

RENSEIGNEMENTS DESTINÉS AUX PATIENTS

VEUILLEZ LIRE CE DOCUMENT POUR UNE UTILISATION SÉCURITAIRE ET EFFICACE DU MÉDICAMENT

Pr **BAMBEVI**^{MD}

Prononcé *bam-bè-vi*

bevacizumab pour injection

Lisez attentivement ce qui suit avant de commencer à prendre **BAMBEVI** et lors de chaque renouvellement de prescription. Ce feuillet est un résumé et ne contient 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 de **BAMBEVI**.

BAMBEVI est un médicament biologique similaire (ou produit biosimilaire) au médicament biologique de référence AVASTIN[®]. Un produit biosimilaire est autorisé en fonction de sa similarité à un médicament biologique de référence dont la vente est déjà autorisée.

Mises en garde et précautions importantes

Troubles oculaires

BAMBEVI n'a pas été mis au point et n'a pas été autorisé pour l'injection dans l'œil. Des effets secondaires touchant l'œil et l'organisme entier ont été observés chez certains patients qui ont reçu le bevacizumab en injection dans un œil ou les deux yeux.

Perforation gastro-intestinale

Le traitement par **BAMBEVI** peut provoquer une perforation gastro-intestinale (trou dans l'estomac ou l'intestin) qui peut être mortelle. Si cela se produit, il faut arrêter le traitement par **BAMBEVI**. La perforation gastro-intestinale peut se produire en tout temps pendant le traitement. Les symptômes comprennent la douleur abdominale, la constipation et les vomissements.

Complications de la cicatrisation des plaies

Le traitement par **BAMBEVI** peut provoquer une déhiscence de plaie (ouverture et problème de cicatrisation de la plaie) qui peut être mortelle. Si cela se produit, il faut arrêter le traitement par **BAMBEVI**. Après une opération chirurgicale, il faut interrompre le traitement durant 1 mois ou jusqu'à ce que la plaie soit entièrement guérie. Il faut interrompre le traitement par **BAMBEVI** au moins 28 jours avant toute opération chirurgicale non urgente.

Hémorragie

Le traitement par **BAMBEVI** peut provoquer une hémorragie grave, voire mortelle, qui comprend, entre autres : une toux avec crachement de sang, des saignements dans l'estomac, des vomissements de sang, des saignements dans le cerveau, des saignements de nez et des saignements dans le vagin. Ces manifestations se sont produites jusqu'à cinq fois plus souvent chez les personnes traitées par le bevacizumab que chez celles qui ont reçu la chimiothérapie seulement. Les personnes qui ont craché du sang récemment (une demi-cuillère à thé de sang rouge ou plus) ou qui présentent une hémorragie grave ne doivent pas recevoir **BAMBEVI**. En cas de saignement grave (c.-à-d. qui exige une attention médicale), le traitement par **BAMBEVI** doit être arrêté de façon permanente.

Pourquoi utilise-t-on BAMBEVI?

- Cancer colorectal métastatique : BAMBEVI est utilisé en association avec un type particulier de chimiothérapie (chimiothérapie à base de 5-fluorouracile [5-FU] administrée par voie intraveineuse) pour le traitement des personnes qui ont reçu pour la première fois un diagnostic de cancer colorectal métastatique. Le cancer colorectal métastatique est un cancer du côlon ou du rectum qui s'est propagé à d'autres organes du corps.
- Cancer du poumon métastatique : BAMBEVI est utilisé en association avec un type particulier de chimiothérapie (carboplatine et paclitaxel) pour le traitement des personnes qui ont reçu un diagnostic de cancer du poumon non à petites cellules métastatique. Le cancer du poumon non à petites cellules métastatique est un cancer du poumon qui s'est propagé à d'autres organes.
- Cancer de l'ovaire récidivant résistant aux sels de platine : BAMBEVI est utilisé en association avec un type particulier de chimiothérapie (paclitaxel, topotécan ou doxorubicine liposomale pégylée) pour le traitement de personnes qui ont reçu un diagnostic de cancer épithélial de l'ovaire, de cancer des trompes de Fallope ou de cancer primitif du péritoine, récidivants et résistants aux sels de platine, et qui n'ont pas reçu plus de deux schémas antérieurs de chimiothérapie. Le cancer de l'ovaire récidivant et résistant aux sels de platine est un type de cancer qui progresse dans les 6 mois suivant la dernière fois où la patiente a répondu à un schéma de chimiothérapie contenant un sel de platine.
- Glioblastome récidivant : BAMBEVI est utilisé en association avec la lomustine (un type précis de chimiothérapie) pour traiter les patients atteints d'un type particulier de cancer du cerveau appelé glioblastome qui est réapparu après un traitement antérieur.

Comment BAMBEVI agit-il?

BAMBEVI n'est pas une chimiothérapie, mais il est administré en association avec un type particulier de chimiothérapie. BAMBEVI est un anticorps monoclonal. La chimiothérapie s'attaque directement à la tumeur, tandis que BAMBEVI s'attaque aux vaisseaux sanguins qui entourent la tumeur.

Pour pouvoir se développer et se propager, les tumeurs ont besoin d'une source continue d'oxygène et d'autres nutriments. Afin de les obtenir, les tumeurs créent leur propre réseau de vaisseaux sanguins. Ce processus s'appelle l'angiogenèse. BAMBEVI agit en bloquant l'angiogenèse. En empêchant le développement de nouveaux vaisseaux sanguins, BAMBEVI aide à priver la tumeur d'oxygène et d'autres nutriments, ce qui entrave la croissance de la tumeur.

Quels sont les ingrédients de BAMBEVI?

L'ingrédient médicamenteux est le bevacizumab.

Ingrédients non médicinaux (en ordre alphabétique) : le α,α -tréhalose dihydraté, l'eau pour préparations injectables, le phosphate de sodium et le polysorbate 20.

BAMBEVI est offert sous les formes posologiques suivantes :

BAMBEVI est une solution pour injection, offerte en fioles à usage unique dans les présentations énumérées ci-dessous :

- 100 mg/4 mL (25 mg/mL)
- 400 mg/16 mL (25 mg/mL)

Ne prenez pas BAMBEVI dans les cas suivants :

BAMBEVI ne doit pas être utilisé par les personnes qui sont allergiques à ce médicament ou à l'un de ses ingrédients ni par les personnes dont le cancer s'est propagé au système nerveux central (au cerveau ou à la moelle épinière). BAMBEVI ne doit pas être administré pendant au moins les 28 jours qui suivent une opération chirurgicale.

Pour éviter des effets secondaires et afin de garantir une bonne utilisation du médicament, consultez votre professionnel de la santé avant de prendre BAMBEVI. Mentionnez à votre professionnel de la santé tous vos problèmes de santé, notamment si :

- vous faites de l'hypertension artérielle
- vous prévoyez subir une opération chirurgicale ou vous en avez subi une au cours des 28 derniers jours
- vous avez déjà eu une crise cardiaque ou un accident vasculaire cérébral (AVC)
- vous êtes enceinte ou prévoyez le devenir
- vous allaitez
- vous avez des allergies à ce médicament ou à l'un de ses ingrédients
- vous avez une maladie ou un trouble des reins, peu en importe la nature
- vous avez une insuffisance cardiaque ou un muscle cardiaque affaibli
- vous avez déjà craché du sang ou eu un saignement vaginal anormal
- vous êtes diabétique.

Autres mises en garde :

BAMBEVI ne doit pas être utilisé pendant la grossesse, car il peut nuire à l'enfant à naître. C'est pourquoi vous devez employer des méthodes de contraception efficaces tant que vous recevez BAMBEVI et pendant au moins 6 mois après avoir reçu la dernière dose de BAMBEVI. Si vous devenez enceinte pendant le traitement par BAMBEVI, dites-le immédiatement à votre médecin.

BAMBEVI peut perturber l'équilibre hormonal des femmes et par le fait même leur capacité à devenir enceinte, en raison d'une insuffisance ovarienne. Il est conseillé aux femmes capables d'avoir des enfants de discuter avec leur médecin avant d'entreprendre un traitement par BAMBEVI.

Si vous avez des maux de tête, un trouble de la vue, des étourdissements ou une altération de l'état mental (p. ex., confusion), communiquez immédiatement avec votre médecin.

Informez votre professionnel de la santé de tous les produits de santé que vous prenez, y compris les médicaments, les vitamines, les minéraux, les suppléments naturels ou les médicaments alternatifs.

Les produits qui suivent pourraient être associés à des interactions médicamenteuses avec BAMBEVI :

- Les médicaments qui peuvent interagir avec BAMBEVI comprennent l'irinotécan et le malate de sunitinib. Votre médecin pourrait ajuster la dose d'irinotécan si vous présentez des effets secondaires qui ont un lien établi avec l'irinotécan. Comme l'innocuité et l'efficacité d'un traitement qui associe BAMBEVI et le malate de sunitinib n'ont pas été établies, une telle association n'est pas recommandée.
- Si vous suivez un traitement à base de sels de platine ou de taxanes contre le cancer du poumon, dites-le à votre médecin. Ces traitements peuvent augmenter le risque d'effets secondaires graves s'ils sont pris en association avec BAMBEVI.
- L'interaction de BAMBEVI avec les anticorps monoclonaux anti-EGFR n'a pas été étudiée, et l'association de ces médicaments n'est donc pas recommandée.

Comment prendre BAMBEVI :

BAMBEVI est administré par voie intraveineuse (par une aiguille insérée dans une veine du bras ou de la main, ou dans un cathéter central).

Dose habituelle :

Cancer colorectal métastatique

- La dose habituelle de BAMBEVI est fonction de votre poids, mesuré en kilogrammes (5 mg/kg), et est administrée 1 fois tous les 14 jours pendant toute la durée de traitement recommandée par votre médecin.

Cancer du poumon métastatique

- La dose habituelle de BAMBEVI est fonction de votre poids, mesuré en kilogrammes (15 mg/kg), et du type de chimiothérapie administré en association avec BAMBEVI. BAMBEVI est administré 1 fois toutes les 3 semaines pendant toute la durée de traitement recommandée par votre médecin.

Cancer de l'ovaire (cancer récidivant résistant aux sels de platine)

- La dose habituelle de BAMBEVI est fonction de votre poids, mesuré en kilogrammes (10 mg/kg ou 15 mg/kg). BAMBEVI est administré 1 fois toutes les 2 semaines ou toutes les 3 semaines pendant toute la durée de traitement recommandée par votre médecin. Votre médecin établira la dose et la fréquence d'administration de BAMBEVI qui vous conviennent en tenant compte, s'il y a lieu, du type de chimiothérapie que vous recevez en parallèle.

Glioblastome récidivant

- La dose habituelle de BAMBEVI est fonction de votre poids, mesuré en kilogrammes (10 mg/kg). BAMBEVI est administré 1 fois toutes les 2 semaines, en association avec la lomustine administrée toutes les 6 semaines, pendant aussi longtemps que le recommande votre médecin. La dose de lomustine lors du premier traitement est de 90 mg par mètre carré de surface corporelle (mg/m²), jusqu'à une dose maximale de 160 mg. La dose peut être portée à 110 mg/m², jusqu'à une dose maximale de 200 mg, à partir du deuxième traitement. L'augmentation de la dose de lomustine après le premier traitement sera déterminée par votre médecin, selon les résultats de vos analyses de sang.

La première fois que vous recevrez BAMBEVI, l'administration prendra environ 90 minutes. Quand votre médecin se sera assuré que vous n'avez pas de problème avec la perfusion (c'est-à-dire après la première ou la deuxième perfusion), l'administration de BAMBEVI pourrait prendre moins de temps et, en général, durer environ 30 ou 60 minutes.

Surdose :

Si vous pensez que vous ou une personne dont vous vous occupez avez pris trop de BAMBEVI, 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.

En plus des effets secondaires possibles énumérés ci-dessous, un surdosage peut entraîner un mal de tête grave.

Dose oubliée :

Si une dose de BAMBEVI a été omise, votre médecin décidera à quel moment vous devrez recevoir la dose suivante.

Quels sont les effets secondaires qui pourraient être associés à BAMBEVI?

Les effets secondaires possibles de BAMBEVI ne sont pas tous mentionnés ci-dessous. Si vous ressentez des effets secondaires non énumérés ici, communiquez avec votre professionnel de la santé.

Effets secondaires très fréquents (observés chez plus de 1 patient sur 10) :

- Hypertension
- Diarrhée
- Vomissements
- Douleur abdominale
- Constipation
- Nausées
- Manque d'énergie ou de force
- Perte d'appétit
- Douleur (y compris une douleur articulaire)
- Saignements (du nez ou du rectum)
- Lésions dans la bouche
- Essoufflement
- Écoulement nasal
- Sécheresse et desquamation de la peau ou changements dans la coloration de la peau
- Modification du goût
- Problèmes aux yeux (p. ex., larmoiement excessif, vision trouble, sensation inconfortable ou douleur dans les yeux lors de l'exposition à la lumière)

- Diminution du nombre de certains types de globules blancs qui aident à combattre l'infection
- Diminution du nombre de globules rouges (anémie)
- Difficulté à dormir
- Fièvre, frissons ou transpiration excessive
- Mal de tête
- Anomalie des résultats des analyses d'urine (protéines dans l'urine)
- Picotements ou engourdissement dans les orteils et les doigts
- Bronchite (inflammation des voies respiratoires principales qui apportent l'air aux poumons)
- Ecchymoses (des « bleus »)
- Changements de l'humeur
- Infections (de la bouche, de la gorge, des sinus ou des poumons, ou infection urinaire)
- Excès de sucre dans le sang (hyperglycémie)
- Perte de poids
- Dilatation (élargissement) des vaisseaux sanguins
- Faibles taux de sodium et de magnésium dans le sang
- Toux
- Fatigue

Effets secondaires fréquents (observés chez moins de 1 patient sur 10, mais plus de 1 patient sur 100) :

- Douleur (y compris douleur musculaire, thoracique ou cardiaque [angine de poitrine], douleur au dos, au bassin et à la région anale)
- AVC / crise cardiaque
- Caillot de sang
- Perforation du tube digestif (trou dans l'estomac ou l'intestin)
- Changement de la voix (p. ex., enrouement)
- Enflure et engourdissement des mains et des pieds
- Infection urinaire (vessie ou rein)
- Infections de la peau ou des couches plus profondes sous la peau
- Fistule (canal anormal entre des parties internes du corps qui ne sont normalement pas reliées), par exemple entre l'estomac et l'intestin (fistule gastro-intestinale) chez des patients atteints de cancer colorectal métastatique ou de cancer de l'ovaire récidivant, et entre le vagin et l'intestin chez des patientes atteintes de cancer du col de l'utérus (emploi non autorisé)
- Réactions allergiques
- Syndrome néphrotique (type de maladie du rein)

Effets secondaires peu fréquents (observés chez moins de 1 patient sur 100, mais plus de 1 patient sur 1 000) :

- Perforations et fistules autres que gastro-intestinales (trous ou passages anormaux dans des endroits du corps autres que le tube digestif)
- Syndrome d'encéphalopathie postérieure réversible (SEPR), un syndrome caractérisé par des maux de tête, de la confusion, des convulsions et une perte de la vue

Effets secondaires rares (observés chez moins de 1 patient sur 1 000, mais plus de 1 patient sur 10 000) :

- Fistule œsophagotrachéale (canal anormal entre des parties internes du corps qui ne sont normalement pas reliées, en l'occurrence entre l'œsophage [tube reliant la bouche à l'estomac] et la trachée [tube où passe l'air])
- Infection bactérienne grave de la peau et des tissus mous (fasciite nécrosante)
- Saignement (dans le cerveau)

Fréquence inconnue :

- Ulcère dans l'estomac ou l'intestin
- Lésion à la mâchoire en raison d'une circulation sanguine insuffisante dans ces os
- Perforation de la vésicule biliaire (trou dans l'organe de l'appareil digestif où est entreposée la bile)

Si votre tension artérielle augmente au cours de votre traitement par BAMBEVI, il est important de communiquer avec votre médecin.

Il peut se produire des changements dans les résultats des analyses d'urine ou de sang effectuées par votre médecin pendant votre traitement par BAMBEVI. Ces changements peuvent comprendre une diminution du nombre de globules blancs et la présence de protéines dans l'urine. Votre médecin discutera de ces résultats avec vous.

Les patients âgés (65 ans ou plus) courent un risque plus grand d'avoir les effets secondaires suivants : caillot de sang (pouvant mener à un AVC ou à une crise cardiaque), baisse du nombre de certains globules blancs et de plaquettes, présence de protéines dans l'urine, diarrhée et fatigue.

En dehors de l'usage autorisé de BAMBEVI pour le traitement du cancer, les effets secondaires ci-dessous peuvent survenir si BAMBEVI est injecté directement dans l'œil (emploi non autorisé).

- Infection ou inflammation du globe oculaire pouvant entraîner une cécité permanente
- Rougeur de l'œil, présence de petites particules ou de taches (corps flottants) dans les yeux ou douleur à l'œil pouvant entraîner une cécité permanente
- Apparition d'éclairs de lumière et de corps flottants dans les yeux progressant vers une perte partielle de la vue
- Augmentation de la pression à l'intérieur de l'œil
- Saignement à l'intérieur de l'œil
- Intervention chirurgicale au niveau du cristallin pour corriger une cataracte
- Autres effets secondaires graves touchant d'autres organes, pouvant être sérieux et entraîner l'hospitalisation, p. ex., crise cardiaque, AVC ou hypertension.

Effets secondaires graves et mesure à prendre			
Symptôme ou effet	Communiquez avec votre professionnel de la santé		Cessez de recevoir le médicament et obtenez des soins médicaux immédiatement
	Cas sévères seulement	Tous les cas	
TRÈS FRÉQUENT (chez plus de 1 patient sur 10)			
Hypertension (haute pression) <ul style="list-style-type: none"> Vous pourriez n'avoir aucun symptôme, mais les symptômes possibles associés à l'hypertension sont les suivants : maux de tête, vision trouble, fatigue et battements de cœur irréguliers, rapides et forts 		√	
Saignements de nez durant plus de 10-15 minutes et ne pouvant être arrêtés			√
Diarrhée		√	
Vomissements		√	
Constipation		√	
Saignements du rectum ou de l'estomac <ul style="list-style-type: none"> Symptômes possibles : présence de sang frais dans les selles ou selles foncées 		√	
Réduction du nombre de globules blancs dans le sang <ul style="list-style-type: none"> Symptômes possibles : fièvre, mal de gorge, infection 		√	
Réduction du nombre de globules rouges dans le sang, qui transportent l'oxygène <ul style="list-style-type: none"> Symptômes possibles : sensation de faiblesse ou de fatigue en général ou pendant une activité physique, manque de concentration 		√	
Douleur (à la poitrine, au dos, à l'abdomen, aux muscles, aux articulations)		√	
Hypotension (basse pression) <ul style="list-style-type: none"> Vous pourriez n'avoir aucun symptôme, mais les symptômes possibles associés à l'hypotension sont les suivants : sensation de tête légère, étourdissements, évanouissements 		√	

Effets secondaires graves et mesure à prendre			
Symptôme ou effet	Communiquez avec votre professionnel de la santé		Cessez de recevoir le médicament et obtenez des soins médicaux immédiatement
	Cas sévères seulement	Tous les cas	
Dilatation (élargissement) des vaisseaux sanguins • Symptômes possibles : hypotension, étourdissements, bouffées de chaleur		√	
Bronchite (inflammation des voies principales apportant l'air aux poumons)		√	
Hyperglycémie (excès de sucre dans le sang) • Symptômes possibles : faim ou soif fréquentes, mictions (le fait d'uriner) fréquentes		√	
Infections (de la bouche, de la gorge, des sinus, des poumons ou des voies urinaires)		√	
Affaiblissement du muscle cardiaque ou réduction de la capacité du cœur à pomper le sang • Symptômes possibles : essoufflement, fatigue, toux ou respiration sifflante persistantes, augmentation de la fréquence cardiaque, enflure des pieds ou des chevilles		√	
Faibles taux de sodium et de magnésium dans le sang		√	
Toux		√	
FRÉQUENT (chez moins de 1 patient sur 10, mais chez plus de 1 patient sur 100)			
Perforation des intestins (fuite des intestins) • Symptômes possibles : apparition soudaine de douleur abdominale, sensibilité à l'abdomen avec vomissements, forte fièvre			√

Effets secondaires graves et mesure à prendre			
Symptôme ou effet	Communiquez avec votre professionnel de la santé		Cessez de recevoir le médicament et obtenez des soins médicaux immédiatement
	Cas sévères seulement	Tous les cas	
Réactions allergiques <ul style="list-style-type: none"> Symptômes possibles : difficulté à respirer, douleur à la poitrine, rougeur de la peau, éruption cutanée, frissons, nausées, vomissements 		√	
Caillots sanguins <ul style="list-style-type: none"> Dans les veines profondes des jambes; les symptômes comprennent : douleur, gonflement, chaleur au toucher et sensibilité de la jambe Dans les poumons; les symptômes comprennent : essoufflement, douleur à la poitrine et sensation de tête légère 		√	
AVC ou crise cardiaque <ul style="list-style-type: none"> Les symptômes d'AVC comprennent : perte soudaine de la parole ou engourdissement d'une partie ou de la totalité du corps, perte de la vision ou vision trouble, étourdissements inexplicables ou chutes soudaines Les symptômes de crise cardiaque comprennent : douleur dans la poitrine irradiant dans le bras gauche, la mâchoire ou le dos, essoufflement 			√
Douleur <ul style="list-style-type: none"> au pelvis ou dans la région anale 		√	
Fistule <ul style="list-style-type: none"> Formation anormale d'un conduit entre des organes internes et la peau ou d'autres tissus qui ne sont normalement pas reliés, y compris entre le vagin et les intestins chez des patientes atteintes d'un cancer du col de l'utérus (emploi non autorisé) 			√

Effets secondaires graves et mesure à prendre			
Symptôme ou effet	Communiquez avec votre professionnel de la santé		Cessez de recevoir le médicament et obtenez des soins médicaux immédiatement
	Cas sévères seulement	Tous les cas	
Syndrome néphrotique (type de maladie du rein) <ul style="list-style-type: none"> Symptômes possibles : enflure du visage, des bras, des jambes ou du ventre, urine d'apparence mousseuse et faible appétit 		√	
PEU FRÉQUENT (chez moins de 1 patient sur 100, mais chez plus de 1 patient sur 1 000)			
Perforations et fistules non gastro-intestinales <ul style="list-style-type: none"> Selon les organes touchés, les symptômes pourraient, entre autres, comprendre : fuite d'urine, odeurs anormales et mauvaises odeurs dans la région génitale, douleur abdominale, vomissements, fièvre, essoufflement s'aggravant/augmentant graduellement (dyspnée), toux, douleur thoracique, coloration jaunâtre de la peau 		√	√
Syndrome d'encéphalopathie postérieure réversible (SEPR) <ul style="list-style-type: none"> Symptômes possibles : maux de tête, confusion, crises convulsives et perte de la vue 			√

En cas de symptôme ou d'effet secondaire gênant non mentionné dans le présent document ou d'aggravation d'un symptôme ou d'un 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 les 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) (<https://www.canada.ca/fr/sante-canada/services/medicaments-produits-sante/medeffet-canada.html>) pour vous informer sur la façon de faire une déclaration en ligne, par courrier ou par télécopieur;
- 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

Conserver au réfrigérateur, à une température entre 2 °C et 8 °C. Ne pas congeler. Ne pas agiter. Garder la fiole dans son emballage en carton afin de la protéger de la lumière.

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

Pour en savoir davantage au sujet de BAMBEVI, vous pouvez :

- Communiquer avec votre professionnel de la santé.
- Lire la monographie de produit intégrale rédigée à l'intention des professionnels de la santé, qui renferme également les renseignements pour les patients sur les médicaments. Ce document est publié sur le site Web de Santé Canada (<https://health-products.canada.ca/dpd-bdpp/switchlocale.do?lang=fr&url=t.search.recherche>). Vous pouvez obtenir les renseignements pour les patients sur les médicaments en consultant le site Web du fabricant (<http://www.apotex.ca/produits>), ou en téléphonant au 1-800-667-4708.

Ce feuillet a été rédigé par Apotex Inc., Toronto, Ontario, M9L 1T9.

Dernière révision : 23 septembre 2021

BAMBEVI^{MD} est une marque déposée d'Apotex Inc.