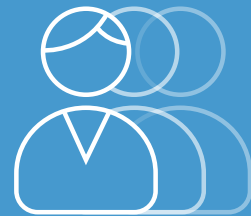


# Instanyl<sup>®</sup> DoseGuard<sup>®</sup>

(spray nasal de fentanyl)



## Guide destiné aux patients/aidants

Ce guide est destiné aux patients à qui l'on a prescrit le spray nasal Instanyl<sup>®</sup> DoseGuard<sup>®</sup>.

Veuillez lire attentivement ce guide avant d'utiliser ce médicament car il contient des informations importantes.

[Insérer le lien de la vidéo d'administration explicative]

Afin de permettre de minimiser les effets indésirables du traitement, parlez-en à votre médecin ou à votre aidant disposant d'une formation médicale. Veuillez également lire la notice contenue dans l'emballage d'Instanyl<sup>®</sup> Doseguard<sup>®</sup>. Adressez-vous à votre médecin pour toute question ou inquiétude concernant l'utilisation d'Instanyl<sup>®</sup> Doseguard<sup>®</sup>. Si vous ressentez un quelconque effet indésirable, parlez-en à votre médecin, pharmacien ou infirmier/ère. Ceci s'applique aussi à tout effet indésirable qui ne serait pas mentionné dans la notice d'information. Vous pouvez également déclarer les effets indésirables directement via le portail de signalement des événements sanitaires indésirables du ministère chargé de la santé <https://signalement.social-sante.gouv.fr/> Pour plus d'information, consulter la rubrique « Déclarer un effet indésirable » sur le site Internet de l'ANSM : <http://ansm.sante.fr>.

# Sommaire

<b>01 Introduction</b>	<b>4</b>	Comment retirer et remettre le capuchon avec sécurité enfant ?	11
À quoi sert ce guide ?	4	Préparation du spray nasal Instanyl® DoseGuard®	11
Comment utiliser Instanyl® DoseGuard® ?	4	Étapes d'amorçage	12
<b>02 Mes informations</b>	<b>5</b>	Réamorçage d'Instanyl® DoseGuard®	12
<b>03 Qu'est-ce qu'Instanyl® DoseGuard® ?</b>	<b>6</b>	Utilisation d'Instanyl® DoseGuard®	13
<b>04 Instanyl® DoseGuard® : Risques liés à l'utilisation</b>	<b>7</b>	Résolution des problèmes	14
Signalement des effets indésirables	7	Batterie faible	14
Surdosage	7	Symboles de l'écran électronique	14
Dépendance ou addiction	7	Instanyl® DoseGuard® est obstrué ou ne vaporise pas correctement	14
Quels sont les risques nécessitant des mesures additionnelles ?	8	Élimination	14
<b>05 Comment utiliser Instanyl® DoseGuard® ?</b>	<b>9</b>		
Utilisez Instanyl® DoseGuard® uniquement dans les cas suivants :	9		
Que dois-je savoir à propos de l'utilisation d'Instanyl® DoseGuard® ?	9		
Comment conserver Instanyl® DoseGuard® ?	10		

## **Instanyl® DoseGuard®**

(spray nasal de fentanyl)

Votre médecin vous a prescrit un spray nasal Instanyl® DoseGuard®. Instanyl® DoseGuard® est un antalgique puissant (opioïde) destiné aux adultes souffrant de douleurs paroxystiques d'origine cancéreuse.

**Veillez lire attentivement ce guide avant d'utiliser Instanyl® DoseGuard® et conservez-le. Vous aurez peut-être besoin de le consulter à nouveau plus tard. Veillez également lire la notice dans l'emballage d'Instanyl® DoseGuard® (la notice d'information du patient).**



[Vous pouvez consulter ou télécharger ces documents et d'autres supports pédagogiques en flashant ce QR code ou sur \[www.takeda.com/fr-fr/que-faisons-nous/domaines-therapeutiques--medicaments/Nos-Medicaments-Commercialises/\]\(http://www.takeda.com/fr-fr/que-faisons-nous/domaines-therapeutiques--medicaments/Nos-Medicaments-Commercialises/\)](#)

# Introduction



Votre médecin vous a prescrit un spray nasal Instanyl® DoseGuard®. Instanyl® est un antalgique puissant (opioïde) destiné aux adultes souffrant de douleurs paroxystiques d'origine cancéreuse.

Si votre spray nasal Instanyl® DoseGuard® ressemble à cette image, ces instructions vous sont destinées.

## À quoi sert ce guide ?

Ce guide vous fournit les informations importantes suivantes :

- Explication de la douleur paroxystique, de la perception que vous en avez, et de son traitement.
- Qu'est-ce qu'Instanyl® DoseGuard® et dans quel cas est-il utilisé ?
- Instanyl® DoseGuard® ne doit être utilisé que si vous avez reçu au préalable des informations de votre professionnel de santé concernant l'utilisation du dispositif DoseGuard® et les précautions d'emploi.
- Risques liés à l'utilisation hors indication, au mésusage, à l'abus, à l'erreur de médication, au surdosage, et à la dépendance, y compris au décès.

Qui est à risque de surdosage, d'abus, de mésusage, de dépendance et d'addiction, afin que vous puissiez en informer les professionnels de santé (y compris les pharmaciens).

Ce guide vous rappelle que vous ne devez jamais utiliser Instanyl® DoseGuard® pour traiter une autre forme de douleur ou pour traiter plus de quatre (4) accès douloureux paroxystiques d'origine cancéreuse par jour (voir la notice d'information du patient).

- Ce guide vous rappelle aussi que les formulations d'Instanyl® DoseGuard® (concentrations de dose) ne sont pas interchangeables, et que vous ne devez utiliser que la formulation d'Instanyl® DoseGuard® qui vous a été prescrite.
- Il vous rappelle également que vous devez contacter votre médecin prescripteur ou votre pharmacien si vous avez des questions.

## Comment utiliser Instanyl® DoseGuard® ?

Ce guide vous fournit également les informations suivantes sur l'utilisation d'Instanyl® DoseGuard® :

- Instructions pour l'utilisation du dispositif de spray nasal DoseGuard®.
- Instructions pour l'ouverture et la fermeture du capuchon avec sécurité enfant.
- Rappel : tous les dispositifs de spray nasal Instanyl® DoseGuard® non utilisés doivent être retournés à la pharmacie.
- Conseils sur la manière de trouver des informations numériques et du contenu didactique.

# Mes informations

<b>Votre nom</b>	
<b>Votre numéro de téléphone</b>	
<b>Nom du médecin</b>	
<b>Numéro de téléphone du médecin</b>	
<b>Adresse e-mail du médecin</b>	
<b>Centre Hospitalier</b>	
<b>Numéro de téléphone d'urgence/en dehors des heures de bureau</b>	
<b>Informations supplémentaires</b>	

Veillez à noter ici les coordonnées des personnes à contacter en cas d'urgence ou en dehors des heures de travail, au cas où vous auriez des problèmes pendant le traitement par Instanyl® DoseGuard® et auriez besoin d'aide.

# Qu'est-ce qu'Instanyl® DoseGuard® ?

Instanyl® DoseGuard® est un antalgique puissant (opioïde) destiné aux adultes souffrant de douleurs paroxystiques.

Certaines personnes atteintes d'un cancer présentent une douleur constante, appelée douleur de fond. Votre médecin vous prescrira des médicaments pour soulager la douleur de fond et la maintenir faible et constante sur la durée. La douleur paroxystique est plus intense que la douleur de fond que vous ressentez habituellement, même lorsque vous prenez vos antalgiques opioïdes habituels.

Les personnes souffrant de douleurs paroxystiques ont souvent besoin antalgiques puissants, dont les opioïdes à courte durée d'action, qui commencent à agir rapidement. Ils peuvent apporter un soulagement rapide et sont utilisés en plus des médicaments utilisés pour traiter la douleur de fond.

Instanyl® DoseGuard® est un exemple d'opioïdes à courte durée d'action utilisé pour traiter la douleur paroxystique, et est uniquement destiné aux adultes qui prennent déjà des opioïdes pour traiter la douleur de fond.

**Important : si vous ressentez une douleur qui n'est pas soulagée par vos médicaments actuels, parlez-en à votre médecin. Il se peut que vous ressentiez une douleur paroxystique ou que votre médecin doive peut-être vérifier si vos médicaments contre la douleur de fond vous conviennent toujours.**

# Instanyl® DoseGuard® : Risques liés à l'utilisation

## Signalement des effets indésirables

Si vous ressentez un quelconque effet indésirable, parlez-en à votre médecin, votre pharmacien ou à 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 : <https://signalement.social-sante.gouv.fr>

## Surdosage

Ne changez pas la dose d'Instanyl® DoseGuard® (ou de vos autres médicaments contre la douleur) sans consulter votre médecin.

Assurez-vous que vous et votre famille/vos aidants reconnaissez les symptômes d'un surdosage d'Instanyl® DoseGuard® et consultez immédiatement un médecin si vous présentez l'un des symptômes de surdosage suivants :

- vertiges, étourdissements
- problèmes de marche et d'élocution
- difficultés à coordonner les mouvements des bras et des jambes
- somnolence sévère
- difficultés à respirer (respiration lente et superficielle)
- ralentissement des battements du coeur
- température corporelle anormalement basse (hypothermie)
- convulsions ou crises d'épilepsie
- perte de connaissance
- dans les cas graves, un surdosage peut entraîner un coma

**Si l'un des symptômes ci-dessus se produit, votre famille ou vos aidants devra/devront consulter immédiatement un médecin.**

## Dépendance ou addiction

**Comment savoir si je dois m'inquiéter d'une éventuelle dépendance ou addiction ?**

Vous craignez peut-être de devenir dépendant aux opioïdes, ce qui est une préoccupation courante. Parlez-en à votre médecin ou à votre pharmacien.

**Plusieurs signes peuvent indiquer des problèmes liés à la prise d'opioïdes :**

- Vous avez pris plus d'opioïdes que votre médecin vous en a prescrit.
- Vous voulez arrêter d'en prendre mais vous avez l'impression de ne pas pouvoir le faire.
- Vous avez un besoin intense/absolument besoin d'opioïdes.
- L'utilisation d'opioïdes affecte votre travail, votre vie personnelle, ou sociale.
- Vous présentez des symptômes désagréables si vous ne prenez pas d'opioïdes.
- Si vous présentez l'un de ces signes, veuillez en parler à votre médecin.

**Comment réduire au mieux votre risque de problèmes liés à un mésusage d'Instanyl® DoseGuard® ?**

1. Utilisez Instanyl® DoseGuard® exactement comme prescrit. Instanyl® DoseGuard® vous permet de connaître le nombre de doses utilisées.
2. Adressez-vous immédiatement à votre médecin si votre douleur n'est pas sous contrôle ou si vous avez des inquiétudes au sujet de vos symptômes ou du médicament.

**Important : en cas de préoccupations urgentes, veuillez contacter le numéro de téléphone des urgences (15, 18 ou 112) et demander une assistance médicale immédiate.**

## Quels sont les risques nécessitant des mesures additionnelles ?

Terme	Définition
<b>Abus</b>	L'utilisation intentionnelle et non thérapeutique d'un médicament ou d'une substance, même à une seule reprise, dans le but d'obtenir l'effet psychologique ou physiologique souhaité <sup>1</sup> . Certaines organisations n'utilisent pas le terme « abus », car il est peut être honteux, et préfèrent les termes « mésusage » ou « usage non médical » <sup>2</sup> .
<b>Addiction</b>	Un trouble chronique et récidivant caractérisé par une recherche compulsive de médicaments, une prise continue malgré des conséquences nocives et des changements à long terme dans le cerveau <sup>2</sup> .
<b>Utilisation hors Autorisation de Mise sur le Marché (AMM)</b>	L'utilisation hors AMM désigne les situations dans lesquelles un médicament est intentionnellement utilisé à des fins médicales non conformes aux termes de l'autorisation de mise sur le marché.
<b>Détournement</b>	Mésusage à des fins illégales, notamment le transfert d'un médicament d'une utilisation/d'un utilisateur autorisé à une utilisation/un utilisateur non autorisé (e).
<b>Mésusage</b>	Usage inapproprié ou malsain, notamment prise répétée de médicaments pour ressentir du plaisir, soulager le stress ou altérer ou éviter la réalité. Cela comprend également la prise de médicaments sur ordonnance d'une autre personne ou l'utilisation d'une ordonnance pour une autre personne <sup>2</sup> .
<b>Exposition accidentelle</b>	L'exposition accidentelle au fentanyl peut entraîner la mort par dépression respiratoire, en particulier chez les personnes naïves d'opioïdes et en particulier chez les enfants.
<b>Surdosage</b>	Le surdosage est l'administration d'une quantité de médicament donnée par administration ou cumulée qui est supérieure à la dose maximale recommandée selon les indications de l'autorisation de mise sur le marché (AMM).
<b>Erreurs médicamenteuses</b>	L'erreur médicamenteuse désigne une défaillance non intentionnelle dans le processus de traitement médicamenteux qui entraîne, ou est susceptible d'entraîner, un préjudice pour le patient.

Sources : FDA 2017<sup>1</sup>, NIDA 2018<sup>2</sup>.



# Comment utiliser Instanyl® DoseGuard® ?

## Utilisez Instanyl® DoseGuard® uniquement dans les cas suivants

1. vous êtes âgé(e) de 18 ans ou plus et atteint(e) d'un cancer, **ET**
2. vous êtes déjà traité(e) par opioïdes pour la douleur cancéreuse de fond, **ET**
3. vous présentez une douleur paroxystique d'origine cancéreuse qui est temporaire et qui est plus intense que votre douleur de fond, **ET**
4. votre médecin ou votre pharmacien vous a donné les instructions adéquates pour utiliser Instanyl® DoseGuard®.

N'hésitez pas à vous adresser à votre médecin si l'un de ces points **NE vous concerne PAS**.

Veillez vous adresser à votre médecin ou à votre pharmacien si vous avez des questions sur l'utilisation d'Instanyl® DoseGuard® ou si vous avez des préoccupations.

**Important : n'utilisez pas Instanyl® DoseGuard® pour le traitement d'une douleur qui n'est pas une douleur paroxystique d'origine cancéreuse, comme des maux de tête, des douleurs musculaires, ou des maux de dents à court terme.**

## Que dois-je savoir à propos de l'utilisation d'Instanyl® DoseGuard® ?

**Vous devez suivre les conseils de votre médecin sur la façon d'utiliser Instanyl® DoseGuard®.**



### 1 BOUFFÉE

- Prenez une bouffée (une dose) d'Instanyl® DoseGuard® par épisode de douleur paroxystique. Après 10 minutes, vous pourrez prendre une autre bouffée si l'épisode de douleur paroxystique persiste. Le spray nasal se verrouillera après la deuxième dose.
- Le symbole de verrouillage apparaît sur l'écran, accompagné d'un symbole de compte à rebours, qui indique le temps restant de la période de verrouillage avant de pouvoir utiliser à nouveau le spray nasal (chaque marque noire correspond à 10 minutes).
- Lorsque le temps est écoulé, le symbole de verrouillage commence à clignoter, ce qui indique que le spray nasal est maintenant prêt à être utilisé lors du prochain épisode de douleur paroxystique.



### 4 HEURES

- De manière générale, vous devez attendre au moins 4 heures avant d'utiliser Instanyl® DoseGuard® pour traiter un nouvel épisode de douleur paroxystique.

# 05

## Comment utiliser Instanyl® DoseGuard® ?



### PAS PLUS DE 4

- Ne traitez pas plus de 4 épisodes de douleur paroxystique par jour.

Dans des cas exceptionnels, un nouvel épisode de douleur paroxystique survenant plus tôt que 4 heures après votre dernière dose peut être traité par Instanyl® DoseGuard®. Dans ce cas, vous devez attendre au moins 2 heures après votre dose précédente avant de le faire.

Veillez contacter votre médecin :

- si vous présentez régulièrement des épisodes de douleur paroxystique à des intervalles de moins de 4 heures, ou
- si vous avez plus de 4 épisodes de douleur paroxystique par jour, ou
- si vous pensez avoir besoin de prendre Instanyl® DoseGuard® plus souvent que décrit ci-dessus.

Votre médecin peut envisager d'ajuster vos antalgiques contre la douleur de fond (opioïdes).

**Ne modifiez pas la dose d'Instanyl® DoseGuard® ou d'un autre antalgique vous-même ; chaque modification de dose devra faire l'objet d'une discussion et recevoir un avis favorable de votre médecin.**

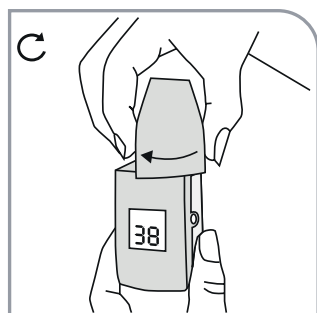
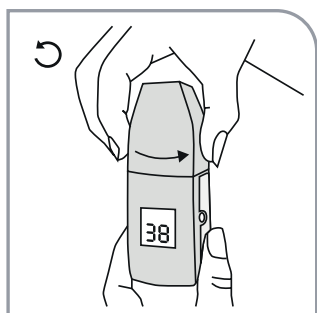
**Important : Instanyl® DoseGuard® est différent des autres produits à base de fentanyl que vous pourriez avoir utilisés. Utilisez uniquement Instanyl® DoseGuard® comme votre médecin vous l'a expliqué.**

Instanyl® DoseGuard® est disponible en trois concentrations de dose. Chaque concentration a un code couleur différent. Vous et votre médecin devrez peut-être essayer différentes doses d'Instanyl® pour déterminer la dose efficace pour vous. Il est important d'utiliser la dose prescrite par votre médecin (50 microgrammes, 100 microgrammes, ou 200 microgrammes).

## Comment conserver Instanyl® DoseGuard® ?

- **Instanyl® peut être nocif pour les enfants et entraîner la mort. Conservez Instanyl® DoseGuard® hors de la vue et de la portée des enfants.**
- Consultez immédiatement un médecin si un enfant a pris Instanyl®.
- Conservez toujours le spray nasal Instanyl® DoseGuard® en position verticale.
- À conserver à une température inférieure à 30 °C. Ne pas mettre Instanyl® DoseGuard® au congélateur.
- Contactez votre médecin ou votre pharmacien si vous avez des questions sur la manière de conserver Instanyl® DoseGuard®.

**Important : certaines personnes font un mésusage des opioïdes comme Instanyl®. Assurez-vous que vous ou les aidants responsables êtes les seules personnes à avoir accès et à manipuler Instanyl® DoseGuard®.**



## Comment retirer et remettre le capuchon avec sécurité enfant ?

Retirez le capuchon avec sécurité enfant en appuyant sur les deux côtés du capuchon, puis en le tournant dans le sens inverse des aiguilles d'une montre, et soulevez-le.

Pour remettre le bouchon avec sécurité enfant, placez-le sur l'embout du spray nasal et tournez-le dans le sens des aiguilles d'une montre. Le capuchon avec sécurité enfant émet un clic lorsqu'il sera à nouveau bien fixé.

**Remettez toujours le capuchon avec sécurité enfant sur le spray nasal après utilisation.**

## Préparation du spray nasal Instanyl® DoseGuard®

Avant d'utiliser le spray nasal pour la première fois, il doit être amorcé jusqu'à ce que l'écran affiche le nombre de doses. Les instructions d'amorçage de l'appareil sont indiquées ci-dessous (voir « Étapes d'amorçage »).

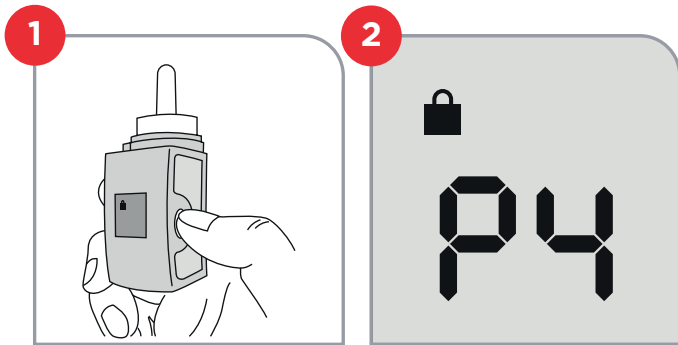
**Remarque : pour actionner le flacon, placez deux doigts de chaque côté de la base de l'embout et placez votre pouce sous le dispositif, puis pressez.**

**Avertissement : pendant le processus d'amorçage et de réamorçage, une certaine quantité de médicament sera expulsée ;**

- l'amorçage doit donc se faire dans un lieu bien aéré.
- Ne pointez pas le spray nasal vers vous ou d'autres personnes.
- Ne pointez pas le spray nasal vers des surfaces et des objets qui pourraient entrer en contact avec d'autres personnes, en particulier des enfants.
- N'inhalez pas le médicament expulsé lors de l'amorçage.

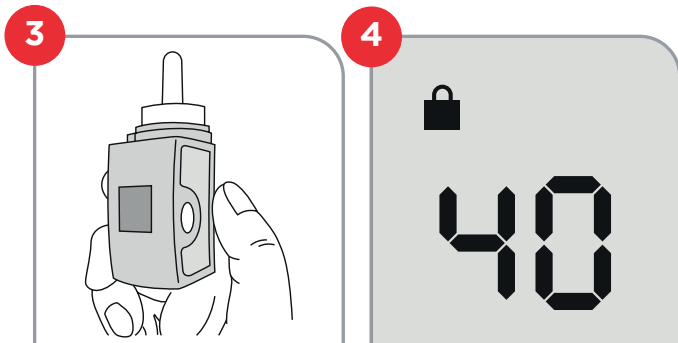
# 05

## Comment utiliser Instanyl® DoseGuard® ?



### Étapes d'amorçage :

1. Appuyez et relâchez le bouton blanc sur le côté du spray nasal. L'écran s'allume et affiche « P5 ».
2. Tenez le spray nasal à la verticale et actionnez le spray nasal une fois dans l'air. L'écran affiche maintenant « P4 » et un symbole de cadenas s'affiche.



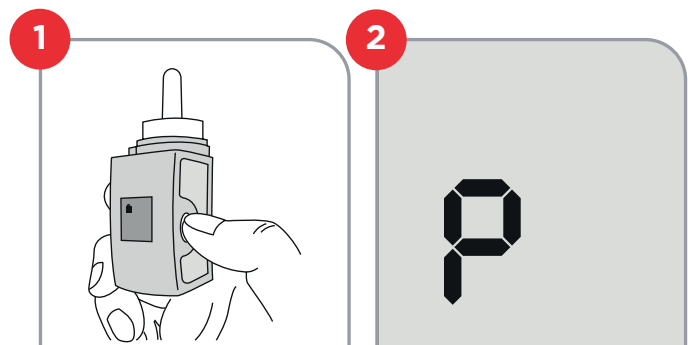
3. Lorsque le symbole du cadenas commence à clignoter, appuyez à nouveau sur le bouton blanc et relâchez-le à nouveau ; le symbole du cadenas disparaîtra de l'écran.
4. Répétez les étapes 2 et 3 à mesure que l'écran effectue un compte à rebours à partir de « P4 » (« P3 », puis « P2 », puis « P1 »), jusqu'à ce que l'écran affiche le nombre de doses contenues dans le spray nasal (c.-à-d. 20, 30 ou 40 doses ; « 40 » est ici affiché à titre d'exemple uniquement) et le symbole de verrouillage clignotant.

Le spray nasal est maintenant prêt à être utilisé.

Remarque : selon votre ordonnance, le nombre initial de dose peut être 20, 30 ou 40.

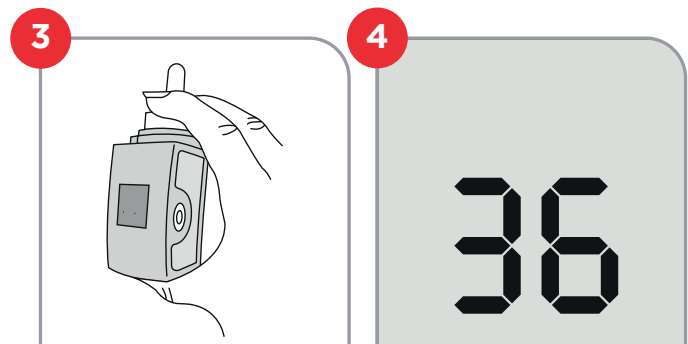
### Réamorçage d'Instanyl® DoseGuard®

Si vous n'avez pas utilisé Instanyl® DoseGuard® pendant sept jours ou plus, le spray nasal devra être à nouveau amorcé en pompant une fois avant de prendre la dose suivante. Cela sera indiqué par un « P » à l'écran.



### Étapes de réamorçage :

1. Retirez le capuchon, puis appuyez sur le bouton blanc latéral et relâchez-le ; le symbole de verrouillage disparaîtra de l'écran.
2. L'écran affichera un « P » sans le symbole de cadenas, indiquant que l'appareil peut être amorcé.



3. Tenez le spray nasal à la verticale et pompez le spray nasal une fois dans l'air.
4. Une fois amorcé, l'écran affiche le nombre de doses restantes (« 36 » s'affiche ici à titre d'exemple uniquement), et le spray nasal est prêt à être utilisé à nouveau.



## Utilisation d'Instanyl® DoseGuard®

Le spray nasal Instanyl® DoseGuard® ne peut être utilisé que lorsque le symbole du cadenas n'est pas visible à l'écran.

1. Mouchez-vous si votre nez est bouché ou si vous avez un rhume.
2. Lavez-vous les mains.
3. Asseyez-vous ou tenez-vous debout en position verticale.
4. Tenez le spray nasal en position verticale.
5. Appuyez sur le bouton blanc sur le côté du spray nasal (le symbole du cadenas clignotant disparaît).
6. Penchez votre tête légèrement vers l'avant.
7. Fermez une narine en plaçant votre doigt contre le côté de votre nez et en insérant l'extrémité du spray dans l'autre narine.
8. Appuyez complètement sur la pompe avec deux doigts tout en inspirant par le nez.

**Remarque : vous entendrez un « clic » lorsque la pompe est complètement enfoncée et que le spray nasal a administré la dose.**

9. L'écran affiche un nombre en moins et le symbole du cadenas s'affiche peu après.
10. Si après 10 minutes, vous avez besoin d'une deuxième dose d'Instanyl® DoseGuard® pour soulager votre douleur, répétez les étapes 1 à 8 dans l'autre narine.
11. Nettoyez l'embout du spray nasal avec un tissu propre après chaque utilisation et jetez le tissu par la suite.
12. Remettez le capuchon avec la sécurité enfant en le plaçant sur l'embout du spray nasal et en le tournant dans le sens des aiguilles d'une montre.

### N'oubliez pas de

- ✓ Appuyer et relâcher le bouton blanc latéral avant de pomper le spray nasal.
- ✓ Remettre toujours le capuchon avec sécurité enfant sur le spray nasal et fermer celui-ci après usage.
- ✓ Conserver toujours le spray nasal en position verticale.

Le spray nasal permet de prendre un maximum de deux doses par épisode de douleur paroxystique.

Le spray nasal sera verrouillé après la deuxième dose, qui pourra être prise 10 minutes après la première dose. Le cadenas apparaît sur l'écran, accompagné d'un symbole de compte à rebours, qui indique le temps restant de la période de verrouillage avant de pouvoir utiliser à nouveau le spray nasal (chaque marque noire correspond à 10 minutes).

Lorsque le temps est écoulé, le cadenas commence à clignoter. Le spray nasal est maintenant prêt à être utilisé lors du prochain épisode de douleur paroxystique.

**Rappelez-vous que vous devez attendre quatre heures avant de traiter le prochain épisode de douleur paroxystique.**

Vous pouvez utiliser Instanyl® DoseGuard® pour traiter jusqu'à quatre épisodes de douleur paroxystique par jour. Si vous présentez plus de quatre épisodes de douleur paroxystique par jour, vous devez contacter votre médecin, car il est possible que votre traitement habituel contre la douleur cancéreuse doive être modifié.

Lorsque le spray nasal est vide, l'écran affichera « 0 » et le symbole de verrouillage s'affichera.

# 05

## Comment utiliser Instanyl® DoseGuard® ?

### Résolution des problèmes

#### Batterie faible

Si l'écran affiche un symbole de batterie, la batterie est sur le point de s'épuiser. Le nombre de doses à l'écran affichera « 5 ». Il s'agit du nombre approximatif de doses qui peuvent être administrées par le spray nasal avant que la batterie ne soit trop faible et que l'écran s'éteigne.

Si le symbole de la batterie apparaît à l'écran, il est recommandé de contacter votre médecin ou votre pharmacien pour recevoir un nouveau spray nasal dès que possible.

#### Symboles affichés à l'écran

Pour une explication plus détaillée des symboles qui apparaissent sur l'écran d'Instanyl® DoseGuard®, veuillez consulter le mode d'emploi d'Instanyl® DoseGuard®.

#### Instanyl® DoseGuard® est obstrué ou ne vaporise pas correctement

- Si le spray nasal est obstrué, éloignez-le de vous (et des autres personnes et des surfaces que les autres peuvent atteindre) et appuyez fermement sur la pompe. Cela devrait le désobstruer.
- Si votre spray nasal ne fonctionne toujours pas correctement, parlez-en à votre pharmacien. N'essayez jamais de réparer vous-même le spray nasal ou de le démonter. Cela pourrait en effet vous donner un affichage de la mauvaise dose.

### Élimination

Ne jetez pas le spray nasal Instanyl® DoseGuard® avec les eaux usées ou les déchets ménagers. Tout spray nasal utilisé ou non utilisé doit être restitué à la pharmacie. Demandez à votre pharmacien des conseils supplémentaires concernant l'élimination.

Takeda France S.A.S.  
112 avenue Kléber  
75116 Paris  
Tel : 01 40 67 33 00

Pharmacovigilance : [AE.FRA@takeda.com](mailto:AE.FRA@takeda.com) - Information Médicale: [medinfoEMEA@takeda.com](mailto:medinfoEMEA@takeda.com)/01 40 67 32 90

