

PARTIE III : RENSEIGNEMENTS POUR LA CONSOMMATRICE

Pr **Activelle® LD**
0,5 mg d'estradiol et
0,1 mg d'acétate de noréthindrone

Comprimés pelliculés

Le présent feuillet constitue la troisième et dernière partie de la monographie publiée lorsque la mise en marché d'Activelle® LD a été approuvée au Canada et s'adresse tout particulièrement aux consommatrices. Ce feuillet n'est qu'un résumé et ne contient pas tous les renseignements connus sur Activelle® LD. 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 :**

Durant la ménopause, la quantité d'œstrogènes produite par le corps d'une femme diminue. Ceci peut causer des symptômes, comme les bouffées de chaleur (chaleur au niveau du visage, du cou et de la poitrine). Activelle® LD soulage ces symptômes dus à la ménopause. Activelle® LD n'est prescrit que lorsque ces symptômes nuisent sérieusement à la vie quotidienne.

L'utilisation d'Activelle® LD est approuvée dans les situations suivantes :

- Pour traiter les symptômes vasomoteurs (sensations désagréables de chaleur, bouffées de chaleur et sueurs) modérés ou sévères qui peuvent résulter de la diminution des taux d'œstrogènes associée à la ménopause.

Activelle® LD ne doit être utilisé que par des femmes qui ont encore leur utérus.

La prise d'Activelle® LD devrait être faite uniquement sous la surveillance d'un médecin, qui doit inclure au moins un suivi annuel afin de déceler tout effet secondaire. Votre première visite de suivi devrait être prévue dans les 3 à 6 mois après le début du traitement. Elle pourra comporter une vérification de la tension artérielle, un examen des seins, un test de Papanicolaou et un examen pelvien. Vous devriez passer une mammographie avant de commencer votre traitement et à des intervalles réguliers par la suite, selon les recommandations de votre médecin. Il recommandera peut-être également certaines analyses sanguines.

Vous et votre médecin devriez discuter avec soin des avantages et des risques d'un traitement hormonal substitutif (THS) et réévaluer régulièrement la nécessité de poursuivre le traitement.

Effets de ce médicament :

L'œstrogène contenu dans ce médicament, appelé estradiol (E2), permet de soulager les symptômes ménopausiques. Cet estradiol est identique à l'estradiol produit naturellement par le corps. Activelle® LD augmente le taux d'œstrogènes dans le corps, qui diminue naturellement à la ménopause.

Le progestatif, appelé acétate de noréthindrone (NETA), permet d'atténuer le risque d'hyperplasie de l'endomètre (stimulation de la croissance du revêtement de l'utérus), qui est susceptible de causer un cancer de l'endomètre.

Circonstances où il est déconseillé d'utiliser Activelle® LD :

- Si vous avez une hypersensibilité connue à ce médicament, à l'un de ses ingrédients ou à l'un des composants du contenant
- Si vous avez une maladie du foie et que les résultats des tests de la fonction du foie ne se sont pas normalisés
- Si vous avez, avez eu ou soupçonnez avoir un cancer qui dépend des œstrogènes ou de la progestérone (comme un cancer de l'endomètre)
- Si vous avez une hyperplasie de l'endomètre (épaississement excessif du revêtement de l'utérus)
- Si vous avez, avez eu ou soupçonné avoir un cancer du sein
- Si vous avez un saignement vaginal inexplicable
- Si vous êtes enceinte ou si vous pourriez l'être
- Si vous allaitez
- Si vous avez ou avez eu une maladie causée par des caillots de sang dans des artères (comme une crise cardiaque, un accident vasculaire cérébral ou l'angine)
- Si vous avez ou avez eu un caillot de sang dans une veine (thrombose), au niveau d'une jambe (thrombose veineuse profonde) ou des poumons (embolie pulmonaire), par exemple

- Si vous avez perdu partiellement ou complètement la vue à cause d'une maladie des vaisseaux des yeux
- Si vous avez la porphyrie
- Si vous avez des migraines

Si l'une ou l'autre de ces circonstances apparaît pour la première fois pendant le traitement par Activelle® LD, arrêtez d'en prendre et consultez votre médecin immédiatement.

Ingrédients médicinaux :

Estradiol
Acétate de noréthindrone

Ingrédients non médicinaux :

Hydroxypropylcellulose, hypromellose, lactose monohydraté, stéarate de magnésium, fécule de maïs, talc, triacétine

Formes posologiques :

Activelle® LD est disponible en disques-calendriers de 28 comprimés.

Chaque comprimé contient 0,5 mg d'estradiol et 0,1 mg d'acétate de noréthindrone.

MISES EN GARDE ET PRÉCAUTIONS

Mises en garde et précautions importantes

L'essai WHI (*Women's Health Initiative*) est une étude clinique d'envergure qui a évalué les avantages et les risques d'un traitement oral d'association œstrogènes-progestatif et d'un traitement oral par œstrogènes seuls comparativement à un placebo (pilule n'ayant aucun ingrédient actif) chez des femmes ménopausées.

L'essai WHI a fait ressortir un risque accru d'infarctus du myocarde (crise cardiaque), d'accident vasculaire cérébral, de cancer du sein, d'embolie pulmonaire (caillots dans les poumons) et de thrombose veineuse profonde (caillots dans de grosses veines) chez les femmes ménopausées soumises à un traitement oral d'association œstrogènes-progestatif.

L'essai WHI a révélé un risque accru d'accident vasculaire cérébral et de thrombose veineuse profonde chez les femmes ménopausées ayant subi une hystérectomie (ablation chirurgicale de l'utérus) qui prenaient des œstrogènes seuls par voie orale.

Par conséquent, il est fortement recommandé de tenir compte de ce qui suit :

- Le traitement par œstrogènes et progestatif fait augmenter le risque d'apparition de cancer du sein invasif, de crise cardiaque, d'accident vasculaire cérébral, de caillots dans les poumons et les grosses veines.
- Le traitement par œstrogènes seuls fait augmenter le risque d'accident vasculaire cérébral et de caillots dans les grosses veines.
- Les œstrogènes, avec ou sans progestatif, ne doivent pas être utilisés afin de prévenir les maladies cardiaques ou les accidents vasculaires cérébraux.
- Les œstrogènes, avec ou sans progestatif, doivent être utilisés à **la dose efficace la plus faible, durant la période la plus courte possible**. Un suivi médical régulier est conseillé.

Cancer du sein

Les résultats de l'essai WHI indiquent un risque plus élevé de cancer du sein chez les femmes ménopausées prenant un traitement d'association œstrogènes-progestatif que chez celles prenant un placebo.

Les résultats de l'essai WHI indiquent que le risque de cancer du sein chez les femmes ménopausées ayant subi une hystérectomie qui prennent des œstrogènes seuls n'est pas différent de celui observé chez celles prenant un placebo.

Les œstrogènes, avec ou sans progestatif, ne doivent pas être pris par des femmes ayant des antécédents personnels de cancer du sein.

De plus, les femmes qui ont des antécédents familiaux de cancer du sein ou celles qui ont déjà eu des masses au sein, des biopsies mammaires ou des mammographies (radiographie des seins) anormales devraient consulter leur médecin avant de commencer un traitement hormonal substitutif.

Vous devriez passer une mammographie avant de commencer votre traitement et à des intervalles réguliers par la suite, selon les recommandations de votre médecin.

Il est conseillé à toutes les femmes de pratiquer régulièrement l'auto-examen de leurs seins et de les faire examiner régulièrement par un médecin. Vous devriez revoir la technique d'auto-examen des seins avec votre médecin.

Consultez votre médecin si vous remarquez des changements, notamment les suivants :

- Capitonage de la peau
- Changements dans le mamelon
- Toute masse au sein que vous pouvez voir ou sentir

De plus, on vous conseille de suivre des programmes de dépistage par mammographie lorsqu'ils vous sont offerts. Dans le cas du dépistage par mammographie, il est important que vous informiez l'infirmière/le professionnel de la santé responsable de prendre la radiographie que vous utilisez le THS, car ce traitement risque d'augmenter la densité de vos seins et de modifier, par conséquent, les résultats de la mammographie. Si la densité du sein augmente, la mammographie pourrait ne pas déceler toutes les masses au sein.

Épaississement du revêtement de l'utérus et cancer de l'utérus

Chez les femmes ménopausées ayant encore leur utérus, un traitement par des *œstrogènes seuls* fait augmenter le risque d'hyperplasie de l'endomètre (épaississement du revêtement de l'utérus), qui accroît le risque de cancer de l'endomètre (cancer du revêtement de l'utérus).

L'ajout d'un progestatif à un traitement par œstrogènes vise à diminuer le risque d'hyperplasie de l'endomètre.

Vous devriez discuter avec votre médecin du traitement progestatif et des facteurs de risque d'hyperplasie et de carcinome de l'endomètre. Vous devriez également lui signaler tout saignement vaginal inattendu ou inhabituel.

Si votre utérus a été enlevé, vous ne courez aucun risque d'hyperplasie ou de carcinome de l'endomètre. Par conséquent, un traitement progestatif est habituellement inutile chez les femmes ayant subi une hystérectomie.

Cancer de l'ovaire

Dans certaines études, le recours à un traitement par *œstrogènes seuls* ou par *œstrogènes et progestatif* pendant 5 ans ou plus a été associé à un risque accru de cancer de l'ovaire.

Maladie cardiaque et accident vasculaire cérébral

Les résultats de l'essai WHI indiquent un risque plus élevé d'accident vasculaire cérébral et de maladie coronarienne chez les femmes ménopausées prenant un traitement d'association *œstrogènes-progestatif* que chez celles prenant un placebo.

Les résultats de l'essai WHI indiquent un risque plus élevé d'accident vasculaire cérébral, mais un risque équivalent de maladie coronarienne chez les femmes ménopausées ayant subi une hystérectomie qui prennent des *œstrogènes seuls* comparativement à celles prenant un placebo.

Coagulation anormale

Les résultats de l'essai WHI indiquent un risque plus élevé de caillots de sang dans les poumons et les grosses veines chez les femmes ménopausées prenant un traitement d'association *œstrogènes-progestatif* que chez celles prenant un placebo.

Les résultats de l'essai WHI indiquent un risque plus élevé de caillots de sang dans les grosses veines, mais un risque équivalent de caillots dans les poumons chez les femmes ménopausées ayant subi une hystérectomie qui prennent des *œstrogènes seuls* comparativement à celles prenant un placebo.

Ce risque augmente également avec l'âge, si vous ou un membre de votre famille avez déjà eu des caillots de sang, si vous fumez ou si vous êtes très obèse. Le risque de formation de caillot sanguin augmente également de manière temporaire en cas d'immobilisation prolongée ou à la suite d'une opération majeure. Vous devriez discuter des facteurs de risque de caillots sanguins avec votre médecin puisque ces derniers peuvent mettre votre vie en danger ou causer une grave invalidité.

Maladie de la vésicule biliaire

L'utilisation d'œstrogènes par les femmes ménopausées a été associée à une augmentation du risque de maladie de la vésicule biliaire nécessitant une intervention chirurgicale.

Démence

L'étude WHIMS (*Women's Health Initiative Memory Study*), une sous-étude de l'essai WHI, a indiqué un risque plus élevé de démence (perte de mémoire et de fonction intellectuelle) chez les femmes ménopausées de 65 ans et plus prenant un traitement oral d'association *œstrogènes-progestatif* que chez celles prenant un placebo.

WHIMS ne fait ressortir aucune différence quant au risque de démence chez les femmes ménopausées de 65 ans et plus ayant subi une hystérectomie qui prennent oralement des *œstrogènes seuls* par rapport à celles prenant un placebo.

Consultez votre médecin ou votre pharmacien AVANT d'utiliser Activelle® LD si :

- vous avez des antécédents d'allergie ou d'intolérance à un médicament ou à une substance, quels qu'ils soient
- vous avez des antécédents personnels de maladie du sein (y compris de masses au sein) ou des antécédents familiaux de cancer du sein ou si vous avez subi une biopsie du sein
- vous avez des saignements vaginaux inhabituels ou inexplicables
- vous avez des antécédents de fibrome utérin, d'endométriose ou d'hyperplasie de l'endomètre (croissance excessive du revêtement de l'utérus)
- vous avez des antécédents de maladie ou de tumeur du foie, de jaunisse (jaunissement des yeux ou de la peau) ou de démangeaisons reliées à la prise d'œstrogènes ou à une grossesse
- vous avez des antécédents de migraines
- vous faites de l'hypertension
- vous avez des antécédents personnels ou familiaux de caillots sanguins, ou des antécédents personnels de maladie cardiaque ou d'accident vasculaire cérébral
- vous avez des antécédents de maladie du rein, d'asthme ou d'épilepsie (convulsions)
- vous avez un trouble de la vésicule biliaire
- vous avez des antécédents de maladie des os (dont certains troubles métaboliques ou cancers susceptibles d'avoir un effet sur les taux sanguins de calcium et de phosphore)
- votre glande thyroïde ne produit pas assez d'hormones thyroïdiennes (hypothyroïdie) et vous prenez des hormones thyroïdiennes pour traiter ce trouble
- on vous a dit que vous êtes atteinte d'œdème angioneurotique héréditaire ou si vous avez eu des épisodes d'enflure rapide des mains, des pieds, du visage, des lèvres, des yeux, de la langue, de la gorge (obstruction des voies respiratoires) ou du tube digestif
- vous avez reçu un diagnostic de lupus
- vous avez reçu un diagnostic de diabète
- vous avez reçu un diagnostic de porphyrie (maladie des pigments du sang)
- vous avez des antécédents de cholestérol ou de triglycérides élevés
- vous avez de très faibles taux de calcium
- vous avez reçu un diagnostic de dépression
- vous avez eu à rester alitée pendant de longues périodes
- vous êtes enceinte ou pourriez l'être
- vous allaitez
- vous avez subi une hystérectomie (extraction chirurgicale de l'utérus)
- vous êtes atteinte d'otosclérose (une maladie qui affecte le tympan et l'ouïe)
- vous êtes intolérante au lactose
- vous fumez

Si vous allez subir une intervention chirurgicale, avisez le chirurgien que vous prenez Activelle® LD. Vous devrez peut-être cesser de prendre Activelle® LD pendant au moins 4 à 6 semaines avant l'intervention, afin de réduire le risque d'un caillot sanguin. Demandez à votre médecin à quel moment vous pourrez recommencer à prendre Activelle® LD.

Vous devez informer vos autres médecins que vous prenez Activelle® LD car les résultats de certains tests de laboratoire peuvent changer durant le traitement.

Activelle® LD n'est pas un contraceptif. Si vous avez eu votre dernière menstruation il y a moins de 12 mois ou si vous avez moins de 50 ans, vous pourriez encore avoir besoin d'un moyen de contraception pour prévenir une grossesse. Consultez votre médecin à ce sujet.

INTERACTIONS AVEC CE MÉDICAMENT

Avisez votre médecin ou votre pharmacien si vous prenez d'autres médicaments, y compris des médicaments sur ordonnance, des

médicaments en vente libre, des vitamines ou des produits à base d'herbes médicinales.

Les médicaments susceptibles d'interagir avec Activelle® LD comprennent :

- les médicaments utilisés pour le traitement de l'épilepsie (p. ex. phénobarbital, hydantoïne, phénytoïne et carbamazépine)
- les médicaments utilisés pour traiter la tuberculose (p. ex. rifampicine, rifabutine)
- les médicaments utilisés pour le traitement des infections au VIH ou des hépatites (p. ex. névirapine, éfavirenz, ritonavir, télaprévir et nelfinavir)
- les anticoagulants, les antidiabétiques et les antihypertenseurs
- les barbituriques
- les préparations contenant du millepertuis (*Hypericum perforatum*)
- le kétoconazole (un fongicide)

Le jus de pamplemousse pourrait faire augmenter l'effet d'Activelle® LD.

UTILISATION APPROPRIÉE DE CE MÉDICAMENT

Le traitement par Activelle® LD peut être commencé n'importe quel jour. Toutefois, si vous le substituez à un produit de traitement hormonal substitutif séquentiel, le traitement devrait être commencé dès la fin de votre cycle menstruel (menstruation).

Votre médecin devrait chercher à prescrire la dose la plus faible possible, seulement pendant que c'est nécessaire pour traiter vos symptômes. Si vous pensez que votre dose est trop forte ou trop faible, parlez-en à votre médecin.

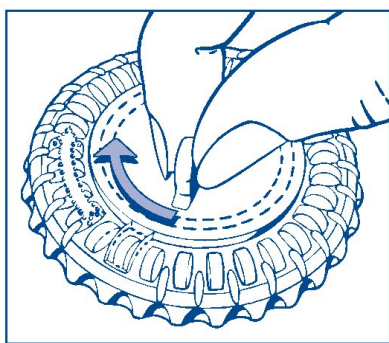
Dose habituelle :

Prenez 1 comprimé une fois par jour. Essayez de prendre Activelle® LD à la même heure tous les jours. Quand vous aurez pris les 28 comprimés du disque-calendrier, continuez le traitement sans interruption avec un nouveau disque.

Comment utiliser le disque

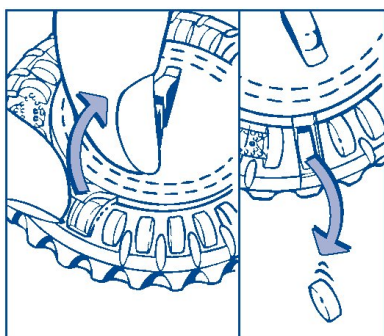
Activelle® LD est offert sous forme de disque-calendrier de 28 comprimés blancs. Suivez les étapes suivantes pour l'utiliser :

Le premier comprimé à prendre est situé sous l'ouverture scellée du rebord extérieur transparent du disque.



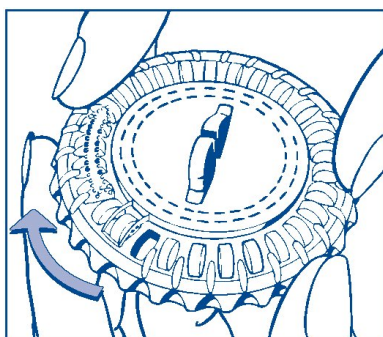
1. Positionner l'indicateur du jour

Faites tourner le disque intérieur pour positionner le jour de la semaine face à la petite languette de plastique.



2. Comment prendre le premier comprimé

Brisez la languette de plastique et faites sortir le premier comprimé.



3. Tous les jours

Il suffit de faire tourner d'un cran le cadran transparent dans le sens des aiguilles d'une montre, comme l'indique la flèche. Faites sortir le prochain comprimé.

On peut faire tourner le cadran transparent seulement après avoir retiré le comprimé situé dans l'ouverture.

Surdose :

En général, les doses excessives d'œstrogènes et de progestatif risquent de provoquer des nausées, des malaises aux seins, des vomissements, un ballonnement, un saignement vaginal, une humeur déprimée, de la fatigue, l'acné ou la croissance de poils sur le corps ou le visage.

Si vous pensez avoir pris trop d'Activevelle® LD, communiquez immédiatement avec votre professionnel de la santé, l'urgence d'un hôpital ou le centre antipoison de votre région, même si vous n'avez aucun symptôme.

Dose oubliée :

Si vous oubliez de prendre un comprimé, vous devez le prendre dès que possible dans les 12 heures qui suivent. Après 12 heures, le comprimé doit être jeté et la prochaine dose doit être prise à l'heure habituelle. Ne doublez pas la dose pour compenser le comprimé oublié. Oublier une dose peut augmenter la probabilité d'avoir des saignements ou des saignotements.

EFFETS SECONDAIRES ET MESURES À PRENDRE

Les effets secondaires suivants peuvent apparaître durant votre traitement par Activevelle® LD :

- Maux de tête
- Saignements vaginaux irréguliers ou saignotements pendant les 3 à 6 premiers mois du traitement. Si les saignements persistent ou commencent après les 6 premiers mois, consultez votre médecin dès que possible.
- Changement de la quantité de sécrétions cervicales
- Démangeaisons vaginales et génitales
- Douleur, sensibilité, enflure ou grossissement des seins
- Bouffées de chaleur
- Ballonnement
- Fibrome utérin (tumeur bénigne)
- Douleur au dos ou au cou
- Spasmes musculaires involontaires
- Crampes dans les jambes
- Brûlures d'estomac
- Gain ou perte de poids
- Perte de cheveux ou pilosité anormale
- Acné
- Taches sur la peau, surtout au niveau du visage et du cou, appelées parfois « masque de grossesse » (chloasma)
- Taches rouges ou violettes sur la peau ou des muqueuses (purpura vasculaire)
- Nodules cutanés douloureux, rougeâtres (érythème noueux)

EFFETS SECONDAIRES GRAVES, FRÉQUENCE ET MESURES À PRENDRE

Symptôme/effet	Consultez votre médecin ou votre pharmacien	Cessez de prendre le médicament et obtenez
----------------	---	--

	Seulement dans les cas graves	Dans tous les cas	immédiatement des soins médicaux
COURANT			
Douleur abdominale, nausées ou vomissements		✓	
Œdème : Enflure des bras et des jambes	✓		
Dépression : Humeur triste persistante			✓
Infection génitale à levures ou inflammation vaginale	✓		
Épaississement de l'endomètre (revêtement de l'utérus), qui peut se manifester des façons suivantes : <ul style="list-style-type: none"> • Saignements vaginaux anormaux • Pertes vaginales • Cellules anormales décelées lors d'un frottis cervical 		✓	
PEU COURANT			
Réaction allergique : Urticaire, démangeaisons, enflure, tension artérielle basse (peau pâle et froide, battements rapides du cœur), sueurs			✓
Érythème multiforme : Éruption cutanée accompagnée de rougeurs ou de plaies en forme de cibles			✓
Saignements vaginaux inattendus : <ul style="list-style-type: none"> • qui durent plus de 6 mois après le début du traitement par Activelle® LD ou • qui commencent plus de 6 mois après le début du traitement par Activelle® LD ou • qui continuent après que vous avez cessé de prendre Activelle® LD 		✓	
Masse palpable au sein		✓	
Crise cardiaque : Douleur constrictive ou lourdeur à la poitrine			✓
Caillot de sang dans la jambe (thrombose veineuse profonde) : Enflure des jambes ou douleur aux jambes			✓
Caillot de sang dans les poumons (embolie pulmonaire) : Douleur aiguë à la poitrine, crachement de sang, essoufflement soudain ou difficulté à respirer			✓
Caillot de sang dans l'œil : Perte soudaine, partielle ou complète, de la vue			✓
Accident vasculaire cérébral : Mal de tête intense soudain ou aggravation d'un mal de tête, vomissements, étourdissements, évanouissement, trouble de la vue ou de la parole, affaiblissement ou engourdissement du visage, d'un bras ou d'une jambe			✓

EFFETS SECONDAIRES GRAVES, FRÉQUENCE ET MESURES À PRENDRE

Symptôme/effet	Consultez votre médecin ou votre pharmacien		Cessez de prendre le médicament et obtenez immédiatement des soins médicaux
	Seulement dans les cas graves	Dans tous les cas	
Ictère : Jaunissement de la peau ou des yeux			✓
Inflammation d'une veine (thrombophlébite superficielle) : Douleur ou rougeur dans la région d'une veine ou enflure d'une veine			✓
Augmentation de la tension artérielle ou aggravation de l'hypertension		✓	
Calculs biliaires ou trouble de la vésicule biliaire	✓		
Migraine		✓	

Cette liste d'effets secondaires n'est pas complète. Si vous ressentez un effet inattendu pendant le traitement par Activelle® LD, 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 0K9

Des 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.

COMMENT CONSERVER CE PRODUIT

Gardez Activelle® LD et tout autre médicament hors de la portée des enfants.

Conservez Activelle® LD à la température ambiante (15-25 °C), à l'abri de la chaleur et de l'humidité. Placez-le dans un endroit sec et protégez-le de la lumière en laissant le disque-calendrier dans sa boîte.

Ne gardez aucun médicament près de l'aire de cuisson de votre cuisine, près de la douche ou dans le coffre à gants d'une automobile parce que, à ces endroits, la température peut parfois dépasser une température ambiante normale. Ne gardez pas le disque-calendrier dans le réfrigérateur.

Ne prenez pas Activelle® LD après la date d'expiration indiquée sur l'étiquette du disque-calendrier et sur la boîte.

PLUS D'INFORMATION

On peut obtenir ce 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.

Activelle® LD est une marque déposée de Novo Nordisk Health Care AG, utilisée sous licence par Novo Nordisk Canada Inc.

© Novo Nordisk Canada Inc. 2016

Dernière révision : 21 juin 2016