

Le premier et seul stylo-injecteur pré-rempli permettant de sélectionner une dose par palier d'une demi-unité d'insuline^{1†}



Humalog Junior KwikPen
insuline lispro (source ADNr) injectable
100 unités/mL



Le **NOUVEAU** stylo Humalog® KwikPen® Junior (100 unités/mL) permet aux patients de sélectionner leur dose à 0,5 unité près¹



Le stylo-injecteur permettant de sélectionner des demi-unités **le plus léger** et **le plus court** sur le marché^{2†}



Le **plus récent** dispositif de la gamme KwikPen^{3†}



Renseignements pour commander

CUP de l'emballage de 5	DIN	N° d'article
773007000587	02470152	HP7714

* La signification clinique n'a pas été établie.

† La signification clinique comparative n'a pas été établie.

Indication :

HUMALOG (insuline lispro injectable) est indiqué dans le traitement des patients atteints de diabète sucré ayant besoin d'insuline pour maintenir l'homéostasie de la glycémie. Les insulines HUMALOG sont aussi indiquées pour la stabilisation initiale du diabète sucré. HUMALOG est un analogue de l'insuline à courte durée d'action devant être administré conjointement avec une insuline à action prolongée, comme HUMULIN N (insuline NPH [source ADNr] isophane), sauf lorsqu'il est administré à l'aide d'une pompe à perfusion sous-cutanée d'insuline.

Contre-indications :

- Durant les épisodes d'hypoglycémie
- Patients ayant une hypersensibilité à l'insuline lispro ou à l'un des excipients

Mises en garde et précautions les plus importantes :

Hypoglycémie : Les réactions hypoglycémiques ou hyperglycémiques non corrigées peuvent entraîner la perte de connaissance, le coma ou même la mort.

Administration :

- HUMALOG doit être administré dans les 15 minutes précédant un repas ou peu après le repas lorsque cela est nécessaire (dans les 20 minutes suivant le début du repas).
- Lorsqu'il est administré à l'aide d'une pompe, HUMALOG à 100 unités/mL ne devrait pas être dilué ni mélangé avec quelque autre forme d'insuline que ce soit.
- Tout changement d'insuline ou d'analogue de l'insuline humaine doit se faire avec prudence et sous surveillance médicale uniquement.
- La solution HUMALOG ne doit être utilisée que si elle est limpide et incolore et qu'aucun dépôt de particules solides ne s'est formé sur la paroi de la fiole ou de la cartouche.

Autres mises en garde et précautions pertinentes :

- L'hypokaliémie pourrait se révéler pertinente chez les patients qui prennent des hypokaliémiques ou qui subissent une perte de potassium attribuable à d'autres causes.
- Le stress ou une maladie concomitante peuvent modifier les besoins en insuline.
- Pour éviter la transmission de maladies, une même cartouche ou seringue pré-remplie ne doit être utilisée que par une seule personne.
- Toute insuline à action rapide ou à courte durée d'action doit être administrée avec prudence chez les patients atteints de gastroparésie.
- L'association d'une insuline et d'une thiazolidinédione n'est pas indiquée dans le traitement du diabète de type 2.

- Les patients passant à une insuline HUMALOG pourraient nécessiter une posologie différente de celle qu'ils utilisaient avec leur insuline habituelle.
- L'hypoglycémie peut se manifester lorsque la dose d'insuline est trop élevée par rapport aux besoins en insuline du patient.
- La prise d'une dose trop faible d'insuline ou l'arrêt du traitement par HUMALOG peut donner lieu à une hyperglycémie. Des épisodes hyperglycémiques non corrigés peuvent ultérieurement provoquer une acidocétose diabétique ou un coma pouvant mener à la mort.
- En cas d'insuffisance hépatique, il peut être nécessaire de surveiller attentivement la glycémie.
- Réactions allergiques locales ou généralisées.
- Dans de très rares cas, les auto-anticorps peuvent causer une hyperglycémie ou une hypoglycémie.
- Les besoins en insuline peuvent diminuer en présence d'une insuffisance rénale.
- Il faut informer les patients des bienfaits et des inconvénients possibles du traitement par HUMALOG.
- Chez les femmes enceintes, les besoins en insuline peuvent varier d'un trimestre à l'autre.
- L'administration des insulines HUMALOG aux femmes qui allaitent n'a pas été étudiée. Il sera peut-être nécessaire d'ajuster la dose d'insuline chez ces patientes.
- Lors du choix de la dose pour un patient âgé, il faut prendre en considération la fréquence accrue d'atteinte de la fonction hépatique, rénale ou cardiaque et de maladies concomitantes ainsi que les autres pharmacothérapies chez cette population.
- La maîtrise du diabète sucré peut également être compliquée par des maladies telles que l'acromégalie, le syndrome de Cushing, l'hyperthyroïdie et le phéochromocytome.
- Il faut envisager le recours à l'autosurveillance de la glycémie à intervalles réguliers afin d'obtenir une maîtrise optimale de la glycémie. Le taux d'hémoglobine glyquée doit être mesuré tous les 3 à 4 mois chez tous les patients qui prennent de l'insuline.

Pour de plus amples renseignements :

Veillez consulter la monographie du produit au www.lilly.ca/mphumalog/fr pour obtenir des renseignements importants concernant les effets indésirables, les interactions médicamenteuses et la posologie qui n'ont pas été abordés dans ce document. Il est aussi possible de se procurer la monographie en composant le 1-888-545-5972.

Références : 1. Eli Lilly Medical/Regulatory attestation letter. 27 février 2018. 2. Données internes, Assessment of Humalog KwikPen Junior, Luxura HD, Novo Nordisk NovoPen Echo® and Sanofi JuniorStar™ Pens. 3. Eli Lilly Medical/Regulatory attestation letter. 4 avril 2018. 4. Monographie d'Humalog®, Eli Lilly Canada Inc., 28 novembre 2017.