

PARTIE III : RENSEIGNEMENTS POUR LE CONSOMMATEUR

Pr INVEGA SUSTENNA®
palmitate de palipéridone en suspension
injectable à libération prolongée

Le présent dépliant constitue la troisième et dernière partie d'une « Monographie de produit » publiée à la suite de l'approbation de la vente au Canada d'INVEGA SUSTENNA® et s'adresse tout particulièrement aux consommateurs. Le présent dépliant n'est qu'un résumé et ne donne donc pas tous les renseignements pertinents au sujet d'INVEGA SUSTENNA®. Pour toute question au sujet de ce médicament, communiquez avec votre médecin ou votre pharmacien.

AU SUJET DE CE MÉDICAMENT

Les raisons d'utiliser ce médicament :

INVEGA SUSTENNA® appartient à un groupe de médicaments appelés antipsychotiques.

INVEGA SUSTENNA® est un médicament d'ordonnance injecté par un professionnel de la santé et utilisé pour traiter

- la schizophrénie;
- le trouble schizo-affectif.

Le médecin a prescrit INVEGA SUSTENNA®, connu également sous le nom de palipéridone, pour atténuer les symptômes qui posent des problèmes à vous ou au patient que vous aidez. Même s'il ne permet pas de guérir la maladie, INVEGA SUSTENNA® permet d'en maîtriser les symptômes et de réduire le risque de rechute pendant que le traitement se poursuit.

Les personnes atteintes de schizophrénie ou d'un trouble schizo-affectif ne présentent pas toutes les mêmes symptômes. Parmi les symptômes les plus courants de la schizophrénie et du trouble schizo-affectif, on compte :

- les hallucinations
 - voir, ressentir, entendre ou sentir des choses qui n'existent pas
- les idées fausses
 - croire des choses qui ne sont pas vraies
- la paranoïa
 - se sentir persécuté ou ne pas faire confiance aux autres et se sentir très méfiant
- le fait d'éviter la famille et les amis et de vouloir rester seul

Le trouble schizo-affectif peut aussi se manifester des façons suivantes :

- la manie
 - activité ou excitation excessives
- des symptômes de dépression
 - se sentir triste, désespéré, impuissant, fatigué, dormir beaucoup ou pas suffisamment.

Les effets de ce médicament :

Les antipsychotiques agissent sur les substances chimiques qui permettent aux cellules nerveuses de communiquer entre elles (les neurotransmetteurs). Ces substances chimiques sont appelées dopamine et sérotonine. On ne sait pas exactement comment agit INVEGA SUSTENNA®, mais il semble rajuster l'équilibre de la dopamine et de la sérotonine.

Les circonstances où il est déconseillé d'utiliser ce médicament :

INVEGA SUSTENNA® ne doit pas être administré à un patient qui a déjà eu une réaction allergique au médicament ou à un médicament apparenté (rispéridone) ou à l'un de ses ingrédients non médicinaux.

Une réaction allergique peut se manifester par des démangeaisons, une éruption cutanée, un gonflement du visage, des lèvres ou de la langue, ou par de l'essoufflement. **En cas d'apparition d'un de ces symptômes, communiquez immédiatement avec le médecin traitant.**

INVEGA SUSTENNA® n'est pas recommandé chez les personnes de moins de 18 ans.

L'ingrédient médicamenteux est :

le palmitate de palipéridone, qui se transforme en palipéridone après avoir été injecté.

Les ingrédients non médicinaux sont :

acide citrique monohydraté, hydrogénophosphate disodique anhydre, polyéthylène glycol 4000, polysorbate 20, sodium dihydrogénophosphate monohydraté, hydroxyde de sodium, eau pour préparations injectables.

Les formes posologiques sont :

INVEGA SUSTENNA® (palmitate de palipéridone) en suspension injectable à libération prolongée est offert en seringues préremplies à des concentrations équivalant à 25 mg[‡], 50 mg, 75 mg, 100 mg et 150 mg de palipéridone.

[‡] Non commercialisé au Canada actuellement.

MISES EN GARDE ET PRÉCAUTIONS

Mises en garde et précautions importantes

Dans des études menées avec divers médicaments de la classe à laquelle appartient INVEGA SUSTENNA®, l'utilisation de ces médicaments a été associée à une mortalité plus élevée chez les patients âgés atteints de démence. Certaines de ces études comprenaient le traitement par un médicament apparenté, RISPERDAL® (rispéridone). INVEGA SUSTENNA® n'est pas indiqué chez les patients âgés atteints de démence.

AVANT de commencer un traitement par INVEGA SUSTENNA®, on doit informer le médecin ou le pharmacien des faits suivants :

- antécédents de réactions allergiques graves à d'autres médicaments, y compris la rispéridone orale et la palipéridone orale
- antécédents d'accident vasculaire cérébral, d'attaques cérébrales silencieuses, de cholestérol élevé ou d'hypertension
- diagnostic antérieur d'un syndrome malin des neuroleptiques (température élevée et raideur musculaire) ou de dyskinésie tardive (mouvements anormaux de la langue ou du visage); ces deux états sont causés par les antipsychotiques
- diabète, risque de développer un diabète ou antécédents familiaux de diabète
- grossesse ou intention de devenir enceinte
- allaitement ou intention d'allaiter
- maladie cardiaque (actuelle ou dans le passé) ou traitement d'une maladie cardiaque qui expose à un risque d'hypotension (tension artérielle basse) ou sensation d'étourdissement ou d'évanouissement lorsqu'on se met debout après avoir été allongé ou assis
- antécédents de problèmes cardiaques, de tout problème lié au battement du cœur, ou traitement actuel pour hypertension
- pertes de connaissance ou crises convulsives (actuelles ou passées)
- antécédents de faible nombre de globules blancs; si vous êtes atteint d'une fièvre ou d'une infection lors du traitement par INVEGA SUSTENNA[®], vous devez en informer votre médecin immédiatement
- maladie de Parkinson ou démence avec corps de Lewy
- cancer du sein (actuel ou dans le passé)
- tumeurs de l'hypophyse
- prise actuelle d'un ou de plusieurs autres médicaments (produits sur ordonnance, produits en vente libre ou produits de santé naturels)
- consommation d'alcool ou de drogues illicites
- prise actuelle de RISPERDAL[®] (rispéridone)
- antécédents de problèmes rénaux
- troubles du foie
- maladie d'Alzheimer
- sensation de soif et de malaise
- exercice intense
- fièvre ou infection
- facteurs de risque de formation de caillots de sang, tels que : antécédents familiaux de formation de caillots de sang, âge supérieur à 65 ans, tabagisme, obésité, chirurgie majeure récente (p.ex. arthroplastie totale de la hanche ou du genou), immobilité occasionnée par un vol aérien ou autrement, ou prise de contraceptifs oraux (« la pilule »).
- intervention chirurgicale oculaire prévue

Patients âgés atteints de démence

Les études chez les patients âgés atteints de démence ont montré que la prise d'un médicament apparenté, RISPERDAL[®] (rispéridone), seul ou avec du furosémide, est associée à un taux plus élevé de décès (voir l'encadré **Mises en garde et précautions importantes**).

Informez votre médecin si vous prenez du furosémide. Le furosémide est un médicament quelquefois utilisé pour traiter l'hypertension ou certains problèmes cardiaques, ou encore pour traiter un gonflement de certaines parties du corps dû à une accumulation excessive de liquide.

Chez les patients âgés atteints de démence, les médicaments appartenant au même groupe qu'INVEGA SUSTENNA[®] ont été associés à des effets secondaires, parmi lesquels : changement soudain de l'état mental, faiblesse soudaine ou engourdissement du visage, des bras ou des jambes, particulièrement d'un seul côté, troubles de l'élocution ou problèmes de vision. En cas de survenue d'un de ces effets, même de courte durée, obtenez immédiatement de l'aide médicale.

Si vous prenez des médicaments pour la tension artérielle

L'utilisation d'INVEGA SUSTENNA[®] en même temps que des médicaments utilisés pour abaisser la tension artérielle peut entraîner une hypotension artérielle. Si vous avez besoin d'utiliser en même temps INVEGA SUSTENNA[®] et des médicaments destinés à réduire la tension, consultez votre médecin.

Effets sur le nouveau-né

Dans certains cas, les nourrissons nés de mères qui ont pris de la palipéridone durant la grossesse ont manifesté des symptômes graves ayant nécessité leur hospitalisation. Ces symptômes peuvent parfois se résorber spontanément. Soyez prêt à recourir immédiatement à une assistance médicale d'urgence si votre nouveau-né présente de la difficulté à respirer, une somnolence excessive, une raideur musculaire, une hypotonie (réduction du tonus musculaire, comme une poupée de chiffon) ou des tremblements, ou s'il éprouve de la difficulté à téter.

Autres précautions

Très rarement, un état de confusion, une conscience réduite, une fièvre élevée ou une rigidité musculaire peut survenir. Si cela arrivait, obtenez immédiatement de l'aide d'urgence et informez le médecin que vous recevez INVEGA SUSTENNA[®].

Pendant un traitement à long terme, INVEGA SUSTENNA[®] pourrait entraîner des contractions brèves involontaires au niveau du visage ou d'autres parties du corps. Si cela arrivait, consultez votre médecin.

Puisque les médicaments de ce type peuvent perturber la capacité du corps à s'ajuster à la chaleur, il vaut mieux éviter l'échauffement excessif et la déshydratation (par un exercice vigoureux par exemple, ou par l'exposition à une chaleur extrême) quand vous prenez INVEGA SUSTENNA[®].

INVEGA SUSTENNA[®] doit être utilisé avec prudence, et seulement après consultation auprès de votre médecin, si vous avez des problèmes cardiaques, en particulier un rythme cardiaque irrégulier, ou des anomalies de l'activité électrique du cœur, ou si vous utilisez des médicaments qui peuvent modifier l'activité électrique du cœur.

Le traitement par INVEGA SUSTENNA[®] pouvant entraîner de la somnolence ou une vision trouble chez certaines personnes, il faut s'abstenir de conduire ou d'utiliser des machines tant que l'on n'est pas tout à fait certain de la réponse que l'on aura au traitement par INVEGA SUSTENNA[®].

Durant une intervention oculaire pour une cataracte (opacité du cristallin), la pupille (le cercle noir au milieu de votre œil) peut ne pas se dilater autant qu'elle le devrait. De plus, l'iris (la partie colorée de l'œil) peut devenir flasque durant l'intervention chirurgicale, ce qui peut entraîner des lésions à l'œil. Prenez soin de dire à votre ophtalmologiste que vous prenez ce médicament si vous prévoyez subir une intervention oculaire.

Il est important que le médecin dispose de tous les renseignements indiqués ci-dessus avant de prescrire le traitement et d'en déterminer la dose. Vous devez examiner attentivement cette liste de renseignements et en parler avec le médecin.

INTERACTIONS MÉDICAMENTEUSES

Informez tous les médecins, dentistes et pharmaciens qui s'occupent de vous ou du patient que vous aidez, du traitement par INVEGA SUSTENNA[®].

Avisez-les en cas de prise actuelle ou envisagée d'autres médicaments, que ce soit des produits sur ordonnance, des produits en vente libre ou des produits de santé naturels. Ils vous renseigneront sur les médicaments que vous pouvez prendre avec INVEGA SUSTENNA[®].

Étant donné qu'INVEGA SUSTENNA[®] agit principalement sur le cerveau, il est possible qu'il interfère avec d'autres substances qui agissent sur le cerveau (y compris l'alcool). Il est recommandé de NE PAS consommer d'alcool et de prendre uniquement les médicaments prescrits par votre médecin.

- Les agonistes de la dopamine, tels que la lévodopa (un agent antiparkinsonien), peuvent diminuer l'effet d'INVEGA SUSTENNA[®].
- Il a été démontré que la carbamazépine (un anticonvulsivant) peut abaisser le taux d'INVEGA SUSTENNA[®] dans le sang.
- Étant donné qu'INVEGA SUSTENNA[®] peut faire baisser la tension artérielle, il faut être prudent lorsqu'INVEGA SUSTENNA[®] est pris avec d'autres médicaments qui baissent la tension.

Cette liste n'est pas complète et il pourrait y avoir d'autres médicaments ayant des interactions avec INVEGA SUSTENNA[®].

UTILISATION APPROPRIÉE DE CE MÉDICAMENT

Dose habituelle :

INVEGA SUSTENNA[®] est un médicament à longue durée d'action qu'un professionnel de la santé doit vous administrer par injection. Cela veut dire que vous n'avez pas besoin de le prendre chaque jour.

Si vous n'avez jamais pris INVEGA SUSTENNA[®], de la palipéridone ou de la rispéridone, votre médecin devra s'assurer que vous tolérez ce médicament. Vous recevrez une pilule à prendre par la bouche tous les jours pendant quelques jours avant de commencer le traitement par INVEGA SUSTENNA[®].

Lorsque vous recevrez votre première dose d'INVEGA SUSTENNA[®], vous devrez recevoir une deuxième dose une semaine plus tard. Ensuite, vous ne recevrez plus qu'une dose par mois.

Si vous étiez auparavant traité par un antipsychotique injectable à longue durée d'action et que vous passez à INVEGA SUSTENNA[®], vous n'aurez besoin que d'une dose par mois.

Votre médecin ou votre fournisseur de soins de santé pratiquera l'injection dans un muscle du haut du bras ou dans la fesse et vous dira quand vous devrez vous présenter à la clinique ou à son cabinet pour recevoir l'injection. Il est important de bien respecter le calendrier des doses. Si vous ne pouvez pas vous présenter à un rendez-vous, appelez immédiatement votre médecin pour fixer un autre rendez-vous le plus vite possible.

Le médecin a déterminé la dose qui convenait le mieux en fonction de vos besoins. La dose peut être augmentée ou réduite en fonction de la réponse au médicament.

Surdose

En cas de surdosage, communiquez immédiatement avec un professionnel de la santé, le service d'urgence d'un hôpital ou le centre antipoison de votre région.

Un ou plusieurs des signes suivants peuvent être présents en cas de surdose : envie de dormir, somnolence, fatigue, mouvements anormaux du corps, difficulté à rester debout ou à marcher, étourdissements dus à une baisse de tension artérielle, battements anormaux du cœur, battements rapides du cœur, conscience réduite et tremblements ou raideur musculaire excessifs.

Dose manquée :

Il est important de ne pas manquer une dose prévue. Si vous cessez de vous présenter pour les injections, il se peut que vos symptômes réapparaissent. Vous ne devez pas arrêter de recevoir ce médicament à moins que votre médecin vous le demande, car vos symptômes pourraient réapparaître.

Si vous ne pouvez pas vous présenter à un rendez-vous,

appelez immédiatement votre médecin pour fixer un autre rendez-vous le plus tôt possible. Votre médecin ou votre équipe soignante décidera de ce que vous devrez faire.

Si vous avez d'autres questions au sujet de l'utilisation de ce produit, posez-les à votre médecin.

PROCÉDURES À SUIVRE EN CE QUI CONCERNE LES EFFETS SECONDAIRES

Comme les autres médicaments, INVEGA SUSTENNA[®] peut causer des effets secondaires. Ces effets seront très probablement légers et passagers. Toutefois, certains d'entre eux peuvent être graves et doivent être signalés à un médecin. Étant donné que plusieurs effets secondaires sont liés à la dose, il est important de ne pas dépasser la dose prescrite.

Les effets secondaires très fréquents peuvent être les suivants : mal de tête, difficulté à s'endormir ou réveil pendant la nuit ou trop tôt le matin.

Les effets secondaires fréquents peuvent être les suivants : accélération ou ralentissement de la fréquence cardiaque, maux d'estomac, constipation, diarrhée, nausées, vomissements, augmentation des taux de transaminases hépatiques dans le sang, manque d'énergie, fatigue, douleur au site d'injection, gain de poids, agitation intérieure, étourdissements, mouvements incontrôlables du visage ou du corps, rigidité musculaire, lenteur des mouvements et raideur ou spasmes musculaires, envie de dormir, éruption cutanée, tension artérielle élevée, infection urinaire, augmentation des triglycérides (corps gras) dans le sang, symptômes rappelant ceux de la grippe, fièvre, perte de poids, dépression, anxiété et tremblements.

INVEGA SUSTENNA[®] peut augmenter le taux d'une hormone appelée « prolactine » (déterminé à l'aide d'un test sanguin). Les symptômes d'un taux élevé de prolactine peuvent comprendre, chez les hommes, une augmentation du volume des seins ou de la difficulté à obtenir ou à maintenir une érection, voire un autre dysfonctionnement sexuel; chez les femmes, une gêne au niveau des seins, un écoulement mammaire de lait, une absence momentanée de règles ou d'autres troubles menstruels.

Un gain de poids ayant été observé avec INVEGA SUSTENNA[®] et d'autres antipsychotiques atypiques, votre médecin devra vérifier votre poids corporel avant que vous ne commenciez votre traitement par INVEGA SUSTENNA[®] et continuer à le surveiller tout au long du traitement.

On a également signalé un taux élevé de sucre dans le sang. Consultez votre médecin si vous éprouvez des symptômes tels qu'une soif excessive ou un besoin excessif d'uriner.

Les effets indésirables peu fréquents peuvent être les suivants : irrégularité des battements du cœur, vision trouble, bouche sèche, salivation augmentée, diabète ou aggravation du diabète, baisse ou augmentation de l'appétit, crises convulsives, étourdissements en se levant, bave, ainsi que

démangeaisons. Les femmes peuvent observer un écoulement mammaire de liquide ou de lait, et les hommes peuvent voir leurs seins augmenter de volume. Les femmes peuvent connaître une absence momentanée de règles ou des règles irrégulières. Les hommes peuvent avoir de la difficulté à obtenir ou à maintenir une érection.

En cas de survenue d'une fièvre ou d'une infection lors du traitement par INVEGA SUSTENNA[®], vous devez en informer votre médecin immédiatement.

Les effets secondaires rares comprennent les mouvements douloureux des yeux, les problèmes liés au mouvement des yeux et un taux faible de sucre dans le sang (hypoglycémie).

Une constipation causée par un transit intestinal inadéquat peut se produire, quoique très rarement.

Le glaucome (augmentation de la pression intraoculaire) fait partie des effets secondaires dont la fréquence de survenue est inconnue.

Votre médecin doit procéder à des tests sanguins avant que vous ne commenciez votre traitement par INVEGA SUSTENNA[®]. Ces tests permettront de vérifier le taux de sucre dans le sang, et chez les personnes présentant certains facteurs de risque, le nombre de globules blancs qui luttent contre les infections. Votre médecin devra continuer par la suite à surveiller vos résultats sanguins tout au long du traitement.

Si votre taux de prolactine est élevé et que vous souffrez d'une affection appelée hypogonadisme, vous pourriez présenter un risque accru de fractures osseuses attribuables à l'ostéoporose. Ce phénomène peut survenir aussi bien chez les hommes que chez les femmes.

Si vous avez pris INVEGA SUSTENNA[®] au cours du dernier trimestre de votre grossesse et que vous remarquez que votre nouveau-né présente des tremblements, de la raideur et/ou de la faiblesse musculaire, de la somnolence, de l'agitation, des problèmes respiratoires ou de la difficulté à téter, obtenez immédiatement des soins médicaux d'urgence.

Durant une chirurgie de la cataracte, un trouble appelé syndrome de l'iris hypotonique peropératoire peut survenir si vous avez pris INVEGA SUSTENNA[®] dans les trois mois qui ont précédé la chirurgie. Dans le cas où vous devez subir une chirurgie de la cataracte, assurez-vous d'informer votre ophtalmologiste si vous avez pris INVEGA SUSTENNA[®] au cours des trois derniers mois.

Puisque la palipéridone est un composé résultant de la dégradation de la rispéridone dans l'organisme humain, tout effet secondaire susceptible de se manifester après la prise de rispéridone peut également se produire avec INVEGA SUSTENNA[®].

Si vous notez des effets indésirables qui ne sont pas mentionnés dans ce dépliant, veuillez en informer votre médecin ou votre pharmacien.

Ne soyez pas effrayé par cette liste d'effets secondaires possibles. Il se peut que vous n'en ayez aucun. Si certains de ces effets se présentent, ils sont le plus souvent légers et temporaires. N'hésitez pas, cependant, à porter des effets indésirables à l'attention de votre médecin.

EFFETS SECONDAIRES GRAVES : FRÉQUENCE ET PROCÉDURES À SUIVRE			
Symptômes/effets	Communiquez avec votre médecin ou votre pharmacien		Cessez de prendre le médicament et obtenez immédiatement des soins médicaux d'urgence
	Cas graves seulement	Tous les cas	
Fréquents			
Éruption cutanée seule		✓	
Gonflement ou démangeaisons au point d'injection, douleur au point d'injection		✓	
Constipation : apparition ou aggravation		✓	
Peu fréquents			
Réaction allergique : démangeaisons, éruption cutanée, gonflement de la bouche, du visage, des lèvres ou de la langue, essoufflement et parfois, chute de la tension artérielle (entraînant une « réaction anaphylactique »)			✓
Crises convulsives (perte de conscience accompagnée de tremblements incontrôlables)			✓
Contractions musculaires ou mouvements anormaux du visage ou de la langue		✓	
Changements marqués de la température corporelle (généralement dus à plusieurs facteurs réunis, notamment une chaleur ou un froid extrême)			✓
Diminution du nombre de globules blancs dans le sang : infection, fatigue, fièvre, douleurs et symptômes ressemblant à ceux de la grippe		✓	
Rares			
État de confusion, conscience réduite, forte fièvre ou raideur musculaire prononcée, douleur et gonflement			✓

EFFETS SECONDAIRES GRAVES : FRÉQUENCE ET PROCÉDURES À SUIVRE			
Changement soudain de l'état mental, faiblesse soudaine ou engourdissement au niveau du visage, des bras ou des jambes, particulièrement d'un seul côté, troubles de l'élocution ou problèmes de vision, même de courte durée. Ces symptômes peuvent être associés à un accident cérébrovasculaire.			✓
Symptômes d'une inflammation pancréatique comme une douleur abdominale sévère, de la fièvre, des nausées ou des vomissements			✓
Caillots de sang : gonflement, douleur et rougeur au niveau d'un bras ou d'une jambe, qui peut être chaud au toucher. Vous pourriez éprouver soudainement des douleurs à la poitrine, de la difficulté à respirer ou des palpitations cardiaques		✓	
Ecchymoses se produisant facilement, saignements excessifs		✓	
Réactions allergiques, même si vous avez précédemment toléré la rispéridone orale ou la palipéridone orale; les symptômes d'allergies comprennent : éruption cutanée, enflure de la gorge, démangeaisons ou difficulté à respirer. Ces symptômes peuvent indiquer une réaction allergique grave.			✓
Symptômes de rhabdomyolyse : urines très foncées (de la couleur du thé), sensibilité et/ou douleur musculaire			✓
Inconnus			
Priapisme : érection du pénis prolongée (plus de 4 heures) et douloureuse			✓
Symptômes de jaunisse, tel qu'un jaunissement de la peau et des yeux			✓
Complications d'un diabète non contrôlé menaçant la vie, telles qu'essoufflement, confusion et perte de conscience			✓

Cette liste d'effets secondaires n'est pas complète. Pour tout effet inattendu ressenti lors de la prise d'INVEGA SUSTENNA®, veuillez communiquer avec votre médecin ou votre pharmacien.

COMMENT CONSERVER LE MÉDICAMENT

Gardez INVEGA SUSTENNA® dans son emballage d'origine.

INVEGA SUSTENNA® doit être conservé entre 15 et 30 °C.

Gardez INVEGA SUSTENNA® hors de la portée et de la vue des enfants.

La date de péremption d'INVEGA SUSTENNA® est imprimée sur l'emballage. Après cette date, n'utilisez pas le médicament.

DÉCLARATION DES EFFETS SECONDAIRES SUSPECTÉS

Vous pouvez déclarer les effets indésirables soupçonnés associés à l'utilisation des produits de santé au Programme Canada Vigilance de l'une des 3 façons suivantes :

- **En ligne à www.santecanada.gc.ca/medeffet**
- **Par téléphone, en composant le numéro sans frais 1-866-234-2345**
- **En remplissant un formulaire de déclaration de Canada Vigilance et en le faisant parvenir :**
 - **par télécopieur, au numéro sans frais 1-866-678-6789, ou**
 - **par la poste à : Programme Canada Vigilance
Santé Canada
Indice postal 0701E
Ottawa (Ontario) K1A 0K9**

Les étiquettes préaffranchies, le formulaire de déclaration de Canada Vigilance ainsi que les lignes directrices concernant la déclaration d'effets indésirables sont disponibles sur le site Web de MedEffet® Canada à www.santecanada.gc.ca/medeffet.

REMARQUE : Pour obtenir des renseignements relatifs à la gestion des effets secondaires, veuillez communiquer avec votre professionnel de la santé. Le Programme Canada Vigilance ne fournit pas de conseils médicaux.

POUR DE PLUS AMPLES RENSEIGNEMENTS

On peut trouver ce document et la monographie complète du produit, rédigée pour les professionnels de la santé, à l'adresse suivante :

<http://www.janssen.ca>

ou en communiquant avec le promoteur, Janssen Inc., au :
1-800-567-3331 ou 1-800-387-8781.

Ce dépliant a été préparé par :
Janssen Inc.
Toronto (Ontario) M3C 1L9

Dernière révision : décembre 2015