



NOTICE : INFORMATION DU PATIENT
OU DE L' AIDANT

Vyjuvek 5 ×10⁹ unités formant plage/mL
suspension et gel pour gel

bérémagène géperpavec

▼ Ce médicament fait l'objet d'une surveillance supplémentaire qui permettra l'identification rapide de nouvelles informations relatives à la sécurité. Vous pouvez y contribuer en signalant tout effet indésirable que vous observez. Voir en fin de rubrique 4 comment déclarer les effets indésirables.

Si vous êtes l'aidant d'un patient qui doit recevoir Vyjuvek, la mention « vous » dans cette notice renvoie aux responsabilités qui vous incombent, sauf indication contraire.

Veillez lire attentivement cette notice avant d'utiliser ce médicament, car elle contient des informations importantes pour vous.

- Gardez cette notice. Vous pourriez avoir besoin de la relire.
- Si vous avez d'autres questions, interrogez votre médecin ou votre infirmier/ère.
- Si vous ressentez un quelconque effet indésirable, parlez-en à votre médecin ou à votre infirmier/ère. Ceci s'applique aussi à tout effet indésirable qui ne serait pas mentionné dans cette notice. Voir rubrique 4.

Que contient cette notice ? :

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

1. QU'EST-CE QUE VYJUVEK ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ

Vyjuvek est une thérapie génique basée sur un virus modifié. Il contient la substance active bérémagène géperpavec, un virus génétiquement modifié codant pour la protéine humaine COL7. Vyjuvek est utilisé pour traiter les plaies chez les patients atteints d'un trouble génétique rare appelé épidermolyse bulleuse dystrophique (EBD) avec mutation(s) du gène de la chaîne alpha 1 du collagène de type VII (COL7A1), qui affecte principalement la peau. Il peut être utilisé dès la naissance. L'EBD est causé par un gène défectueux qui affecte la production de COL7, protéine qui unit les couches cutanées entre elles. Si cette protéine fait défaut ou ne joue pas son rôle de manière appropriée, les couches de la peau ne se joindront pas correctement. Ce qui fragilise énormément la peau et peut former des bulles.

Vyjuvek a été modifié de sorte que le virus contienne des copies fonctionnelles du gène défectueux identifié chez les patients atteints d'EBD. Le médicament apporte ces copies fonctionnelles du gène dans les cellules au niveau de la plaie afin d'aider la peau à cicatriser. Le virus modifié et le matériel génétique présent dans ce médicament ne modifient pas votre propre ADN.

2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS À CONNAÎTRE AVANT DE PRENDRE VYJUVEK

N'utilisez jamais Vyjuvek :

- si vous êtes allergique à bérémagène géperpavec ou à l'un des autres composants contenus dans ce médicament mentionnés dans la rubrique 6.

Avertissements et précautions

Adressez-vous à votre médecin ou infirmier/ère avant de vous administrer ou de vous faire administrer Vyjuvek si vous souffrez d'un type de cancer de la peau appelé carcinome épidermoïde. Vyjuvek ne doit pas être appliqué sur les plaies dont le diagnostic est confirmé ou suspecté d'être un carcinome épidermoïde. Chez les personnes qui développent un carcinome épidermoïde, Vyjuvek peut encore être appliqué sur des plaies au niveau d'une peau qui ne présente pas de carcinome épidermoïde confirmé ou suspecté.

Contact accidentel avec Vyjuvek

Ce médicament contient des organismes génétiquement modifiés. Bien qu'il ne s'intègre pas à votre propre ADN, il convient d'éviter l'exposition accidentelle d'autres régions que la plaie.

Vous et/ou votre médecin ou votre infirmier/ère devez :

- Éviter tout contact direct avec les plaies traitées (p. ex. toucher ou gratter) et avec les pansements des plaies traitées pendant environ 24 heures après le traitement.
- Votre médecin ou infirmier/ère et votre aidant doivent porter un équipement de protection individuelle (gants, masque, protection des yeux, par exemple) lorsqu'ils administrent Vyjuvek et aident à changer les pansements de plaies et à les manipuler pour leur élimination (p. ex. des gants), voir la rubrique 3 « Comment Vyjuvek est administré ».

Suivi à long terme

Les patients prenant ce médicament peuvent participer à une étude portant sur la sécurité à long terme de ce médicament. Discutez avec votre médecin ou votre infirmier/ère de cette étude et de la manière dont vous pouvez y participer.

Autres médicaments et Vyjuvek

Informez votre médecin ou votre infirmier/ère si vous prenez, avez récemment pris ou pourriez prendre tout autre médicament.

Il n'existe aucune information sur la manière dont Vyjuvek pourrait réagir avec d'autres médicaments appliqués sur vos plaies. N'appliquez pas d'autres médicaments sur vos plaies en même temps que Vyjuvek. Une fois que Vyjuvek a été éliminé des plaies, les soins de routine peuvent reprendre.

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

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 infirmier/ère avant d'être traité par Vyjuvek ou avant de manipuler Vyjuvek.

Les effets de ce médicament sur la grossesse et le fœtus ne sont pas connus. L'utilisation de Vyjuvek n'est pas recommandée lorsque vous êtes enceinte.

Vyjuvek n'a pas été étudié chez les femmes allaitantes. On ne sait pas si ce médicament passe dans le lait maternel. Il est important d'informer votre médecin ou votre infirmier/ère si vous allaitez ou si vous prévoyez de le faire. Ils vous aideront ensuite à décider s'il convient d'arrêter l'allaitement ou s'il convient d'arrêter d'utiliser Vyjuvek, en tenant compte du bénéfice de l'allaitement pour le bébé et du bénéfice de Vyjuvek pour vous.

Conduite de véhicules et utilisation de machines

Vyjuvek ne devrait avoir que peu ou pas d'effet sur l'aptitude à conduire des véhicules ou à utiliser des machines.

3. COMMENT UTILISER VYJUVEK

Vyjuvek est réservé à un usage cutané sur les plaies uniquement. Vyjuvek est administré une fois par semaine par un médecin ou un infirmier/ère soit en milieu hospitalier, soit à domicile. Si votre médecin ou infirmier/ère le juge approprié, vous ou votre aidant pouvez également appliquer le médicament après avoir reçu une formation adéquate.

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

La dose hebdomadaire maximale recommandée de Vyjuvek pour les enfants de moins de 3 ans est de 1 mL (2 ×10⁹ UFP).

La dose hebdomadaire maximale recommandée de Vyjuvek pour les adultes et les enfants âgés de 3 ans et plus est de 2 mL (4 ×10⁹ UFP).

Surface de la plaie (cm²)*	Volume (mL)
< 20	< 0,2
20 à < 40	0,2 à < 0,4
40 à 60	0,4 à < 0,6
60 à < 200	0,6 à < 2

UFP = unités formant plage

* Vyjuvek doit être appliqué sur la plaie sélectionnée, en petites gouttelettes espacées d'environ 1 cm sur 1 cm (largeur du bout du doigt).

Il est possible que toutes les plaies ne puissent pas être traitées à chaque visite de traitement. Vyjuvek doit être appliqué sur les plaies jusqu'à ce qu'elles soient fermées avant de sélectionner une ou plusieurs nouvelles plaies à traiter. Le traitement hebdomadaire des plaies précédemment traitées doit être privilégié en cas de réouverture. En l'absence de plaies, Vyjuvek ne doit pas être appliqué.

Comment appliquer Vyjuvek

La pharmacie hospitalière préparera Vyjuvek pour vous. Vyjuvek vous sera fourni en seringues fermées. Assurez-vous d'avoir le nombre correct de seringues en fonction de la posologie recommandée pour vous.

Préparation de la plaie

Les plaies doivent être nettoyées délicatement avant d'appliquer Vyjuvek.

- Retirez doucement tous les médicaments et pommades au niveau de la plaie.
- N'utilisez pas de produits susceptibles de contenir des agents antiviraux. Si vous n'êtes pas certain/e que tout votre matériel est exempt de ces agents, demandez conseil à votre médecin ou à votre infirmier/ère.

Préparation de la seringue

Les seringues de Vyjuvek seront fournies par la pharmacie hospitalière, dans un sachet en plastique placé dans un emballage isotherme approprié pour le transport jusqu'au lieu d'administration (p. ex. en milieu hospitalier ou à domicile) (voir la rubrique 5 « Comment conserver Vyjuvek »).

Après avoir reçu l'emballage isotherme, vous devez le conserver dans un endroit sûr et à température ambiante, propre et exempt de toute contamination potentielle.

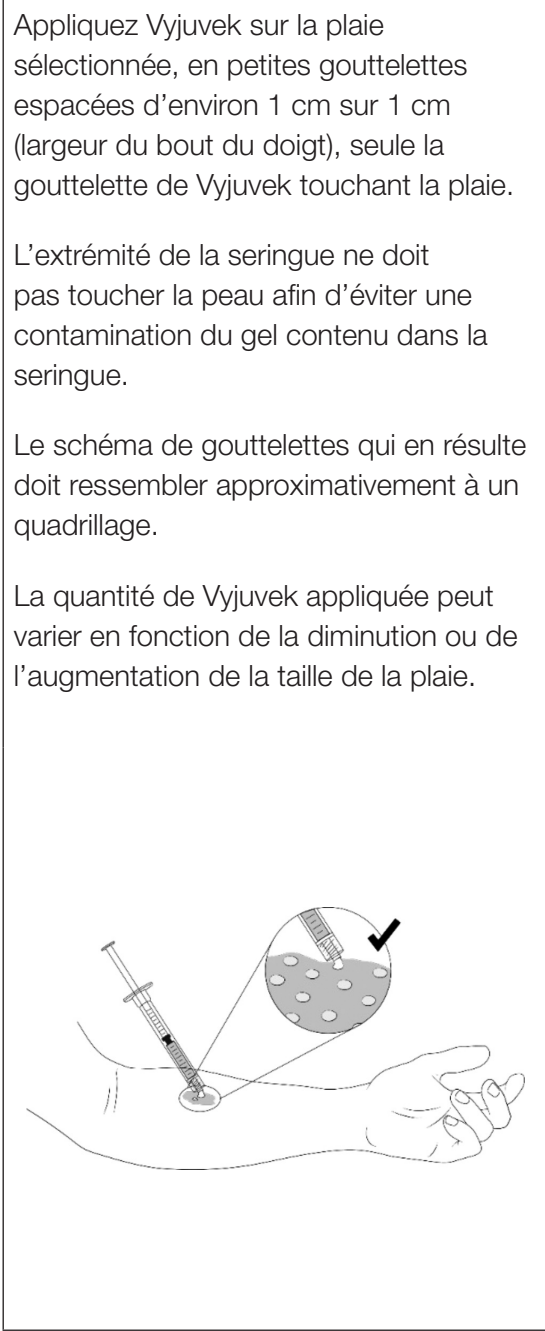
- Seule la personne responsable de l'administration doit ouvrir l'emballage isotherme.
- La personne responsable de l'administration doit vérifier que l'emballage est intact et qu'il n'y a aucun signe d'écoulement avant utilisation.

Les femmes enceintes ne doivent pas préparer ou administrer Vyjuvek et doivent éviter tout contact direct avec la peau lors de l'application du médicament ou avec des pansements qui ont été en contact avec le médicament.

Un équipement de protection individuelle, des gants, un masque et une protection oculaire par exemple doit être porté lors de la manipulation de Vyjuvek.

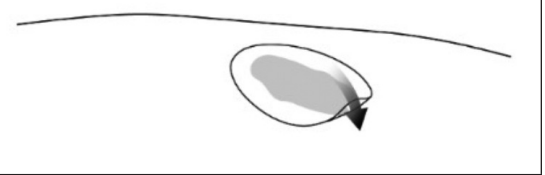
Préparez la seringue.

- Avec chaque nouvelle seringue, avant l'utilisation initiale, commencez en tirant légèrement le piston de la seringue vers le bas, puis en poussant doucement le piston vers le haut vers l'extrémité de la seringue.
- Une petite gouttelette de Vyjuvek doit se former à la pointe de la seringue.

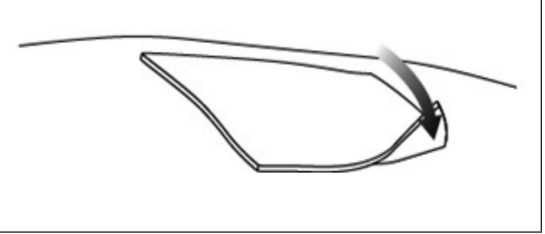


Une fois que Vyjuvek a été administré sur la plaie, recouvrir la plaie d'un pansement non absorbant et hydrophobe (un pansement qui n'absorbera pas Vyjuvek). Le pansement doit être découpé à une taille légèrement plus grande que la plaie, mais cela peut varier en fonction de votre préférence.

Une fois que les gouttelettes de Vyjuvek sont recouvertes par le pansement hydrophobe, une fine couche uniforme de Vyjuvek se forme au niveau de la plaie.



Un pansement standard doit être découpé à une taille plus grande que le pansement hydrophobe non absorbant. Couvrez le pansement non absorbant avec le pansement standard.



Laissez le pansement pendant environ 24 heures après le traitement.

Évitez de toucher ou de gratter les plaies traitées ou les pansements.

Après un changement de pansement avec Vyjuvek, vos soins de routine peuvent reprendre.

Mesures à prendre en cas d'exposition accidentelle

En cas d'exposition accidentelle (p. ex. par une éclaboussure dans les yeux ou les muqueuses), rincez à l'eau pendant au moins 5 minutes.

En cas d'exposition d'une peau intacte, nettoyez soigneusement la zone affectée avec du savon et de l'eau et/ou un désinfectant.

Toutes les surfaces de travail susceptibles d'avoir été en contact avec bérémagène géperpavec doivent être nettoyées et tous les écoulements doivent être désinfectés avec un agent antiviral tel que l'eau de Javel.

Élimination des seringues

Toute seringue de Vyjuvek usagée ou non utilisée ou tout matériau susceptible d'avoir été en contact avec Vyjuvek (gants, par exemple) doit être éliminé conformément aux recommandations locales concernant les déchets pharmaceutiques.

Changement et élimination de pansements pour plaies

Les personnes qui changent (ou aident à changer) les pansements de Vyjuvek et les manipulent pour les éliminer doivent porter des gants de protection.

Tous les pansements susceptibles d'avoir été en contact avec Vyjuvek doivent être désinfectés avec un agent antiviral, tel que l'eau de Javel. Les bandages désinfectés peuvent être placés dans un sachet en plastique étanche distinct dans les ordures ménagères ou conformément aux exigences locales.

Si vous avez des questions après avoir lu cette notice, demandez plus d'informations à votre médecin ou à votre infirmier/ère.

Combien de temps devez-vous utiliser Vyjuvek

Vous devez continuer à utiliser le médicament une fois par semaine jusqu'à la cicatrisation complète des plaies. En cas de réouverture de plaies préalablement traitées, le médicament sera de nouveau appliqué. Il n'est peut-être pas possible d'appliquer Vyjuvek sur toutes les plaies à chaque traitement. Si vous n'avez pas de plaies, vous ne devez pas être traité(e) par Vyjuvek.

Si vous avez reçu plus de Vyjuvek que vous n'auriez dû

L'expérience clinique en cas de surdosage de Vyjuvek est limitée. En cas de surdosage, votre médecin ou votre infirmier/ère traitera les symptômes selon les besoins.

Si vous oubliez une dose de Vyjuvek

En cas d'oubli d'une dose, Vyjuvek doit être administré dès que possible, et les traitements hebdomadaires seront poursuivis. Il n'est pas recommandé d'interrompre votre traitement sans consulter au préalable votre médecin ou votre infirmier/ère.

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

4. QUELS SONT LES EFFETS INDÉSIRABLES ÉVENTUELS

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

Les effets indésirables les plus fréquemment rapportés au cours de l'étude clinique étaient les suivants :

Fréquents (pouvant concerner jusqu'à une personne sur 10)

- Démangeaisons cutanées
- Frissons
- Rougeur de la peau
- Rash cutané
- Toux
- Écoulement nasal

Déclaration des effets secondaires

Si vous ressentez un quelconque effet indésirable, parlez-en à votre médecin 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 sur <https://signalement.social-sante.gouv.fr>. En signalant les effets indésirables, vous contribuez à fournir davantage d'informations sur la sécurité du médicament.

5. COMMENT CONSERVER VYJUVEK

Vous recevrez le médicament dans des seringues fermées placées dans un sachet en plastique étanche, dans un emballage isotherme approprié (« emballage extérieur ») pour le transport. Conservez ce médicament conformément aux recommandations de votre pharmacien.

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

Votre pharmacien est responsable de la conservation adéquate du médicament. Les informations suivantes sont fournies pour votre pharmacien.

À conserver congelé entre -15 °C et -25 °C.
Conservez les flacons dans le carton avant la décongélation afin de les protéger de la lumière.

Après décongélation, le ou les cartons peuvent être conservés au réfrigérateur (2 °C à 8 °C) pour une durée maximale d'un mois.

Après reconstitution, la stabilité chimique et physique en cours d'utilisation a été démontrée pendant 168 heures (7 jours) à une température de 2 à 8 °C. D'un point de vue microbiologique, le produit doit être utilisé immédiatement. S'il n'est pas utilisé immédiatement, les durées et les conditions de conservation avant utilisation relèvent de la responsabilité de l'utilisateur et ne devraient normalement pas dépasser 24 heures à une température comprise entre 2 et 8 °C, sauf si la reconstitution a eu lieu dans des conditions d'asepsie contrôlées et validées.

Les seringues peuvent être laissées à température ambiante pendant une durée maximale de 8 heures.

N'utilisez pas ce médicament après la date indiquée sur l'étiquette du flacon et de l'emballage extérieur.
La couleur des seringues peut varier de jaune opalescent à incolore. N'utilisez pas ce médicament si vous remarquez une décoloration.

Consultez votre médecin ou votre infirmier/ère si vous avez des questions.

6. CONTENU DE L'EMBALLAGE ET AUTRES INFORMATIONS

Ce que contient Vyjuvek

- La substance active est bérémagène géperpavec. Un flacon contient 5 × 10⁹ UFP de suspension de bérémagène géperpavec dans 1 mL.
- Les autres composants sont :
 - Suspension : glycérol (E422), chlorure de sodium, phosphate disodique (E339), chlorure de potassium (E508), phosphate dipotassique (E340).
 - Gel : hypromellose (E464), trométamol, chlorure de sodium, phosphate disodique (E339), phosphate dipotassique (E340).

Comment se présente Vyjuvek et contenu de l'emballage extérieur

Vyjuvek 5 × 10⁹ UFP/mL est une suspension et un gel pour gel.

Suspension

Suspension opalescente de couleur jaune à incolore après décongélation. Elle est fournie dans un flacon en copolymère de cyclo-oléfines muni d'un bouchon vert en élastomère thermoplastique et contenant 1 mL de suspension.

Gel

Gel visqueux et clair après décongélation. Il est fourni dans un flacon en verre de type 1 muni d'un bouchon bleu en élastomère de bromobutyle et contenant 1,5 mL de gel.

Chaque carton contient un flacon de suspension et un flacon de gel.

Titulaire de l'autorisation de mise sur le marché

Krystal Biotech Netherlands, B.V.
Atrium Gebouw
Strawinskylaan 3051
Amsterdam 1077 ZX
Pays-Bas

Fabricant

Krystal Biotech Switzerland GmbH
Atrium Gebouw
Strawinskylaan 3051
Amsterdam 1077 ZX
Pays-Bas

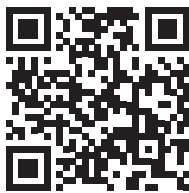
La dernière date à laquelle cette notice a été révisée est

Juin 2025

Autres sources d'informations

Des informations détaillées sur ce médicament sont disponibles sur le site internet de l'Agence européenne des médicaments <https://www.ema.europa.eu>. Il existe aussi des liens vers d'autres sites concernant les maladies rares et leur traitement.

Des informations détaillées sur l'administration de ce produit sont également disponibles en scannant le code QR figurant ci-dessous ou sur le carton extérieur à l'aide d'un smartphone. Les mêmes informations sont également disponibles à l'URL suivante : <http://ema.krystallabel.com/>



Les informations suivantes sont destinées exclusivement aux professionnels de santé :

Se référer au résumé des caractéristiques du produit (RCP) avant utilisation.

Préparation et administration de Vyjuvek

Ce médicament contient des organismes génétiquement modifiés.

Au cours de la préparation, de l'administration et de l'élimination, des précautions appropriées doivent être prises. Un équipement de protection individuelle (p. ex. des gants, un masque et une protection oculaire) doit être porté lors de la manipulation de Vyjuvek.

Les professionnelles de santé ou les aidantes qui sont enceintes ne doivent pas administrer Vyjuvek et ne doivent pas entrer en contact direct avec des plaies traitées, ni avec tous les matériaux qui ont été en contact avec des plaies traitées.

Préparation avant l'administration

Suivez les étapes ci-dessous pour la préparation de Vyjuvek.

Chaque carton contient un flacon de suspension (1 mL) et un flacon de gel (1,5 mL).

La concentration du médicament est de 2 × 10⁹ UFP/mL après reconstitution.

Tableau 1. Préparation avant l'administration

Avant utilisation, les flacons congelés doivent être enlevés du carton et laissés à température ambiante. (**Étape 1**).

Une fois les flacons décongelés (pendant environ 30 minutes), ils ne peuvent pas être recongelés. (**Étape 2**).

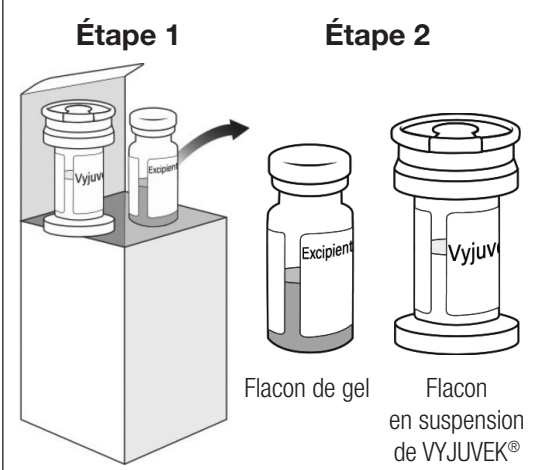
Inspectez visuellement le flacon de suspension. La suspension peut contenir des particules de couleur blanche à blanc cassé qui sont inhérentes au produit.

La couleur de la suspension peut varier de jaune opalescent à incolore. N'utilisez pas ce médicament si vous remarquez des particules ou une décoloration.

Inspectez visuellement le flacon de gel. Le gel est un gel clair, incolore et visqueux. N'utilisez pas le gel si vous remarquez des particules ou une décoloration.

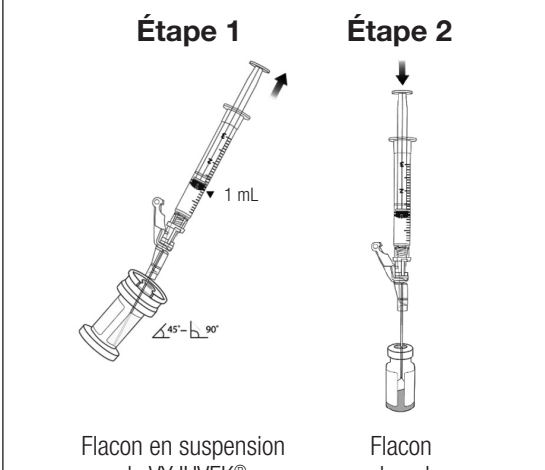
Retourner doucement le flacon de suspension 4 à 5 fois pour mélanger le contenu.

Retirez les bouchons des flacons et nettoyez chaque bouchon du flacon à l'aide d'une compresse imbibée d'alcool. Laissez-les sécher.



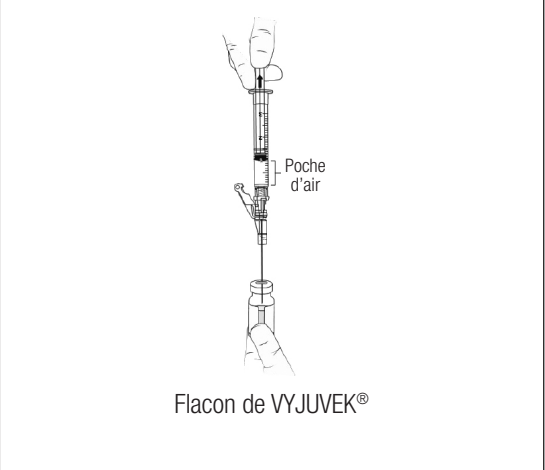
En condition d'asepsie, prélever 1 mL de suspension décongelée (**Étape 1**) à l'aide d'une seringue de 3 mL et d'une aiguille (p. ex. 16G ou 18G).

Transférez 1 mL de suspension décongelée dans le flacon de gel décongelé (**Étape 2**).



Sans retirer l'aiguille du flacon de gel, tirez l'aiguille de sorte qu'elle se trouve au-dessus du liquide, retirez 1 mL d'air (**poche d'air**) pour évacuer le flacon de gel après l'ajout de 1 mL de suspension de Vyjuvek, puis retirez la seringue et l'aiguille et jetez-les.

Le flacon contenant la suspension et le gel combinés sera désigné sous le nom de flacon de Vyjuvek pour le reste des présentes instructions.



Placez une compresse imbibée d'alcool sur le bouchon du flacon de gel et agitez le flacon vigoureusement à la main pendant au moins 10 secondes. Le gel excipient doit se mélanger à la suspension pour former un gel homogène.

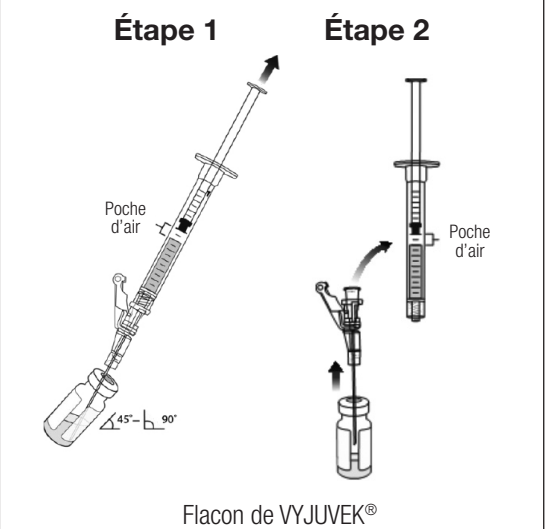
Inspecter visuellement le flacon de Vyjuvek. Le gel contenant la substance active peut contenir des particules de couleur blanche à blanc cassé qui sont inhérentes au produit. Le produit reconstitué, comme la suspension, peut passer d'une couleur jaune opalescente à l'incolore. N'utilisez pas ce médicament si vous remarquez des particules ou une décoloration.



Fixez une nouvelle aiguille (p. ex. 16G ou 18G) à une seringue de 1 mL et prélevez lentement 0,5 mL de Vyjuvek (**Étape 1**). Ne retournez pas le flacon pour retirer la seringue remplie de Vyjuvek.

Sans retirer l'aiguille du flacon, soulevez l'extrémité de l'aiguille au-dessus de la solution de Vyjuvek et débranchez la seringue, en laissant l'aiguille à l'intérieur du bouchon du flacon (**Étape 2**).

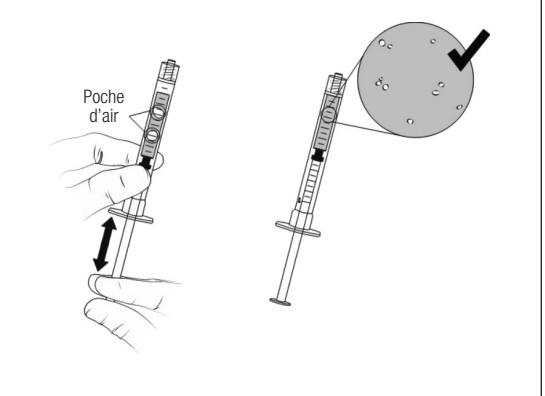
Une **poche d'air** peut se former, ce qui est normal.



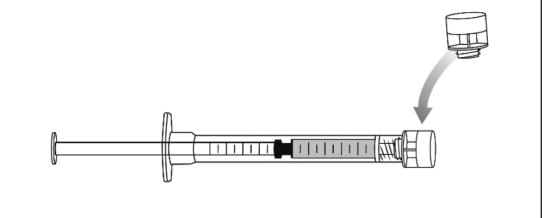
Manipulez doucement le piston vers le haut et vers le bas pour éliminer la poche d'air.

NE TAPOTEZ PAS la seringue pour enlever la poche à air.

Il peut subsister de petites bulles, ce qui est normal.



Rebouchez la seringue et laissez-la de côté.



Prenez l'autre seringue de 1 mL et fixez-la à l'aiguille sur le bouchon du flacon de gel. Prélevez 0,5 mL de Vyjuvek, éliminez la poche d'air et bouchez la seringue. Le volume extractible est de 2,0 mL (4 × 10⁹ UFP).

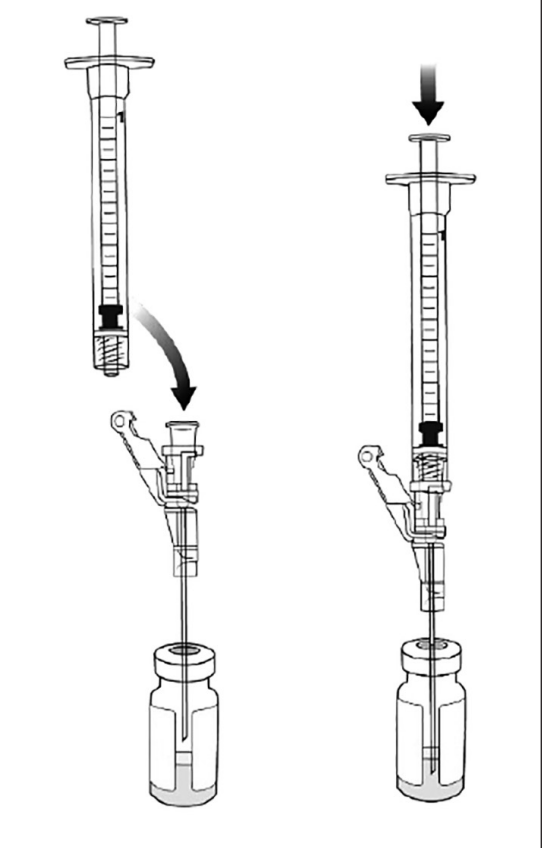
Le cas échéant, répétez l'opération en fonction de la posologie recommandée.

Étiquetez la seringue avec l'identifiant du patient, le nom du produit, le numéro de lot, la date de péremption et les conditions de conservation. Évitez de masquer les marques de la seringue nécessaires à l'administration.

Placez les seringues fermées de Vyjuvek dans un sachet en plastique étanche.

Étiquetez le sachet en plastique avec l'identifiant du patient, le nom du produit, le numéro de lot, la date de péremption et les conditions de conservation.

Il ne doit pas être utilisé plus de 2 mL (quatre seringues de 0,5 mL) au cours de la même semaine, car il s'agit de la dose hebdomadaire maximale.



Placez le sachet en plastique étanche contenant des seringues remplies de Vyjuvek dans un emballage tertiaire isotherme approprié (« emballage extérieur ») afin de maintenir une température de transport comprise entre 2 °C et 8 °C et de le protéger de la lumière.

L'emballage extérieur doit être entièrement fermé pour le transport.

L'emballage extérieur conçu pour le transport des seringues remplies de Vyjuvek préparées, ne sera ouvert que sur le lieu d'administration.

Mesures à prendre en cas d'exposition accidentelle

Toutes les surfaces susceptibles d'avoir été en contact avec bérémagène géperpavec doivent être nettoyées et tous les écoulements doivent être désinfectés avec un agent virucide tel que l'alcool isopropylique à 70 %, le peroxyde d'hydrogène à 6 % ou <0,4 % le chlorure d'ammonium à moins de 0,4 %.

En cas d'exposition accidentelle (p. ex. lors d'éclaboussures dans les yeux ou sur les muqueuses), rincez avec de l'eau pendant au moins 5 minutes.

En cas d'exposition d'une peau intacte ou d'une lésion par piqûre d'aiguille, nettoyez soigneusement la zone touchée à l'aide de savon et d'eau et/ou d'un désinfectant.

Précautions à prendre pour l'élimination du médicament

Désinfectez les bandages après le premier changement de pansement avec un agent virucide, tel que l'alcool isopropylique à 70 %, le peroxyde d'hydrogène à 6 % ou le chlorure d'ammonium à moins de 0,4 %, et éliminez-les dans un sachet en plastique hermétique et distinct dans les déchets ménagers ou conformément aux exigences locales.

Toute seringue ou tout matériau contenant Vyjuvek utilisé ou non utilisé qui pourrait avoir été en contact avec Vyjuvek (p. ex. des aiguilles, des seringues, des gants, etc.) doit être éliminé conformément aux recommandations locales pour les déchets pharmaceutiques.

