

Folheto informativo: Informação para o utilizador

Norditropin FlexPro 10 mg/1,5 ml solução injetável em caneta pré-cheia somatropina

Leia com atenção todo este folheto antes de começar a utilizar este medicamento, pois contém informação importante para si.

- Conserve este folheto. Pode ter necessidade de o ler novamente.
- Caso ainda tenha dúvidas, fale com o seu médico ou farmacêutico.
- Este medicamento foi receitado apenas para si. Não deve dá-lo a outros. O medicamento pode ser-lhes prejudicial mesmo que apresentem os mesmos sinais de doença.
- Se tiver quaisquer efeitos secundários, incluindo possíveis efeitos secundários não indicados neste folheto, informe o seu médico ou farmacêutico. Ver secção 4.

O que contém este folheto

1. O que é Norditropin FlexPro e para que é utilizado
 2. O que precisa de saber antes de utilizar Norditropin FlexPro
 3. Como utilizar Norditropin FlexPro
 4. Efeitos secundários possíveis
 5. Como conservar Norditropin FlexPro
 6. Conteúdo da embalagem e outras informações
- Instruções sobre como utilizar Norditropin FlexPro

1. O que é Norditropin FlexPro e para que é utilizado

Norditropin FlexPro contém uma hormona do crescimento humana biossintética que é idêntica à hormona do crescimento produzida de forma natural pelo corpo humano. As crianças necessitam da hormona do crescimento para as ajudar a crescer, mas os adultos também necessitam desta hormona para a sua saúde.

Norditropin FlexPro é usado no tratamento da deficiência do crescimento nas crianças

- Com falha ou muito baixa produção de hormona do crescimento (insuficiência de hormona do crescimento)
- Com síndrome de Turner (um problema genético que pode afetar o crescimento)
- Com diminuição da função dos rins
- Crianças baixas que nasceram pequenas para a idade gestacional
- Com síndrome de Noonan (um problema genético que pode afetar o crescimento).

Norditropin FlexPro é usado como substituição da hormona do crescimento nos adultos

Nos adultos, Norditropin FlexPro é utilizado para substituir a hormona do crescimento, se a produção desta foi baixa desde a infância ou se não existe de todo no estado adulto, devido à existência de um tumor, tratamento de um tumor, ou de uma doença que afeta a glândula produtora da hormona do crescimento. Se recebeu tratamento para a insuficiência da hormona do crescimento durante a infância, será reavaliado após a conclusão do crescimento. Caso se confirme a insuficiência de hormona do crescimento, deverá continuar o tratamento.

2. O que precisa de saber antes de utilizar Norditropin FlexPro

Não utilize Norditropin FlexPro

- Se tem alergia à somatropina, ao fenol ou a qualquer outro componente deste medicamento (indicados na secção 6)
- Se foi submetido a um transplante do rim

- Se tem um tumor ativo (câncer). Os tumores têm de estar inativos e terá de ter terminado o seu tratamento antitumoral antes de iniciar o tratamento com Norditropin FlexPro
- Se tem uma doença aguda crítica, p. ex. cirurgia cardíaca, cirurgia abdominal, traumas acidentais múltiplos ou falha respiratória aguda
- Se tiver parado de crescer (epífises fechadas) e não tem insuficiência da hormona do crescimento.

Advertências e precauções

Fale com o seu médico ou farmacêutico antes de utilizar Norditropin FlexPro

- Se tem diabetes
- Se já teve câncer ou outro tipo de tumor
- Se tem dores de cabeça recorrentes, problemas de visão, náuseas ou se tiver vômitos
- Se tem uma insuficiência da tireoide
- Durante o crescimento rápido de qualquer criança pode haver um aumento da curvatura lateral da coluna (escoliose). Durante o tratamento com Norditropin FlexPro, o seu médico irá verificar se tem (ou a sua criança) sinais de escoliose
- Se coxear ou se começar a coxear durante o tratamento com hormona do crescimento, deve informar o seu médico
- Se tem mais de 60 anos de idade ou recebeu tratamento com somatropina em adulto durante mais de 5 anos, dado que a experiência é limitada
- Se sofre de doença dos rins, a sua função renal deverá ser vigiada pelo seu médico
- Se usa uma terapêutica de reposição com glucocorticoides, deve consultar o seu médico regularmente, pois pode precisar de ajuste da dose de glucocorticoides.

Outros medicamentos e Norditropin FlexPro

Informe o seu médico ou farmacêutico se estiver a utilizar ou tiver utilizado recentemente, ou se vier a utilizar outros medicamentos. Em particular, informe o seu médico se estiver a tomar ou tiver tomado recentemente algum dos seguintes medicamentos. O seu médico pode precisar de ajustar a dose de Norditropin FlexPro ou dos outros medicamentos:

- Glucocorticoides – a sua altura como adulto pode ser afetada se utilizar Norditropin FlexPro e glucocorticoides em simultâneo
- Ciclosporina (imunossupressor) – uma vez que a sua dose pode ter que ser ajustada
- Insulina – uma vez que a sua dose pode ter que ser ajustada
- Hormona tiroideia – uma vez que a sua dose pode ter que ser ajustada
- Gonadotrofina (hormona estimuladora das glândulas sexuais) - uma vez que a sua dose pode ter que ser ajustada
- Anticonvulsivantes - uma vez que a sua dose pode ter que ser ajustada
- Estrogénio tomado por via oral ou outras hormonas sexuais.

Gravidez e amamentação

Os medicamentos contendo somatropina não são recomendados em mulheres com potencial para engravidar que não utilizam métodos contraceptivos.

- Gravidez – Pare o tratamento e informe o seu médico se ficar grávida durante a utilização de Norditropin FlexPro
- Amamentação – Não utilize Norditropin FlexPro durante a amamentação, dado que a somatropina pode passar para o seu leite.

Condução de veículos e utilização de máquinas

Norditropin FlexPro não afeta a utilização de quaisquer máquinas nem a capacidade de conduzir com segurança.

3. Como utilizar Norditropin FlexPro

Utilize este medicamento exatamente como indicado pelo seu médico. Fale com o seu médico ou farmacêutico se tiver dúvidas.

Dose recomendada

A dose para as crianças depende do respetivo peso e área de superfície corporal. Mais tarde, a dose para o adulto depende da altura, peso, género e sensibilidade à hormona do crescimento e será ajustada até atingir a dose certa.

- Crianças com baixa produção ou ausência de hormona do crescimento:

A dose habitual é de 0,025 a 0,035 mg por kg de peso corporal por dia ou 0,7 a 1,0 mg por m² de área de superfície corporal por dia

- Crianças com síndrome de Turner:

A dose habitual é de 0,045 a 0,067 mg por kg de peso corporal por dia ou 1,3 a 2,0 mg por m² de área de superfície corporal por dia

- Crianças com doença renal:

A dose habitual é 0,050 mg por kg de peso corporal por dia ou 1,4 mg por m² de área de superfície corporal por dia

- Crianças baixas que nasceram pequenas para a idade gestacional:

A dose habitual é de 0,035 mg por kg de peso corporal por dia ou 1,0 mg por m² de área de superfície corporal por dia, até ser alcançada a altura final. (Em ensaios clínicos com crianças baixas que nasceram pequenas para a idade gestacional, foram geralmente usadas doses de 0,033 e 0,067 mg por kg de peso corporal por dia)

- Crianças com síndrome de Noonan:

A dose normal é de 0,066 mg por kg de peso corporal por dia, contudo, o seu médico pode considerar ser suficiente uma dose de 0,033 mg por kg de peso corporal por dia.

- Adultos com baixa produção ou ausência de hormona do crescimento:

Se a sua insuficiência de hormona do crescimento continuar após a conclusão do crescimento, deverá continuar o tratamento. A dose inicial habitual é de 0,2 a 0,5 mg por dia. A dose será ajustada até estar a receber a dose certa. Se a sua insuficiência de hormona do crescimento começar durante a idade adulta, a dose inicial habitual é de 0,1 a 0,3 mg por dia. O seu médico aumentará esta dose todos os meses até atingir a dose certa. A dose máxima habitual é de 1,0 mg por dia.

Quando deve utilizar Norditropin FlexPro

Injete a sua dose diária na pele todas as noites, pouco antes de se deitar.

Como utilizar Norditropin FlexPro

Norditropin FlexPro solução injetável apresenta-se numa caneta multi-dose, descartável, pré-cheia com 1,5 ml.

No verso pode encontrar instruções completas sobre como utilizar Norditropin FlexPro. Os pontos principais são os seguintes:

- Verifique a solução antes de a utilizar, virando a caneta para cima e para baixo uma ou duas vezes. Não utilize a caneta se a solução tiver um aspeto turvo ou descolorado (ver página 8, secção A)
- Norditropin FlexPro foi concebida para ser utilizada com as agulhas descartáveis NovoFine ou NovoTwist até 8 mm de comprimento
- Utilize sempre uma agulha nova para cada injeção
- Varie o local de injeção para não afetar a pele
- Para se certificar de que recebe a dose adequada e não injeta ar, verifique o fluxo da hormona do crescimento antes da primeira injeção com uma nova caneta Norditropin FlexPro. Não utilize a caneta se não aparecer uma gota da solução de hormona do crescimento na ponta da agulha (ver páginas 10 a 11, secções E a G)
- Não partilhe a sua caneta Norditropin FlexPro com ninguém.

Durante quanto tempo irá precisar de tratamento

- Crianças com insuficiência do crescimento devido a síndrome de Turner, a doença dos rins, que nasceram pequenas para a idade gestacional ou devido a síndrome de Noonan: o seu médico irá recomendar-lhe que continue o tratamento até parar de crescer

- Crianças ou adolescentes com falta de hormona do crescimento: O seu médico irá recomendar-lhe que continue o tratamento até à idade adulta

Não pare de tomar Norditropin FlexPro sem falar primeiro com o seu médico.

Se utilizar mais Norditropin FlexPro do que deveria
Informe o seu médico se injetar demasiada somatropina. A sobredosagem durante um período de tempo prolongado pode causar crescimento anormal e afetar as características faciais.

Caso se tenha esquecido de utilizar Norditropin FlexPro
Tome a dose seguinte como habitualmente e à mesma hora. Não tome uma dose a dobrar para compensar uma dose que se esqueceu de tomar.

Se parar de utilizar Norditropin FlexPro
Não pare de tomar Norditropin FlexPro sem falar primeiro com o seu médico.

Caso ainda tenha dúvidas sobre a utilização deste medicamento, fale com o seu médico ou farmacêutico.

4. Efeitos secundários possíveis

Como todos os medicamentos, este medicamento pode causar efeitos secundários, embora estes não se manifestem em todas as pessoas.

Efeitos observados em crianças e adultos (frequência desconhecida)

- Erupção na pele; respiração asmática; pálpebras, face ou lábios inchados; colapso completo. Qualquer um destes sintomas pode ser sinal de reação alérgica
 - Dor de cabeça, problemas de visão, sensação de indisposição (náuseas) e má disposição (vómitos). Estes sintomas podem ser sinais de pressão elevada no cérebro
 - Os níveis de tiroxina sérica podem diminuir
 - Hiperglicemia (níveis elevados de açúcar no sangue).
- Se sentir algum destes efeitos, consulte o médico o mais rapidamente possível. Pare de tomar Norditropin FlexPro até o seu médico dizer-lhe que pode continuar o tratamento.

A formação de anticorpos à somatropina tem sido raramente observada durante a terapêutica com Norditropin.

Foram comunicados elevados níveis de enzimas hepáticas.

Casos de leucemia e recorrência de tumores cerebrais foram também notificados em doentes tratados com somatropina (a substância ativa de Norditropin FlexPro), embora não haja evidência de que a somatropina tenha sido responsável por estas situações.

Se pensa que sofre de qualquer uma destas doenças, fale com o seu médico.

Efeitos secundários adicionais em crianças:

Pouco frequentes (podem afetar até 1 em 100 crianças)

- Dor de cabeça
- Vermelhidão, comichão e dor no local da injeção.

Raros (podem afetar até 1 em 1.000 crianças)

- Erupção na pele
- Dores musculares e nas articulações
- Mãos e pés inchados devido a retenção de fluidos.

Em casos raros, as crianças tratadas com Norditropin FlexPro sentiram dores na anca, joelho ou começaram a coxear. Estes sintomas podem ser causados por uma doença que afeta a cabeça do fémur

(doença de Legg-Calvé) ou porque a parte final do osso deslizou da cartilagem (deslocamento da epífise da cabeça femoral), podendo não ser devidos a Norditropin FlexPro.

Em crianças com síndrome de Turner, foram observados, em ensaios clínicos, alguns casos de aumento do crescimento das mãos e pés, comparativamente à altura.

Um ensaio clínico em crianças com síndrome de Turner mostrou que doses elevadas de Norditropin podem, possivelmente, aumentar o risco de infeções do ouvido.

Se algum dos efeitos secundários se agravar ou se detetar quaisquer efeitos secundários não mencionados neste folheto, informe o seu médico ou farmacêutico, dado que pode necessitar de reduzir a dose.

Efeitos secundários adicionais em adultos:

Muito frequentes (podem afetar mais de 1 em 10 adultos)

- Mãos e pés inchados devido a retenção de fluidos.

Frequentes (podem afetar até 1 em 10 adultos)

- Dor de cabeça
- Sensação desagradável na pele (formigueiro) e entorpecimento ou dores, principalmente nos dedos
- Dores e rigidez das articulações; dores musculares.

Pouco frequentes (podem afetar até 1 em 100 adultos)

- Diabetes tipo 2
- Síndrome do túnel cárpico com picadas e dor nos dedos e nas mãos
- Comichão (pode ser intensa) e dor no local da injeção
- Rigidez muscular.

Comunicação de efeitos secundários

Se tiver quaisquer efeitos secundários, incluindo possíveis efeitos secundários não indicados neste folheto, fale com o seu médico ou farmacêutico.

Também poderá comunicar efeitos secundários diretamente através do sistema nacional de notificação mencionado abaixo. Ao comunicar efeitos secundários, estará a ajudar a fornecer mais informações sobre a segurança deste medicamento.

Sítio da internet: <http://www.infarmed.pt/web/infarmed/submissaoram>

(preferencialmente) ou através dos seguintes contactos:

Direção de Gestão do Risco de Medicamentos

Parque da Saúde de Lisboa, Av. Brasil 53

1749-004 Lisboa

Tel: +351 21 798 73 73

Linha do Medicamento: 800222444 (gratuita)

E-mail: farmacovigilancia@infarmed.pt

5. Como conservar Norditropin FlexPro

Manter fora da vista e do alcance das crianças.

Não utilize este medicamento após o prazo de validade impresso na embalagem exterior, após VAL. O prazo de validade corresponde ao último dia do mês indicado.

Conserve as canetas de Norditropin FlexPro não utilizadas no frigorífico (2°C – 8°C) na embalagem exterior para proteger da luz. Não congele nem exponha ao calor. Não conservar perto de geradores de frio.

Durante a utilização de Norditropin FlexPro 10 mg/1,5 ml, pode:

- Mantê-la durante 4 semanas no frigorífico (2°C – 8°C), ou
- Mantê-la durante 3 semanas à temperatura ambiente (inferior a 25°C).

Não continue a utilizar as canetas Norditropin FlexPro se tiverem sido congeladas ou expostas a temperaturas demasiado elevadas.

Não utilize as canetas Norditropin FlexPro se a solução de hormona do crescimento tiver um aspeto turvo ou descolorado.

Conserve sempre Norditropin FlexPro sem a agulha colocada.

Mantenha sempre a tampa colocada na caneta Norditropin FlexPro quando não estiver a utilizá-la.

Utilize sempre uma agulha nova para cada injeção.

Não deite fora quaisquer medicamentos na canalização ou no lixo doméstico. Pergunte ao seu farmacêutico como deitar fora os medicamentos que já não utiliza. Estas medidas ajudarão a proteger o ambiente.

6. Conteúdo da embalagem e outras informações

Qual a composição de Norditropin FlexPro

- A substância ativa é somatropina
- Os outros excipientes são manitol, histidina, poloxamero 188, fenol, água para preparações injetáveis, ácido clorídrico e hidróxido de sódio.

Qual o aspeto de Norditropin FlexPro e conteúdo da embalagem

Norditropin FlexPro é uma solução transparente e incolor para injeção numa caneta multi-dose, descartável, pré-cheia com 1,5 ml.

1 ml de solução contém 6,7 mg de somatropina.

1 mg de somatropina corresponde a 3 UI de somatropina.

Norditropin FlexPro encontra-se disponível em três dosagens:

5 mg/1,5 ml, 10 mg/1,5 ml e 15 mg/1,5 ml (equivalentes a 3,3 mg/ml, 6,7 mg/ml e 10 mg/ml, respetivamente) em embalagens com 1 ou 5 canetas pré-cheias. É possível que não sejam comercializadas todas as apresentações.

Titular da Autorização de Introdução no Mercado e Fabricante

Novo Nordisk A/S
Novo Allé
DK-2880 Bagsværd
Dinamarca

Este medicamento encontra-se autorizado nos Estados Membros do Espaço Económico Europeu (EEE) com as seguintes denominações:

Áustria, Bélgica, Chipre, Dinamarca, Finlândia, Alemanha, Grécia, Irlanda, Lituânia, Luxemburgo, Malta, Holanda, Portugal, Roménia, Eslovénia, Reino Unido: Norditropin FlexPro 10 mg/1,5 ml

Suécia: Somatropin Novo Nordisk 10 mg/1,5 ml

França: Norditropine FlexPro 10 mg/1,5 ml

APROVADO EM 20-02-2020 INFARMED

Este folheto foi revisto pela última vez em

Outras fontes de informação

Está disponível informação pormenorizada sobre este medicamento no sítio da internet do Infarmed -
Autoridade Nacional do Medicamento e Produtos de Saúde, I.P.

Instruções sobre como utilizar Norditropin FlexPro

Leia atentamente estas instruções antes de utilizar a caneta Norditropin FlexPro.

Comece por verificar o nome, a dosagem e a cor do rótulo da sua caneta Norditropin FlexPro para se certificar de que contém a dosagem de hormona do crescimento de que necessita.

Leia para saber:

Como preparar a caneta Norditropin FlexPro

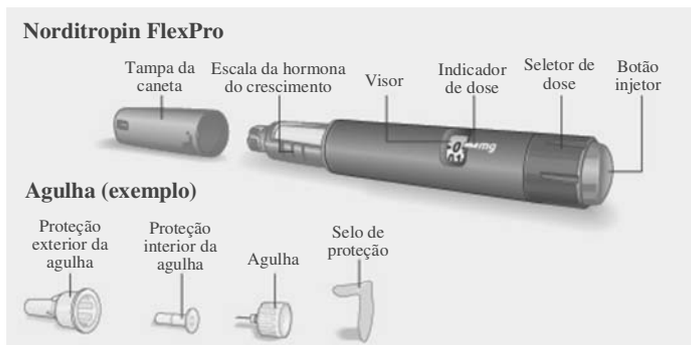
Como verificar o fluxo de hormona do crescimento com cada nova caneta

Como seleccionar a sua dose

Como injetar a sua dose

Como cuidar da caneta Norditropin FlexPro

Informação importante



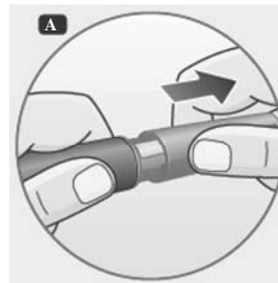
A sua Norditropin FlexPro é uma caneta pré-cheia com hormona do crescimento. Norditropin FlexPro contém uma solução de hormona do crescimento a 10 mg e administra doses de 0,05 mg a 4,0 mg, em aumentos de 0,05 mg. Norditropin FlexPro foi concebida para ser usada com as agulhas descartáveis NovoFine ou NovoTwist até um comprimento de 8 mm.

Como preparar a sua caneta Norditropin FlexPro

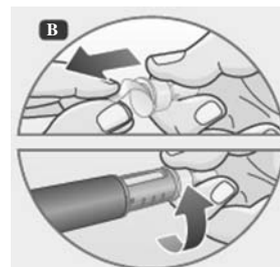
Verifique o nome, a dosagem e a cor do rótulo da sua caneta Norditropin FlexPro para se certificar de que contém a dosagem de hormona do crescimento de que necessita.

A Retire a tampa da caneta.

Verifique se a solução de hormona do crescimento se encontra transparente e incolor virando a caneta uma ou duas vezes para cima e para baixo. Não utilize a caneta se a solução não tiver um aspeto transparente ou se estiver turva.



B Pegue numa agulha descartável nova. Retire o selo de proteção e enrosque a agulha diretamente na caneta. Certifique-se de que a agulha está firmemente colocada.

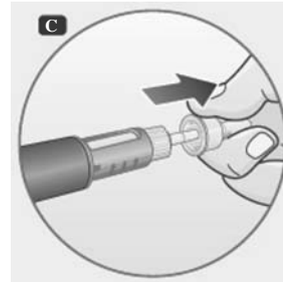


△ Utilize sempre uma nova agulha em cada injeção. Deste modo reduz o risco de contaminação, infecção, fugas de insulina, entupimento das agulhas e administração de doses incorretas.

△ Nunca dobre ou danifique a agulha.

C Retire a tampa de proteção exterior da agulha e guarde-a.

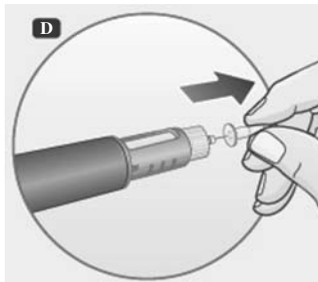
Após a injeção irá necessitar desta tampa para poder retirar a agulha da caneta corretamente.



D Retire a tampa de proteção interior da agulha e deite-a fora.

Se tentar colocar esta tampa de novo, pode picar-se acidentalmente com a agulha.

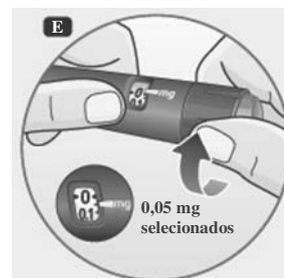
Pode aparecer uma gota de hormona do crescimento na ponta da agulha. Isto é normal.



Como verificar o fluxo de hormona do crescimento com cada nova caneta

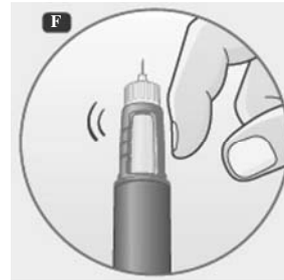
Certifique-se de que administra a sua dose completa, verificando o fluxo de hormona do crescimento antes de selecionar e injetar a primeira dose com cada nova caneta.

E Rode o seletor de dose para selecionar a dose mínima, 0,05 mg.



F Segure a caneta com a agulha virada para cima.

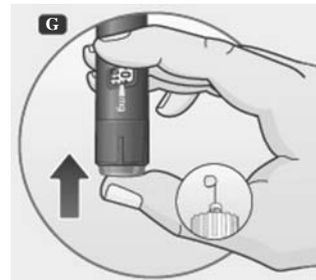
Dê pequenos toques na ponta da caneta para deixar possíveis bolhas de ar subirem até ao topo.



G Pressione o botão injetor até o número 0 no visor ficar alinhado com o seletor de dose e aparecer uma gota de hormona do crescimento na ponta da agulha.

Não utilize a caneta se continuar a não aparecer uma gota de hormona do crescimento.

Se não aparecer qualquer gota, repita os passos E a G até um máximo de 6 vezes. Caso não apareça qualquer gota após estas tentativas, mude a agulha e repita os passos E a G mais uma vez.



⚠ Certifique-se sempre de que aparece uma gota na ponta da agulha antes de injetar a primeira dose com cada nova caneta.

Como seleccionar a sua dose

Utilize o seletor de dose da sua caneta Norditropin FlexPro para seleccionar até 4,0 mg por dose.

H Selecione ou ajuste a dose de que necessita rodando o seletor de dose para a frente ou para trás, até o número certo de mg ficar alinhado com o indicador de dose.

Quando a caneta contém menos de 4,0 mg, o seletor de dose pára no número de mg que resta na caneta.

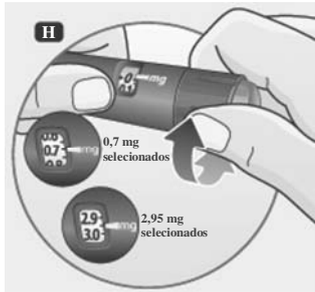
❗ O seletor de dose faz 'estalidos' diferentes conforme é rodado para a frente, para trás ou quando se passa o número de mg que resta.

❗ Qual a quantidade de hormona do crescimento que ainda resta na caneta?
Pode utilizar a escala da hormona do crescimento para ver, aproximadamente, a quantidade de hormona do crescimento que resta na caneta.

Pode utilizar o seletor de dose para ver, exatamente, a quantidade de hormona do crescimento que resta – se a caneta contiver menos de 4,0 mg:

Rode o seletor de dose até parar. O número que ficar alinhado com o indicador de dose

mostra quantos mg restam na caneta.



Se precisa de mais hormona do crescimento do que aquela que resta na sua caneta, pode utilizar uma nova caneta e repartir a sua dose pela sua caneta em uso e pela nova caneta.

⚠ Nunca use os cliques da caneta para contar o número de mg que seleciona. Só o visor e o indicador de dose indicam o número exato de mg.

⚠ Nunca use a escala da hormona do crescimento para medir a quantidade de hormona do crescimento que vai injetar. Só o visor e o indicador de dose indicam o número exato de mg.

Como injetar a sua dose

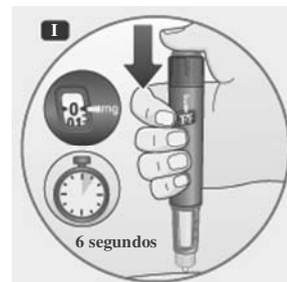
Certifique-se de que administra a sua dose completa, utilizando a técnica de injeção correta.

I Insira a agulha na pele conforme o médico ou enfermeiro lhe indicaram. Pressione o botão injetor até o número 0 no visor ficar alinhado com o indicador de dose.

À medida que pressiona, pode ouvir ou sentir um clique.

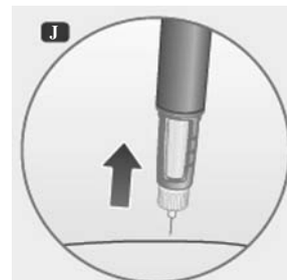
Deixe a agulha sob a pele durante, pelo menos, 6 segundos para se assegurar de que administra a sua dose completa.

Enquanto espera pode largar o botão injetor.



J Retire a agulha da pele.

Depois de a retirar, pode ver uma gota de hormona do crescimento na ponta da agulha. Isto é normal e não tem qualquer efeito na dose que acabou de administrar.

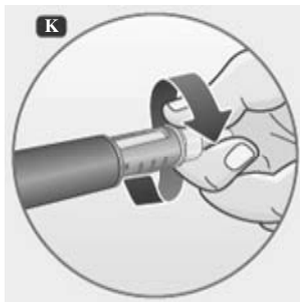


⚠ Nunca use os cliques da caneta para contar o número de mg que injeta. Só o visor e o indicador de dose indicam o número exato de mg.

⚠ Nunca toque no visor quando está a injetar-se, uma vez que pode bloquear a injeção. Volte a colocar cuidadosamente a tampa de proteção exterior na agulha, sem tocar na mesma. Desenrosque a agulha e elimine-a com cuidado, de acordo com as instruções do seu médico ou enfermeiro.

Volte a colocar a tampa na caneta depois de cada utilização.

Quando a caneta estiver vazia, deite-a fora sem a agulha, de acordo com o conselho do seu médico ou enfermeiro e das autoridades locais.



⚠ Nunca volte a colocar a proteção interior da agulha depois de a retirar. Pode picar-se acidentalmente com a agulha.

⚠ Guarde sempre a caneta sem a agulha colocada. Deste modo reduz o risco de contaminação, infeção, fugas de hormona do crescimento, entupimento das agulhas e administração de doses incorretas.

Como cuidar da caneta Norditropin FlexPro

Utilize a sua caneta Norditropin FlexPro com cuidado.

- Não deixe cair a caneta nem a atire contra superfícies duras. Se a deixar cair ou suspeitar que alguma coisa não está bem, coloque sempre uma agulha descartável nova e verifique o fluxo de hormona do crescimento antes de administrar a injeção.
- Não tente voltar a encher a caneta – é uma caneta pré-cheia.
- Não tente reparar a caneta ou desmontá-la.
- Não exponha a caneta ao pó, sujidade, líquidos ou diretamente à luz.
- Não tente lavar, mergulhar ou lubrificar a caneta. Se necessário, limpe-a com um detergente suave e um pano humedecido.
- Não congele a sua caneta nem a conserve perto de geradores de frio, por exemplo, num frigorífico.
- Veja a secção 5 “Como conservar Norditropin FlexPro” para informação sobre como conservar a caneta.

⚠ Informação importante

- Mantenha sempre a caneta longe do alcance de outras pessoas, especialmente de crianças.
- Nunca partilhe a sua caneta ou as suas agulhas com outras pessoas. Isto pode originar infeções cruzadas.
- Os prestadores de cuidados de saúde, têm de ter muito cuidado ao manusear agulhas já usadas – para reduzir o risco de picadas e infeções cruzadas.

⚠ Informação importante
Tenha especial atenção a estas instruções uma vez que são importantes para uma utilização segura da caneta.

ℹ Informação adicional

Norditropin FlexPro
10 mg/1,5 ml
Somatropina

Norditropin e FlexPro são marcas registadas da Novo Nordisk Health Care AG, Suíça

NovoFine e NovoTwist são marcas registadas da Novo Nordisk A/S, Dinamarca

© 2019 Novo Nordisk A/S