

Notice : Information du patient

Vabysmo 120 mg/mL, solution injectable faricimab

▼ Ce médicament fait l'objet d'une surveillance supplémentaire qui permettra l'identification rapide de nouvelles informations relatives à la sécurité. Vous pouvez y contribuer en signalant tout effet indésirable que vous observez. Voir en fin de la rubrique 4 comment signaler les effets indésirables.

Veillez lire attentivement cette notice avant d'utiliser ce médicament car elle contient des informations importantes pour vous.

- Gardez cette notice. Vous pourriez avoir besoin de la relire.
- Si vous avez d'autres questions, interrogez votre médecin.
- Si vous ressentez un quelconque effet indésirable, parlez-en à votre médecin. Ceci s'applique aussi à tout effet indésirable qui ne serait pas mentionné dans cette notice. Voir rubrique 4.

Que contient cette notice

1. Qu'est-ce que Vabysmo et dans quels cas est-il utilisé
2. Quelles sont les informations à connaître avant de recevoir Vabysmo
3. Comment utiliser Vabysmo
4. Quels sont les effets indésirables éventuels ?
5. Comment conserver Vabysmo
6. Contenu de l'emballage et autres informations

1. Qu'est-ce que Vabysmo et dans quels cas est-il utilisé

Qu'est-ce que Vabysmo et dans quel cas est-il utilisé

Vabysmo contient la substance active faricimab, qui appartient à un groupe de médicaments appelé agents anti-angiogéniques.

Vabysmo est injecté dans l'œil par votre médecin pour traiter des troubles oculaires chez les adultes appelés :

- dégénérescence maculaire liée à l'âge néovasculaire (humide) (DMLAn),
- déficience visuelle due à un œdème maculaire diabétique (OMD).

Ces troubles affectent la macula, qui est la partie centrale de la rétine (la couche sensible à la lumière à l'arrière de l'œil) responsable de la vision fine et centrale. La DMLAn est causée par la croissance de vaisseaux sanguins anormaux qui laissent passer du sang et du liquide dans la macula, et l'OMD est causé par des fuites au niveau des vaisseaux sanguins, ce qui provoque le gonflement de la macula.

Comment agit Vabysmo

Vabysmo reconnaît et bloque spécifiquement l'activité des protéines connues sous le nom d'angiopoïétine-2 et de facteur de croissance de l'endothélium vasculaire A. Lorsque ces protéines sont présentes à des taux plus élevés que la normale, elles peuvent provoquer la croissance de vaisseaux sanguins anormaux et/ou endommager les vaisseaux normaux, avec des fuites dans la macula, provoquant un gonflement ou des lésions qui peuvent affecter la vision. En se fixant à ces protéines, Vabysmo peut bloquer leurs actions et prévenir la croissance anormale des vaisseaux, des fuites et du gonflement. Vabysmo peut améliorer la maladie et/ou ralentir son aggravation et ainsi maintenir, voire améliorer, votre vision.

2. Quelles sont les informations à connaître avant de recevoir Vabysmo

Vous ne devez pas recevoir Vabysmo :

- si vous êtes allergique au faricimab ou à l'un des autres composants contenus dans ce médicament (mentionnés dans la rubrique 6).
- si vous avez une infection active ou suspectée dans ou autour de l'œil.
- si vous avez des douleurs ou une rougeur dans l'œil (inflammation oculaire).

Si l'un de ces cas vous concerne, informez-en votre médecin. Vous ne devez pas recevoir Vabysmo.

Avertissements et précautions

Discutez avec votre médecin avant de recevoir Vabysmo :

- si vous souffrez d'un glaucome (une affection oculaire généralement causée par une pression élevée dans l'œil).
- si vous avez des antécédents de vision de flashes lumineux ou de corps flottants (points flottants sombres) et si vous présentez une augmentation soudaine de la taille et du nombre de corps flottants.
- si vous avez subi une chirurgie oculaire au cours des quatre dernières semaines ou si une chirurgie oculaire est prévue au cours des quatre prochaines semaines.
- si vous avez déjà eu des maladies oculaires ou des traitements oculaires.

Informez immédiatement votre médecin si vous :

- présentez une perte de vision soudaine.
- développez des signes d'une possible infection ou inflammation oculaire, comme une augmentation de la rougeur de l'œil, une douleur oculaire, une augmentation de la gêne oculaire, une vision trouble ou diminuée, une augmentation du nombre de petites particules dans votre champ de vision, une sensibilité accrue à la lumière.

De plus, il est important que vous sachiez que :

- la sécurité et l'efficacité de Vabysmo lorsqu'il est administré dans les deux yeux en même temps n'ont pas été étudiées, et que son utilisation de cette manière peut entraîner l'augmentation des risques d'effets indésirables.
- les injections de Vabysmo peuvent causer une augmentation temporaire de la pression oculaire (pression intraoculaire) chez certains patients dans les 60 minutes suivant l'injection. Votre médecin surveillera cela après chaque injection.
- votre médecin vérifiera si vous présentez d'autres facteurs de risque susceptibles d'augmenter le risque de déchirure ou de décollement de l'une des couches situées à l'arrière de l'œil (décollement de la rétine ou déchirure, et décollement ou déchirure de l'épithélium pigmentaire rétinien), auquel cas Vabysmo doit être administré avec précaution.

Lorsque certains médicaments qui agissent de manière similaire à Vabysmo sont administrés, il existe un risque connu de formation de caillots sanguins bloquant les vaisseaux sanguins (événements thromboemboliques artériels), ce qui peut entraîner une crise cardiaque ou un accident vasculaire cérébral. Comme de petites quantités de médicaments entrent dans le sang, il existe un risque théorique de tels événements après l'injection de Vabysmo dans l'œil.

L'expérience est limitée concernant le traitement:

- Des patients présentant des infections actives.
- Des patients atteints de DMLAn âgés de 85 ans ou plus.
- Des patients atteints d'OMD lié à un diabète de type I.
- Des patients diabétiques avec des taux de sucre dans le sang élevés (Hb1Ac de plus de 10 %).
- Des patients diabétiques atteints d'une maladie de l'œil appelée « rétinopathie diabétique proliférante » causée par le diabète.
- Des patients diabétiques avec une hypertension artérielle supérieure à 140/90 mmHg et présentant une maladie des vaisseaux sanguins.

- Des patients atteints d'OMD recevant des injections moins de toutes les 8 semaines sur une longue durée.

L'expérience est limitée concernant le traitement des patients recevant des injections moins de toutes les 8 semaines sur une longue durée, et ces patients peuvent être plus à risque de présenter des effets secondaires.

Il n'y a pas d'expérience concernant le traitement:

- Des diabétiques présentant une hypertension artérielle non contrôlée.

Si vous vous trouvez dans l'un des cas cités ci-dessus, votre médecin prendra en considération ce manque d'information quand il vous traitera avec Vabysmo.

Enfants et adolescents

L'utilisation de Vabysmo chez les enfants et les adolescents n'a pas été étudiée car la DMLAn et l'OMD surviennent principalement chez les adultes.

Autres médicaments et Vabysmo

Informez votre médecin si vous prenez, avez récemment pris ou pourriez prendre tout autre médicament.

Grossesse et allaitement

Vabysmo n'a pas été étudié chez la femme enceinte. Vabysmo ne doit pas être utilisé pendant la grossesse à moins que les bénéfices potentiels pour la patiente ne l'emportent sur les risques potentiels pour l'enfant à naître.

Si vous êtes enceinte ou que vous allaitez, si vous pensez être enceinte ou planifiez une grossesse, demandez conseil à votre médecin avant que ce médicament ne vous soit administré.

L'allaitement n'est pas recommandé pendant le traitement par Vabysmo, car on ne sait pas si Vabysmo passe dans le lait maternel humain.

Les femmes qui pourraient devenir enceintes doivent utiliser une méthode de contraception efficace pendant le traitement et pendant au moins trois mois après l'arrêt du traitement par Vabysmo. Si vous débutez une grossesse ou pensez être enceinte pendant le traitement, informez-en immédiatement votre médecin.

Conduite de véhicules et utilisation de machines

Après votre injection de Vabysmo, vous pourriez avoir des problèmes de vision temporaires (par exemple une vision trouble). Ne conduisez pas de véhicules et n'utilisez pas de machines tant que ces troubles persistent.

Vabysmo contient du sodium

Le médicament contient moins de 1 mmol de sodium (23 mg) par dose, c'est-à-dire qu'il est essentiellement « sans sodium ».

3. Comment utiliser Vabysmo

Comment Vabysmo est-il administré

La dose recommandée est de 6 mg de faricimab.

Dégénérescence maculaire liée à l'âge néovasculaire (humide) (DMLAn)

- Vous recevrez une injection tous les mois pendant les 4 premiers mois.
- Puis, vous pourrez recevoir des injections jusqu'à tous les 4 mois. Votre médecin décidera de la fréquence des injections en fonction de l'état de votre œil.

Baisse visuelle due à un œdème maculaire diabétique (OMD)

- Vous recevrez une injection tous les mois pendant les 4 premiers mois.
- Puis, vous pourrez recevoir des injections jusqu'à tous les 4 mois. Votre médecin décidera de la fréquence des injections en fonction de l'état de votre œil.

Mode d'administration

Vabysmo est injecté dans votre œil (injection intravitréenne) par un médecin expérimenté dans l'administration d'injections oculaires.

Avant l'injection, votre médecin utilisera un produit désinfectant pour les yeux pour nettoyer soigneusement votre œil afin d'éviter toute infection. Votre médecin vous administrera un collyre (anesthésique local) pour insensibiliser l'œil afin de réduire ou d'éviter la douleur causée par l'injection.

Combien de temps le traitement par Vabysmo dure-t-il

Il s'agit d'un traitement à long terme, pouvant durer des mois ou des années. Votre médecin surveillera régulièrement votre état pour vérifier que le traitement fonctionne. En fonction de la manière dont vous répondez au traitement par Vabysmo, votre médecin pourra vous demander d'augmenter ou de réduire la fréquence des doses.

Si vous oubliez une dose de Vabysmo

Si vous oubliez une dose, programmez un nouveau rendez-vous avec votre médecin dès que possible.

Si vous arrêtez d'utiliser Vabysmo

Consultez votre médecin avant d'arrêter le traitement. L'arrêt du traitement peut augmenter le risque de la perte de votre vision, et votre vision peut s'aggraver.

Si vous avez d'autres questions sur l'utilisation de ce médicament, demandez plus d'informations à votre médecin.

4. Quels sont les effets indésirables éventuels

Comme tous les médicaments, ce médicament peut provoquer des effets indésirables, mais ils ne surviennent pas systématiquement chez tout le monde.

Les effets indésirables associés à l'administration de Vabysmo sont soit dus au médicament lui-même, soit à la procédure d'injection, et touchent principalement l'œil.

Certains effets secondaires pourraient être graves

Contactez **immédiatement** votre médecin si vous présentez l'un des signes suivants, qui sont des signes de réactions allergiques, d'inflammation ou d'infections :

- des douleurs oculaires, une gêne accrue, une augmentation de la rougeur des yeux, une vision trouble ou diminuée, une augmentation du nombre de petites particules dans votre champ de vision ou une sensibilité accrue à la lumière – ce sont des signes d'une possible infection, d'une inflammation oculaire, ou d'une réaction allergique.
- une diminution ou un changement soudain de la vision.

Quels sont les effets indésirables éventuels ?

Les autres effets indésirables qui peuvent survenir après le traitement par Vabysmo sont présentés ci-dessous.

La plupart des effets indésirables sont légers à modérés et disparaissent généralement dans la semaine suivant chaque injection.

Contactez votre médecin si l'un des effets indésirables suivants devient sévère.

Très fréquent (pouvant affecter plus d'une personne sur 10)

- Opacification du cristallin de l'œil (cataracte)

Fréquent (pouvant affecter jusqu'à 1 personne sur 10) :

- Déchirure de la rétine (couche située à l'arrière de l'œil qui détecte la lumière) ou de l'une de ses couches
- Décollement de la substance gélifiée à l'intérieur de l'œil (décollement du vitré)
- Augmentation de la pression à l'intérieur de l'œil (pression intraoculaire augmentée)
- Saignement des petits vaisseaux sanguins de la couche externe de l'œil (hémorragie conjonctivale)
- Taches mobiles ou formes sombres dans votre champ de vision (corps flottants vitréen)
- Douleur oculaire
- Augmentation de la production de larmes (augmentation de la sécrétion lacrymale)
- Égratignure de la cornée, lésion de la couche transparente du globe oculaire qui recouvre l'iris (abrasion cornéenne)
- Irritation oculaire

Peu fréquent (pouvant affecter jusqu'à 1 personne sur 100) :

- Inflammation ou infection grave à l'intérieur de l'œil (endophtalmie)
- Inflammation de la substance gélatineuse à l'intérieur de l'œil/œil rouge (hyalite)
- Inflammation de l'iris et de son tissu adjacent dans l'œil (iritis, iridocyclite, uvéite)
- Saignement à l'intérieur de l'œil (hémorragie vitréenne)
- Gêne oculaire
- Démangeaisons (prurit oculaire)
- Yeux rouges (hyperhémie oculaire/conjonctival)
- Sensation d'avoir quelque chose dans l'œil
- Vision trouble
- Diminution de la netteté de la vision (diminution de l'acuité visuelle)
- Douleur pendant l'intervention (douleur liée à la procédure d'injection)
- Décollement de la rétine

Rare (pouvant affecter jusqu'à 1 personne sur 1 000) :

- Diminution temporaire de la netteté de la vision (diminution transitoire de l'acuité visuelle)
- Opacification du cristallin due à une blessure (cataracte traumatique)

Indéterminée

- Vascularite rétinienne (inflammation des vaisseaux sanguins à l'arrière de l'œil)
- Vascularite rétinienne occlusive (obstruction des vaisseaux sanguins à l'arrière de l'œil, généralement en présence d'une inflammation)

Lorsque certains médicaments qui agissent de manière similaire à Vabysmo sont administrés, il existe un risque connu de formation de caillots sanguins bloquant les vaisseaux sanguins (événements thromboemboliques artériels), ce qui peut entraîner une crise cardiaque ou un accident vasculaire cérébral. Comme de petites quantités de médicaments entrent dans le sang, il existe un risque théorique de tels événements après l'injection de Vabysmo dans l'œil.

Déclaration des effets secondaires

Si vous ressentez un quelconque effet indésirable, parlez-en à votre médecin. Ceci s'applique aussi à tout effet indésirable qui ne serait pas mentionné dans cette notice. Vous pouvez également déclarer les effets indésirables directement **via le système national de déclaration décrit en [Annexe V](#)***. En signalant les effets indésirables, vous contribuez à fournir davantage d'informations sur la sécurité du médicament.

5. Comment conserver Vabysmo

Votre médecin, votre pharmacien ou votre infirmier/ère est responsable de la conservation de ce médicament et d'éliminer correctement tout produit non utilisé. Les informations suivantes sont destinées aux professionnels de santé.

Tenir ce médicament hors de la vue et de la portée des enfants.

N'utilisez pas ce médicament après la date de péremption indiquée sur l'emballage et l'étiquette après « EXP ». La date de péremption fait référence au dernier jour de ce mois.

À conserver au réfrigérateur (2°C - 8°C).

Ne pas congeler.

Conserver le flacon dans l'emballage extérieur d'origine à l'abri de la lumière.

Avant utilisation, le flacon non ouvert peut être conservé à température ambiante, entre 20 °C et 25 °C, pendant une durée maximale de 24 heures.

6. Contenu de l'emballage et autres informations

Ce que contient Vabysmo

- La substance active est le faricimab. Un mL de solution injectable contient 120 mg de faricimab. Chaque flacon contient 28,8 mg de faricimab dans une solution de 0,24 mL. Cette quantité est suffisante pour permettre de délivrer une dose unique de 0,05 mL de solution contenant 6 mg de faricimab.
- Les autres composants sont : L-histidine, acide acétique 30 %, L-méthionine, chlorure de sodium, saccharose, polysorbate 20, eau pour préparations injectables.

Comment se présente Vabysmo et contenu de l'emballage extérieur

Vabysmo est une solution limpide à opalescente, incolore à jaune brunâtre.

Boîte de 1 flacon en verre et de 1 aiguille de transfert avec filtre, stérile et émoussée de 5 µm (18 G x 1½ pouce, 1,2 mm x 40 mm) à usage unique.

Titulaire de l'autorisation de mise sur le marché

Roche Registration GmbH
Emil-Barell-Strasse 1
79639
Grenzach-Wyhlen
Allemagne

Fabricant

Roche Pharma AG
Emil-Barell-Str 1
79639
Grenzach-Whylen
Allemagne

Pour toute information complémentaire concernant ce médicament, veuillez prendre contact avec le représentant local du titulaire de l'autorisation de mise sur le marché :

België/Belgique/Belgien

N.V. Roche S.A.
Tél/Tel: +32 (0) 2 525 82 11

Lietuva

UAB "Roche Lietuva"
Tel: +370 5 2546799

България

Рош България ЕООД
Тел: +359 2 474 5444

Luxembourg/Luxemburg

(Voir/siehe Belgique/Belgien)

Česká republika

Roche s. r. o.
Tel: +420 - 2 20382111

Magyarország

Roche (Magyarország) Kft.
Tel: +36 - 1 279 4500

Danmark

Roche Pharmaceuticals A/S
Tlf: +45 - 36 39 99 99

Malta

(See Ireland)

Deutschland

Roche Pharma AG
Tel: +49 (0) 7624 140

Nederland

Roche Nederland B.V.
Tel: +31 (0) 348 438050

Eesti

Roche Eesti OÜ
Tel: + 372 - 6 177 380

Norge

Roche Norge AS
Tlf: +47 - 22 78 90 00

Ελλάδα

Roche (Hellas) A.E.
Τηλ: +30 210 61 66 100

Österreich

Roche Austria GmbH
Tel: +43 (0) 1 27739

España

Roche Farma S.A.
Tel: +34 - 91 324 81 00

Polska

Roche Polska Sp.z o.o.
Tel: +48 - 22 345 18 88.

France

Roche
Tél: +33 (0) 1 47 61 40 00

Portugal

Roche Farmacêutica Química, Lda
Tel: +351 - 21 425 70 00

Hrvatska

Roche d.o.o.
Tel: + 385 1 47 22 333

Ireland

Roche Products (Ireland) Ltd.
Tel: +353 (0) 1 469 0700

Ísland

Roche Pharmaceuticals A/S
c/o Icepharma hf
Sími: +354 540 8000

Italia

Roche S.p.A.
Tel: +39 - 039 2471

Κύπρος

Γ.Α.Σταμάτης & Σια Λτδ.
Τηλ: +357 - 22 76 62 76

Latvija

Roche Latvija SIA
Tel: +371 - 6 7039831

România

Roche România S.R.L.
Tel: +40 21 206 47 01

Slovenija

Roche farmacevtska družba d.o.o.
Tel: +386 - 1 360 26 00

Slovenská republika

Roche Slovensko, s.r.o.
Tel: +421 - 2 52638201

Suomi/Finland

Roche Oy
Puh/Tel: +358 (0) 10 554 500

Sverige

Roche AB
Tel: +46 (0) 8 726 1200

Royaume-Uni (Irlande du Nord)

Roche Products (Ireland) Ltd.
Tel: +44 (0) 1707 366000

La dernière date à laquelle cette notice a été révisée est

Des informations détaillées sur ce médicament sont disponibles sur le site internet de l'Agence européenne des médicaments : <https://www.ema.europa.eu/en>.

<----->

Les informations suivantes sont destinées uniquement aux professionnels de santé :

Avant de commencer :

- Lire attentivement toutes les instructions avant d'utiliser Vabysmo.
- Le kit Vabysmo comprend un flacon en verre et une aiguille de transfert avec filtre. Le flacon en verre est destiné à une dose unique uniquement. L'aiguille filtre est à usage unique.
- Vabysmo doit être conservé au réfrigérateur à des températures comprises entre 2 °C et 8 °C.

Ne pas congeler.

Ne pas secouer.

- Laisser Vabysmo atteindre la température ambiante, 20 °C à 25 °C avant de procéder à l'administration. Conserver le flacon dans l'emballage d'origine à l'abri de la lumière.
- Le flacon Vabysmo peut être conservé à température ambiante pendant 24 heures maximum.
- Le flacon Vabysmo doit être inspecté visuellement avant l'administration. Vabysmo est une solution liquide limpide à opalescente et incolore à jaune brunâtre.

Ne pas utiliser en cas de présence visible de particules, de trouble ou d'une décoloration.

Ne pas utiliser si l'emballage, le flacon et/ou l'aiguille de transfert avec filtre sont périmés, endommagés ou altérés (voir **Figure A**).

- Utiliser une technique aseptique pour effectuer la préparation de l'injection intravitréenne.
-

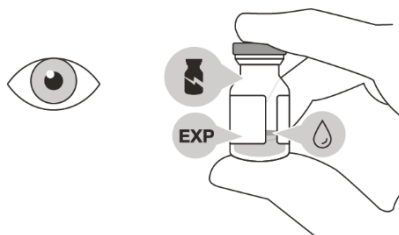


Figure A

Instructions d'utilisation du flacon :

1. Rassembler le matériel suivant :

- Un flacon Vabysmo (inclus)
- Une aiguille stérile et émoussée de transfert avec filtre de 5 microns, 18G x 1½ pouce, 1,2 mm x 40 mm (incluse)
- Une seringue Luer lock stérile de 1 mL avec un repère de dose de 0,05 mL (**non incluse**)
- Une aiguille d'injection stérile de calibre 30G x ½ pouce (**non incluse**)

Il est à noter qu'une aiguille d'injection de 30G est recommandée pour éviter d'augmenter les forces d'injection que l'on pourrait ressentir avec des aiguilles de plus petit diamètre.

- Tampon imbibé d'alcool (**non inclus**).
-

-
2. Pour s'assurer que tout le liquide se dépose au fond du flacon, placer le flacon en position verticale sur une surface plane (pendant environ 1 minute) après le retrait de l'emballage (voir **Figure B**). Tapoter doucement le flacon avec votre doigt (voir **Figure C**), car le liquide peut coller au sommet du flacon.
-

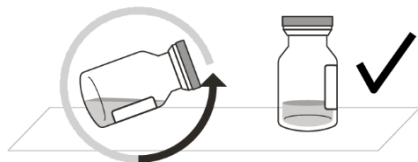


Figure B



Figure C

-
3. Retirer le capuchon amovible du flacon (voir **Figure D**) et essuyer le septum du flacon avec un tampon imbibé d'alcool (voir **Figure E**).
-



Figure D



Figure E

-
4. Raccorder de manière aseptique et solide l'aiguille de transfert avec filtre de 18G x 1½ pouce incluse à une seringue Luer lock de 1 mL (voir **Figure F**).
-

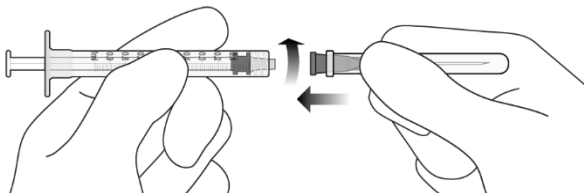


Figure F

-
5. En utilisant une technique aseptique, pousser l'aiguille de transfert avec filtre au centre du septum du flacon (voir **Figure G**), enfoncer l'aiguille jusqu'au bout, puis incliner légèrement le flacon de sorte que l'aiguille touche le bord inférieur du flacon (voir **Figure H**).
-

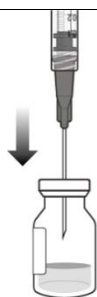


Figure G

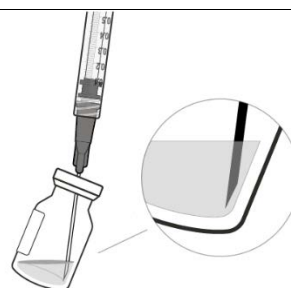


Figure H

-
6. Tenir le flacon légèrement incliné et prélever **lentement** tout le liquide du flacon (voir **Figure I**). Maintenir le biseau de l'aiguille de transfert avec filtre immergé dans le liquide pour éviter l'introduction d'air.
-

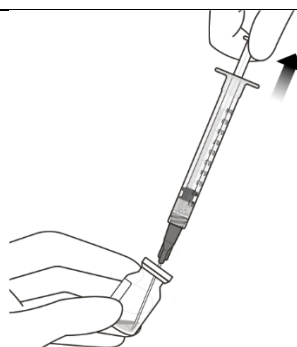


Figure I

-
7. Veiller à ce que la tige du piston soit suffisamment tirée en arrière lors de l'extraction du flacon, afin de vider complètement l'aiguille de transfert avec filtre (voir **Figure I**).
-
8. Déconnecter l'aiguille de transfert avec filtre de la seringue et l'éliminer conformément aux réglementations locales.
-

Ne pas utiliser l'aiguille de transfert avec filtre pour l'injection intravitréenne.

9. Raccorder fermement de manière aseptique l'aiguille d'injection de 30G x ½ pouce à la seringue Luer lock (voir **Figure J**).
-

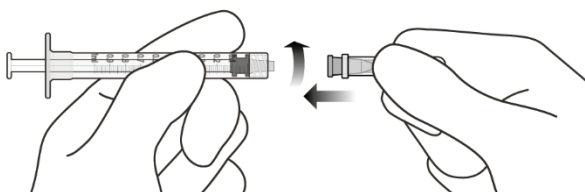


Figure J

-
10. Retirer avec précaution le protège aiguille en plastique de l'aiguille en le tirant tout droit.
-
11. Pour détecter la présence de bulles d'air, tenir la seringue avec l'aiguille dirigée vers le haut. S'il y a des bulles d'air, tapoter doucement la seringue avec votre doigt jusqu'à ce que les bulles remontent vers le haut (voir **Figure K**).
-

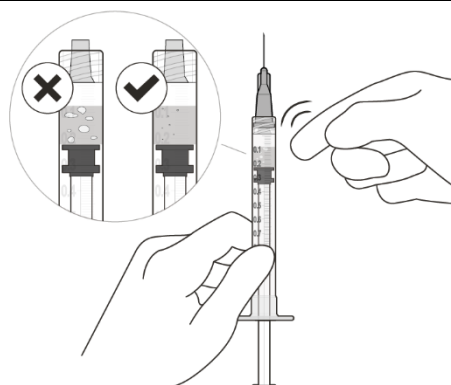


Figure K

-
12. Expulser délicatement l'air de la seringue et de l'aiguille, et appuyer **lentement** sur le piston pour aligner l'extrémité du bouchon en caoutchouc avec le repère de dose de 0,05 mL. La seringue est prête pour l'injection (voir **Figure L**). Veiller à ce que l'injection soit administrée **immédiatement** après la préparation de la dose.
-

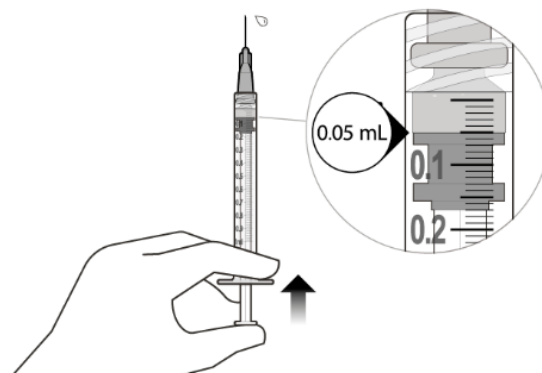


Figure L

-
13. Injecter lentement jusqu'à ce que le bouchon en caoutchouc atteigne l'extrémité de la seringue pour administrer le volume de 0,05 mL. Confirmer l'administration de la dose complète en vérifiant que le bouchon en caoutchouc a atteint l'extrémité du cylindre de la seringue.

Le volume excédentaire doit être expulsé avant l'injection. La dose injectable doit être réglée à 0,05 mL pour éviter le surdosage.

Tout médicament non utilisé ou déchet doit être éliminé conformément à la réglementation en vigueur.
