

RENSEIGNEMENTS DESTINÉS AUX PATIENTS

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

P^rIMBRUVICA[®]

comprimés d'ibrutinib

capsules d'ibrutinib

Lisez ce qui suit attentivement avant de prendre **IMBRUVICA[®]** et lors de chaque renouvellement de prescription. L'information présentée ici est un résumé et ne couvre pas tout ce qui a trait à ce médicament. Discutez de votre état de santé et de votre traitement avec votre professionnel de la santé et demandez-lui s'il possède de nouveaux renseignements au sujet d'**IMBRUVICA[®]**.

Mises en garde et précautions importantes

IMBRUVICA[®] ne doit être prescrit que par un médecin qualifié expérimenté dans l'administration de médicaments contre le cancer.

- Des cas de saignements majeurs, parfois fatals, ont été signalés (voir ci-dessous).
- IMBRUVICA[®] ne doit pas être utilisé chez les patients qui présentent des troubles du foie modérés ou graves (voir ci-dessous).
- IMBRUVICA[®] ne doit pas être utilisé avec certains médicaments pouvant augmenter le taux d'IMBRUVICA[®] dans le sang (voir ci-dessous).

Pour quoi IMBRUVICA[®] est-il utilisé?

IMBRUVICA[®] est utilisé pour traiter les adultes atteints de :

- **leucémie lymphoïde chronique (LLC) :**
 - qui n'ont jamais été traités auparavant, y compris ceux présentant une délétion chromosomique spécifique appelée délétion 17p. Chez ces patients, IMBRUVICA[®] peut être utilisé seul ou en association avec l'obinutuzumab ou le rituximab.
 - qui ont reçu au moins un traitement antérieur, y compris ceux présentant une délétion 17p. Chez ces patients, IMBRUVICA[®] peut être utilisé seul ou en association avec la bendamustine et le rituximab.
- **lymphome à cellules du manteau (LCM) :** qui ont déjà été traités, mais qui récidivent ou qui n'ont pas répondu au traitement.
- **lymphome de la zone marginale (LZM) :** qui ont reçu au moins un traitement antérieur à base d'un anticorps. Cet anticorps agit contre le cancer et est appelé anti-CD20. IMBRUVICA[®] est utilisé chez ces patients lorsqu'ils ont besoin d'un traitement médicamenteux et non d'une radiothérapie ou d'une intervention chirurgicale.
- **macroglobulinémie de Waldenström (MW) :** chez ces patients, IMBRUVICA[®] peut être utilisé seul ou en association avec du rituximab.

- **maladie chronique du greffon contre l'hôte (GVH chronique) :** en l'absence d'une réponse à un traitement de première intention par corticostéroïdes et lorsqu'un traitement additionnel est nécessaire.

On ignore si IMBRUVICA® est sûr et efficace chez les enfants de moins de 18 ans.

Comment IMBRUVICA® agit-il?

IMBRUVICA® bloque une protéine précise dans le corps qui aide les cellules cancéreuses à vivre et à croître. Cette protéine s'appelle « tyrosine kinase de Bruton ». En bloquant cette protéine, IMBRUVICA® peut aider à tuer les cellules cancéreuses, à en réduire le nombre et à ralentir la progression du cancer.

Quels sont les ingrédients d'IMBRUVICA®?

Ingrédient médicamenteux : ibrutinib

Ingrédients non médicinaux :

Comprimés : dioxyde de silice colloïdale, croscarmellose sodique, monohydrate de lactose, stéarate de magnésium, cellulose microcristalline, povidone et laurylsulfate de sodium. La pellicule des comprimés contient : oxyde de fer noir (pour les comprimés à 140 mg, 280 mg et 420 mg), polyéthylène glycol, alcool polyvinylique, oxyde de fer rouge (pour les comprimés à 280 mg et 560 mg), talc, dioxyde de titane et oxyde de fer jaune (pour les comprimés à 140 mg, 420 mg et 560 mg).

Capsules : croscarmellose sodique, stéarate de magnésium, cellulose microcristalline et laurylsulfate de sodium. L'enveloppe de la capsule blanche contient : gélatine et dioxyde de titane. L'encre sur les capsules contient : oxyde de fer noir et gomme-laque.

IMBRUVICA® est disponible sous les formes posologiques suivantes :

Comprimés à 140 mg, 280 mg, 420 mg et 560 mg

Capsules à 140 mg

Ne pas utiliser IMBRUVICA® si :

- vous êtes allergique à l'ibrutinib ou à tout autre ingrédient de ce médicament ou composant du contenant. En cas de doute, consultez votre professionnel de la santé avant de prendre IMBRUVICA®.

Consultez votre professionnel de la santé avant de prendre IMBRUVICA®, afin de réduire la possibilité d'effets indésirables et assurer la bonne utilisation du médicament.

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

- avez déjà eu des saignements ou des bleus inhabituels ou si vous prenez des médicaments qui augmentent le risque de saignements, comme l'aspirine, les anti-inflammatoires (p. ex. ibuprofène, naproxène et autres), la warfarine, l'héparine ou d'autres médicaments utilisés pour prévenir ou traiter les caillots de sang (p. ex. dabigatran, rivaroxaban, apixaban), ou tout supplément qui augmente le risque de saignements, comme de l'huile de poisson, de la graine de lin ou de la vitamine E.

- avez ou avez déjà eu des problèmes de rythme cardiaque ou une insuffisance cardiaque sévère, ou si vous avez l'un des symptômes suivants : battements de cœur rapides ou irréguliers, sensation de tête légère, étourdissements, essoufflement, gêne à la poitrine, jambes enflées, ou évanouissement.
- avez une maladie cardiaque ou présentez un risque accru de maladie cardiaque.
- avez une tension artérielle élevée.
- avez une infection.
- avez eu une hépatite B (une infection virale du foie).
- avez des problèmes de foie ou de reins. Certains troubles du foie pourraient vous empêcher de prendre ce médicament.
- prévoyez subir une intervention médicale, chirurgicale ou dentaire. Votre médecin pourrait vous demander d'arrêter de prendre IMBRUVICA® pendant une courte période de temps.

Autres mises en garde :

Tests et examens avant et durant le traitement

Durant les premières semaines de traitement, les tests de laboratoire pourraient indiquer que votre sang contient plus de globules blancs (appelés lymphocytes). Ceci est attendu et pourrait persister pendant quelques semaines ou quelques mois. Cela ne signifie pas nécessairement que votre cancer du sang s'aggrave. Votre médecin vérifiera votre nombre de cellules sanguines avant et durant le traitement. Dans de rares cas, votre médecin pourrait devoir vous prescrire un autre médicament. Discutez avec votre médecin de la signification de vos résultats.

Votre médecin surveillera votre cœur avant l'instauration du traitement par IMBRUVICA® et pendant le traitement. Votre médecin surveillera aussi votre tension artérielle pendant le traitement et pourrait avoir besoin de vous prescrire un autre médicament pour contrôler votre tension artérielle.

IMBRUVICA® peut avoir un effet sur certaines analyses sanguines. Informez votre professionnel de santé que vous prenez IMBRUVICA® chaque fois que vous avez des prises de sang.

Enfants et adolescents : IMBRUVICA® n'est pas recommandé chez les patients de moins de 18 ans.

IMBRUVICA® et aliments : Ne prenez pas IMBRUVICA® avec du pamplemousse ou des oranges de Séville (oranges amères); ceci veut dire ne pas les manger, ni en boire le jus ni prendre de suppléments qui pourraient en contenir. Ces produits peuvent augmenter les concentrations d'IMBRUVICA® dans votre sang.

Grossesse, allaitement et fertilité

- **Femmes :**
 - IMBRUVICA® peut nuire à l'enfant à naître.
 - Il ne faut pas devenir enceinte pendant la prise d'IMBRUVICA®. Les femmes en mesure de procréer doivent utiliser des méthodes de contraception hautement efficaces durant le traitement par IMBRUVICA® et pendant les 3 mois qui suivent la dernière dose d'IMBRUVICA®.

- Si vous êtes enceinte, pensez l'être ou planifiez avoir un enfant, demandez conseil à votre professionnel de la santé avant de prendre IMBRUVICA®.
- Informez votre professionnel de la santé immédiatement si vous devenez enceinte.
- N'allaitiez pas pendant que vous prenez IMBRUVICA®.
- **Hommes :**
 - Les hommes ne doivent pas concevoir d'enfant pendant le traitement par IMBRUVICA® et pendant les 3 mois suivant l'arrêt du traitement. Utilisez des condoms et ne faites pas de dons de sperme durant le traitement et pendant les 3 mois suivant l'arrêt du traitement. Si vous planifiez concevoir un enfant, parlez-en à votre professionnel de la santé avant de prendre IMBRUVICA®.
 - Un homme qui a des relations sexuelles avec une femme enceinte doit porter un condom durant le traitement et pendant les 3 mois suivant l'arrêt du traitement par IMBRUVICA®.

Conduite et utilisation de machines : Vous pourriez vous sentir fatigué ou étourdi après avoir pris IMBRUVICA®, ce qui pourrait perturber votre capacité à conduire ou à utiliser des outils ou des machines. Renseignez-vous auprès de votre professionnel de la santé au sujet de votre capacité à conduire et à utiliser des outils et des machines pendant que vous prenez IMBRUVICA®.

Mentionnez à votre professionnel de la santé toute la médication que vous prenez, y compris les médicaments, les vitamines, les minéraux, les suppléments naturels ou les produits ou les médicaments alternatifs.

Les produits suivants pourraient interagir avec IMBRUVICA® :

- médicaments appelés antibiotiques utilisés pour traiter les infections bactériennes (clarithromycine, ciprofloxacine, érythromycine, rifampicine);
- médicaments contre les infections dues à des champignons (kétoconazole, itraconazole, fluconazole, voriconazole, posaconazole);
- médicaments contre l'infection par le VIH (indinavir, nelfinavir, ritonavir, saquinavir, atazanavir, darunavir/ritonavir, cobicistat, fosamprenavir, éfavirenz);
- médicament pour prévenir les nausées et les vomissements (aprépitant);
- médicaments appelés inhibiteurs de kinase pour le traitement d'autres cancers (crizotinib, imatinib);
- médicaments appelés inhibiteurs des canaux calciques pour traiter l'hypertension, les douleurs thoraciques, les battements cardiaques irréguliers et d'autres problèmes cardiaques (diltiazem, vérapamil);
- médicaments appelés statines pour traiter un taux élevé de cholestérol (rosuvastatine);
- médicaments pour le cœur/antiarythmiques (amiodarone, dronédarone);
- médicaments qui pourraient augmenter le risque de saignement, dont :
 - aspirine et anti-inflammatoires, tels qu'ibuprofène ou naproxène.
 - anticoagulants comme la warfarine, l'héparine ou d'autres médicaments utilisés pour les caillots sanguins comme le dabigatran, le rivaroxaban ou l'apixaban.
 - suppléments comme l'huile de poisson, la vitamine E ou la graine de lin.
- médicaments utilisés pour prévenir les crises convulsives ou pour traiter l'épilepsie, ou encore médicaments utilisés pour traiter une affection douloureuse du visage appelée névralgie faciale (carbamazépine et phénytoïne);
- médicament pour traiter l'hypertension (aliskirène);
- médicament pour traiter les symptômes d'allergie (fexofénadine);

- médicament pour traiter le cancer (topotécan);
- médicament à base de plante utilisé pour traiter la dépression (millepertuis commun).

Si vous prenez de la digoxine, un médicament utilisé pour traiter les problèmes cardiaques, ou du méthotrexate, un médicament utilisé pour traiter d'autres cancers ou pour réduire l'activité du système immunitaire (p. ex. pour la polyarthrite rhumatoïde ou le psoriasis), vous devez les prendre au moins 6 heures avant ou après la prise d'IMBRUVICA®.

Comment prendre IMBRUVICA® :

- Prenez IMBRUVICA® comme votre médecin vous l'a prescrit.
- Avalez IMBRUVICA® entier, avec un verre d'eau. Il ne faut pas ouvrir, briser ou mâcher les capsules ou comprimés IMBRUVICA®. Ne prenez pas IMBRUVICA® avec du jus de pamplemousse.
- Prenez IMBRUVICA® à peu près à la même heure chaque jour.
- Buvez beaucoup de liquide pour demeurer bien hydraté pendant votre traitement par IMBRUVICA®; ceci contribuera à maintenir le bon fonctionnement de vos reins.

Dose habituelle :

- **Leucémie lymphoïde chronique (LLC)** : 420 mg une fois par jour
- **Macroglobulinémie de Waldenström (MW)** : 420 mg une fois par jour
- **Maladie chronique du greffon contre l'hôte (GVH chronique)** : 420 mg une fois par jour
- **Lymphome à cellules du manteau (LCM)** : 560 mg une fois par jour
- **Lymphome de la zone marginale (LZM)** : 560 mg une fois par jour

Votre médecin peut décider que vous devez prendre une dose plus faible si vous avez des problèmes de foie ou si vous prenez certains médicaments. Votre médecin peut aussi diminuer votre dose si vous présentez des effets secondaires.

Pour le traitement de la LLC et de la MW, votre médecin peut prescrire IMBRUVICA® seul ou en association avec d'autres traitements.

IMBRUVICA® est administré en traitement quotidien continu, ce qui signifie que vous devez le prendre tous les jours jusqu'à ce que votre maladie ne réponde plus au traitement ou que vous manifestiez des effets secondaires inacceptables. Ne modifiez pas votre dose d'IMBRUVICA® et n'arrêtez pas votre traitement à moins que votre médecin vous dise de le faire.

Surdosage :

Si vous pensez que vous ou une personne dont vous vous occupez avez pris trop d'IMBRUVICA®, contactez immédiatement un professionnel de la santé, le service des urgences d'un hôpital ou votre centre antipoison régional, même en l'absence de symptômes.

Dose oubliée :

Si vous oubliez de prendre une dose d'IMBRUVICA® et que vous vous en apercevez le jour même, prenez-la immédiatement. Prenez la dose suivante d'IMBRUVICA® le lendemain à la même heure que d'habitude. Ne prenez pas de doses supplémentaires d'IMBRUVICA® pour remplacer une dose oubliée. Contactez votre professionnel de la santé en cas de doute.

Quels sont les effets secondaires qui pourraient être associés à IMBRUVICA®?

Voici certains des effets secondaires possibles que vous pourriez ressentir lorsque vous prenez IMBRUVICA®. Si vous ressentez des effets secondaires qui ne font pas partie de cette liste, avisez votre professionnel de la santé. Consultez également l'encadré Mises en garde et précautions.

- Lymphocytose : une augmentation du nombre de globules blancs, plus précisément de lymphocytes, peut être rapportée dans les résultats de vos tests sanguins (voir **Autres mises en garde**). On s'attend à cette augmentation du nombre de globules blancs au cours des premières semaines de traitement; cette augmentation peut durer trois mois ou plus. Cette augmentation peut parfois être grave et entraîner une agglomération des cellules (leucostase). Votre médecin surveillera le nombre de cellules sanguines. Demandez à votre médecin ce que signifient vos résultats d'analyse sanguine.
- Diarrhée : une hausse de la fréquence des selles molles ou liquides pourrait se produire. Si votre diarrhée persiste plus d'une semaine, votre médecin pourrait vous prescrire un traitement pour prendre en charge la diarrhée comme un liquide et des sels de remplacement ou un autre médicament. Contactez votre médecin si la diarrhée persiste.
- Infections virales, bactériennes ou à champignons : ces infections peuvent être graves et entraîner le décès. Contactez votre médecin si vous présentez une fièvre, des frissons, une faiblesse, de la confusion, des courbatures, des symptômes de rhume ou de grippe, une sensation de fatigue ou d'essoufflement, ou tout autre signe ou symptôme d'une infection possible.
- Fatigue, manque d'énergie, anxiété, difficulté à s'endormir ou à rester endormi
- Rhume, toux, nez bouché
- Frissons
- Douleurs musculaires, spasmes musculaires, douleurs articulaires
- Maux de tête, étourdissements, faiblesse, anxiété
- Éruption cutanée, démangeaisons, peau sèche, infection de la peau
- Inflammation du tissu adipeux (gras) situé sous la peau
- Nausées, bouche ou gorge douloureuse, constipation, vomissements, perte d'appétit, douleur à l'estomac, indigestion, plaies dans la bouche
- Changements affectant les ongles, par exemple ongles des mains et des pieds cassants

IMBRUVICA® peut entraîner l'obtention de résultats anormaux aux analyses sanguines. Votre médecin décidera quand faire des analyses sanguines et vous en expliquera les résultats.

Effets secondaires graves et mesures à prendre			
Symptôme / effet	Consultez votre professionnel de la santé.		Cessez de prendre le médicament et obtenez de l'aide médicale immédiatement
	Seulement si l'effet est grave	Dans tous les cas	
TRÈS COURANT			
Anémie (faible nombre de globules rouges) : fatigue, perte d'énergie, faiblesse, essoufflement		✓	
Neutropénie (faible nombre de neutrophiles, un type de globules blancs) : fièvre, frissons ou transpiration ou tout signe d'infection		✓	
Thrombocytopénie (faible nombre de plaquettes) : bleus, saignements, fatigue et faiblesse		✓	
Œdème (accumulation anormale de liquide) : enflure des mains, des chevilles ou des pieds		✓	
Essoufflement		✓	
Fièvre		✓	
Pneumonie (infection des poumons) : toux avec ou sans expectorations, fièvre, frissons, essoufflement		✓	
Sinusite (infection des sinus) : écoulement nasal épais, jaune et nauséabond, pression ou douleur au visage et aux yeux, congestion, mal de tête		✓	
Ecchymoses (bleus) : petites taches rouges ou violettes causées par un saignement sous la peau	✓		
Tension artérielle élevée		✓	
COURANT			
Infection urinaire : douleur ou brûlure lorsque vous urinez, sang dans l'urine ou urine brouillée, urine nauséabonde		✓	
Hypokaliémie (faible taux de potassium dans le sang) : faiblesse musculaire, crampes, contractions musculaires		✓	

Effets secondaires graves et mesures à prendre			
Symptôme / effet	Consultez votre professionnel de la santé.		Cessez de prendre le médicament et obtenez de l'aide médicale immédiatement
	Seulement si l'effet est grave	Dans tous les cas	
involontaires, rythme cardiaque anormal			
Saignements de nez		✓	
Diarrhée sévère : augmentation du nombre de selles, selles liquides ou sanguinolentes, douleur et/ou crampes à l'estomac		✓	
Arythmie (battements du cœur irréguliers) : palpitations, sensation de tête légère, étourdissements, essoufflement, gêne à la poitrine, évanouissement		✓	
Vision trouble	✓		
Infection du sang : sensation d'étourdissements ou évanouissements, confusion ou désorientation, diarrhée, nausées, vomissements, empâtement de la parole, douleur musculaire intense			✓
Problèmes graves de saignement entraînant parfois le décès : sang dans les selles ou l'urine, saignements qui durent longtemps ou qui sont impossibles à maîtriser, sang ou caillots sanguins dans les expectorations, augmentation des bleus, sensation d'étourdissements ou de faiblesse, confusion, modification de la parole, ou mal de tête qui dure longtemps			✓
Maladie pulmonaire interstitielle (inflammation dans les poumons) : symptômes tels que difficulté à respirer ou toux persistante		✓	
Syndrome de lyse tumorale (mort soudaine et rapide de cellules cancéreuses causée par le traitement) : nausées, vomissements, diminution de la			✓

Effets secondaires graves et mesures à prendre			
Symptôme / effet	Consultez votre professionnel de la santé.		Cessez de prendre le médicament et obtenez de l'aide médicale immédiatement
	Seulement si l'effet est grave	Dans tous les cas	
quantité d'urine, battements cardiaques irréguliers, confusion, délirium, crises convulsives			
Hyperuricémie (concentrations élevées d'acide urique dans le sang) : articulations rouges, chaudes et enflées, douleur au flanc, sang dans l'urine ou nodules cutanés de couleur crème		✓	
Neuropathie périphérique : faiblesse, engourdissement, picotements, douleur, ou sensation de chaud ou de froid dans les mains, les pieds ou d'autres parties du corps	✓		
Insuffisance rénale : diminution ou arrêt des mictions (le fait d'uriner), nausées, enflure des chevilles, des jambes ou des pieds, fatigue, confusion, crises convulsives ou coma			✓
Insuffisance cardiaque (le cœur ne pompe pas le sang aussi bien qu'il le devrait) : essoufflement, difficulté à respirer en position couchée, pieds, chevilles ou jambes enflés, faiblesse/fatigue		✓	
PEU COURANT			
Leucostase (hausse majeure des globules blancs) : fièvre, évanouissements, saignement, bleus, perte de poids, douleur généralisée, manque d'énergie, mal de tête intense, difficulté à marcher		✓	
Réactions allergiques graves : enflure du visage, des yeux, des lèvres, de la bouche ou de la langue, difficulté à avaler ou à respirer, éruption			✓

Effets secondaires graves et mesures à prendre			
Symptôme / effet	Consultez votre professionnel de la santé.		Cessez de prendre le médicament et obtenez de l'aide médicale immédiatement
	Seulement si l'effet est grave	Dans tous les cas	
cutanée avec démangeaison, rougeur de la peau			
Syndrome de Stevens-Johnson : éruption cutanée grave accompagnée d'ampoules et de peau qui pèle, en particulier autour de la bouche, du nez, des yeux et des parties génitales			✓
Troubles graves du foie : nausées, perte d'appétit, fatigue, jaunisse (jaunissement de la peau et des yeux), douleur dans la partie supérieure droite de l'abdomen, urine foncée, désorientation, confusion, selles pâles		✓	
Conjonctivite (inflammation de l'œil)	✓		
Mini-AVC (faible débit sanguin temporaire vers le cerveau) ou AVC (accident vasculaire cérébral) (saignement ou caillot sanguin dans le cerveau) : engourdissement, faiblesse ou picotements soudains du visage, du bras ou de la jambe en particulier sur un côté du corps, difficulté à parler ou à comprendre ce qui est dit, vision trouble, étourdissements, difficulté à marcher et perte d'équilibre, mal de tête soudain, difficulté à avaler			✓
Cancer épidermoïde ou basocellulaire (types de cancer de la peau) : coloration anormale et inexplicable de la peau, lésions cutanées rouges, croûteuses et ressemblant à des verrues, nodules cutanés brillants		✓	
Dermatoses neutrophiliques : bosse(s) ou ulcère(s) sensible(s) ou douloureux sur la		✓	

Effets secondaires graves et mesures à prendre			
Symptôme / effet	Consultez votre professionnel de la santé.		Cessez de prendre le médicament et obtenez de l'aide médicale immédiatement
	Seulement si l'effet est grave	Dans tous les cas	
peau, parfois accompagné(s) de fièvre			
Hémorragie oculaire (saignement dans l'œil) : tache, ligne ou points rouges dans la partie blanche de l'œil, impression de voir à travers de la brume ou avoir des ombres dans le champ visuel, corps flottants et vision floue, vision qui se brouille ou perte de la vue		✓	
RARE			
Leucoencéphalopathie multifocale progressive (une rare infection du cerveau) : faiblesse progressive d'un côté du corps, maladresse des membres, perturbation de la vision, changements dans la pensée, la mémoire et l'orientation, confusion, changements de personnalité			✓

En cas de symptôme ou d'effet secondaire gênant non mentionné dans le présent document ou d'aggravation d'un symptôme ou d'effet secondaire vous empêchant de vaquer à vos occupations quotidiennes, parlez-en à votre professionnel de la santé.

Déclaration des effets secondaires

Vous pouvez déclarer des effets secondaires soupçonnés d'être associés à l'utilisation d'un produit à Santé Canada en

- Visitant le site Web des déclarations des effets indésirables (<https://www.canada.ca/fr/sante-canada/services/medicaments-produits-sante/medeffet-canada.html>) pour vous informer sur comment faire une déclaration en ligne, par courrier, ou par télécopieur;

ou

- Téléphonant sans frais au 1-866-234-2345.

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.

Entreposage :

Garder IMBRUVICA® à température ambiante, soit entre 15 et 30 °C.

Garder hors de la portée et de la vue des enfants.

Pour en savoir plus sur IMBRUVICA® :

- Communiquer avec un professionnel de la santé.
- Pour toute question ou préoccupation, contacter le fabricant, Janssen Inc. (www.janssen.com/canada).
- Lire la monographie de produit intégrale rédigée à l'intention des professionnels de la santé, qui renferme également les renseignements sur le médicament pour le patient. Ce document est disponible sur le site Web de Santé Canada (<https://www.canada.ca/fr/sante-canada/services/medicaments-produits-sante/medicaments/base-donnees-produits-pharmaceutiques.html>), le site Web du fabricant (www.janssen.com/canada), ou peut être obtenu en téléphonant au 1-800-567-3331 ou 1-800-387-8781.

Le présent dépliant a été rédigé par Janssen Inc., Toronto (Ontario) M3C 1L9.

Développé en collaboration avec Pharmacyclics.

© 2021 JANSSEN Inc.

© 2021 Pharmacyclics

Dernière révision : décembre 2021

Marques de commerce utilisées sous licence.

Toutes les autres marques de commerce de tierces parties appartiennent à leurs propriétaires respectifs.