Appeler votre médecin ou pharmacien pour obtenir un nouveau **TREMFYA One-Press™**.



Choisir le site d'injection

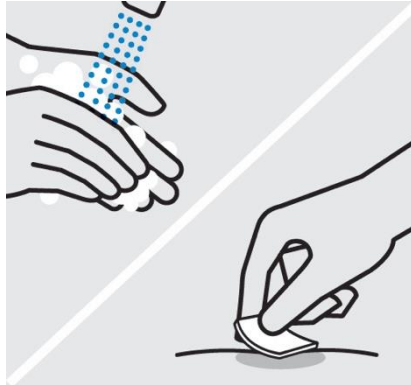
Pour l'injection, choisir parmi les régions suivantes :

- **Avant des cuisses** (recommandé)
- Bas du ventre

Ne pas injecter directement autour du nombril. Laisser une zone d'au moins 5 cm (2 po) de diamètre.

- Arrière de la partie supérieure des bras (si un aidant effectue l'injection)

Ne pas injecter là où la peau est sensible, contusionnée, rouge, écaillée ou dure, ni là où il y a des cicatrices ou des vergetures.



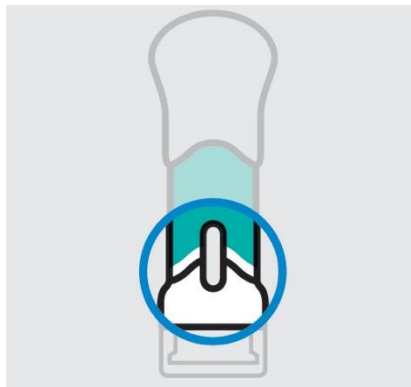
Se laver les mains

Bien se laver les mains avec du savon et de l'eau chaude.

Nettoyer le site d'injection

Nettoyer le site d'injection choisi avec un tampon imbibé d'alcool et laisser sécher.

Ne pas toucher le site d'injection ni l'éventer ou souffler dessus après l'avoir nettoyé.



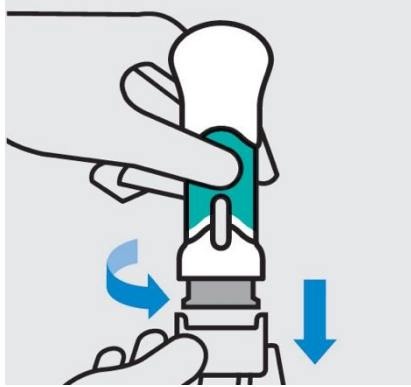
Inspecter le liquide à travers la fenêtre

Sortir **TREMFYA One-Press™** de la boîte.

Vérifier le liquide à travers la fenêtre. Il doit être limpide à légèrement jaune et peut contenir de petites particules blanches ou transparentes. Une ou plusieurs bulles d'air pourraient également être présentes. Cela est normal.

Ne pas injecter si le liquide a changé de couleur, s'il est trouble ou contient de grosses particules. En cas de doute, appeler le médecin ou le pharmacien pour obtenir un nouveau **TREMFYA One-Press™**.

2. Injecter TREMFYA One-Press™ à l'aide du dispositif d'injection contrôlable



Dévisser et enlever le capuchon de la base

Garder les mains loin du protège-aiguille une fois le capuchon enlevé.

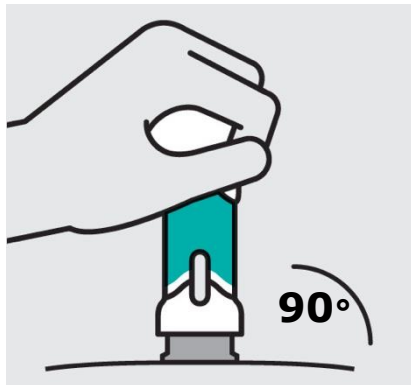
Injecter dans les 5 minutes qui suivent le retrait du capuchon.

Ne pas replacer le capuchon, car cela pourrait endommager l'aiguille.

Ne pas utiliser le dispositif s'il est tombé après que le capuchon a été enlevé.

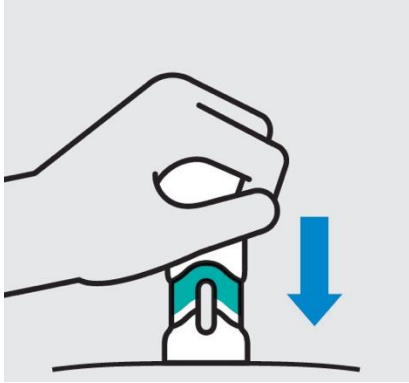
Appeler le médecin ou pharmacien pour obtenir un nouveau

TREMFYA One-Press™.



Placer sur la peau

Placer **TREMFYA One-Press™** directement sur la peau, à un angle d'environ 90 degrés par rapport au site d'injection.



Enfoncer le poussoir

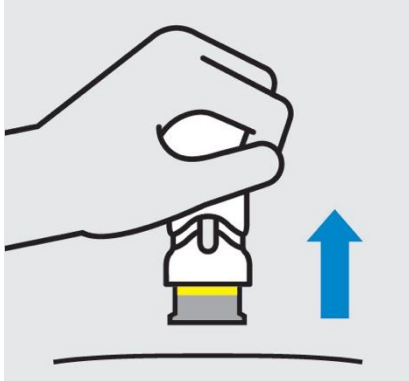
La pression entraîne l'injection du médicament. Le patient peut procéder à la vitesse qui lui convient.

Ne pas soulever **TREMFYA One-Press™** pendant l'injection. Le protège-aiguille se verrouillerait et la dose ne serait pas administrée dans sa totalité.



Terminer l'injection

L'injection est terminée lorsque le poussoir est complètement descendu, que l'on entend un « clic » et que le corps bleu sarcelle n'est plus visible.



Soulever tout droit

La bande jaune indique que le protège-aiguille est verrouillé.

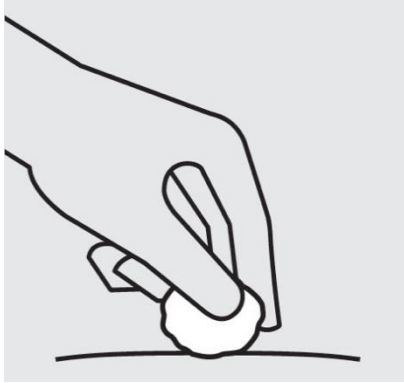
3. Après l'injection



Jeter le dispositif utilisé

Mettre le dispositif utilisé dans un contenant imperforable immédiatement après utilisation.

Une fois le contenant rempli, s'assurer de s'en débarrasser en suivant les instructions du médecin ou personnel infirmier.



Vérifier le site d'injection

Il pourrait y avoir une petite quantité de sang ou de liquide au point d'injection. Maintenir une pression sur la peau à l'aide d'un tampon d'ouate ou d'une compresse jusqu'à ce que tout saignement s'arrête. **Ne pas** frotter le point d'injection.

Au besoin, recouvrir le point d'injection avec un pansement.



Besoin d'aide?

Si vous avez des questions, communiquez avec votre médecin. Pour toute question ou préoccupation, consultez le site Web du fabricant www.janssen.com/canada, ou faites le 1-800-567-3331 ou 1-800-387-8781.

Ce feuillet a été préparé par Janssen Inc., Toronto (Ontario) M3C 1L9.

Dernière révision : avril 2019

Marques de commerce utilisées sous licence.