

PARTIE III : RENSEIGNEMENTS POUR LE CONSOMMATEUR

ZONOVATE®

Facteur antihémophilique recombinant à domaine B tronqué

Le présent feuillet constitue la troisième et dernière partie de la « monographie de produit » publiée lorsque la mise en marché de **Zonovate®** a été approuvée au Canada et s'adresse tout particulièrement aux consommateurs. Ce feuillet n'est qu'un résumé et ne donne pas tous les renseignements sur **Zonovate®**. Pour toute question au sujet de ce médicament, communiquez avec votre médecin ou votre pharmacien.

AU SUJET DE CE MÉDICAMENT

Raisons d'utiliser ce médicament :

Zonovate® sert à traiter et à prévenir les saignements chez les patients atteints d'hémophilie A.

Effets de ce médicament :

Les patients hémophiles A n'ont pas de facteur VIII ou leur facteur VIII ne fonctionne pas correctement. **Zonovate®** remplace le facteur VIII absent ou défectueux et aide ainsi le sang à former des caillots là où il y a un saignement.

Circonstances où il est déconseillé d'utiliser ce produit :

N'utilisez pas **Zonovate®** à moins que votre médecin ait confirmé que vous avez l'hémophilie A.

Évitez d'utiliser **Zonovate®** si vous êtes allergique à l'ingrédient médicamenteux, à l'un des ingrédients de la préparation (y compris les protéines de hamster) ou à l'un des composants du récipient. En cas de doute, communiquez avec votre médecin avant d'utiliser ce médicament.

Zonovate® n'est pas indiqué pour le traitement de la maladie de Willebrand.

Ingrédient médicamenteux :

L'ingrédient médicamenteux est un facteur VIII de coagulation humaine produit par génie génétique. Le facteur VIII est une protéine qui se trouve naturellement dans le sang pour l'aider à coaguler.

Zonovate® ne contient aucun sang ou plasma humain, ni albumine, ni agent de conservation, ni additif d'origine animale ou humaine dans le produit fini, ce qui le rend intrinsèquement exempt du risque de transmission d'agents pathogènes par le sang, comme le virus de l'immunodéficience humaine (VIH), les virus de l'hépatite et le parvovirus.

Ingrédients non médicamenteux :

Zonovate® contient les ingrédients non médicamenteux suivants : chlorure de calcium dihydraté, chlorure de sodium, L-histidine, L-méthionine, polysorbate 80 et saccharose.

Formes posologiques :

Zonovate® se présente dans des fioles à usage unique qui contiennent nominalement 250, 500, 1000, 1500, 2000 ou 3000 unités internationales (UI) par fiole, fournies avec une seringue préremplie contenant 4 mL de solution de chlorure de sodium à 0,9 % pour injection (solvant). Après la reconstitution avec le solvant fourni, la solution injectable préparée contient la concentration suivante :

Teneur de la fiole	Concentration approximative de Zonovate® après la reconstitution
250 UI	62,5 UI/mL
500 UI	125 UI/mL
1000 UI	250 UI/mL
1500 UI	375 UI/mL
2000 UI	500 UI/mL
3000 UI	750 UI/mL

Chaque boîte de **Zonovate®** contient une fiole de poudre blanche ou jaune pâle, une seringue préremplie contenant 4 mL de solution limpide et incolore (solvant), une tige de piston et un adaptateur.

MISES EN GARDE ET PRÉCAUTIONS

Consultez votre médecin ou votre pharmacien AVANT d'utiliser **Zonovate®** si :

- Vous prenez, avez pris récemment ou pourriez prendre tout autre médicament, y compris un médicament sans ordonnance ou une

- plante médicinale;
- Vous êtes enceinte, vous allaitez, vous pensez que vous pourriez être enceinte ou vous planifiez une grossesse.

Dites-le à votre médecin si vous pensez que votre saignement n'est pas maîtrisé par votre dose, car plusieurs raisons pourraient l'expliquer. Des anticorps contre le facteur VIII (aussi appelés « inhibiteurs du facteur VIII ») apparaissent chez certaines personnes qui prennent ce médicament. Les inhibiteurs du facteur VIII rendent **Zonovate**[®] moins efficace pour prévenir ou maîtriser un saignement. Si c'est votre cas, vous pourriez avoir besoin d'une dose plus élevée de **Zonovate**[®] ou d'un autre médicament pour arrêter votre saignement.

N'augmentez pas votre dose totale de **Zonovate**[®] pour maîtriser un saignement sans en avoir parlé à votre médecin. Vous devriez le dire à votre médecin si vous avez reçu des concentrés de facteur VIII dans le passé, surtout si des inhibiteurs sont apparus, car le risque que ça se reproduise pourrait être plus élevé.

Si votre saignement ne cesse pas, communiquez avec votre médecin ou votre centre de traitement de l'hémophilie, ou rendez-vous à un hôpital immédiatement.

Zonovate[®] peut causer des effets secondaires graves, comme des réactions allergiques. Vous devez pouvoir les reconnaître pendant que vous prenez **Zonovate**[®]. Voyez la section « EFFETS SECONDAIRES ET MESURES À PRENDRE ».

INTERACTIONS AVEC CE MÉDICAMENT

Il n'y a pas d'interactions connues entre **Zonovate**[®] et d'autres produits médicinaux.

UTILISATION APPROPRIÉE DE CE MÉDICAMENT

Le traitement par **Zonovate**[®] sera commencé par un médecin ayant de l'expérience dans les soins de l'hémophilie A. Prenez toujours ce médicament exactement comme votre médecin vous l'a demandé. Si vous ne savez pas quoi faire au juste, communiquez avec votre médecin.

Zonovate[®] doit être injecté dans une veine. Lisez les instructions sur la préparation et l'administration de **Zonovate**[®] à la fin de ce feuillet.

Votre médecin calculera votre dose pour vous. Elle dépendra de votre poids et du but de votre traitement.

Dose habituelle :

Prévention des saignements

- La dose habituelle de **Zonovate**[®] est de 20 à 50 unités internationales (UI) par kilogramme de poids corporel.
- L'injection est administrée tous les 2 ou 3 jours.

Traitement d'un saignement

- La dose de **Zonovate**[®] est calculée en fonction du poids corporel et du taux de facteur VIII à atteindre.
- La quantité nécessaire de **Zonovate**[®] dépend du lieu du saignement et de sa gravité.

Emploi chez les enfants et les adolescents

Zonovate[®] peut être administré à des enfants. Les enfants de moins de 12 ans peuvent avoir besoin de doses plus élevées ou plus fréquentes que les adultes. Les enfants de 12 ans ou plus et les adolescents peuvent prendre la même dose que les adultes.

Des données sur l'administration de **Zonovate**[®] à des enfants durant une intervention chirurgicale ne sont pas disponibles.

Surdosage :

Si vous avez pris plus de **Zonovate**[®] que vous deviez le faire, dites-le à votre médecin ou à votre centre de traitement de l'hémophilie, ou rendez-vous à un hôpital immédiatement.

En cas de surdose du médicament, communiquez immédiatement avec un professionnel de la santé, votre centre de traitement de l'hémophilie ou le centre antipoison de votre région, même si vous ne présentez aucun symptôme.

Dose oubliée :

Si vous prenez **Zonovate**[®] pour prévenir des saignements, vous devriez communiquer avec votre médecin si vous avez sauté une dose et ne savez pas comment compenser cet oubli.

Arrêt du traitement :

Si vous cessez de prendre **Zonovate**[®], il se peut que vous n'ayez plus de protection contre un saignement ou qu'un saignement en cours ne

s'arrête pas. Ne cessez pas de prendre **Zonovate**[®] sans en avoir parlé à votre médecin.

EFFETS SECONDAIRES ET MESURES À PRENDRE

Des effets indésirables sont possibles avec tous les médicaments. Si vous ne vous sentez pas bien pendant votre traitement par **Zonovate**[®], dites-le à votre médecin le plus tôt possible.

Si des réactions allergiques soudaines et graves (réactions anaphylactiques) se produisent (un événement très rare), l'injection doit être interrompue sur-le-champ. Vous devez communiquer immédiatement avec votre médecin si vous présentez l'un des premiers symptômes suivants :

- difficulté à respirer, essoufflement ou respiration sifflante
- oppression dans la poitrine
- enflure des lèvres et de la langue
- éruption cutanée, urticaire, papules ou démangeaisons généralisées
- étourdissements ou perte de connaissance
- tension artérielle basse (peau pâle et froide, battements cardiaques rapides)

Des symptômes graves, notamment de la difficulté à avaler ou à respirer ainsi que le visage ou les mains rouges ou enflés, nécessitent un traitement d'urgence rapide.

Si vous avez une réaction allergique, votre médecin pourrait changer votre médicament.

Effets secondaires fréquents (pouvant toucher jusqu'à 1 personne sur 10) :

- analyses sanguines montrant des changements dans le fonctionnement du foie
- réactions (rougeur et démangeaisons) autour du point où le médicament a été injecté

Effets secondaires peu fréquents (pouvant toucher jusqu'à 1 personne sur 100) :

- fatigue
- mal de tête
- étourdissements
- difficulté à dormir (insomnie)
- battements cardiaques rapides
- augmentation de la tension artérielle
- éruptions cutanées
- fièvre
- avoir chaud
- raideur musculaire
- douleurs musculaires
- douleurs dans les bras ou les jambes
- enflure des jambes et des pieds
- maladie articulaire
- ecchymose (bleu)

Effets secondaires chez les enfants et les adolescents :

Les effets secondaires observés chez les enfants et les adolescents sont les mêmes que ceux observés chez les adultes.

EFFETS SECONDAIRES GRAVES : FRÉQUENCE ET MESURES À PRENDRE

Symptôme/effet		Consultez votre médecin ou votre pharmacien		Cessez de prendre le médicament et appelez votre médecin ou votre pharmacien
		Seulement dans les cas graves	Dans tous les cas	
Fréquent	Manque d'effet (le saignement ne cesse pas après la prise de Zonovate [®])		✓	

EFFETS SECONDAIRES GRAVES : FRÉQUENCE ET MESURES À PRENDRE

Symptôme/effet		Consultez votre médecin ou votre pharmacien		Cessez de prendre le médicament et appelez votre
Peu fréquent	Réactions allergiques (p. ex. difficulté à respirer ou avaler, oppression dans la poitrine, enflure des lèvres et de la langue, éruption cutanée, urticaire, étourdissements, peau pâle et froide, battements cardiaques rapides, visage ou mains rouges ou enflés)			✓

Cette liste d'effets secondaires n'est pas complète. En cas d'effet inattendu pendant le traitement par **Zonovate**[®], communiquez avec votre médecin ou votre pharmacien.

Signalement des effets secondaires

Vous pouvez contribuer à l'amélioration de l'utilisation sécuritaire des produits de santé pour les Canadiens en signalant tout effet secondaire grave ou imprévu à Santé Canada. Votre déclaration peut nous permettre d'identifier de nouveaux effets secondaires et de changer les renseignements liés à l'innocuité des produits.

3 façons de signaler :

- Faire une déclaration en ligne au MedEffet (<http://hc-sc.gc.ca/dhp-mps/medeff/index-fra.php>);
- Téléphoner au numéro sans frais 1-866-234-2345;
- Envoyer un formulaire de déclaration des effets secondaires du consommateur par télécopieur ou par la poste :
 - Numéro de télécopieur sans frais 1-866-678-6789
 - Adresse postale : Programme Canada Vigilance
Santé Canada, Indice de l'adresse 0701E
Ottawa (Ontario)
K1A 0K9Des étiquettes d'adresse prépayées et le formulaire sont disponibles au MedEffet (<http://hc-sc.gc.ca/dhp-mps/medeff/index-fra.php>).

REMARQUE : Consultez votre professionnel de la santé si vous avez besoin de renseignements sur le traitement des effets secondaires. Le Programme Canada Vigilance ne donne pas de conseils médicaux.

CONSERVATION DE CE MÉDICAMENT

Gardez ce médicament hors de portée et de vue des enfants.

N'utilisez pas ce médicament après la date de péremption indiquée sur la boîte et sur les étiquettes de la fiole, de l'adaptateur de la fiole et de la seringue préremplie. La date de péremption correspond au dernier jour du mois indiqué.

Avant la reconstitution :

Conservez le médicament dans son emballage pour le protéger de la lumière. Évitez le gel.

Les fioles de **Zonovate**[®] peuvent être conservées au réfrigérateur (2–8 °C) jusqu'à la date de péremption ou à la température ambiante (au-dessous de 30 °C) pendant une seule période d'une durée maximale de 12 mois.

Si vous conservez **Zonovate**[®] à la température ambiante :

- Écrivez sur la boîte la date à laquelle le produit est sorti du réfrigérateur.
- N'utilisez pas le médicament plus de 12 mois après cette date, ni après la date de péremption indiquée sur la boîte si cela arrive plus tôt.
- Ne remettez pas le produit au réfrigérateur.

Après la reconstitution :

Zonovate[®] devrait être administré immédiatement après la reconstitution. Si vous ne pouvez pas administrer immédiatement la solution **Zonovate**[®] reconstituée, vous pouvez la garder dans sa fiole, sans enlever l'adaptateur et la seringue, à la température ambiante (au-dessous de 30 °C) pendant un maximum de 4 heures ou au réfrigérateur (2–8 °C) pendant un maximum de 24 heures. S'il n'est pas utilisé immédiatement, le médicament pourrait devenir contaminé et causer une infection. Ne conservez pas la solution sans avoir consulté votre médecin.

INFORMATION SUPPLÉMENTAIRE

Si vous avez encore des questions ou si vous désirez obtenir plus de renseignements, communiquez avec votre médecin.

On peut obtenir le présent document et la monographie complète du produit, rédigée pour les professionnels de la santé, à l'adresse <http://www.novonordisk.ca> ou en communiquant avec Novo Nordisk Canada Inc. au 1-800-465-4334.

Ce feuillet a été préparé par Novo Nordisk Canada Inc.

Zonovate[®] est une marque déposée de Novo Nordisk Health Care AG, utilisée sous licence par Novo Nordisk Canada Inc.

MixPro[®] est une marque déposée de Novo Nordisk A/S, utilisée sous licence par Novo Nordisk Canada Inc.

© Novo Nordisk Canada Inc. 2017

Dernière révision : mai 2017.

INSTRUCTIONS D'UTILISATION DE ZONOVATE®

LISEZ CES INSTRUCTIONS ATTENTIVEMENT AVANT D'UTILISER ZONOVATE®.

Zonovate® est fourni sous forme de poudre. Avant de l'injecter (administrer), il faut le reconstituer avec le solvant fourni dans la seringue. Le solvant est une solution de chlorure de sodium à 0,9 % pour injection. La solution **Zonovate®** reconstituée doit être injectée dans une veine (injection intraveineuse). Le matériel contenu dans l'emballage est conçu pour reconstituer et injecter **Zonovate®**.

Vous aurez aussi besoin d'un nécessaire à perfusion (tubulure et aiguille à ailettes), de tampons stériles imbibés d'alcool, de tampons de gaze et de pansements. Ces fournitures ne sont pas fournies dans l'emballage de **Zonovate®**.

N'utilisez pas le matériel avant que votre médecin ou votre infirmière vous ait montré comment.

Ne manquez pas de vous laver les mains et de vous assurer que ce soit propre autour de vous.

Quand vous préparez et injectez un médicament directement dans une veine, il est important d'**employer une technique aseptique (propre et sans microbes)**. Une technique incorrecte peut introduire des microbes infectieux dans le sang.

N'ouvrez pas l'emballage avant d'être prêt(e) à utiliser le matériel.

N'utilisez pas le matériel s'il a été échappé ou s'il est endommagé. Utilisez plutôt le contenu d'un nouvel emballage.

N'utilisez pas le matériel après la date de péremption. Utilisez plutôt le contenu d'un nouvel emballage. La date de péremption est imprimée sur la boîte, la fiole, l'adaptateur et la seringue préremplie.

N'utilisez pas le matériel si vous pensez qu'il est contaminé. Utilisez plutôt le contenu d'un nouvel emballage.

Ne jetez rien avant d'avoir injecté la solution reconstituée.

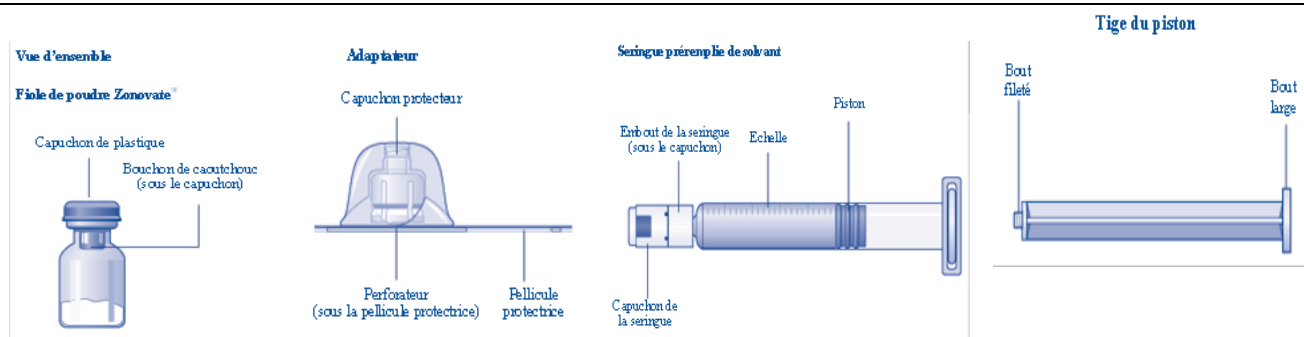
Le matériel est conçu pour être utilisé une seule fois.

Contenu


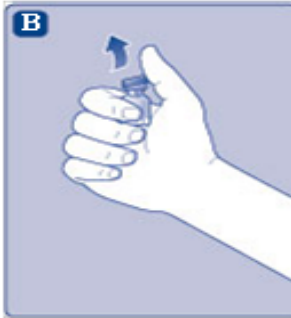


L'emballage contient :

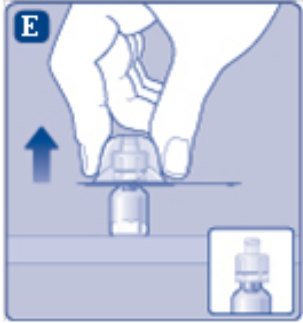
- 1 fiole de poudre **Zonovate®**
- 1 adaptateur
- 1 seringue préremplie de solvant
- 1 tige de piston (placée sous la seringue)

La seringue préremplie de solvant et l'adaptateur stérile forment un système de reconstitution sans aiguille appelé **MixPro®**.

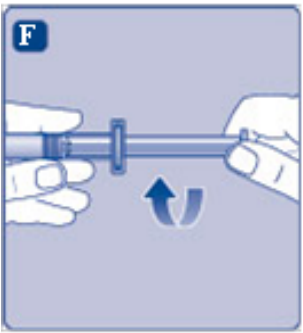




1. Préparation de la fiole et de la seringue




<p>Étape A</p>		<p>Sortez le nombre d'emballages de Zonovate® dont vous avez besoin.</p> <p>Vérifiez la date de péremption.</p> <p>Vérifiez le nom, la teneur et la couleur de l'emballage pour vous assurer qu'il contient le bon produit.</p> <p>Lavez-vous les mains et essuyez-les bien avec une serviette propre ou laissez-les sécher à l'air.</p> <p>Sortez la fiole, l'adaptateur et la seringue préremplie de la boîte. Laissez la tige du piston dans la boîte, sans y toucher.</p> <p>Réchauffez la fiole et la seringue préremplie jusqu'à la température ambiante. Pour le faire, tenez-les dans vos mains jusqu'à ce qu'elles soient aussi chaudes que vos mains.</p> <p>Ne les réchauffez pas d'une autre manière.</p>
<p>Étape B</p>		<p>Enlevez le capuchon en plastique de la fiole. Si ce capuchon est absent ou mal fixé, n'utilisez pas la fiole.</p> <p>Pour vous assurer que le bouchon de caoutchouc soit le plus stérile possible, essuyez-le avec un tampon d'alcool stérile et laissez-le sécher à l'air pendant quelques secondes avant l'utilisation.</p> <p>Ne touchez pas au bouchon de caoutchouc avec vos doigts car cela pourrait le contaminer.</p>
<p>2. Fixation de l'adaptateur</p>		
<p>Étape C</p>		<p>Enlevez la pellicule protectrice de l'adaptateur.</p> <p>Si la pellicule est déchirée ou n'est pas parfaitement scellée, n'utilisez pas l'adaptateur.</p> <p>Ne sortez pas l'adaptateur de son capuchon protecteur avec vos doigts. Si vous touchez au perforateur, vous risquez de le contaminer.</p>
<p>Étape D</p>		<p>Placez la fiole sur une surface solide et plate.</p> <p>Retournez le capuchon protecteur et fixez l'adaptateur à la fiole en poussant.</p> <p>Une fois l'adaptateur fixé, ne l'enlevez pas de la fiole.</p>

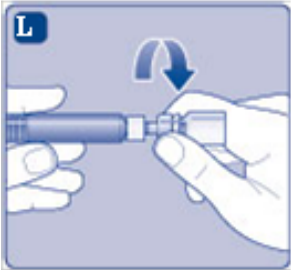
<p>Étape E</p>		<p>Pressez légèrement le capuchon protecteur avec le pouce et l'index, tel qu'illustré.</p> <p>Enlevez le capuchon protecteur de l'adaptateur.</p> <p>N'enlevez pas l'adaptateur de la fiole en enlevant le capuchon protecteur.</p>
----------------	---	---

3. Fixation de la tige du piston et de la seringue

<p>Étape F</p>		<p>Prenez la tige du piston par son bout large et sortez-la de la boîte. Ne touchez pas aux côtés ni au bout fileté de la tige du piston. Si vous y touchez, vous risquez de les contaminer avec vos doigts.</p> <p>Vissez immédiatement la tige au piston qui se trouve à l'intérieur de la seringue préremplie, en tournant la tige dans le sens des aiguilles d'une montre, jusqu'à ce que vous sentiez une résistance.</p>
<p>Étape G</p>		<p>Enlevez le capuchon de la seringue préremplie en le pliant vers le bas jusqu'à ce qu'il se brise à la perforation.</p> <p>Ne touchez pas à l'embout de la seringue qui était sous le capuchon. Si vous y touchez, vous risquez de le contaminer.</p> <p>Si ce capuchon est absent ou mal fixé, n'utilisez pas la seringue préremplie.</p>
<p>Étape H</p>		<p>Vissez fermement la seringue préremplie à l'adaptateur jusqu'à ce que vous sentiez une résistance.</p>

4. Reconstitution du produit avec le solvant

<p>Étape I</p>		<p>Tenez la seringue préremplie légèrement inclinée de façon que la fiole soit vers le bas.</p> <p>Poussez sur la tige du piston pour injecter tout le solvant dans la fiole.</p>
<p>Étape J</p>		<p>En tenant la tige du piston enfoncée, faites tourner la fiole doucement jusqu'à ce que toute la poudre soit dissoute.</p> <p>N'agitez pas la fiole afin d'éviter la formation de mousse.</p> <p>Inspectez la solution reconstituée.</p> <p>Elle doit être claire ou légèrement opalescente (pas tout à fait claire). Si vous voyez des particules ou une couleur anormale, ne l'utilisez pas.</p> <p>Utilisez plutôt le contenu d'un nouvel emballage.</p>
<p>Il est recommandé d'administrer Zonovate® immédiatement après la reconstitution. Sinon, le médicament pourrait devenir contaminé et causer des infections.</p> <p>Si vous ne pouvez pas administrer immédiatement la solution Zonovate® reconstituée, vous pouvez la garder dans sa fiole, sans enlever l'adaptateur et la seringue, à la température ambiante (inférieure à 30 °C) pendant un maximum de 4 heures ou au réfrigérateur (2–8 °C) pendant un maximum de 24 heures.</p> <p>Ne congelez pas la solution Zonovate® reconstituée et ne la conservez pas dans une seringue.</p> <p>Ne conservez pas la solution sans avoir consulté votre médecin.</p> <p>Protégez la solution Zonovate® reconstituée de la lumière directe.</p> <p>i Si votre dose nécessite plus d'une fiole, répétez les étapes A à J avec des fioles, des adaptateurs et des seringues préremplies supplémentaires jusqu'à ce que vous ayez la dose nécessaire.</p>		
<p>Étape K</p>		<p>Tenez la tige du piston complètement enfoncée.</p> <p>Tournez la seringue et la fiole à l'envers.</p> <p>Arrêtez de pousser sur la tige du piston et laissez-la sortir pendant que la solution reconstituée remplit la seringue.</p> <p>Tirez sur la tige du piston un peu vers le bas pour aspirer la solution reconstituée dans la seringue.</p> <p>Si vous avez besoin d'une partie seulement de la solution reconstituée, servez-vous de l'échelle de la seringue pour voir combien de solution reconstituée vous aspirez, comme vous l'a montré votre médecin ou votre infirmière.</p> <p>Si, à un moment donné, il y a trop d'air dans la seringue, repoussez l'air dans la fiole.</p>

		<p>Tout en tenant la fiole à l'envers, tapotez doucement la seringue pour faire remonter toute bulle d'air.</p> <p>Poussez lentement sur la tige du piston jusqu'à ce que toute bulle d'air soit disparue.</p>
Étape L		<p>Dévissez la fiole et l'adaptateur réunis de la seringue.</p> <p>Ne touchez pas à l'embout de la seringue. Si vous y touchez, vous risquez de le contaminer.</p>

5. Injection de la solution reconstituée

Zonovate® est maintenant prêt à être injecté dans une veine.

- Injectez la solution reconstituée comme vous l'a montré votre médecin ou votre infirmière.
- Injectez-la lentement en prenant 2 à 5 minutes.
- Ne mélangez pas **Zonovate®** avec un autre médicament ou une autre solution pour perfusion intraveineuse.

Injection de Zonovate® au moyen d'un raccord sans aiguille pour cathéter intraveineux


Mise en garde : La seringue préremplie MixPro® est faite de verre et est conçue pour être compatible avec un raccord Luer Lock habituel. Certains raccords sans aiguille qui ont un perforateur interne sont incompatibles avec cette seringue préremplie. Cette incompatibilité peut empêcher l'administration du médicament ou entraîner des dommages au raccord sans aiguille.

Injection de la solution par un dispositif d'accès veineux central (DAVC) tel qu'un cathéter veineux central ou une chambre implantable :

- Employez une technique aseptique (propre et sans microbes). Suivez le mode d'emploi du raccord et du DAVC en consultation avec votre médecin ou votre infirmière.
- L'injection du produit dans un DAVC peut nécessiter l'utilisation d'une seringue de plastique stérile de 10 mL pour aspirer la solution reconstituée. Ceci devrait être fait tout de suite après l'étape J.
- Si le DAVC a besoin d'être rincé avant ou après l'injection de **Zonovate®**, utilisez une solution de chlorure de sodium à 0,9 % pour injection.

Si vous avez des questions ou de la difficulté à fixer la seringue préremplie de solvant à un dispositif de type Luer Lock, communiquez avec Novo Nordisk au 1-800-465-4334.

6. Mise au rebut

Étape M		<p>Après l'injection, jetez prudemment toute la solution Zonovate® qui reste, la seringue et le nécessaire à perfusion, la fiole réunie à l'adaptateur et les autres déchets conformément aux directives de votre professionnel de la santé.</p> <p>Ne les jetez pas dans les ordures ménagères ordinaires.</p>
<p>Ne démontez pas le matériel avant de le jeter.</p> <p>Ne réutilisez pas le matériel.</p>		