

LISEZ CE DOCUMENT POUR ASSURER UNE UTILISATION SÉCURITAIRE ET EFFICACE DE VOTRE MÉDICAMENT

PARTIE III : RENSEIGNEMENTS POUR LES PATIENTS SUR LE MÉDICAMENT

REBINYN®

Facteur IX de coagulation (recombinant), pégylé

Lisez attentivement ce qui suit avant de commencer à prendre REBINYN® et chaque fois que votre ordonnance est renouvelée. Ce feuillet n'est qu'un résumé et ne fournit pas tous les renseignements au sujet de ce médicament. Parlez de votre état de santé et de votre traitement avec votre professionnel de la santé, et demandez-lui s'il existe de nouveaux renseignements sur REBINYN®.

Pourquoi REBINYN® est-il utilisé?

REBINYN® est un produit qui contient le facteur IX de coagulation recombinant (pégylé). Le facteur IX est une protéine naturellement présente dans le sang qui aide à arrêter les saignements.

REBINYN® sert à traiter et à prévenir les saignements chez les patients atteints d'hémophilie B (aussi appelée « déficit congénital en facteur IX »).

Comment REBINYN® agit-il?

Chez les patients atteints d'hémophilie B, le facteur IX est manquant ou ne fonctionne pas correctement. REBINYN® remplace le facteur IX défectueux ou manquant et aide le sang à former des caillots au site du saignement. Lorsque vous présentez un saignement, REBINYN® est activé dans le sang pour former le facteur IX, qui est naturellement présent dans l'organisme.

Quels sont les ingrédients de REBINYN®?

Ingrédient médicamenteux : facteur IX de coagulation (recombinant), pégylé

Ingrédients non médicamenteux : histidine, mannitol, polysorbate 80, chlorure de sodium, saccharose.

REBINYN® est offert sous les formes posologiques suivantes :

REBINYN® est offert en fioles à dose unique, qui renferment les teneurs nominales de 500, 1 000 ou 2 000 unités internationales (UI) par fiole. Une fois reconstituée avec le solvant fourni (solution à base d'histidine), la solution injectable préparée aura la concentration suivante :

Format de la fiole	Concentration approximative après reconstitution
500 UI	125 UI/mL
1 000 UI	250 UI/mL
2 000 UI	500 UI/mL

Chaque emballage de REBINYN® contient les éléments suivants : une fiole qui renferme une poudre blanche à blanc cassé; une seringue préremplie de 4 mL qui renferme une solution limpide et incolore; une tige de piston et un adaptateur de fiole.

N'utilisez pas REBINYN[®] si :

vous êtes allergique à l'ingrédient médicamenteux, à l'un des ingrédients de la préparation (y compris aux protéines de hamster) ou à l'un des composants du récipient.

Consultez votre professionnel de la santé avant de prendre REBINYN[®], afin de réduire la possibilité d'effets secondaires et d'assurer l'utilisation appropriée du médicament.

Mentionnez à votre professionnel de la santé tous vos problèmes de santé, notamment si :

- vous prenez, avez pris récemment ou pourriez prendre d'autres médicaments, y compris des médicaments en vente libre ou des remèdes à base de plantes médicinales;
- vous êtes enceinte ou vous allaitez, ou vous pensez être enceinte ou vous envisagez de le devenir.

Autres mises en garde à connaître :Réactions allergiques et apparition d'inhibiteurs

Il existe un risque très faible de réaction allergique grave et soudaine (p. ex. une réaction anaphylactique) à REBINYN[®]. Arrêtez l'injection et communiquez immédiatement avec votre médecin ou le service d'urgence d'un hôpital si vous présentez des signes précoces d'une réaction allergique (voir le tableau « Effets secondaires graves »).

Votre médecin pourrait devoir vous traiter rapidement pour ces réactions. Il pourrait aussi effectuer une analyse sanguine pour vérifier si vous avez développé des inhibiteurs du facteur IX (anticorps neutralisant l'activité du facteur IX) dirigés contre votre médicament, car l'apparition d'inhibiteurs peut coïncider avec une réaction allergique. Si vous présentez de tels anticorps, vous pourriez être plus à risque de subir une réaction allergique grave et soudaine (p. ex. une réaction anaphylactique) lors d'un traitement ultérieur par le facteur IX.

En raison du risque de réaction allergique avec le facteur IX, vos premières injections de REBINYN[®] doivent être administrées soit dans une clinique, soit en présence de professionnels de la santé dans un endroit où des soins médicaux adéquats peuvent être fournis en cas de réaction allergique.

Communiquez immédiatement avec votre médecin si le saignement ne s'arrête pas comme prévu, ou si vous devez prendre des doses beaucoup plus importantes de REBINYN[®] pour arrêter un saignement. Votre médecin effectuera une analyse sanguine pour vérifier si vous avez développé des inhibiteurs (anticorps neutralisant l'activité du facteur IX) dirigés contre REBINYN[®]. Le risque d'apparition d'inhibiteurs est le plus élevé chez les personnes qui n'ont jamais été traitées par des médicaments à base de facteur IX (c.-à-d. les jeunes enfants).

Caillots sanguins

Avisez votre médecin si l'une des situations suivantes s'applique à vous, car il existe un risque accru de formation de caillots sanguins pendant un traitement par REBINYN[®] :

- Vous avez récemment subi une intervention chirurgicale.
- Vous souffrez d'une autre maladie grave, comme une maladie du foie, une maladie du cœur ou un cancer.

Trouble rénal (syndrome néphrotique)

Les patients atteints d'hémophilie B, qui sont porteurs d'inhibiteurs du facteur IX et qui ont des antécédents de réactions allergiques, présentent un risque très faible de syndrome néphrotique (un trouble des reins) après l'administration de doses élevées de facteur IX.

Informez votre professionnel de la santé de tous les produits de santé que vous prenez, y compris les suivants : médicaments, vitamines, minéraux, suppléments naturels et produits de médecine douce.

Les médicaments suivants pourraient interagir avec REBINYN® :

Il n'existe pas d'interactions connues entre REBINYN® et d'autres produits médicinaux.

Comment prendre REBINYN® :

Le traitement par REBINYN® doit être instauré par un médecin qui a de l'expérience dans les soins aux patients atteints d'hémophilie B. Utilisez toujours REBINYN® exactement comme votre médecin vous l'a expliqué. Consultez votre médecin si vous ne savez pas exactement comment utiliser REBINYN®.

REBINYN® s'administre sous forme d'injection dans une veine. Veuillez vous reporter à la fin du présent feuillet pour connaître les instructions sur la préparation et l'administration de REBINYN®.

Votre médecin calculera votre dose. La dose dépendra de votre poids et de la raison pour laquelle le médicament est utilisé.

Dose habituelle :

Prévention des saignements

La dose de REBINYN® est de 40 unités internationales (UI) par kilogramme de poids corporel. Le médicament s'administre par une injection toutes les semaines.

Traitement des saignements

La dose de REBINYN® est de 40 unités internationales (UI) par kilogramme de poids corporel. Selon le lieu et la gravité du saignement, vous pourriez avoir besoin d'une dose plus élevée (80 UI par kilogramme) ou d'une ou plusieurs injections supplémentaires. Discutez avec votre médecin de la dose et du nombre d'injections dont vous avez besoin.

Utilisation chez les enfants et les adolescents

REBINYN® est uniquement indiqué chez les adultes (18 ans ou plus) pour la prévention des épisodes hémorragiques.

REBINYN® peut être utilisé chez les enfants et les adolescents pour la prévention des épisodes hémorragiques.

La dose chez les enfants et les adolescents est la même que celle chez les adultes.

Surdosage :

Si vous croyez avoir pris trop de REBINYN[®], communiquez immédiatement avec votre professionnel de la santé, le service d'urgence d'un hôpital ou le centre antipoison de votre région, même si vous ne présentez aucun symptôme.

Dose oubliée :

Si vous oubliez une dose, injectez-la dès que vous vous en apercevez. N'injectez pas une double dose pour compenser une dose oubliée. Administrez les injections suivantes comme prévu et poursuivez le traitement comme votre professionnel de la santé vous l'a prescrit.

Arrêt du traitement :

Si vous cessez d'utiliser REBINYN[®], vous pourriez ne plus être protégé contre les saignements ou un saignement en cours pourrait ne pas s'arrêter. Ne cessez pas d'utiliser REBINYN[®] sans en avoir parlé d'abord à votre médecin.

Quels sont les effets secondaires possibles de REBINYN[®]?

La liste des effets secondaires possibles de REBINYN[®] présentée plus bas n'est pas exhaustive. Si vous ressentez un effet secondaire qui n'est pas mentionné ci-dessous, communiquez avec votre professionnel de la santé. Lisez aussi la section Mises en garde et précautions.

Les effets secondaires ci-dessous ont été observés avec REBINYN[®] :

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

- Démangeaisons (prurit)
- Réactions cutanées au site d'injection

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

- Réactions allergiques (hypersensibilité)

Effets secondaires dont la fréquence est inconnue (on ignore à quelle fréquence ils surviennent)

- Réactions anaphylactiques
- Anticorps neutralisant l'activité du médicament (inhibiteurs)

L'apparition d'inhibiteurs (anticorps neutralisant l'activité du médicament) a été associée à la survenue de réactions allergiques graves et soudaines (p. ex. une réaction anaphylactique).

Effets secondaires graves et mesures à prendre			
Symptôme/effet	Consultez votre professionnel de la santé		Cessez de prendre le médicament et obtenez immédiatement des soins médicaux
	Cas graves seulement	Dans tous les cas	
RARE			
Réaction allergique (réaction anaphylactique) : Difficulté à avaler ou à respirer; essoufflement ou respiration sifflante; oppression thoracique; rougeur et/ou enflure des lèvres, de la langue, du visage ou des mains; éruption cutanée, urticaire, papules œdémateuses ou démangeaisons généralisées; peau pâle et froide, rythme cardiaque rapide et/ou étourdissements (faible tension artérielle)		✓	✓

Si vous présentez un symptôme ou un effet secondaire incommodant qui n'est pas mentionné ci-dessus ou qui s'aggrave suffisamment pour nuire à vos activités quotidiennes, consultez votre professionnel de la santé.

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 :

- En ligne sur le site de MedEffet (<http://hc-sc.gc.ca/dhp-mps/medeff/index-fra.php>);
- Par téléphone, en composant le numéro sans frais 1-866-234-2345;
- En remplissant le formulaire de déclaration des effets secondaires du consommateur et en le faisant parvenir :
 - Par télécopieur, au numéro sans frais 1-866-678-6789, ou
 - Par la poste au : Programme Canada Vigilance
Santé Canada
Indice de l'adresse 1908C
Ottawa (Ontario)
K1A 0K9

Des étiquettes d'adresse prépayées et le formulaire de déclaration des effets secondaires du consommateur sont disponibles sur le site Web de 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 :

Conservez REBINYN[®] hors de la vue et de la portée des enfants.

N'utilisez pas REBINYN[®] après la date de péremption indiquée sur les étiquettes qui figurent sur la boîte, la fiole, l'adaptateur de fiole et la seringue préremplie. La date de péremption correspond au dernier jour du mois indiqué.

La poudre dans la fiole est blanche à blanc cassé. N'utilisez pas la poudre si elle a changé de couleur.

Avant la reconstitution

Conservez le produit dans son emballage d'origine pour le protéger de la lumière. Ne le congelez pas.

Les fioles de REBINYN[®] peuvent être conservées au réfrigérateur (entre 2 °C et 8 °C) jusqu'à la date de péremption, ou à la température ambiante (jusqu'à 30 °C) pendant une seule période ne dépassant pas 6 mois.

Si vous décidez de conserver REBINYN[®] à la température ambiante :

- Notez sur la boîte la date à laquelle le produit a été sorti du réfrigérateur.
- N'utilisez pas le produit 6 mois après cette date ou après la date de péremption indiquée sur la boîte, selon la première éventualité.
- Ne remettez pas le produit au réfrigérateur une fois qu'il a été conservé à la température ambiante.

Après la reconstitution

REBINYN[®] doit être administré immédiatement après que vous l'avez reconstitué. Si vous ne pouvez pas administrer immédiatement la solution REBINYN[®] reconstituée, elle doit être utilisée dans les 4 prochaines heures lorsqu'elle est conservée à la température ambiante (jusqu'à 30 °C) et dans les 24 prochaines heures lorsqu'elle est conservée au réfrigérateur (entre 2 °C et 8 °C). Conservez le produit reconstitué dans la fiole. S'il n'est pas administré immédiatement, le médicament pourrait devenir contaminé et causer des infections.

La solution reconstituée sera limpide et incolore. N'administrez pas la solution reconstituée si vous remarquez des particules visibles ou un changement de couleur.

Pour en savoir davantage au sujet de REBINYN[®] :

- Consultez votre professionnel de la santé.
- Lisez la monographie de produit rédigée à l'intention des professionnels de la santé, qui renferme ces renseignements pour les patients sur le médicament. Vous pouvez l'obtenir en visitant le [site Web de Santé Canada](http://www.webde.santecanada.ca); le site du fabricant (<http://www.novonordisk.ca>), ou en communiquant avec Novo Nordisk Canada Inc. au : 1-800-465-4334.

Ce feuillet a été rédigé par Novo Nordisk Canada Inc.

REBINYN[®] 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.

© 2017 Novo Nordisk Canada Inc.

Dernière révision : 29 novembre 2017

DIRECTIVES D'UTILISATION DE REBINYN®

VEUILLEZ LIRE ATTENTIVEMENT LES DIRECTIVES SUIVANTES AVANT D'UTILISER REBINYN®.

REBINYN® se présente 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 à base d'histidine. La solution REBINYN® reconstituée doit être injectée dans une veine (injection intraveineuse [i.v.]). Le matériel contenu dans l'emballage est conçu pour reconstituer et injecter REBINYN®.

Vous aurez aussi besoin d'un ensemble de perfusion (tubulure et aiguille à ailettes), de tampons stériles imbibés d'alcool, de tampons de gaze et de pansements. Ces articles ne sont pas contenus dans l'emballage de REBINYN®.

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

Lavez-vous toujours les mains et assurez-vous que tout soit propre autour de vous.

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

N'ouvrez pas l'emballage avant d'être prêt 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 de fiole 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.

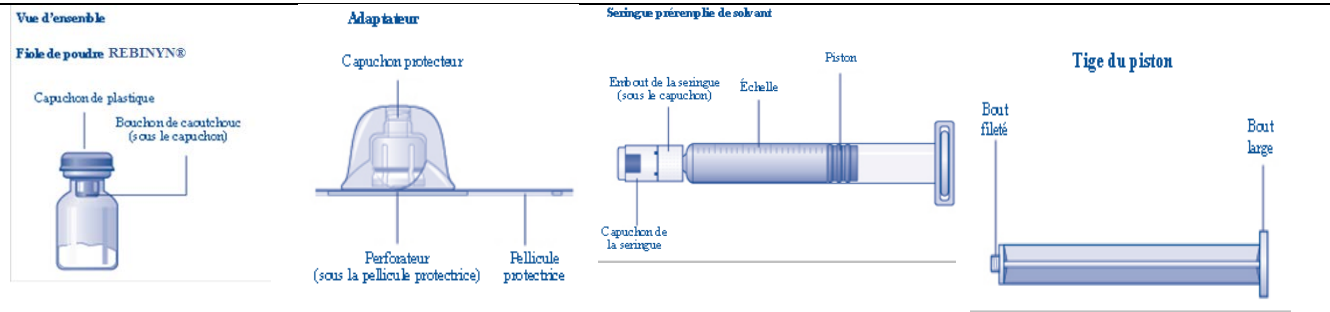
Le matériel est conçu pour être utilisé une seule fois.

Contenu

L'emballage contient :

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

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



1. Préparation de la fiole et de la seringue

Étape
A



Sortez le nombre d'emballages de REBINYN® dont vous avez besoin.

Vérifiez la date de péremption.

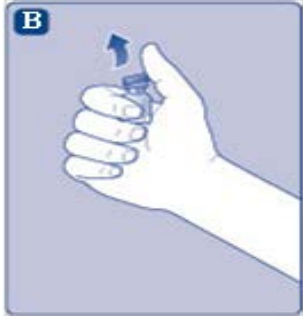


Vérifiez le nom, la teneur et la couleur de l'emballage pour vous assurer qu'il contient le bon produit.

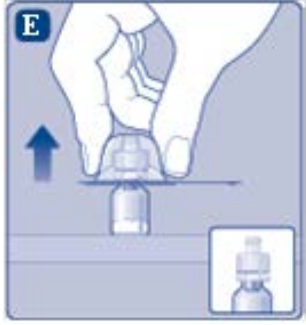
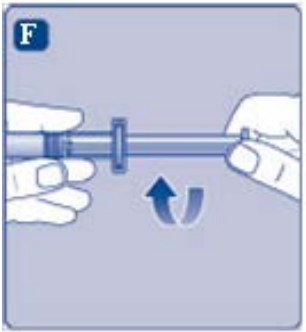


Lavez-vous les mains et essuyez-les bien avec une serviette propre ou laissez-les sécher à l'air.

Sortez la fiole, l'adaptateur de fiole et la seringue préremplie de la boîte. **Laissez la tige du piston dans la boîte, sans y toucher.**



Réchauffez la fiole et la seringue préremplie jusqu'à la température ambiante en les tenant dans vos mains jusqu'à ce qu'elles soient aussi chaudes que vos mains.

N'utilisez pas une autre méthode pour réchauffer la fiole ou la seringue préremplie.

<p>Étape B</p>		<p>Retirez le capuchon en plastique de la fiole. Si le capuchon en plastique est mal fixé ou absent, n'utilisez pas la fiole.</p> <p>Pour vous assurer que le bouchon en caoutchouc est le plus stérile possible, essuyez-le avec un tampon stérile imbibé d'alcool et laissez-le sécher à l'air pendant quelques secondes avant l'utilisation.</p> <p>Ne touchez pas au bouchon en caoutchouc avec vos doigts, car vous pourriez le contaminer.</p>
<p>2. Fixation de l'adaptateur de fiole</p>		
<p>Étape C</p>		<p>Enlevez la pellicule protectrice de l'adaptateur de fiole.</p> <p>Si la pellicule protectrice n'est pas parfaitement scellée ou si elle est déchirée, n'utilisez pas l'adaptateur de fiole.</p> <p>Ne sortez pas l'adaptateur de son capuchon protecteur avec vos doigts. Si vous touchez au perforateur de l'adaptateur, 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, comme illustré.</p> <p>Retirez le capuchon protecteur de l'adaptateur.</p> <p>N'enlevez pas l'adaptateur de la fiole quand vous retirez le capuchon protecteur.</p>
<p>3. Fixation de la tige du piston et de la seringue</p>		
<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.</p> <p>Fixez 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>Retirez 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 sous le capuchon. Si vous y touchez, vous risquez de le contaminer.</p> <p>Si le capuchon de la seringue est mal fixé ou absent, n'utilisez pas la seringue préremplie.</p>
<p>Étape H</p>		<p>Vissez fermement la seringue préremplie à l'adaptateur de fiole jusqu'à ce que vous sentiez une résistance</p>

4. Reconstitution de la poudre avec le solvant

Étape I		<p>Tenez la seringue préremplie légèrement inclinée de façon que la fiole soit vers le bas.</p> <p>Appuyez sur la tige du piston pour injecter tout le solvant dans la fiole.</p>
Étape J		<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>Vérifiez la solution reconstituée.</p> <p>Elle doit être limpide, incolore et exempte de particules qui sont clairement visibles. Si vous voyez des particules ou une couleur anormale, ne l'utilisez pas.</p> <p>Utilisez plutôt le contenu d'un nouvel emballage.</p>

Il est recommandé d'utiliser REBINYN[®] immédiatement après la reconstitution. Sinon, le médicament pourrait devenir contaminé et causer des infections.



Si vous ne pouvez pas administrer immédiatement la solution REBINYN[®] reconstituée, elle doit être utilisée dans les 4 prochaines heures lorsqu'elle est conservée à la température ambiante (jusqu'à 30 °C) et dans les 24 prochaines heures lorsqu'elle est conservée au réfrigérateur (entre 2 °C et 8 °C). Conservez le produit reconstitué dans la fiole.

Ne congelez pas la solution REBINYN[®] reconstituée et ne la conservez pas dans une seringue.

Protégez la solution REBINYN[®] reconstituée de la lumière directe.



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>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 la tige du piston légèrement vers le bas pour aspirer la solution reconstituée dans la seringue.</p> <p>Si vous n'avez besoin que d'une partie de la solution reconstituée, utilisez 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 les bulles d'air.</p> <p>Enfoncez la tige du piston lentement jusqu'à ce qu'il n'y ait plus de bulles d'air.</p>
<p>Étape L</p>		<p>Dévissez l'adaptateur et la fiole 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

REBINYN[®] 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, sur une période de 1 à 4 minutes.
- Ne mélangez pas REBINYN[®] avec un autre médicament ou une autre solution pour perfusion intraveineuse.

Injection de REBINYN[®] au moyen d'un raccord sans aiguille pour cathéter intraveineux

Mise en garde : La seringue préremplie de solvant MixPro[®] est faite de verre et est conçue pour être compatible avec un raccord Luer Lock standard. Certains raccords sans aiguille qui ont un


perforateur interne sont incompatibles avec cette seringue préremplie. Une telle incompatibilité peut empêcher l'administration du médicament ou endommager le raccord sans aiguille.

Injection de la solution à l'aide d'un dispositif d'accès veineux central (DAVC), comme un cathéter veineux central ou une chambre sous-cutanée :

- Employez une technique aseptique (propre et sans microbes). Suivez le mode d'emploi fourni avec le raccord et le DAVC et consultez votre médecin ou votre infirmière pour en assurer l'utilisation appropriée.
- 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 REBINYN[®], utilisez une solution de chlorure de sodium à 0,9 % pour injection.

En cas de difficulté au moment de joindre la seringue préremplie de solvant histidine à un dispositif Luer Lock compatible, ou pour de plus amples renseignements, communiquez avec Novo Nordisk au 1-800-465-4334.

6. Mise au rebut

Étape M		<p>Après l'injection, jetez de façon sécuritaire toute la solution REBINYN[®] restante, la seringue et l'ensemble de perfusion, la fiole et l'adaptateur réunis, ainsi que les autres déchets conformément aux directives de votre professionnel de la santé.</p> <p>Ne les jetez pas dans les ordures ménagères ordinaires.</p>
--------------------	--	--

Ne démontez pas le matériel avant de le jeter.

Ne réutilisez pas le matériel.