

NOTICE : INFORMATION DE L'UTILISATEUR

Teveten Plus 600 mg/12,5 mg, comprimés pelliculés Eprosartan et hydrochlorothiazide

Veillez lire attentivement cette notice avant de prendre 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 ou votre pharmacien.
- Ce médicament vous a été personnellement prescrit. Ne le donnez pas à d'autres personnes. Il pourrait leur être nocif, même si les signes de leur maladie sont identiques aux vôtres.
- Si vous ressentez un quelconque effet indésirable, parlez-en à votre médecin ou votre pharmacien. Ceci s'applique aussi à tout effet indésirable qui ne serait pas mentionné dans cette notice. Voir rubrique 4.

La dénomination complète de votre médicament est Teveten Plus 600 mg/12,5 mg comprimés pelliculés . Le nom plus court de Teveten Plus sera utilisé dans cette notice.

Que contient cette notice :

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

1. Qu'est-ce que Teveten Plus et dans quel cas est-il utilisé ?

Teveten Plus est utilisé :

- pour traiter une tension artérielle élevée (hypertension).

Teveten Plus contient deux ingrédients actifs : l'éprosartan et l'hydrochlorothiazide.

- **l'éprosartan** appartient à un groupe de médicaments appelés « antagonistes des récepteurs de l'angiotensine II ». Il bloque l'action d'une substance de votre corps appelée « angiotensine II ». Cette substance cause un rétrécissement de vos vaisseaux sanguins, ce qui rend plus difficile le passage du sang à travers les vaisseaux et augmente votre tension artérielle. Par le blocage de cette substance, les vaisseaux sanguins se relâchent et votre tension artérielle diminue.
- **l'hydrochlorothiazide** appartient à un groupe de médicaments appelés « diurétiques thiazides ». Il augmente la fréquence des mictions et la quantité d'urine, ce qui diminue votre tension artérielle.

Vous ne serez traité(e) par Teveten Plus que si votre tension artérielle n'est pas suffisamment abaissée par l'éprosartan utilisé seul.

2. Quelles sont les informations à connaître avant de prendre Teveten Plus ?

Ne prenez jamais Teveten Plus

- si vous êtes allergique à l'éprosartan, à l'hydrochlorothiazide ou à l'un des autres composants contenus dans ce médicament (mentionnés dans la rubrique 6).
- si vous êtes allergique à un groupe de médicaments appelés « sulfamides »
- si vous avez une maladie **sévère** du foie
- si vous avez une maladie **sévère** des reins
- si vous avez des problèmes graves au niveau de la circulation sanguine de vos reins
- si vous avez du diabète ou une insuffisance rénale et que vous êtes traité(e) par un médicament contenant de l'aliskiren pour diminuer votre pression artérielle

- si vous avez des taux élevés de calcium, des taux faibles de potassium ou des taux faibles de sodium. La quantité de toutes ces substances peut être mesurée dans votre sang.
- si vous avez un problème au niveau de la vésicule biliaire ou des voies biliaires (des calculs biliaires)
- si vous avez une goutte ou si vous avez d'autres signes reflétant des taux sanguins élevés d'« acide urique » (hyperuricémie)
- si vous êtes enceinte de plus de 3 mois (il est également préférable d'éviter de prendre Teveten Plus au début de la grossesse – voir rubrique Grossesse)

Ne prenez pas Teveten Plus si l'une des situations mentionnées ci-dessus est d'application pour vous. En cas de doute, consultez votre médecin ou votre pharmacien avant de prendre ce médicament.

Avertissements et précautions

Adressez-vous à votre médecin ou pharmacien avant de prendre Teveten Plus :

- si vous avez tout autre problème au niveau du foie.
- si vous avez eu une transplantation rénale.
- si vous avez tout autre problème au niveau des reins. Votre médecin doit vérifier si vos reins fonctionnent correctement avant de débiter le traitement, puis à intervalles réguliers pendant le traitement. Votre médecin doit également vérifier les taux de potassium, de créatinine et de ce qu'on appelle « acide urique » dans votre sang.
- si vous prenez l'un des médicaments suivants pour traiter une hypertension :
 - un « inhibiteur de l'enzyme de conversion (IEC) » (par exemple énalapril, lisinopril, ramipril), en particulier si vous avez des problèmes rénaux dus à un diabète.
 - aliskiren

Votre médecin pourra être amené à surveiller régulièrement le fonctionnement de vos reins, votre pression artérielle et le taux des électrolytes (par ex. du potassium) dans votre sang.

Voir aussi les informations dans la rubrique « Ne prenez jamais Teveten Plus ».

- si vous avez un problème cardiaque tel qu'une maladie des artères coronaires, une insuffisance cardiaque, un rétrécissement des vaisseaux sanguins ou des valves cardiaques, ou un problème au niveau du muscle cardiaque.
- si vous avez une affection appelée « lupus érythémateux disséminé » (LED).
- si vous avez un diabète. Il peut s'avérer nécessaire que votre médecin modifie la dose de vos médicaments antidiabétiques.
- si vous produisez une quantité trop importante d'une hormone appelée « aldostérone ».
- si vous avez des antécédents de tout type d'allergie.
- si vous suivez un régime pauvre en sel, si vous prenez des diurétiques (pilules favorisant l'élimination d'eau) ou si vous avez des vomissements ou une diarrhée, car ces situations peuvent diminuer le volume sanguin ou les taux de sodium dans votre sang. Ces situations doivent être corrigées avant de débiter le traitement par Teveten Plus.
- si vous prenez d'autres médicaments susceptibles d'augmenter la kaliémie (voir « Autres médicaments et Teveten Plus »).
- si vous pensez que vous êtes enceinte (ou que vous pourriez le devenir). L'utilisation de Teveten Plus est déconseillée au début de la grossesse et vous ne devez pas le prendre si vous êtes enceinte de plus de 3 mois car il peut nuire sévèrement à votre bébé si vous l'utilisez à ce stade - voir rubrique Grossesse.
- si vous avez eu un cancer de la peau ou si vous développez une lésion cutanée inattendue pendant le traitement. Le traitement par l'hydrochlorothiazide, en particulier l'utilisation à long terme à fortes doses, peut augmenter le risque de certains types de cancer de la peau et des lèvres (cancer de la peau non mélanome). Protégez votre peau des rayonnements solaires et UV lorsque vous prenez Teveten Plus.
- si vous présentez une diminution de la vision ou une douleur oculaire. Ces dernières pourraient être des symptômes d'une accumulation de fluide dans la couche vasculaire de l'œil (épanchement choroïdien) ou d'une augmentation de la pression à l'intérieur de l'œil et pourraient se produire dans un délai de quelques heures à quelques semaines après la prise de Teveten Plus. Si ceci n'est pas traité, cela peut entraîner une perte de vision permanente. Si vous avez déjà eu une allergie à la pénicilline ou aux sulfamides, vous pouvez courir un risque plus élevé de développer cela.
- si vous avez eu des problèmes respiratoires ou pulmonaires (notamment une inflammation ou un liquide dans les poumons) à la suite d'une prise d'hydrochlorothiazide dans le passé. Si vous développez un

essoufflement sévère ou des difficultés à respirer après avoir pris Teveten Plus, consultez immédiatement un médecin.

Si l'une des situations mentionnées ci-dessus est d'application pour vous (ou en cas de doute), consultez votre médecin ou votre pharmacien avant de prendre Teveten Plus.

Traitement par l'hydrochlorothiazide peut entraîner un déséquilibre électrolytique dans votre corps. Votre médecin peut régulièrement vérifier les électrolytes dans votre sang.

Adressez-vous à votre médecin si vous ressentez des douleurs abdominales, des nausées, des vomissements ou de la diarrhée après avoir pris Teveten Plus. Votre médecin décidera de la poursuite du traitement. N'arrêtez pas de prendre Teveten Plus de votre propre initiative.

Opérations et tests

Consultez votre médecin ou votre pharmacien avant de prendre ce médicament si vous devez subir :

- une opération ou chirurgie
- un test antidopage. L'hydrochlorothiazide contenu dans ce médicament peut causer un résultat positif.
- tout autre test sanguin.

Autres médicaments et Teveten Plus

Informez votre médecin ou pharmacien si vous prenez, avez récemment pris ou pourriez prendre tout autre médicament, y compris des médicaments obtenus sans ordonnance, en incluant les médicaments à base de plantes, car Teveten Plus peut modifier la manière dont agissent certains autres médicaments. Certains autres médicaments peuvent également modifier la manière dont agit Teveten Plus.

En particulier, avertissez votre médecin ou votre pharmacien si vous prenez l'un des médicaments suivants :

- lithium – pour les problèmes d'humeur. Votre médecin doit surveiller les taux de lithium dans votre sang car Teveten Plus peut augmenter ces taux.
- médicaments pour traiter le diabète tels que la metformine ou l'insuline. Il peut s'avérer nécessaire que votre médecin modifie la dose de vos médicaments antidiabétiques.
- médicaments pouvant causer une perte de potassium. Ces médicaments incluent les diurétiques (comprimés favorisant l'élimination d'eau), les laxatifs, les corticostéroïdes, l'amphotéricine (un médicament antifongique), la carbénoxolone (traitement des ulcères de la bouche) et une hormone produite dans l'hypophyse appelée « ACTH ». Teveten Plus peut augmenter le risque de taux faibles de potassium dans le sang si vous le prenez avec ces médicaments.
- médicaments réduisant la quantité de sodium dans le sang. Ces médicaments incluent les médicaments traitant la dépression, la psychose et l'épilepsie. Teveten Plus peut augmenter le risque de faibles taux de sodium dans le sang si vous le prenez avec ces médicaments.
- médicaments anti-inflammatoires non-stéroïdiens (AINS), par exemple l'ibuprofène, le naproxène, le diclofénac, l'indométacine, l'acide acétylsalicylique, le célécoxib ou étoricoxib – médicaments pour soulager la douleur et l'inflammation.
- glycosides digitaliques tels que la digoxine, des médicaments utilisés pour traiter l'insuffisance cardiaque ou un rythme cardiaque rapide et irrégulier. Teveten Plus peut augmenter le risque de rythme cardiaque irrégulier.
- bêtabloquants et diazoxide. En cas de prise simultanée avec Teveten Plus, les taux de sucre peuvent augmenter dans le sang.
- médicaments pour traiter le cancer tels que le « méthotrexate » et le « cyclophosphamide »
- médicaments pour resserrer vos vaisseaux sanguins ou stimuler votre cœur, tels que la noradrénaline.
- médicaments relâchant les muscles tels que le « baclofène » et la « tubocurarine ».
- anesthésiques.
- amantadine, un médicament utilisé pour traiter la maladie de Parkinson ou des maladies virales. Teveten Plus peut augmenter le risque d'effets indésirables causés par l'amantadine.

Si l'une des situations mentionnées ci-dessus est d'application pour vous (ou en cas de doute), consultez votre médecin ou votre pharmacien avant de prendre Teveten Plus.

Votre médecin pourrait avoir besoin de modifier la dose de vos médicaments et/ou prendre d'autres précautions :

Si vous prenez un inhibiteur de l'enzyme de conversion ou de l'aliskiren (voir aussi les informations dans les rubriques « Ne prenez jamais Teveten Plus » et « Avertissements et précautions »).

Les médicaments suivants peuvent diminuer l'effet de Teveten Plus

- médicaments diminuant la quantité de graisses dans votre sang tels que le « colestipol » et la « cholestyramine ».

Si l'une des situations mentionnées ci-dessus est d'application pour vous (ou en cas de doute), consultez votre médecin ou votre pharmacien avant de prendre Teveten Plus.

Les médicaments suivants peuvent augmenter l'effet de Teveten Plus

- médicaments pour dormir tels que les « sédatifs » et les « narcotiques »
- médicaments pour traiter la dépression
- certains médicaments pour traiter la maladie de Parkinson tels que le « bipéridène »
- médicaments abaissant la tension artérielle
- « amifostine », un médicament qui protège les cellules de la chimiothérapie

Si l'une des situations mentionnées ci-dessus est d'application pour vous (ou en cas de doute), consultez votre médecin ou votre pharmacien avant de prendre Teveten Plus.

Si vous prenez l'un des médicaments suivants, il est possible que votre médecin réalise des tests sanguins :

- médicaments contenant du potassium ou des médicaments épargnant le potassium
- médicaments augmentant les taux de potassium tels que « l'héparine », « le triméthoprim » et les « IECA » (inhibiteurs de l'enzyme de conversion de l'angiotensine)
- médicaments pour traiter la goutte tels que le « probénécide », la « sulfinpyrazone » et l'« allopurinol »
- médicaments pour traiter le diabète tels que la « metformine » et l'« insuline »
- médicaments pour contrôler le rythme de votre cœur tels que la quinidine, le disopyramide, l'amiodarone et le sotalol
- certains antibiotiques tels que les « tétracyclines »
- certains médicaments antipsychotiques tels que la thioridazine, la chlorpromazine et la lévopromazine
- sels de calcium ou vitamine D
- stéroïdes.

Consultez votre médecin ou votre pharmacien avant de prendre Teveten Plus. En fonction des résultats de vos tests sanguins, il est possible que votre médecin décide de modifier votre traitement avec ces médicaments ou Teveten Plus.

Teveten Plus avec des aliments, des boissons et de l'alcool

- La consommation d'alcool pendant le traitement par Teveten Plus peut provoquer une réduction de votre tension artérielle et vous pouvez présenter une fatigue ou des étourdissements.
- Consultez votre médecin avant de prendre Teveten Plus si vous suivez un régime pauvre en sel. Le fait d'avoir une quantité insuffisante de sel peut causer une diminution de votre volume sanguin ou des taux de sodium dans votre sang.

Grossesse et allaitement

Grossesse

- Vous devez avertir votre médecin si vous pensez être enceinte (ou si vous pourriez le devenir). Votre médecin doit normalement vous conseiller d'arrêter la prise de Teveten Plus avant de tomber enceinte ou dès que vous savez que vous l'êtes, et il doit vous conseiller de prendre un autre médicament à la place de Teveten Plus.
- L'utilisation de Teveten Plus est déconseillée au début de la grossesse et vous ne devez pas le prendre si vous êtes enceinte de plus de 3 mois. Il peut nuire sévèrement à votre bébé si vous l'utilisez après le troisième mois de la grossesse.

Allaitement

- Veuillez avertir votre médecin si vous allaitez ou si vous êtes sur le point de débiter l'allaitement.
- L'utilisation de Teveten Plus est déconseillée chez les mères allaitantes. Votre médecin peut choisir un autre traitement pour vous si vous souhaitez allaiter, en particulier si votre bébé est un nouveau-né ou un prématuré.

Si vous êtes enceinte ou que vous allaitez, si vous pensez être enceinte ou planifiez de contracter une grossesse, demandez conseil à votre médecin ou pharmacien avant de prendre ce médicament.

Conduite de véhicules et utilisation de machines

Il est peu probable que Teveten Plus affecte votre aptitude à conduire des véhicules ou à utiliser des outils et des machines. Cependant, vous pouvez présenter une somnolence ou des étourdissements pendant le traitement par Teveten Plus. Si c'est votre cas, ne conduisez aucun véhicule et n'utilisez aucun outil ni aucune machine, et consultez votre médecin.

Teveten Plus contient du lactose

Teveten Plus contient du lactose (un type de sucre). Si votre médecin vous a informé(e) d'une intolérance à certains sucres, contactez-le avant de prendre ce médicament.

3. Comment prendre Teveten Plus

Veillez à toujours prendre ce médicament en suivant exactement les indications de votre médecin. Vérifiez auprès de votre médecin ou pharmacien en cas de doute.

Prendre ce médicament

- Prenez ce médicament par la bouche.
- Vous pouvez prendre les comprimés avec ou sans nourriture.
- Avalez le comprimé entier avec une quantité suffisante d'une boisson, p. ex. un verre d'eau.
- N'écrasez pas et ne mâchez pas les comprimés.
- Prenez les comprimés le matin, plus ou moins à la même heure chaque jour.

Quantité à prendre

Adultes

La dose habituelle est d'un comprimé par jour.

Utilisation chez les enfants et les adolescents

Teveten Plus ne doit pas être administré aux enfants ni aux adolescents de moins de 18 ans.

Si vous avez pris plus de Teveten Plus que vous n'auriez dû

Si vous avez utilisé ou pris trop de Teveten Plus, prenez immédiatement contact avec votre médecin, votre pharmacien ou le Centre Antipoison (070/245.245) ou rendez-vous immédiatement dans un hôpital.

Emportez l'emballage du médicament avec vous. Les effets indésirables suivants peuvent survenir :

- sensation ébrieuse et étourdissements en raison d'une chute de la tension artérielle (hypotension)
- nausées
- somnolence
- soif (déshydratation).

Si vous oubliez de prendre Teveten Plus

Si vous oubliez une dose, prenez-la dès que vous y pensez.

Si vous oubliez de prendre une dose et qu'il est presque temps de prendre la dose suivante, ne prenez plus la dose oubliée. Ne prenez pas de dose double pour compenser la dose que vous avez oublié de prendre.

Si vous arrêtez de prendre Teveten Plus

N'arrêtez pas la prise de Teveten Plus sans consulter d'abord votre médecin. Si vous avez d'autres questions sur l'utilisation de ce médicament, demandez plus d'informations à votre médecin ou à votre pharmacien.

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 suivants peuvent survenir avec ce médicament :

Réactions allergiques

Si vous avez une réaction allergique, arrêtez la prise de Teveten Plus et consultez immédiatement un médecin. Les signes de réaction allergique peuvent inclure :

- ☐ réactions au niveau de la peau telles qu'une éruption cutanée ou une urticaire (pouvant survenir chez maximum 1 personne sur 10)
- ☐ gonflement du visage, gonflement de la peau et des muqueuses (angio-œdème) (pouvant survenir chez maximum 1 personne sur 100)

D'autres effets indésirables éventuels de Teveten Plus sont :

Très fréquent (pouvant survenir chez plus de 1 personne sur 10)

- ☐ maux de tête

Fréquent (pouvant survenir chez maximum 1 personne sur 10)

- ☐ étourdissements
- ☐ picotements, douleur dans les nerfs
- ☐ nausées, vomissements ou diarrhée
- ☐ sensation de faiblesse (asthénie)
- ☐ éruption cutanée
- ☐ démangeaisons
- ☐ nez bouché (rhinite)
- ☐ tension artérielle faible, y compris tension artérielle faible quand vous vous levez. Vous pouvez présenter une sensation ébrieuse ou des étourdissements.
- ☐ modifications de tests sanguins tels que : augmentation des taux de glucose dans le sang (hyperglycémie)

Peu fréquent (pouvant survenir chez maximum 1 personne sur 100)

- ☐ troubles du sommeil (insomnie)
- ☐ dépression
- ☐ sensation d'anxiété ou de nervosité
- ☐ dysfonction sexuelle et/ou modifications du désir sexuel
- ☐ crampes musculaires
- ☐ fièvre
- ☐ étourdissements (vertiges)
- ☐ constipation
- ☐ modifications de tests sanguins tels que :
 - augmentation des taux d'acide urique (goutte)
 - augmentation des taux de graisses (cholestérol)
 - diminution des taux de potassium, de sodium et de chlorure
 - diminution du nombre de globules blancs

Rare (pouvant survenir chez maximum 1 personne sur 1.000)

- ☐ eau dans les poumons
- ☐ inflammation des poumons
- ☐ inflammation du pancréas

Très rare (pouvant survenir chez moins de 1 personne sur 10.000)

- ☐ anémie hémolytique
- ☐ détresse respiratoire aiguë (les signes comprennent un essoufflement sévère, de la fièvre, une faiblesse et une confusion)

Fréquence indéterminée (ne peut être estimée sur la base des données disponibles)

Manque d'appétit, jaunisse, diminution de la vision ou douleur dans les yeux due à une pression élevée (signes possibles d'une accumulation de fluide dans la couche vasculaire de l'œil (épanchement choroïdien) ou d'un glaucome aigu à angle fermé), agitation, modifications de la formule sanguine : diminution du nombre de granulocytes et de plaquettes sanguines, troubles de la formation des globules rouges ; diminution des taux de magnésium dans le sang, augmentation des taux de calcium et de triglycérides dans le sang, affections rénales, inflammation des reins, insuffisance rénale aiguë, inflammation de la paroi des vaisseaux sanguins, formation de bulles sur la peau, y compris mort de cellules de la peau (nécrolyse épidermique toxique), éruptions cutanées/lésions de la peau, généralement sur les zones exposées au soleil suite à une maladie auto-immune (lupus érythémateux cutané), lupus érythémateux disséminé, douleurs articulaires (arthralgie), réactions allergiques sévères (réactions anaphylactiques), sensibilité accrue à la lumière (du soleil) (photosensibilité), cancer de la peau et des lèvres (cancer de la peau non mélanome). Angioedème intestinal: un gonflement de l'intestin se manifestant par des symptômes tels que des douleurs abdominales, des nausées, des vomissements et de la diarrhée a été signalé après l'utilisation de produits similaires.

Déclaration des effets secondaires

Si vous ressentez un quelconque effet indésirable, parlez-en à votre médecin ou votre pharmacien. 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

Belgique :

Agence fédérale des médicaments et des produits de santé

www.afmps.be

Division Vigilance:

Site internet: www.notifieruneffetindesirable.be

e-mail: adr@fagg-afmps.be

Luxembourg :

Centre Régional de Pharmacovigilance de Nancy

ou Division de la pharmacie et des médicaments de la Direction de la santé

Site internet : www.guichet.lu/pharmacovigilance

En signalant les effets indésirables, vous contribuez à fournir davantage d'informations sur la sécurité du médicament.

5. Comment conserver Teveten Plus

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

N'utilisez pas ce médicament après la date de péremption indiquée sur la boîte et la plaquette. La date de péremption fait référence au dernier jour de ce mois.

Ne jetez aucun médicament au tout à l'égout ni avec les ordures ménagères. Demandez à votre pharmacien d'éliminer les médicaments que vous n'utilisez plus. Ces mesures contribueront à protéger l'environnement.

6. Contenu de l'emballage et autres informations

Que contient Teveten Plus

- Les substances actives sont 600 mg d'éprosartan (sous forme de mésylate) et 12,5 mg d'hydrochlorothiazide par comprimé
- Les autres composants sont :
Noyau du comprimé : lactose monohydraté, cellulose microcristalline, amidon prégélatinisé (de maïs), crospovidone, stéarate de magnésium, eau purifiée.
Pelliculage : alcool polyvinylique, talc, dioxyde de titane (E171), macrogol 3350, oxyde de fer jaune (E172), oxyde de fer noir (E172).

Qu'est-ce que Teveten Plus et contenu de l'emballage extérieur

Comprimés pelliculés, couleur caramel au beurre, en forme de capsules.

Les comprimés portent l'inscription « 5147 » d'un côté du comprimé.

Teveten Plus est disponible en emballages sous plaquettes contenant 14, 28, 56, 98 ou 280 (10 x 28) comprimés pelliculés.

Toutes les présentations peuvent ne pas être commercialisées.

Titulaire de l'autorisation de mise sur le marché et fabricant

Titulaire de l'autorisation de mise sur le marché :

Viartis Healthcare
Terhulpssteenweg 6A
B - 1560 Hoeilaart

Fabricant :

Mylan Laboratories SAS
Route de Belleville
Lieu dit Maillard
F - 01400 Châtillon-sur-Chalaronne

Numéro d'Autorisation de Mise sur le Marché

BE: BE269001

LU: 2005010013

Mode de délivrance

Médicament soumis à prescription médicale.

Teveten Plus est autorisé dans les Etats membres de l'Espace Economique Européen sous les noms suivants :

Allemagne	Teveten Plus HCT 600 mg/12,5 mg
Belgique, Grèce, Irlande, Luxembourg, Portugal	Teveten Plus 600 mg/12,5 mg
Finlande, Norvège	Teveten Comp 600 mg/12,5 mg
Espagne	Tevetens Plus 600 mg/12,5 mg
Autriche	Teveten Plus

La dernière date à laquelle cette notice a été révisée est 01/2025.

La dernière date à laquelle cette notice a été approuvée est 02/2025.