

NOTICE : INFORMATION DE L'UTILISATEUR

Solution injectable de WAYLIVRA 285mg en seringue préremplie volanesorsen

Ce médicament n'ayant pas encore obtenu d'Autorisation de Mise sur le Marché (AMM), son utilisation est soumise à une Autorisation Temporaire d'Utilisation (ATU) et à une procédure de surveillance étroite par l'Agence Nationale de Sécurité du Médicament et des produits de santé (ANSM), concernant notamment les effets gênants qu'il peut provoquer.

Lisez attentivement cette notice avant de prendre ce médicament : elle contient des informations importantes pour votre traitement.

Gardez cette notice, vous pourriez avoir besoin de la relire.

Si vous avez des questions, si vous avez un doute, demandez plus d'informations à votre médecin ou à votre pharmacien.

Ce médicament vous a été personnellement prescrit. Ne le donnez pas à d'autres personnes. Il pourrait lui être nocif, même si leurs symptômes sont identiques aux vôtres.

Si vous ressentez un des effets indésirables mentionnés comme grave, ou si vous présentez des effets indésirables non mentionnés dans cette notice, veuillez en informer votre médecin ou votre pharmacien.

Vous pouvez également signaler vous-même cet effet indésirable à l'aide du formulaire signalement-patient d'effets indésirables susceptibles d'être liés à un médicament.

Que contient cette notice ?

1. Qu'est-ce que WAYLIVRA 285mg et dans quels cas est-il utilisé
2. Quelles sont les informations à connaître avant d'utiliser Waylivra 285 mg
3. Comment utiliser Waylivra 285 mg
4. Quels sont les effets indésirables éventuels ?
5. Comment conserver Waylivra 285 mg
6. Contenu de l'emballage et autres informations

1. QU'EST-CE QUE WAYLIVRA 285MG ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?

WAYLIVRA contient la substance active volanesorsen, qui contribue à traiter une affection appelée Syndrome d'Hyperchylomicronémie Familial (SHCF). Le SHCF est une maladie génétique qui entraîne la présence dans le sang de certains types de corps gras, appelés triglycérides, à des taux anormalement élevés. Cela peut causer une inflammation du pancréas à l'origine de douleurs intenses. Associé à un régime alimentaire contrôlé, pauvre en matières grasses, WAYLIVRA aide votre organisme à abaisser les taux de triglycérides dans le sang.

WAYLIVRA peut vous être prescrit après que vous ayez déjà reçu d'autres traitements utilisés pour diminuer le taux de triglycérides dans le sang sans qu'ils n'aient eu beaucoup d'effet.

WAYLIVRA ne vous sera prescrit que si des tests génétiques ont confirmés votre Syndrome d'Hyperchylomicronémie Familial (SHCF) et que vous présentez un risque élevé d'avoir une pancréatite.

Le régime très pauvre en matières grasses prescrit par les médecins aux personnes atteintes de SHCF doit être maintenu pendant le traitement par Waylivra 285 mg.

Ce produit est destiné aux patients âgés de 18 ans et plus.

2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAITRE AVANT D'UTILISER WAYLIVRA ?

N'utilisez jamais WAYLIVRA si :

- vous êtes allergique au WAYLIVRA ou à l'un des autres composants contenus dans ce médicament (mentionnés dans la rubrique 6) ;
- vous saignez plus longtemps que d'habitude en raison d'un nombre très faible de plaquettes dans le sang : une affection appelée thrombocytopénie (numération plaquettaire inférieure à 140 000/mm³).
- Vous êtes enceinte ou si vous allaitez

Si l'une des réponses ci-dessus s'applique à vous ou en cas de doute, consultez votre médecin, votre infirmier/ère ou votre pharmacien avant d'utiliser Waylivra 285 mg.

Avertissements et précautions

Adressez-vous à votre médecin, votre pharmacien ou votre infirmier/ère avant d'utiliser WAYLIVRA si vous avez ou avez eu l'un des problèmes de santé suivants :

- Taux de triglycérides très élevés qui ne sont pas dus au SHCF.
- Un faible taux de plaquettes, des cellules dans le sang qui s'agrègent pour faciliter la coagulation (thrombocytopénie) ; votre médecin fera une analyse de sang avant que vous ne commenciez à utiliser ce médicament pour contrôler le nombre de plaquettes présentes dans votre sang.
- Tout problème hépatique ou rénal grave.

Suivi et recommandations concernant le traitement

Analyses de sang

Votre médecin fera une analyse de sang avant que vous ne commenciez à utiliser ce médicament pour contrôler votre nombre de plaquettes, puis toutes les 2 semaines une fois que vous aurez commencé à utiliser WAYLIVRA pour continuer à contrôler votre taux de plaquettes. Si nécessaire, votre médecin pourra modifier la fréquence d'utilisation de ce médicament ou interrompre son utilisation pendant un certain temps.

Vous devez consulter votre médecin immédiatement si vous présentez des signes de saignements inhabituels ou prolongés, comme de petites plaques rouges apparaissant sur la peau (également appelées pétéchies), des ecchymoses inexpliquées, des saignements qui ne s'arrêtent pas ou des saignements de nez, ou si vous ressentez une raideur dans la nuque ou des maux de tête inhabituels.

Si nécessaire, votre médecin peut modifier le nombre de prise de ce médicament ou peut l'arrêter pendant un certain temps. Il peut être nécessaire de consulter un médecin spécialisé dans le traitement des troubles sanguins pour évaluer si vous devez continuer votre traitement avec WAYLIVRA ou pas.

Tests urinaires

Votre médecin peut demander une analyse des urines et du sang tous les 3 mois afin de vérifier les éventuels signes d'altération de vos reins. Vous devez voir votre médecin immédiatement si vous avez des signes d'altération de vos reins tels que le gonflement des chevilles, jambes et pieds, une diminution du volume des urines, un essoufflement, la sensation d'être malade, une sensation de confusion ou de grande fatigue ou de somnolence.

Régime diététique

Avant de commencer à prendre ce médicament, vous devez suivre un régime diététique destiné à réduire les taux de triglycérides dans le sang.

Il est important de continuer à suivre ce régime visant à abaisser les taux de triglycérides pendant que vous prenez Waylivra 285 mg.

Enfants et adolescents

N'utilisez pas WAYLIVRA si vous avez moins de 18 ans. WAYLIVRA n'a pas été évalué chez les patients de moins de 18 ans.

Autres médicaments et Waylivra 285 mg

Informez votre médecin ou votre pharmacien si vous prenez, avez récemment pris ou pourriez prendre tout autre médicament. Il est important d'informer votre médecin si vous êtes déjà traité(e) par l'un des médicaments suivants :

- Médicaments visant à prévenir la formation de caillots sanguins ou à réduire la numération plaquettaire dans le sang, comme l'aspirine, le dipyridamol ou la warfarine.

- Autres médicaments qui peuvent modifier la façon dont votre sang coagule, y compris l'ibuprofène (un médicament anti-inflammatoire), des antibiotiques comme la pénicilline, des médicaments comme la ranitidine (utilisé pour réduire l'acidité gastrique), un médicament utilisé pour traiter les problèmes cardiaques connus sous le nom de clopidogrel, des médicaments utilisés pour prévenir les crises cardiaques et les AVC, comme le ticagrélor et le prasugrel, ou la quinine (utilisée pour traiter le paludisme).
- Médicaments pouvant altérer le foie, tel que le paracétamol

WAYLIVRA et alcool

Les effets de WAYLIVRA associé à une prise d'alcool sont inconnus. Vous devez éviter l'alcool pendant votre traitement avec ce médicament en raison des risques hépatiques.

Grossesse et allaitement

Si vous êtes enceinte ou que vous allaitez, si vous pensez être enceinte ou planifiez une grossesse, demandez conseil à votre médecin ou pharmacien avant d'utiliser ce médicament. Il est préférable d'éviter l'utilisation de WAYLIVRA pendant une grossesse.

Le passage de WAYLIVRA dans le lait maternel n'est pas connu. Il est recommandé de discuter de l'allaitement avec votre médecin afin d'évaluer ce qui est le mieux pour vous et votre enfant.

Conduite de véhicules et utilisation de machines

Il n'a pas été démontré que WAYLIVRA influe sur votre aptitude à conduire ou à utiliser des machines.

Sodium

Ce médicament contient moins de 1 mmol de sodium (23 mg) par dose ; autrement dit, il est dans l'absolu sans sodium.

3. COMMENT UTILISER WAYLIVRA 285 MG

Veillez à toujours à utiliser ce médicament en suivant exactement les indications de votre médecin. Vérifiez auprès de votre médecin ou pharmacien en cas de doute.

Avant de recevoir ce médicament, d'autres causes d'élévation importante des triglycérides tels que le diabète ou des problèmes de thyroïdes, seront explorés par votre médecin.

Votre médecin vous dira comment prendre ce médicament. Il peut également modifier le nombre de prise, ou l'arrêter de façon temporaire ou permanente, selon vos résultats sanguins, urinaires ou la survenue d'effets indésirables.

Vous ou votre soignant serez formés sur la façon d'utiliser WAYLIVRA conformément aux instructions de cette notice. Vous devez injecter WAYLIVRA sous la peau comme le médecin, l'infirmier/ère ou le pharmacien vous l'a montré, et en vous assurant d'injecter tout le liquide présent dans la seringue. Chaque dose de ce médicament est contenue dans une seringue préremplie à usage unique, qui administre une dose de 300 mg dans 1,5 ml.

Avant d'utiliser ce médicament, il est important de lire, comprendre et suivre scrupuleusement les instructions d'utilisation.

Les instructions d'utilisation sont fournies à la fin de cette notice.

Si vous avez utilisé plus de WAYLIVRA que vous n'auriez dû

Veillez consulter votre médecin ou votre pharmacien, ou vous rendre immédiatement au service des urgences d'un hôpital, même s'il n'y a aucun symptôme.

Si vous oubliez d'utiliser WAYLIVRA ou si vous oubliez de prendre une dose

Si vous oubliez de prendre une dose, veuillez consulter votre médecin afin de déterminer quand vous devez prendre votre prochaine dose.

Si vous oubliez de prendre une dose et que vous vous en apercevez dans un délai de moins de 48 heures, vous devez prendre la dose oubliée dès que possible.

Si vous ne vous en apercevez pas dans un délai de 48 heures, vous pouvez sauter la dose oubliée et attendre la prochaine dose prévue. Ne pas injecter plus d'une dose dans un intervalle de 2 jours.

Si vous arrêtez d'utiliser Waylivra 285 mg

N'arrêtez pas d'utiliser WAYLIVRA à moins d'avoir discuté avec votre médecin de l'arrêt de votre traitement.

Si vous avez d'autres questions sur l'utilisation de ce médicament, demandez plus d'informations à votre médecin, votre pharmacien ou votre infirmier/ère.

4. QUELS SONT LES EFFETS INDESIRABLES EVENTUELS ?

Comme tous les médicaments, ce médicament peut provoquer des effets indésirables, mais ils ne surviennent pas systématiquement chez tout le monde.

Effets indésirables graves

Si vous présentez l'un des effets indésirables suivants, contactez immédiatement votre médecin :

- Symptômes pouvant indiquer un faible taux de plaquettes dans votre sang (les plaquettes sont des cellules importantes pour la coagulation du sang). Vous devez consulter immédiatement votre médecin si vous présentez des signes d'un faible taux de plaquettes, tels que des saignements inhabituels ou prolongés, l'apparition de petites taches rouges sur la peau (appelées pétéchies), des ecchymoses inexpliquées, des saignements qui ne s'arrêtent pas ou saignements du nez, ou si vous présentez une raideur de la nuque ou des maux de tête intenses et inhabituels.

Autres effets indésirables

Très fréquent (peuvent concerner plus de 1 personne sur 10)

- Réactions au site d'injection (douleur, rougeur, chaleur, sécheresse, enflure, démangeaisons, picotements, durcissement, ecchymoses, saignements, engourdissements, changement de couleur ou sensation de brûlure au point d'injection). Vous pouvez réduire la probabilité d'apparition de ces réactions si vous laissez WAYLIVRA atteindre la température ambiante avant injection, et en appliquant de la glace sur le site d'injection après l'injection.

Fréquent (peuvent concerner jusqu'à 1 personne sur 10)

- Analyses de sang montrant des taux inhabituellement élevés ou bas de globules blancs dans votre sang.
- Tendance aux ecchymoses ou ecchymoses exagérées sans cause évidente
- Saignement sous la peau qui se manifeste sous forme d'éruption cutanée, saignement des gencives (mineur et majeur), présence de sang dans l'urine ou les selles, ou menstruations anormalement abondantes.
- Réaction allergique, les symptômes pouvant inclure une éruption cutanée, une raideur articulaire ou de la fièvre
- Sang ou protéine dans les urines
- Modification des résultats de certaines analyses de sang :
 - Une augmentation de certains éléments sanguins : créatinine, urée, transaminases, enzymes hépatiques
 - Une augmentation du temps de coagulation
 - Une chute du taux d'hémoglobine dans votre sang
 - Une diminution du débit sanguin traversant les reins
- Le diabète, dont les symptômes comprennent l'augmentation de la soif, le besoin fréquent d'uriner (particulièrement la nuit), une sensation de faim extrême, une grande fatigue et une perte de poids inexpliquée.
- Troubles du sommeil
- Maux de tête, engourdissements, picotements ou fourmillements, sensation de faiblesse ou d'évanouissement, vertiges ou tremblements
- Troubles visuels, comme des flashes lumineux ou une cécité passagère temporaire dans un œil, saignement sous la surface de l'œil, ou vision floue
- Hypertension artérielle
- Bouffées de chaleur, transpiration excessive, sueurs nocturnes, frissons, sensation de chaleur, douleur, syndrome pseudo-grippal ou sentiment général de malaise
- Toux, difficultés à respirer, nez bouché, enflure de la gorge, respiration sifflante.
- Sensation ou être malade, bouche sèche, diarrhée, gonflement du cou, du visage ou des gencives, douleur ou gonflement d'estomac, indigestion

- Rougeur de la peau, éruption cutanée, boutons, épaissement ou cicatrisation, ou démangeaisons cutanées connues sous le nom d'urticaire
- Douleur musculaire, douleur aux mains ou aux pieds, douleur ou raideur aux articulations, douleur au dos, douleur au cou, douleur à la mâchoire, spasmes musculaires ou autres douleurs corporelles
- Fatigue sévère, faiblesse ou manque d'énergie, rétention d'eau, douleur thoracique non liée au cœur

Déclaration des effets secondaires

Si vous ressentez un quelconque effet indésirable, parlez-en à votre médecin, votre pharmacien ou votre infirmier/ère. Ceci s'applique aussi à tout effet indésirable qui ne serait pas mentionné dans cette notice. Vous pouvez également déclarer les effets indésirables directement via le système national de déclaration : Agence nationale de sécurité du médicament et des produits de santé (ANSM) et réseau des Centres Régionaux de Pharmacovigilance - Site internet: www.ansm.sante.fr. En signalant les effets indésirables, vous contribuez à fournir davantage d'informations sur la sécurité du médicament.

5. COMMENT CONSERVER WAYLIVRA 285 MG

Tenir ce médicament hors de la vue et de la portée des enfants.

N'utilisez pas ce médicament après la date de péremption indiquée sur l'emballage et sur l'étiquette de la seringue après « EXP ». Veuillez noter que la date de péremption fait référence au dernier jour de ce mois.

Ce médicament doit être conservé au réfrigérateur, entre 2 °C et 8 °C

Conserver dans son emballage d'origine à l'abri de la lumière.

WAYLIVRA peut également être conservé à température ambiante (jusqu'à 30 °C), dans son emballage d'origine, jusqu'à 6 semaines. Pendant cette période, ce médicament peut être conservé à température ambiante ou au réfrigérateur, suivant les besoins. Si la seringue n'a pas été utilisée dans les 6 semaines qui ont suivi sa sortie du réfrigérateur, elle doit être jetée. Si la date de péremption indiquée sur l'étiquette de la seringue est dépassée pendant la période de 6 semaines à température ambiante, la seringue ne doit pas être utilisée et doit être jetée.

Ne pas utiliser ce médicament si vous constatez que la solution est trouble ou contient des particules ; elle doit être limpide et incolore ou jaunâtre.

Ne jetez aucun médicament au tout-à-l'égout ou avec les ordures ménagères. Demandez à votre pharmacien d'éliminer les médicaments que vous n'utilisez plus. Ces mesures contribueront à protéger l'environnement.

6. CONTENU DE L'EMBALLAGE ET AUTRES INFORMATIONS

Ce que contient Waylivra 285 mg

La substance active est le volanesorsen. Chaque seringue préremplie contient 300 mg de WAYLIVRA dans 1,5 mL de solution.

Les autres composants sont de l'eau pour injection, de l'hydroxyde de sodium et de l'acide chlorhydrique (pour ajuster le taux d'acidité)

Comment se présente WAYLIVRA et contenu de l'emballage extérieur

WAYLIVRA est fourni dans un emballage sous la forme d'une seringue unidose avec aiguille et capuchon, préremplie d'une solution transparente, incolore ou jaune pâle. La seringue de WAYLIVRA est remplie pour administrer 1,5 ml de solution lorsque le piston de la seringue est complètement enfoncé.

WAYLIVRA est disponible en emballage individuel de 1 seringue préremplie.

INSTRUCTIONS D'UTILISATION

WAYLIVRA est une injection administrée sous la peau au moyen d'une seringue préremplie jetable à usage unique.

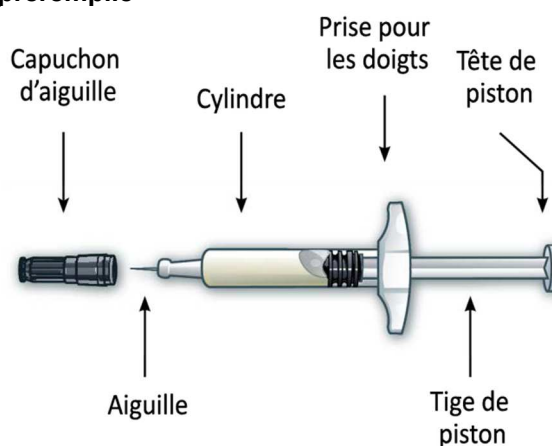
Ne pas utiliser WAYLIVRA avant d'avoir pleinement compris la procédure décrite ci-dessous. Si vous avez des questions sur la façon d'utiliser Waylivra 285 mg, veuillez consulter votre médecin ou votre pharmacien.

Introduction à Waylivra 285 mg

Avant d'utiliser votre seringue préremplie de Waylivra 285 mg, il est important de lire, de comprendre et de suivre attentivement les instructions qui suivent.

Si vous avez des questions sur la façon d'utiliser ce médicament, veuillez consulter votre médecin ou votre pharmacien.

Éléments de la seringue préremplie

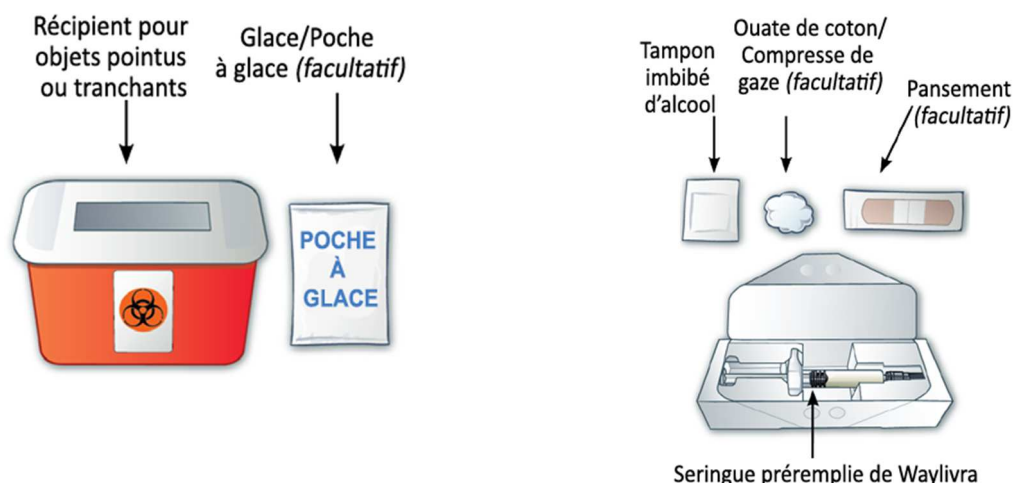


Préparation de l'injection

1. Se laver les mains et réunir les fournitures

Lavez-vous et séchez-vous soigneusement les mains.

Placez ces fournitures sur une surface propre et plane dans un endroit bien éclairé (figure A).



2. Amener à température ambiante

Si la seringue se trouvait au réfrigérateur, laissez la seringue préremplie se réchauffer jusqu'à la température ambiante pendant au moins 30 minutes avant l'injection.

Une injection avec un liquide froid peut provoquer des réactions au site d'injection comme des douleurs, une rougeur ou une enflure.

Ne pas réchauffer la seringue d'une autre façon, comme au micro-ondes ou avec de l'eau chaude.



3. Vérifier la date de péremption

Vérifiez la date de péremption indiquée sur l'emballage.

La date de péremption indiquée sur l'emballage fait référence à la durée de vie du produit lorsqu'il est réfrigéré.

Inscrivez la date à laquelle vous sortez pour la première fois l'emballage du réfrigérateur sur l'emballage extérieur dans l'espace prévu à cet effet.

Ne pas prendre WAYLIVRA si la date de péremption est dépassée ou s'il a été conservé plus de 6 semaines à température ambiante. Si l'une de ces conditions est remplie, jetez le médicament et appelez votre médecin ou votre pharmacien pour en obtenir un nouveau.

4. Sortir la seringue et inspecter le médicament

Ouvrez l'emballage et sortez la seringue en saisissant le cylindre de la seringue et en tirant tout droit vers l'extérieur (figure C)

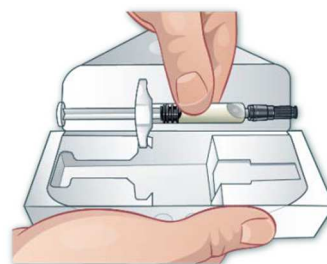


Figure C

Examinez le liquide présent dans la seringue. Le médicament ne doit pas contenir de particules et doit être incolore ou jaunâtre. Il est normal de voir une grande bulle d'air (figure D).

Ne pas essayer d'éliminer la bulle d'air avant l'injection. Injecter la solution avec la bulle d'air est inoffensif.

Ne pas utiliser la seringue préremplie si le liquide est trouble ou contient des particules en suspension.

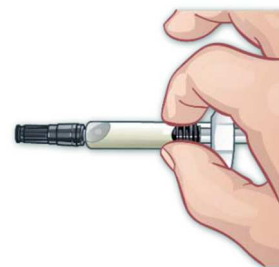


Figure D

5. Choisir un site d'injection

En cas d'auto-injection :

Estomac – Zone de l'estomac comme illustré, à l'exception des 5 centimètres (2 pouces) entourant le nombril.

Cuisses – Zone avant, médiane comme illustré (figure E).

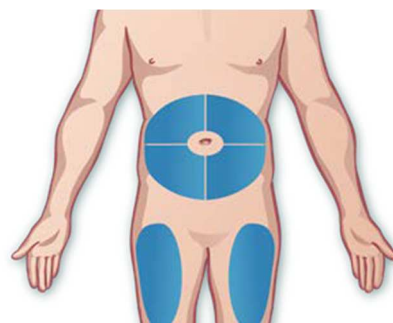


Figure E

Si vous administrez l'injection à quelqu'un d'autre en tant que soignant :

Bras – Dos de la zone supérieure comme illustré (figure F).

Pour toutes les injections :

Effectuez une rotation de la zone d'injection pour chaque injection.

Évitez d'injecter au niveau de la taille où vos vêtements peuvent frotter ou presser contre la zone d'injection.

Ne pas injecter dans les tatouages, les grains de beauté, les cicatrices, les taches de naissance, les ecchymoses, les éruptions cutanées ou les zones où la peau est sensible, rouge, durcie, lésée, brûlée ou enflammée.

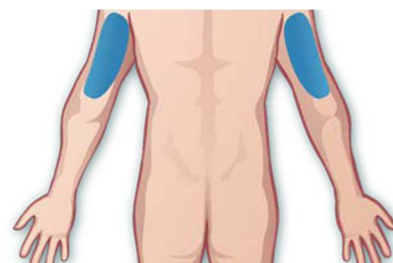


Figure F

Consultez votre professionnel de santé si vous ne savez pas où faire l'injection.

Injection

6. Préparer le site d'injection

Nettoyez le site d'injection choisi avec un tampon imbibé d'alcool (figure G).

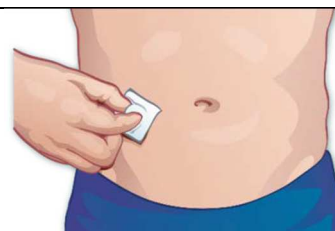


Figure G

7. Retirer le capuchon de l'aiguille

Retirez le capuchon de l'aiguille en tenant le cylindre de la seringue, l'aiguille dirigée vers l'extérieur, et en tirant le capuchon de l'aiguille vers l'extérieur (figure H).

Il est normal de voir une goutte de liquide à la pointe de l'aiguille après avoir retiré le capuchon de l'aiguille.

Ne pas tenir la tige du piston et/ou la tête du piston en retirant le capuchon de l'aiguille.

Ne pas utiliser la seringue préremplie si l'aiguille semble endommagée.

Ne pas utiliser la seringue préremplie si elle est tombée avec le capuchon d'aiguille ôté.

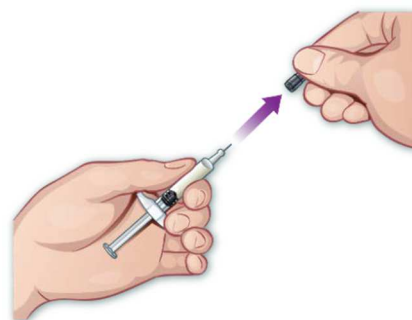


Figure H

8. Pincer la peau

Avec votre main libre, pincez la peau autour du site d'injection (figure I).



Figure I

9. Insérer l'aiguille

Insérez l'aiguille dans le site d'injection d'un mouvement rapide et ferme, sans toucher la tête du piston (figure J).

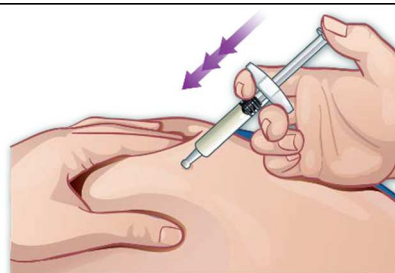


Figure J

10. Injecter Volanesorsen

Injectez le liquide en tenant la seringue avec votre pouce placé sur le piston, et **poussez lentement** le piston vers le bas jusqu'à ce que la seringue soit complètement vide (figure K).



Figure K

L'injection est terminée lorsque le piston a été enfoncé jusqu'en butée et que le liquide est injecté (figure L).



Figure L

11. Ressortir l'aiguille

Ressortez l'aiguille du site d'injection en tirant selon le même angle que celui où elle a été insérée (figure M).

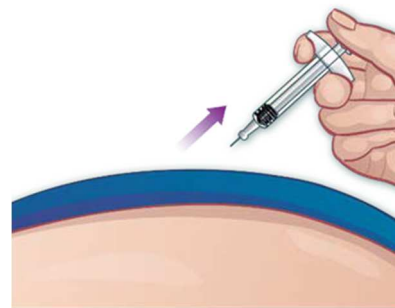


Figure M

Après l'injection

12. Jeter la seringue usagée dans un récipient pour objets pointus ou tranchants.

Immédiatement après l'injection, jetez la seringue usagée en suivant les directives de votre professionnel de santé ou dans un récipient pour déchets pointus ou tranchants (figure N), en procédant comme suit.

Jetez le capuchon de l'aiguille après l'injection.

Ne pas remettre le capuchon sur la seringue.

Si vous n'avez pas de récipient pour déchets pointus ou tranchants, vous pouvez utiliser un récipient ménager qui :

- est en plastique robuste ;
- peut être fermé avec un couvercle hermétique et résistant à la perforation, sans que les objets pointus ou tranchants ne puissent sortir ;
- reste droit et stable pendant l'utilisation ;
- résiste aux fuites ;
- est convenablement étiqueté pour signaler la présence de déchets dangereux à l'intérieur du récipient.

Lorsque votre récipient pour déchets pointus ou tranchants sera presque plein, vous devrez suivre les directives locales en vigueur pour l'éliminer comme il se doit. Il peut y avoir des dispositions légales locales particulières concernant la façon de jeter les aiguilles et seringues usagées. Consultez le site Internet de santé publique des autorités de votre localité pour en savoir plus sur la façon d'éliminer des objets pointus ou tranchants dans votre localité.

Ne pas jeter votre récipient usagé pour déchets pointus ou tranchants avec les ordures ménagères.

Ne pas recycler votre récipient usagé pour déchets pointus ou tranchants.

Gardez toujours votre récipient pour déchets pointus ou tranchants hors de portée des enfants et des animaux de compagnie.



13. Traiter le site d'injection

Si vous voyez des gouttes de sang à l'endroit où vous avez fait l'injection, appuyez légèrement à cet endroit avec du coton hydrophile ou de la gaze stérile et mettez un pansement si nécessaire (figure O).

Ne pas frotter le site d'injection après l'injection.



Figure O

Vous pouvez également appliquer de la glace au site d'injection pour atténuer la douleur, la rougeur ou la gêne (figure P).



Figure P

Conservation

Informations relatives à la conservation

Conserver les seringues préremplies de WAYLIVRA dans leur emballage, soit :

- au réfrigérateur, entre 2 °C et 8 °C (figure Q) ; soit
- à température ambiante, entre 8 et 30 °C, dans un endroit frais et sec, à l'abri de la lumière directe du soleil, jusqu'à 6 semaines. Pendant cette période de 6 semaines, ce médicament peut être conservé à température ambiante ou au réfrigérateur.

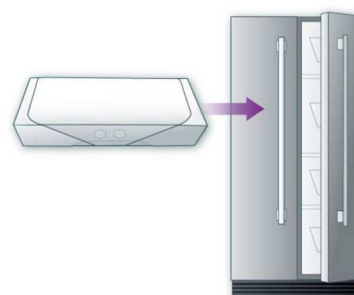


Figure Q

Ne pas congeler la seringue préremplie de Waylivra 285 mg.

Ne pas la sortir de son emballage ni retirer le capuchon de l'aiguille avant d'être prêt(e) à faire l'injection.

Jetez immédiatement ce médicament s'il n'a pas été utilisé dans les 6 semaines suivant sa sortie initiale du réfrigérateur.