



PA0095PEY04
MU100320

HumatroPen® 24 mg

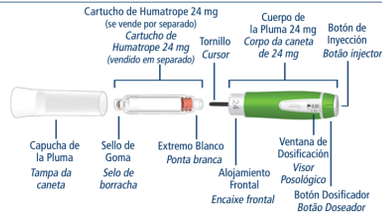
Sistema Inyector de Hormona de Crecimiento
Dispositivo de Inyección para Utilizar con Cartuchos de Humatrope® (somatotropina)
Sistema de administração de hormona de crescimento
Dispositivo de injeção para utilizar com os cartuchos de Humatrope® (somatotropina)



MANUAL DEL USUARIO DE LA PLUMA
MANUAL DE UTILIZAÇÃO DA CANETA



PARTES DE LA PLUMA HUMATROPEN 24 MG COMPONENTES DA CANETA HUMATROPEN 24 MG



PARTES DE LA AGUJA DE LA PLUMA (NO SE INCLUYEN LAS AGUJAS DE LA PLUMA) COMPONENTES DAS AGULHAS (AS AGULHAS NÃO ESTÃO INCLUIDAS)



Sección 1 Secção

1

Lea esta sección completamente antes de comenzar. Luego, vaya a la Sección 2.
Leia esta secção até ao fim antes de começar. Depois avance para a Secção 2.

LO QUE NECESITA SABER SOBRE HUMATROPEN® 24 MG

Lea estas instrucciones cuidadosamente ANTES de usar HumatroPen® 24 mg. Debe utilizar la Pluma correctamente para así obtener el mayor beneficio del tratamiento con Humatrope®. Si no sigue estas instrucciones completamente, se puede inyectar mucho más o mucho menos Humatrope.

O QUE NECESITA DE SABER SOBRE A HUMATROPEN® 24 MG

Leia atentamente estas instruções ANTES de utilizar a sua HumatroPen® 24 mg. Deve utilizar a caneta correctamente para retirar o máximo de benefício do tratamento com Humatrope. O não seguimento destas instruções pode resultar na administração de Humatrope a mais ou a menos.

INTRODUCCIÓN

Uso previsto:
HumatroPen 24 mg es una pluma inyectora reutilizable diseñada para la autoadministración de la hormona de crecimiento humana. La pluma inyectora está diseñada para usarse específicamente con Humatrope 24 mg Cartuchos y con agujas de caneta de utilización única, desmontable y desechable (se suministran por separado).

Contraindicaciones:
No se conocen contraindicaciones para HumatroPen 24 mg. Su médico le ha prescrito la Pluma y la dosis de Humatrope que usted o su hijo debe recibir.

NO CAMBIE LA DOSIS O LA PLUMA A NO SER QUE SE LO INDIQUE SU MÉDICO.
Antes de usar su HumatroPen 24 mg, asegúrese de haber leído cuidadosamente este Manual del Usuario de la Pluma. En él se explica cómo utilizar la Pluma y contiene una guía de resolución de problemas por si le surgen preguntas.

Estas instrucciones no sustituyen el hablar con su médico sobre su condición médica o su tratamiento. Si tiene preguntas o problemas a la hora de usar HumatroPen 24 mg, contacte con su médico, farmacéutico o personal de enfermería, o con su filial de Lilly España (ver última página para detalles de contacto).

INTRODUÇÃO

Uso pretendido:
HumatroPen® 24 mg é uma caneta injetora reutilizável destinada à auto-administração da hormona de crescimento humana. A caneta injetora está concebida para ser utilizada especificamente com os cartuchos de Humatrope 24 mg e com agulhas de caneta de utilização única, destacáveis e descartáveis (vendidas separadamente).

Contraindicações:
Não se conhecem contraindicações para HumatroPen 24 mg. O seu médico receitou-lhe a caneta e a dose de Humatrope que você ou o seu filho deve administrar.

NÃO MUDE A DOSE NEM A CANETA A MENOS QUE TENHA INSTRUÇÕES DO SEU MÉDICO.
Antes de utilizar a sua HumatroPen 24 mg, certifique-se que lê este manual de utilização da caneta até ao fim. Este explica como operar com a caneta e contém um guia de problemas/avarias no caso de surgirem dúvidas.

Estas instruções não impedem que fale com o seu médico sobre a sua condição médica ou o seu tratamento. Se tiver questões ou problemas em utilizar a sua HumatroPen 24 mg, contacte o seu médico, farmacéutico ou enfermeiro ou contacte a Lilly Portugal através do telefone 214 126 600.

INFORMACIÓN IMPORTANTE SOBRE HUMATROPEN 24 MG

- NO USE la Pluma si cualquier parte de la Pluma o del Cartucho está rota o dañada. Contacte con su médico, farmacéutico o personal de enfermería.
- Compruebe que su Cartucho de Humatrope 24 mg concuerda con la Pluma HumatroPen 24 mg. Si no concuerda, NO LO USE y contacte con su médico, farmacéutico o personal de enfermería.
- Siga las instrucciones de la Sección 2 SOLAMENTE para la preparación de un nuevo Cartucho antes del primer uso.
- Se debe seguir la Sección 3 de este manual para cada inyección.
- **NO COMPARTA** su HumatroPen 24 mg o las Agujas de la Pluma, ya que puede suponer un riesgo de transmisión de infecciones.
- No está recomendado utilizar HumatroPen 24 mg por invidentes o por personas con dificultades de visión sin la ayuda de una persona con buena visión entrenada en su uso.

INFORMAÇÕES IMPORTANTES SOBRE A HUMATROPEN 24 MG

- **NÃO UTILIZE** a caneta se alguma parte da caneta ou do cartucho aparecer partida ou danificada. Contacte o seu médico, farmacéutico ou enfermeiro.
- Confirme que tem um cartucho de Humatrope de 24 mg para utilizar na caneta HumatroPen 24 mg. Se não for esse o caso **NÃO UTILIZE** e contacte o seu médico, farmacéutico ou enfermeiro.
- Siga as instruções da Seção 2 APENAS para preparar um novo cartucho antes da primeira utilização.
- A Seção 3 deste manual deve ser consultada para cada injeção.
- **NÃO PARTILHE** a sua HumatroPen 24 mg nem as agulhas, pois poderá ocorrer o risco de transmissão de agentes infecciosos.
- Não se recomenda a utilização da HumatroPen 24 mg por cegos ou deficientes visuais sem a assistência de uma pessoa treinada no seu manuseamento.

SOBRE LAS AGUJAS DE LA PLUMA

¿Qué clase de Agujas se pueden utilizar con HumatroPen 24 mg?

- No se incluyen las agujas de la pluma. Usted puede necesitar una receta para que su farmacéutico le proporcione las Agujas.
- Se recomiendan las Agujas de la Pluma Becton, Dickinson and Company (BD) para utilizarse con HumatroPen 24 mg.
- La utilización de la cobertura para esconder a HumatroPen 24 mg es opcional.
- Cuando utilice el Cubreagujas con su HumatroPen, debe utilizar una Aguja de 5 mm de longitud o mayor. Consulte las Instrucciones de Uso del Cubreagujas.
- Consulte con su médico, farmacéutico o personal de enfermería qué calibre y longitud de la Aguja son los mejores para usted.
- **Se debe utilizar una Aguja nueva para cada inyección?**
- Sí, se debe utilizar una Aguja nueva para cada inyección.
- Deseche inmediatamente la Aguja después de cada inyección. Utilice una Aguja nueva para cada inyección. Esto le ayudará a minimizar el riesgo de infección, prevenir pérdidas de Humatrope, evitar la aparición de burbujas de aire y reducir obstrucciones de la Aguja.

¿Cómo debo desechar las Agujas?

- Deseche las Agujas como le haya indicado su médico, farmacéutico o personal de enfermería.

SOBRE AS AGULHAS PARA A CANETA

Que espécie de agulhas podem ser utilizadas com a HumatroPen 24 mg?

- As agulhas para a caneta não estão incluídas. Você pode necessitar de uma receita para obter as agulhas do seu farmacéutico.
- Recomendam-se as agulhas para canetas da Becton, Dickinson and Company (BD) para utilização com HumatroPen 24 mg.
- A utilização da cobertura para esconder a caneta com a sua HumatroPen é opcional.
- Quando utilizar a cobertura para esconder a caneta com a sua HumatroPen, deve utilizar uma agulha de 5 mm de comprimento ou maior. Consulte as instruções de Utilização da Cobertura para esconder a caneta.
- Pergunte ao seu médico, farmacéutico ou pessoal de enfermagem qual o calibre e comprimento da agulha que são melhores para si.
- **Devo utilizar uma agulha nova para cada injeção?**
- Sim, tem que utilizar uma nova agulha em cada injeção.
- Retire a agulha imediatamente após cada injeção. Utilize uma agulha nova em cada injeção. Isto ajudará a minimizar o risco de infeção, prevenir o extravasamento de Humatrope, evitar as bolhas de ar e reduzir o entupimento da agulha.

Como é que deito fora as agulhas usadas?

- Deite fora as agulhas usadas conforme indicado pelo seu médico, farmacéutico ou enfermeiro.

CUIDADOS Y CONSERVACIÓN DE HUMATROPEN 24 MG

- Cuidados**
- Las partes sucias pueden limpiarse con un paño húmedo. **NO UTILICE** alcohol ni otros agentes de limpieza.
 - **NÃO APLIQUE** aceite ni otro lubricante.
- Conservación**
- Conserve HumatroPen 24 mg entre -40 °C y 70 °C sin el cartucho de Humatrope 24 mg (somatotropina).
 - Guarde a HumatroPen 24 mg con el cartucho de Humatrope enrocado, en la nevera, dentro de su estuche, hasta la siguiente inyección. **NO CONGELAR.**
 - Para ver las condiciones de almacenamiento completas, consulte el Prospecto del Cartucho de Humatrope.
 - Deje HumatroPen 24 mg con el Cartucho de Humatrope puesto durante 10 minutos a temperatura ambiente antes de inyectarse. Puede sentir molestias en el lugar de inyección si se inyecta Humatrope frío.
 - La exposición a temperatura ambiente no debe ser mayor de 30 minutos diarios.
 - **NO CONSERVE** la Pluma con la Aguja puesta.

CUIDADOS E CONSERVAÇÃO DA HUMATROPEN 24 MG

- Cuidados**
- As partes sujas podem limpar-se com um pano húmido. **NÃO UTILIZE** álcool ou outros agentes de limpeza.
 - **NÃO APLIQUE** óleo ou outro lubrificante.
- Conservação**
- Conserve HumatroPen 24 mg entre -40 °C e 70 °C sem o cartucho de Humatrope 24 mg (somatotropina).
 - Guarde a HumatroPen 24 mg com o cartucho de Humatrope enrocado no estojo de protecção no frigorífico até a altura da próxima injeção. **NÃO CONGELAR.**
 - Leia o Folheto Informativo que vem na embalagem dos cartuchos de Humatrope para obter as instruções completas relativas à sua conservação.
 - Deixe o HumatroPen 24 mg com o cartucho de Humatrope enrocado a uma temperatura ambiente durante 10 minutos antes de injectar. Pode sentir algum desconforto no local da injeção se o Humatrope for administrado frio.
 - A exposição diária à temperatura ambiente não deve ultrapassar os 30 minutos.
 - **NÃO GUARDE** a caneta com a agulha enrocada.

SUSTITUCIÓN Y ELIMINACIÓN DE LA PLUMA

No utilice su pluma durante más de 3 años después del primer uso o después de la fecha de uso del envase, lo que ocurra primero.
La pluma caducada puede desecharse en la basura de su casa después de haber quitado la aguja. Pregunte a su médico, farmacéutico o personal de enfermería sobre las opciones de eliminación de la pluma de forma correcta.
Registre aquí la fecha en que la Pluma se usó por primera vez: __/__/__.
Registre aquí la fecha de uso de su envase: __/__/__.
Contacte con su médico, farmacéutico o personal de enfermería si necesita un nuevo HumatroPen 24 mg.
Por favor lea el prospecto completo de Humatrope. Para más información contacte con su médico, farmacéutico o personal de enfermería, o con su filial local de Lilly España (ver última página para detalles de contacto).

SUBSTITUIÇÃO e ELIMINAÇÃO DA CANETA

Não utilize a caneta mais do que 3 anos após a data da primeira utilização ou após a data "usar por" da cartongagem, o que ocorrer primeiro.
A caneta caducada pode ser descartada no lixo da sua casa depois de ter removido a agulha.
Pergunte ao seu médico, farmacéutico ou enfermeiro sobre as opções de eliminação da caneta da forma mais correcta.
Registe aqui a data em que utilizou a caneta pela primeira vez: __/__/__.
Registe aqui a data "usar por" da cartongagem: __/__/__.
Contacte o seu médico, farmacéutico ou enfermeiro se precisar de uma nova HumatroPen 24 mg.
Por favor leia por completo o Folheto Informativo para o doente de Humatrope.
Para quaisquer informações adicionais, contacte o seu médico, farmacéutico, enfermeiro ou a filial local da Lilly em Portugal (ver a última página com os detalhes de contacto).

Sección 2 Secção

2

Lea y siga las instrucciones de esta sección solo después de haber leído la Sección 1.
Leia e siga as instruções desta secção apenas depois de ter lido a Secção 1

COMENZANDO

Asegúrese de seguir las directrices de reconstrucción (mezclado) indicadas en el envase del Cartucho de Humatrope. Realice la Preparación del Nuevo Cartucho solamente una vez, al comenzar con cada nuevo cartucho. Para uso diario, **NO REPITA** la Preparación del Nuevo Cartucho. Si lo hace, puede quedarse sin Humatrope antes de tiempo.

COMO COMEÇAR

Certifique-se de que segue as instruções de reconstrução (mistura) tal como descrito na embalagem do cartucho de Humatrope. Faça a preparação do novo cartucho apenas uma vez, no início de cada novo cartucho. Para uso diário, **NÃO REPITA** a preparação do novo cartucho. Se o fizer, pode ficar sem Humatrope mais cedo do que o previsto.

PREPARACIÓN DEL NUEVO CARTUCHO

PASO A – Compruebe la pluma y el cartucho



Asegúrese de comprobar en el Cartucho:

- La Etiqueta del Cartucho de 24 mg
- La fecha de caducidad
- Que el contenido sea transparente y libre de partículas

NOTA
NO UTILICE la Pluma si cualquier parte de la Pluma o del Cartucho está rota o dañada. Contacte con su médico, farmacéutico o personal de enfermería.

Certifique-se de que verifica o cartucho no diz respeito:

- Ao rótulo do cartucho de 24 mg
- Ao prazo de validade
- Ao conteúdo que deve estar limpo e livre de partículas

NOTA
NÃO UTILIZE a caneta se qualquer parte da caneta ou do cartucho estiver partida ou danificada. Contacte o seu médico, farmacéutico ou enfermeiro ou a Lilly Portugal.

PREPARAÇÃO DE UM NOVO CARTUCHO

ETAPA A – Verifique a caneta e o cartucho



Mirar el Botón de Inyección y el Alojamiento Frontal para confirmar que se trata de una Pluma de 24 mg.

COMPROBAR
Compruebe que el número sobre el Alojamiento Frontal se corresponde con la concentración del Cartucho que aparece en la etiqueta del Cartucho. Si la Pluma y el Cartucho no coinciden, contacte con su médico, farmacéutico o personal de enfermería.

Veja o botão injetor e o encaixe frontal para confirmar de que se trata de uma caneta de 24 mg

VERIFIQUE
Verifique se o número no encaixe frontal está de acordo com a dosagem inscrita no rótulo do cartucho. Se a caneta e o cartucho não coincidirem, contacte o seu médico, farmacéutico ou enfermeiro.

PASO B – PONGA EL CARTUCHO



Utilice el Extremo Blanco del Cartucho para empujar hacia atrás el Tornillo.

NOTA
Puede que el Tornillo no esté hacia afuera cuando se le proporcione la Pluma.

Utilize a ponta branca do cartucho para empurrar o cursor para trás.

NOTA
O cursor pode não estar no exterior quando pegar na caneta.

ETAPA B – ENROSQUE EL CARTUCHO



Presione el Extremo Blanco del Cartucho reconstituido sobre el Cuerpo de la Pluma. Enrosque el cuerpo de la Pluma de 24 mg sobre el Cartucho hasta que quede fijo.

NOTA
Si el Cartucho no está completamente enrocado en la Pluma, puede que el Tornillo no se mueva, y se administre una dosis incorrecta.

Empurre a ponta branca do cartucho reconstituído para dentro do corpo da caneta. Enrosque o corpo da caneta de 24 mg no cartucho até estar fixo.

NOTA
Se o Cartucho não estiver completamente enrocado, o cursor pode não se mover e pode ser administrada uma dose incorrecta.

PASO C – PONGA LA AGUJA



Retire la Lengüeta de Papel de la Capucha Externa de la Aguja.

Retire a lingueta de papel da capa exterior da agulha.

ETAPA C – ENROSQUE A AGULHA



Presione la Aguja en línea recta sobre el Cartucho de 24 mg y enrosque en el sentido de las agujas del reloj hasta que esté fija.

Empurre a agulha com firmeza para dentro do cartucho de 24 mg e rode no sentido dos ponteiros do relógio até ficar fixa.

PASO D – ELIMINE EL AIRE DEL NUEVO CARTUCHO



Marque 5,00 mg.

La Pluma debe prepararse antes de inyectar la primera dosis de cada nuevo Cartucho de 24 mg. Preparar el nuevo Cartucho es importante para eliminar las burbujas de aire que pueden quedar presentes después de la reconstrucción (mezclado).

Marque 5,00 mg.

PASO E – CONTINUE EN USO DIARIO

NO REPITA la preparación del Cartucho antes de cada dosis.
Deje puesto el Cartucho y NO LO RETIRE hasta que el Cartucho esté vacío.
Vaya a la Sección 3, Paso 3, para seguir las instrucciones de cómo inyectar la primera dosis.

ETAPA D – RETIRE O AR DO NOVO CARTUCHO



Apunte con la Aguja hacia arriba.
Presione el Botón de Inyección y manténgalo presionado durante cinco segundos.
Marque 0,20 mg y repita estos tres pasos hasta que vea salir líquido por la Aguja.

NOTA
A caneta deve ser preparada antes de injectar a primeira dose de cada novo cartucho de 24 mg. É importante preparar o novo cartucho de modo a remover as bolhas de ar que possam estar presentes após a reconstrução (mistura). Se após várias tentativas não vir um fluxo de líquido, contacte o seu médico, farmacéutico ou enfermeiro ou a Lilly Portugal.

NOTA
Aponte a agulha para cima.
Empurre o botão injetor e mantenha a pressão durante cinco segundos.
Marque 0,20 mg e repita estas três etapas até aparecer um fluxo de líquido.

ETAPA E – CONTINUE COM A UTILIZAÇÃO DIÁRIA

NÃO REPITA a preparação do cartucho antes de cada dose.
Deixe o cartucho enrocado e NÃO O RETIRE até o cartucho estar vazio.
Para ver as instruções de como injectar a primeira dose, vá para a Secção 3, Etapa 3.

Item Code PAD095PEY04	Previous Item Code (to be destroyed) PAD095PEY03	PPD Information Box		ALRP Information Box	
Start Date 05 MAY 2020	Proof No.: 2	Printing Colours BLACK	Technical Colours C/M/Y	Altitude Record: Type: N/A Code: N/A	Translations of Variable Data
Technical Information: Layout name ALCPAD095A00	Size (mm): 360 x 640	Registered Colours MAGENTA YELLOW	Other Regulated Elements N/A	lot: N/A	exp date: N/A
BLU Project No. 38529	No. of Pages: 1/2	Stock Code N/A	Overturn N/A	price: N/A	other: N/A
Feed Direction: (For labels only)	N/A	<input type="checkbox"/> <input checked="" type="checkbox"/> <input type="checkbox"/> <input type="checkbox"/>			
IDA Business and Technology Park Snugborough Road, Blanchardstown Dublin 15, Tel. +353-1-440 3290			Internal to Perigord (no Lilly check required) Perigord Job No: 545768 Operator name: MG Time: 13:25		



Sección 3

Una vez hecha la Preparación del Nuevo Cartucho siga la Sección 3 para todas sus inyecciones.

Agora que fez a preparação do novo cartucho, siga a Seção 3 sempre que fizer as suas administrações.

USO DIARIO UTILIZAÇÃO DIÁRIA

PASO 1 – Compruebe la pluma ETAPA 1 – VERIFIQUE A CANETA



Retire la Capucha de la Pluma.

NOTA

NO UTILICE la Pluma si cualquier parte de la Pluma o del Cartucho está rota o dañada. Contacte con su médico, farmacéutico o personal de enfermería.



Asegúrese de comprobar en el Cartucho:

- La Etiqueta del Cartucho de 24 mg
- La fecha de caducidad
- Que el contenido sea transparente y libre de partículas

COMPROBAR

Compruebe que el número sobre el Alojamiento Frontal se corresponde con la concentración del Cartucho que aparece en la etiqueta del Cartucho. Si la Pluma y el Cartucho no coinciden, contacte con su médico, farmacéutico o personal de enfermería.



Mire el Botón de Inyección y el Alojamiento Frontal para confirmar que se trata de una Pluma de 24 mg.

VERIFIQUE

Veja o botão injetor, e encaixe frontal para confirmar que se trata de uma caneta de 24 mg.

Verifique se o número no encaixe frontal está de acordo com a dosagem do rótulo do cartucho. Se a caneta e o cartucho não coincidirem, contacte o seu médico, farmacéutico ou enfermeiro.



Retire a tampa da caneta.

NOTA

NÃO UTILIZE a caneta se qualquer parte da caneta ou do cartucho estiver partida ou danificada. Contacte o seu médico, farmacéutico ou enfermeiro.



Presione la Aguja en línea recta sobre el Cartucho de 24 mg y enróscuela en el sentido de las agujas del reloj hasta que esté fija.

NOTA

Certifique-se de que verifica o cartucho no que diz respeito:

- Ao rótulo do cartucho de 24 mg
- Ao prazo de validade
- Ao conteúdo que deve estar limpo e livre de partículas



Retire la Capucha Externa y el Protector Interno. Guarde la Capucha Externa de la aguja para retirar la Aguja después de la inyección.

NOTA

Empurre a agulha com firmeza para dentro do cartucho de 24 mg e rode no sentido dos ponteiros do relógio até ficar fixa.

Retire a capa exterior e a capa interior da agulha. Guarde a capa exterior da agulha para retirar a agulha após a injeção.

La utilización del Cubreaguja con su HumatroPen es opcional. Cuando utilice el Cubreaguja con su HumatroPen, debe utilizar una Aguja de 5 mm de longitud o mayor. Consulte las Instrucciones de Uso del Cubreaguja.

Retire a lingueta de papel da capa exterior da agulha.

Empurre a agulha com firmeza para dentro do cartucho de 24 mg e rode no sentido dos ponteiros do relógio até ficar fixa.

Retire a capa exterior e a capa interior da agulha. Guarde a capa exterior da agulha para retirar a agulha após a injeção.

A utilização da cobertura para esconder a agulha com HumatroPen é opcional. Quando utilizar a cobertura para esconder a agulha com a sua HumatroPen, deve utilizar uma agulha de 5 mm de comprimento ou maior. Consulte as Instruções de Utilização da Cobertura para esconder a agulha.

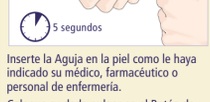
PASO 3 – MARQUE E INYECTE LA DOSIS ETAPA 3 – MARCAR E INJETAR A DOSE



Gire el Botón Dosificador hasta la dosis deseada.

EJEMPLO:

En el dibujo arriba representado se muestra 1,00 mg. Si marca más dosis de la deseada, puede corregir la dosis girando el Botón Dosificador en sentido contrario. El botón dosificador hace clic mientras gira. NO marque su dosis contando los clics porque puede marcar la dosis equivocada.



Inserte la Aguja en la piel como le haya indicado su médico, farmacéutico o personal de enfermería. Coloque su dedo pulgar en el Botón de Inyección, luego presione despacio y de manera firme el Botón de Inyección hasta que se pare. Continúe presionando el Botón de Inyección durante cinco segundos y luego retire la Aguja de la piel. Para confirmar que ha recibido la dosis completa, asegúrese de que ve un 0,00 en la Ventana de Dosificación.



Es posible seleccionar una dosis mayor que la cantidad de Humatrope que queda en el Cartucho. Al final de la inyección, el número que aparece en la Ventana de Dosificación debe ser 0,00. Si no es así, la cantidad que aparece es la cantidad de Humatrope que NO ha recibido. Consulte a su médico, farmacéutico o personal de enfermería sobre cómo manejar una dosis parcial. Retire la Aguja y el Cartucho vacío. Para el siguiente uso diario, ponga un nuevo Cartucho como se muestra en la Sección 2, Paso A, y continúe con la Preparación del Nuevo Cartucho (Sección 2).

NOTA

É possível marcar uma dose superior à quantidade de Humatrope que ficou no cartucho. No final da injeção, o número no mostrador posológico deverá ser 0,00. Se não for, essa será a quantidade de Humatrope que NÃO administrou. Consulte o seu médico, farmacéutico ou enfermeiro para saber como manusear uma dose parcial. Retire a agulha e o cartucho vazio. Para a utilização diária seguinte, enrosque um novo cartucho conforme indicado na Seção 2, Etapa A e continue com a Preparação de um novo cartucho (Seção 2).

PASO 4 – RETIRE Y DESECHE LA AGUJA ETAPA 4 – RETIRE A AGULHA E DEITE-A FORA



Vuelva a colocar con cuidado la Capucha Externa de la Aguja, como le haya enseñado su médico, farmacéutico o personal de enfermería.

NOTA

NO CONSERVE la Pluma con una Aguja puesta – esto ayuda a prevenir que entre aire en el cartucho.

NO RETIRE el Cartucho de la Pluma hasta que esté vacío o necesite ser reemplazado – esto ayudará a evitar la posibilidad de administrar una dosis incorrecta.



Retire la Aguja con la Capucha Externa de la Aguja girándola en el sentido contrario a las agujas del reloj.

Coloque las agujas usadas en un contenedor de objetos punzantes o en un recipiente de plástico duro cerrado herméticamente con una tapa segura. No tire agujas directamente a la basura de su casa. No recicle el contenedor de objetos punzantes lleno. Pregunte a su médico, farmacéutico o personal de enfermería sobre las opciones para desechar correctamente el contenedor de objetos punzantes.

NOTA

Retire a agulha com a capa rodando no sentido contrário ao dos ponteiros do relógio.

Coloque as agulhas usadas num recipiente para objetos cortantes ou num recipiente de plástico rígido com uma tampa de proteção. Não deite fora as agulhas diretamente no lixo doméstico. Não recicle o recipiente cheio para objetos cortantes. Pergunte ao seu médico, farmacéutico ou pessoal de enfermagem sobre as opções para deitar fora o recipiente de objetos cortantes corretamente.



Vuelva a colocar la Capucha de la Pluma.

Reponha a tampa na caneta.

NOTA

NÃO GUARDE a caneta com a agulha enroscada – isto ajudará a evitar que o ar entre no cartucho.

NÃO RETIRE este cartucho da caneta até estar vazio ou necessitar de ser substituído – isto ajudará a evitar a administração de uma dose incorreta.

Si tiene alguna duda o problema con su HumatroPen 24 mg, contacte con la filial local de Lilly (ver más abajo) o con su médico, farmacéutico o personal de enfermería.

Comunique todas las RECLAMACIONES DE PRODUCTOS SANITARIOS o EFECTOS ADVERSOS incluyendo SOSPECHAS DE INCIDENCIAS GRAVES a la filial local de Lilly (ver más abajo). También le recomendamos que comunique todos los EFECTOS ADVERSOS, incluyendo SOSPECHAS DE INCIDENCIAS GRAVES RELACIONADAS CON PRODUCTOS SANITARIOS a través de la página web de la Agencia Española de Medicamentos y Productos Sanitarios www.notificaps.aemps.es

Detalles de contacto de la filial local de Lilly:
España
Lilly S.A.
Tel: + 34-91 663 50 00

Portugal
Lilly Portugal - Produtos Farmacêuticos, Lda.
Tel: + 351 214126600

Si tem alguma questão ou problema com a sua HumatroPen 24 mg, contacte a filial local de Lilly (ver mais abaixo) ou o seu médico, farmacéutico ou enfermeiro para assistência.

Comunique todas as RECLAMAÇÕES DE DISPOSITIVOS MÉDICOS ou EFEITOS INDESEJÁVEIS incluindo SUSPEITAS DE INCIDENTES GRAVES, à filial local de Lilly em Portugal (ver abaixo). Também recomendamos que comunique todos os EFEITOS INDESEJÁVEIS, incluindo SUSPEITAS DE INCIDENTES GRAVES RELACIONADAS COM DISPOSITIVOS MÉDICOS ao INFARMEC, I.P. – Unidade de Vigilância de Dispositivos Médicos:
E-mail: dvps@infarmed.pt
Telefone: +351 21 798 71 45
Fax: +351 21 798 73 16

Detalhes para contacto da filial local da Lilly:
PORTUGAL
Lilly Portugal - Produtos Farmacêuticos, Lda.
Tel.: + 351 214126600

Sección 4

PREGUNTAS FRECUENTES QUESTÕES MAIS FREQUENTES

- ¿Necesito realizar la Preparación del Nuevo Cartucho antes de cada dosis?**
 - No. La Preparación del Nuevo Cartucho se realiza una sola vez para cada Cartucho, justo antes de que se utilice un nuevo Cartucho por primera vez.
 - El propósito de la preparación es asegurar que la pluma HumatroPen 24 mg con el cartucho de Humatrope 24 mg estén listos para su uso.
 - Si repite la Preparación del Nuevo Cartucho antes de cada uso, puede que se acabe Humatrope antes de tiempo. La pequeña cantidad de producto utilizado en la Preparación del Nuevo Cartucho no afecta la cantidad total de Humatrope.
- ¿Qué debo hacer si la Etiqueta del Cartucho y la Pluma no coinciden?**
 - NO UTILICE la Pluma si la concentración del Cartucho que figura en la etiqueta del Cartucho de Humatrope no coincide con el número que figura en el Alojamiento Frontal de la Pluma.
 - Contacte con su médico, farmacéutico o personal de enfermería para recibir ayuda o para obtener un recambio.
- ¿Qué debo hacer si Humatrope no es transparente después del mezclado?**
 - Asegúrese de dar la vuelta a la pluma hacia arriba y hacia abajo con cuidado 10 veces. NO AGITAR. A continuación, deje reposar la Pluma durante al menos tres minutos. Si la solución permanece turbia o presenta partículas, vuelva a dar la vuelta a la Pluma con cuidado hacia arriba y hacia abajo 10 veces más. Deje reposar la Pluma durante cinco minutos más.
 - Si la solución sigue turbia o contiene partículas después de la reconstitución (mezclado), NO LA UTILICE. Contacte con su médico, farmacéutico o personal de enfermería para obtener ayuda.
- ¿Por qué hay burbujas de aire en el Cartucho?**
 - Pueden quedar burbujas de aire en el Cartucho después de la reconstitución (mezclado).
 - Si la Pluma se almacena con una Aguja puesta, pueden formarse burbujas de aire en el Cartucho. NO CONSERVE la Pluma con la Aguja puesta.
 - Realice la Preparación del Nuevo Cartucho para eliminar las burbujas de aire del Cartucho.
 - Una pequeña burbuja de aire es normal. No le hará daño ni afectará a su dosis.
- ¿Por qué el Tornillo de la Pluma no sale cuando el Cartucho no está puesto en la Pluma?**
 - El Tornillo puede no salir cuando presiona el Botón de Inyección a menos que haya un Cartucho en la Pluma. Esta característica permite presionar fácilmente el Tornillo hacia el Cuerpo de la Pluma cuando reemplaza un Cartucho.
 - Una vez que el Cartucho esté puesto, el Tornillo saldrá cuando se presione el Botón de Inyección.
- ¿Qué debo hacer si no puedo poner el Cartucho en el Cuerpo de la Pluma?**
 - Compruebe que el Cartucho no esté dañado o roto.
 - Alinee cuidadosamente el Cartucho con el Cuerpo de la Pluma y enrosque hasta que esté fijo. Si el Cartucho y la Pluma no se pueden enroskar juntos, contacte con su médico, farmacéutico o personal de enfermería.
- ¿Por qué es difícil empujar el Botón de Inyección cuando intento inyectar la dosis?**
 - La Aguja puede estar obstruida. Intente poner una nueva Aguja.
 - Si presiona el Botón de Inyección rápidamente puede hacer que el Botón de Inyección sea más difícil de presionar. Si presiona el Botón de Inyección más despacio, puede que sea más fácil.
 - Si usa una Aguja de diámetro mayor, por ejemplo una Aguja de 12,7 mm (0,33 mm de diámetro) será más fácil presionar el Botón de Inyección durante la inyección. Pregunte a su médico, farmacéutico o personal de enfermería qué Aguja es la mejor para usted.
 - El Botón de Inyección puede resultar más difícil de presionar si se ensucia el interior de su Pluma con Humatrope, comida, bebida u otros materiales.
- ¿Por qué el Botón Dosificador no llega a cero cuando inyecto la dosis?**
 - Esto puede ocurrir si dentro del Cartucho de Humatrope no queda suficiente Humatrope para una dosis completa. Es posible marcar una dosis mayor que la cantidad de Humatrope que queda en el Cartucho. Al final de cada inyección, el número que aparece en la Ventana de Dosificación debe ser 0,00. Si no es así, ésta es la cantidad de Humatrope que NO ha recibido. Consulte con su médico, farmacéutico o personal de enfermería sobre cómo manejar una dosis parcial. Retire la Aguja y el Cartucho vacío.
 - Para el siguiente uso diario, ponga un nuevo Cartucho como se muestra en la Sección 2, Paso A, y continúe con la Preparación del Nuevo Cartucho (Sección 2).
- ¿Por qué veo que sigue goteando Humatrope de la Aguja después de haber terminado la inyección?**
 - Es normal que una única gota quede en la punta de la Aguja después de completarse la inyección. Si observa más de una gota:
 - Puede que no haya recibido su dosis completa. NO SE INYECTE otra dosis. Consulte con su médico, farmacéutico o personal de enfermería para obtener ayuda.
 - Para prevenir esto, en su próxima dosis, mantenga firmemente presionado el botón de inyección y cuente despacio hasta cinco (ver Sección 3, Paso 3).
- ¿Cómo puedo saber cuándo se ha completado la inyección?**
 - La Inyección se ha completado cuando:
 - Haya contado despacio hasta cinco mientras todavía mantiene presionado el Botón de Inyección y antes de que retire la Aguja de la piel.
- ¿Cómo puedo saber cuándo se ha completado la inyección?**
 - La Injeção estará completada quando:
 - Tiver contado devagar até cinco enquanto mantém o botão injetor para dentro antes de retirar a agulha da pele.

Si tem alguma questão ou problema com a sua HumatroPen 24 mg, contacte a filial local de Lilly (ver mais abaixo) ou o seu médico, farmacéutico ou enfermeiro para assistência.

Comunique todas as RECLAMAÇÕES DE DISPOSITIVOS MÉDICOS ou EFEITOS INDESEJÁVEIS incluindo SUSPEITAS DE INCIDENTES GRAVES, à filial local de Lilly em Portugal (ver abaixo). Também recomendamos que comunique todos os EFEITOS INDESEJÁVEIS, incluindo SUSPEITAS DE INCIDENTES GRAVES RELACIONADAS COM DISPOSITIVOS MÉDICOS ao INFARMEC, I.P. – Unidade de Vigilância de Dispositivos Médicos:
E-mail: dvps@infarmed.pt
Telefone: +351 21 798 71 45
Fax: +351 21 798 73 16

Detalhes para contacto da filial local da Lilly:
PORTUGAL
Lilly Portugal - Produtos Farmacêuticos, Lda.
Tel.: + 351 214126600

Humatrope® y HumatroPen® e o bloco em forma de H são marcas comerciais da Eli Lilly and Company.

Humatrope® 24 mg cumple con precisión a dose atual e os requisitos funcionais de norma ISO 11608-1 e é adequado apenas para uso com cartuchos de Humatrope® 24 mg.

Copyright © 2008, 2020 Eli Lilly and Company. Todos los derechos reservados.
Non-harmonized Symbol Glossary / Glosário de símbolos não harmonizados

	Patient information website/ Website com informação para o paciente		Patient Information Website/ Site no Internet com informações para o doente
	Medical device ¹ / Produto sanitário ²		Medical Device ¹ / Dispositivo Médico ²
	Single patient – multiple use ¹ / Un solo paciente - varios usos ²		Single patient – multiple use ¹ / Doente único – uso múltiplo ²

¹ Glossary includes non-harmonized symbols used in the labeling / El Glosário inclui símbolos não harmonizados utilizados em el etiquetado
² Symbol used on the carton / Símbolo utilizado em el estuche

Fecha de revisión: Abril 2020

Humatrope® y HumatroPen® e o bloco em forma de H são marcas comerciais da Eli Lilly and Company.

Humatrope® 24 mg cumple con precisión a dose atual e os requisitos funcionais de norma ISO 11608-1 e é adequado apenas para uso com cartuchos de Humatrope® 24 mg.

Copyright © 2008, 2020 Eli Lilly and Company. Todos os direitos reservados.
Non-harmonized Symbol Glossary / Glosário de símbolos não harmonizados

	Patient information website/ Website com informação para o paciente		Patient Information Website/ Site no Internet com informações para o doente
	Medical device ¹ / Produto sanitário ²		Medical Device ¹ / Dispositivo Médico ²
	Single patient – multiple use ¹ / Un solo paciente - varios usos ²		Single patient – multiple use ¹ / Doente único – uso múltiplo ²

¹ Glossary includes non-harmonized symbols used in the labeling / El Glosário inclui símbolos não harmonizados utilizados em el etiquetado
² Symbol used on the carton / Símbolo utilizado em el estuche

Data da revisão: Abril 2020

Item Code PAD09SPEV04	Previous Item Code (to be destroyed) PAD09SPEV03	PPD Information Box		ALRP Information Box	
Start Date 05 MAY 2020	Proof No.: 2	Printing Colours BLACK CYAN MAGENTA YELLOW	Die Colour Blue	Altitude Barcode Type: N/A Code: N/A	Translations of Variable Data lot: N/A exp date: N/A price: N/A other: N/A
Technical Information: Layout name ALCPAD09SAD00	Size (mm): 360 x 640	Folded Size (mm): 180x80	No. of Pages: 2/2	Other Regulated Elements N/A	
BLU Project No. 38629	Stock Code N/A	Overt N/A			
Feed Direction: (For labels only)	N/A				
 IDA Business and Technology Park Snugborough Road, Blanchardstown Dublin 15, Tel. +353-1-440 3290		 Internal to Perigord (no Lilly check required) Perigord Job No: 545768 Operator name: MG Time: 13:25			