

Regulatory Operations

Carton:
2010-22-503-57-301
LIFT - Current 1

Lacquerform: 30100-1
Lacquer free area:

Braille No.: XXXX-XX-X
Placement: Front

Colour: PMS 280C +
CMYK +
PMS 648C

Code centre line
Code: 100% Direction
Length: Max 29 mm (100%)

2
8



22-503-57

NovoMix® 30
FlexPen®

100 U/ml

8-9674-70-
351-1

5x3 ml

NovoMix® 30
FlexPen®

100 U/ml

100 U/ml

NovoMix® 30
FlexPen®

Suspension injectable en stylo
pré-rempli
Suspension for injection in
a pre-filled pen

30% insuline aspartate soluble et 70%
insuline aspartate cristallisée avec de la
protamine
30% soluble insulin aspart and 70%
insulin aspart crystallised with
protamine

Voie sous-cutanée
Subcutaneous use

Conçu pour être utilisé avec les
aiguilles NovoFine® ou NovoTwist®
à usage unique d'une longueur
maximale de 8mm.
Designed to be used with NovoFine®
or NovoTwist® disposable needles up
to a length of 8 mm

Les aiguilles ne sont pas incluses
Needles are not included



Fab./Manuf. Pér./ Expiry Lot/ Batch:

NovoMix® 30
FlexPen®

100 U/ml

1 ml de suspension contient 100 U (3.5 mg) d'insuline
aspartate (ADNr) (30% d'insuline aspartate soluble et
70% d'insuline aspartate cristallisée avec de la protamine),
glycérol, phénol, métacresol, chlorure de zinc, chlorure
de sodium, phosphate disodique dihydraté, sulfate de
protamine, hydroxide de sodium, acide chlorhydrique,
eau pour préparations injectables.
1 ml suspension contains 100 U (3.5 mg) of insulin aspart
(rDNA) (soluble insulin aspart 30% and insulin aspart
crystallised with protamine 70%), glycerol, phenol,
metacresol, zinc (as chloride), sodium chloride, disodium
phosphate dihydrate, protamine sulfate, sodium
hydroxide, hydrochloric acid, water for injections

Tenir hors de la portée et de la vue des enfants
Keep out of the reach and sight of children
Lire la notice avant utilisation
Read the package leaflet before use
Remettre en suspension conformément aux instructions
Resuspend according to instructions
A utiliser seulement si la suspension est uniformément
blanche et opaque.
Use only uniformly white and cloudy resuspensions
Réservé à l'utilisation par un seul patient
For use by one person only

Avant ouverture: A conserver au réfrigérateur entre
(2°C – 8°C)

Before opening: Store in a refrigerator (2°C – 8°C)

En cours d'utilisation: A utiliser dans les 4 semaines.
Ne pas réfrigérer. A conserver à une température ne
dépassant pas 30°C.

Ne pas congeler

During use: Use within 4 weeks

Do not refrigerate. Store below 30°C

Do not freeze

Conserver la cartouche dans l'emballage extérieur,
à l'abri de la lumière.

Keep the cap on the pen in order to protect from light

Jeter l'aiguille après chaque injection

Discard the needle after each injection

© 2014

Titulaire de l'autorisation de mise sur le marché :

Novo Nordisk A/S

Novo Allé

DK-2880 Bagsværd, Danemark

Fabriqué par :

Novo Nordisk Production SAS

45 Avenue d'Orléans

F-28000 Chartres, France





Project: Library - Artwork
Document: 8-9674-70-351-1_v4.pdf
Document description:
Document Lifecycle State: Approved
Version: 1
Version ID: 00002_0000623066
Downloaded: Aug 19, 2024 at 1:25 PM GMT+00:00
By: Amani, Marie-Ange (WRGA@NOVONORDISK.COM)
Approval state: **Approved**

Stage Nr	Approver	Role / Group	Company/ Location	Date and Time	Action	Comment
1	P, Santhosh (SAPQ@NOVONORDISK.COM)	CREATOR	Novo Nordisk (Business Users)	May 28, 2024 at 10:05 AM GMT+00:00	Approved (1st Graphic Approval)	
2	J, Srinivasa Rao (SROJ@NOVONORDISK.COM)	CONTROLLER	Novo Nordisk (Business Users)	May 29, 2024 at 11:03 AM GMT+00:00	Approved (2nd Graphic Approval)	
3	Amani, Marie-Ange (WRGA@NOVONORDISK.COM)	PROOF READER / PROOF READER_FRENCH ENGLISH NEUTRAL	Novo Nordisk (Business Users)	Jun 10, 2024 at 1:06 PM GMT+00:00	Approved (1st Affiliate Approval)	
4	Yewo, Zéphirin Ndouoh (ZNY@NOVONORDISK.COM)	PROOF READER / PROOF READER_FRENCH ENGLISH NEUTRAL	Novo Nordisk (Business Users)	Jun 21, 2024 at 6:47 AM GMT+00:00	Approved (2nd Affiliate Approval)	



Stage Nr	Approver	Role / Group	Company/ Location	Date and Time	Action	Comment
5	M A, Manjumaruthi (UNHM@NO VONORDISK. COM)	QA APPRO VER	Novo Nordisk (Business Users)	Jun 25, 2024 at 10:40 AM GMT+00:00	Approved (QA Approval)	