



**Tension d'approvisionnement ILUVIEN 190 microgrammes, implant intravitréen avec applicateur.**

**INFORMATION IMPORTANTE A REMETTRE AU PATIENT DE VILLE RECEVANT DES UNITES DE  
REPLACEMENT IMPORTEES DES PAYS-BAS**

**ILUVIEN 190 microgram, intravitreal implant in applicator**

Saint-Laurent du Var, le 22 Novembre 2022

Madame, Monsieur,

Votre pharmacien vient de vous remettre une boîte d'ILUVIEN 190 microgrammes, implant intravitréen avec applicateur, initialement destinée au marché néerlandais.

Nous tenons à vous informer que dans le cadre d'une tension d'approvisionnement de votre médicament ILUVIEN 190 microgrammes, implant intravitréen avec applicateur, notre laboratoire met à votre disposition, **à titre exceptionnel et transitoire**, cette boîte en provenance des Pays-Bas sous le nom ILUVIEN 190 microgram, intravitreal implant in applicator et ce, en accord avec l'Agence Nationale de Sécurité du Médicament et des produits de santé (ANSM).

**Une contre-étiquette** intégrant les mentions légales spécifiques à la France est apposée sur chaque étui. Veuillez trouver également ci-joint une notice en Français.

Pour toute question ou demande d'information sur votre traitement, nous vous invitons à vous rapprocher de votre médecin prescripteur.

Nous vous précisons qu'Horus Pharma est en charge de l'exploitation du médicament importé, en ce qui concerne notamment l'information médicale, la pharmacovigilance et les réclamations qualités éventuelles ainsi que tout autre élément utile concourant notamment à la diminution du risque d'erreurs médicamenteuses. Pour toute demande d'information complémentaire, nous vous invitons à nous contacter au 04 93 19 54 03 ou par mail à [contact@horus-pharma.fr](mailto:contact@horus-pharma.fr)

Nous vous remercions de votre compréhension et vous prions d'agréer, Madame, Monsieur, l'expression de nos salutations distinguées.

Audrey YAHIIYA

Pharmacien Responsable

Pièces jointes:

Notice en Français d'ILUVIEN 190 microgrammes, implant intravitréen avec applicateur



SAS au capital de 2.051.130,20 €  
Siret : 445 317 043 00013  
APE : 7219Z • RCS ANTIBES 445.317.043  
N° TVA : FR17445317043



148, avenue G. Guynemer  
Cap Var D2  
06700 Saint-Laurent du Var  
France



Tél.: 04 93 19 54 03  
Fax : 04 93 19 54 09  
E-mail : [contact@horus-pharma.fr](mailto:contact@horus-pharma.fr)  
Site : [www.horus-pharma.com](http://www.horus-pharma.com)



## NOTICE : INFORMATION DE L'UTILISATEUR

### ILUVIEN 190 microgrammes, implant intravitréen avec applicateur Acétonide de fluocinolone

**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 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.

#### Que contient cette notice ?

1. Qu'est-ce que ILUVIEN 190 microgrammes, implant intravitréen avec applicateur et dans quels cas est-il utilisé ?
2. Quelles sont les informations à connaître avant d'utiliser ILUVIEN 190 microgrammes, implant intravitréen avec applicateur ?
3. Comment utiliser ILUVIEN 190 microgrammes, implant intravitréen avec applicateur ?
4. Quels sont les effets indésirables éventuels ?
5. Comment conserver ILUVIEN 190 microgrammes, implant intravitréen avec applicateur ?
6. Contenu de l'emballage et autres informations.

#### 1. QU'EST-CE QUE ILUVIEN 190 microgrammes, implant intravitréen avec applicateur ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?

Classe pharmacothérapeutique - code ATC : S01BA15.

Ce médicament est un anti-inflammatoire stéroïdien (fluocinolone).

L'implant ILUVIEN est un tube minuscule qui est inséré dans l'œil et libère de très faibles quantités de la substance active, l'acétonide de fluocinolone, pendant une durée allant jusqu'à 3 ans. L'acétonide de fluocinolone appartient à un groupe de médicaments appelés corticoïdes.

ILUVIEN est utilisé pour traiter la perte de vision associée à l'œdème maculaire diabétique lorsque les autres traitements disponibles n'ont pas été efficaces. L'œdème maculaire diabétique est une maladie qui affecte certains patients diabétiques et provoque des dommages à la membrane photosensible située à l'arrière de l'œil appelée la macula, qui est responsable de la vision centrale. La substance active (l'acétonide de fluocinolone) aide à diminuer l'inflammation et l'œdème qui s'accumulent dans la macula au cours de cette maladie. ILUVIEN peut ainsi aider à améliorer la perte de vision ou l'empêcher de s'aggraver.

ILUVIEN est utilisé pour prévenir les récurrences de l'inflammation de l'arrière de l'œil. Cette inflammation peut provoquer des corps flottants qui se présentent comme des points noirs ou des lignes fines se déplaçant sur ce que vous pouvez voir (« champs de vision »), ou peut provoquer une perte de vision en endommageant la partie de l'œil qui est responsable de la vision des détails, appelée la « macula ». La perte de vision pourrait ne pas s'améliorer sans traitement de l'inflammation. ILUVIEN aide à réduire l'inflammation et le gonflement qu'elle peut provoquer dans la partie arrière de l'œil. Il peut aider à améliorer votre vision ou l'empêcher de s'aggraver. Il peut éviter de futures crises inflammatoires.

#### 2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAITRE AVANT D'UTILISER ILUVIEN 190 microgrammes, implant intravitréen avec applicateur ?

**N'utilisez jamais ILUVIEN 190 microgrammes, implant intravitréen avec applicateur :**

- Si vous êtes allergique à la substance active ou à l'un des autres composants contenus dans ce médicament mentionnés dans la rubrique 6,
- Si vous présentez une infection de tout type dans l'œil ou autour de l'œil,
- Si vous souffrez d'un glaucome (tension élevée dans l'œil).

#### Avertissements et précautions

- Avant l'injection d'ILUVIEN, informez votre médecin si :
  - vous prenez des médicaments pour fluidifier le sang,
  - vous avez eu dans le passé une infection oculaire à *Herpes simplex* (ulcère sur l'œil ayant persisté longtemps).

- ILUVIEN est administré en injection dans l'œil. Parfois, l'injection peut provoquer une infection dans l'œil, une douleur oculaire ou une rougeur oculaire, un décollement ou une déchirure de la rétine. Il est important de détecter et de traiter ces affections le plus rapidement possible. Veuillez informer immédiatement votre médecin si vous développez les symptômes suivants après l'injection : augmentation de la douleur ou de la gêne oculaire, aggravation de la rougeur de l'œil, éclairs lumineux et augmentation subite des corps flottants, champ visuel partiellement obstrué, perte de vision ou augmentation de la sensibilité à la lumière.

- Chez certains patients, la pression dans l'œil (pression intraoculaire) peut augmenter, avec un risque de développement de glaucome. Ce que vous pourriez ne pas remarquer ; par conséquent, votre médecin devra vous surveiller dans le cadre de visites de contrôle à la clinique.

- Chez la majorité des patients qui n'ont pas encore été opérés de la cataracte, une opacification du cristallin naturel de l'œil (cataracte) peut survenir après le traitement par ILUVIEN. Si c'est le cas, votre vision baissera et une intervention chirurgicale sera probablement nécessaire pour éliminer la cataracte. Votre médecin vous aidera à décider quel est le moment le plus approprié pour cette intervention, mais vous devez savoir que tant que vous n'aurez pas été opéré(e), votre vision pourra rester aussi faible, voire plus, qu'avant que vous ayez reçu l'injection d'ILUVIEN.

- L'injection d'ILUVIEN dans les deux yeux simultanément n'a pas été étudiée et n'est pas recommandée. Votre médecin ne doit pas injecter ILUVIEN dans les deux yeux simultanément.

- Il existe un risque de déplacement de l'implant ILUVIEN de l'arrière vers l'avant de l'œil. Ce risque est augmenté si une chirurgie de la cataracte a été réalisée antérieurement. Un signe de déplacement de l'implant vers l'avant de l'œil pourrait être une vision déformée ou d'autres troubles visuels, ou vous pourriez remarquer une modification de l'aspect de la face avant de votre œil. Si vous remarquez tout signe anormal pouvant vous faire suspecter que l'implant s'est déplacé, parlez-en à votre médecin.

- Chez les patients présentant une inflammation à l'arrière de l'œil, la tension dans l'œil peut diminuer, mais cet effet ne dure habituellement que quelques jours après l'injection. Il est possible que vous ne le remarquiez pas ; par conséquent, votre médecin devra vous surveiller dans les 2 à 8 jours et dans le cadre de visites de contrôle à la clinique.

#### Enfants et adolescents (en dessous de 18 ans)

L'utilisation d'ILUVIEN chez les enfants et adolescents n'a pas été étudiée et n'est donc pas recommandée.

#### Autres médicaments et ILUVIEN 190 microgrammes, implant intravitréen avec applicateur

Si vous prenez ou avez pris récemment un autre médicament, y compris un médicament obtenu sans ordonnance, parlez-en à votre médecin.

#### Grossesse, allaitement et fertilité

Les données concernant l'utilisation d'ILUVIEN chez la femme enceinte ou pendant l'allaitement sont limitées, les risques potentiels sont donc inconnus.

Il n'existe pas de données concernant la fertilité. Cependant, ILUVIEN étant inséré directement dans l'œil, des effets sur la fertilité masculine ou féminine sont peu probables.

Si vous êtes enceinte ou que vous allaitez, si vous pensez être enceinte ou planifiez une grossesse, demandez conseil à votre médecin avant le traitement par ILUVIEN.

#### Conduite de véhicules et utilisation de machines

Vous pourrez présenter une vision trouble temporaire après le traitement par ILUVIEN. Dans ce cas, vous ne devriez pas conduire ou utiliser des outils ou des machines jusqu'à ce que votre vision soit rétablie.

#### 3. COMMENT UTILISER ILUVIEN 190 microgrammes, implant intravitréen avec applicateur ?

L'injection d'ILUVIEN sera réalisée par votre ophtalmologiste.

#### Posologie

ILUVIEN est administré en une injection unique dans l'œil. Par la suite, votre médecin contrôlera régulièrement votre vision.

Avant l'injection, votre médecin instillera un collyre antibactérien et nettoiera soigneusement votre œil pour prévenir une

**Les informations suivantes sont destinées exclusivement aux professionnels de santé:**

#### Indications thérapeutiques

ILUVIEN est indiqué dans le traitement de

- la perte d'acuité visuelle associée à l'œdème maculaire diabétique chronique lorsque la réponse aux traitements disponibles est jugée insuffisante.
- la prévention de la rechute de l'uvéïte récidivante non infectieuse affectant le segment postérieur de l'œil.

#### Contre-indications

L'implant intravitréen ILUVIEN est contre-indiqué en présence d'un glaucome préexistant ou d'une infection oculaire ou périoculaire active ou suspectée, incluant la plupart des maladies virales de la cornée et de la conjonctive, dont la kératite épithéliale active à *Herpes simplex* (kératite dendritique), la vaccine, la varicelle, les infections mycobactériennes et les mycoses.

ILUVIEN est contre-indiqué chez les patients présentant

- une hypersensibilité à la substance active ou à l'un des excipients.
- une uvéïte infectieuse

#### Mode d'administration

VOIE INTRAVITREENNE UNIQUEMENT.

ILUVIEN ne doit être administré que par voie intravitréenne et par un ophtalmologiste expérimenté dans les injections intravitréennes.

La procédure d'injection intravitréenne doit être réalisée en conditions d'asepsie contrôlées, incluant le port de gants stériles, l'utilisation d'un champ stérile et d'un blépharostat (ou équivalent) stérile. Une anesthésie adéquate et une antiseptie antibactérienne à large spectre doivent être administrées avant l'injection.

La procédure d'injection d'ILUVIEN est la suivante :

1. Un collyre antibiotique peut être administré avant l'intervention à l'appréciation de l'ophtalmologiste traitant.
2. Juste avant l'injection, instiller une goutte d'anesthésique local sur le site d'injection (le quadrant temporal inférieur est recommandé), suivie de l'application d'un coton-tige imbibé d'anesthésique ou d'une injection sous-conjonctivale d'un anesthésique approprié.
3. Instiller 2 ou 3 gouttes d'un antiseptique local approprié dans le cul-de-sac conjonctival. Les paupières peuvent être nettoyées avec des cotons-tiges imbibés d'un antiseptique local approprié. Placer un blépharostat stérile. Demander au patient de regarder vers le haut et appliquer un coton-tige imbibé d'un antiseptique approprié sur le site d'injection. Laisser l'antiseptique local sécher pendant 30 à 60 secondes avant l'injection d'ILUVIEN.
4. L'extérieur de la plaquette thermoformée ne doit pas être considéré comme stérile. Une assistante (en conditions non stériles) doit sortir la plaquette thermoformée de la boîte puis examiner la plaquette et le film pour vérifier l'absence de dommage. En cas de dommage, ne pas utiliser l'unité.  
  
Si l'unité peut être utilisée, l'assistance doit retirer le film de la plaquette **sans toucher la surface intérieure.**
5. Vérifier par la fenêtre de visualisation de l'applicateur préchargé que celui-ci contient bien l'implant.
6. En portant des gants stériles, retirer l'applicateur de la plaquette thermoformée **en ne touchant que la surface stérile et l'applicateur.**

Le capuchon de protection de l'aiguille ne doit être retiré que lorsque l'implant ILUVIEN est prêt à être injecté.

Avant l'injection, l'embout de l'applicateur doit être maintenu incliné pour garantir que l'implant est positionné correctement dans l'applicateur.

7. La procédure d'injection doit être effectuée en deux étapes pour limiter la quantité d'air administrée avec l'implant. Avant d'insérer l'aiguille dans l'œil, appuyer sur le bouton et le faire glisser jusqu'au premier arrêt (au niveau des repères noirs incurvés le long de la glissière du bouton). Au premier arrêt, relâcher le bouton, il passera en position UP (HAUT). Si le bouton ne passe pas en position UP, ne pas continuer à utiliser cette unité.
8. Le positionnement optimal de l'implant est la région située sous la papille optique et à l'arrière de l'équateur de l'œil. A l'aide d'un compas, mesurer une distance de 4 mm à partir du limbe dans le quadrant temporal inférieur.
9. Retirer avec précaution le capuchon de protection de l'aiguille et vérifier que la pointe de l'aiguille n'est pas courbée.

10. Déplacer doucement la conjonctive de façon à ce que, après le retrait de l'aiguille, les sites d'insertion conjonctival et scléral de l'aiguille ne soient pas alignés. Prendre des précautions pour éviter tout contact entre l'aiguille et le bord de la paupière ou les cils. Insérer l'aiguille dans l'œil. Pour libérer l'implant, le bouton étant en position UP, faire glisser le bouton vers l'avant jusqu'à l'extrémité de sa glissière et retirer l'aiguille. Remarque : vérifier que le bouton a atteint l'extrémité de la glissière avant de retirer l'aiguille.

11. Retirer le blépharostat et vérifier par ophtalmoscopie indirecte le positionnement de l'implant, la perfusion correcte de l'artère rétinienne et l'absence de toute autre complication. La visualisation de l'implant peut être facilitée en appuyant sur la sclérotique. L'examen doit inclure un contrôle de la perfusion de la tête du nerf optique immédiatement après l'injection. Une mesure immédiate de la pression intraoculaire (PIO) peut être effectuée à l'appréciation de l'ophtalmologiste.

Après l'intervention, les patients doivent être surveillés pour détecter des complications éventuelles telles qu'endophtalmie, augmentation de la pression intraoculaire, décollement de la rétine, hémorragies ou décollements vitréens et hypotonie oculaire (observée jusqu'à 8 jours après la fin du traitement). Une biomicroscopie avec tonométrie doit être réalisée dans les deux à sept jours suivant l'injection de l'implant.

Compte tenu de la durée de libération de l'acétonide de fluocinolone (environ 36 mois), il est recommandé de poursuivre ces contrôles au moins une fois par trimestre afin de détecter l'apparition d'éventuelles complications (voir rubrique 4.4).

412850-B  
C/ILU016-10/19

infection. Il appliquera également un anesthésique local pour empêcher que l'injection provoque une douleur.

Avant et après l'injection, votre médecin vous demandera peut-être d'utiliser un collyre antibiotique pour prévenir une infection oculaire éventuelle. Veuillez respecter attentivement ces instructions.

**Si vous arrêtez d'utiliser ILUVIEN 190 microgrammes, implant intravitréen avec applicateur :**

Si l'effet de l'implant disparaît et si votre médecin le recommande, un autre implant pourra être injecté dans votre œil. Cela est possible uniquement si vous avez reçu ILUVIEN pour le traitement d'un œdème maculaire diabétique.

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

#### 4. QUELS SONT LES EFFETS INDESIRABLES EVENTUELS ?

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

Certains effets indésirables, principalement oculaires, peuvent survenir après l'administration d'ILUVIEN. Parfois, l'injection peut provoquer une infection dans l'œil, une douleur oculaire ou une rougeur oculaire, un décollement ou une déchirure de la rétine. Il est important de détecter et de traiter ces affections le plus rapidement possible. Veuillez informer immédiatement votre médecin si vous développez les symptômes suivants après l'injection : augmentation de la douleur ou de la gêne oculaire, aggravation de la rougeur de l'œil, éclairs lumineux et augmentation brutale des corps flottants, champ visuel partiellement obstrué, perte de vision ou augmentation de la sensibilité à la lumière. Les autres effets indésirables peuvent être une augmentation ou une diminution de la tension dans l'œil ou une opacification du cristallin naturel de l'œil. Le risque d'augmentation de la tension dans l'œil (pression intraoculaire) avec atteinte du nerf optique (glaucome) peut être accru si votre pression intraoculaire avant traitement était supérieure à la pression intraoculaire moyenne.

Votre médecin parlera avec vous de ce risque avant le traitement.

Les symptômes que vous pourriez présenter sont décrits dans la rubrique 2 de cette notice (Avertissements et précautions), ou il est également expliqué ce que vous devez faire si vous présentez ces symptômes.

Les effets indésirables suivants peuvent être observés avec ILUVIEN:

**Très fréquent** (affectant plus de 1 patient sur 10)

Augmentation de la tension dans l'œil (pression intraoculaire), opacification du cristallin naturel de l'œil (cataracte) ou chirurgie oculaire pour corriger la cataracte.

**Fréquent** (affectant de 1 à 10 patients sur 100)

Augmentation de la tension dans l'œil avec atteinte du nerf optique (glaucome), décollement de la couche sensible à la lumière de l'arrière de l'œil (décollement de la rétine), saignement dans le blanc de l'œil ou à l'intérieur de l'œil, petites particules ou taches dans le champ visuel (corps flottants), sensation de regarder à travers de la brume ou du brouillard, diminution de la tension dans l'œil qui peut provoquer une douleur soudaine et une vision floue, perte de votre champ de vision habituel, douleur ou irritation oculaire, baisse de la vision, ou chirurgie oculaire ou intervention pour diminuer l'hypertension oculaire ou pour retirer la substance gélatineuse qui remplit l'arrière de l'œil, augmentation de la quantité de protéines ou de cellules à l'avant de l'œil en raison d'une inflammation, sensation de corps étranger dans l'œil, sécheresse oculaire.

**Peu fréquent** (affectant moins de 1 patient sur 100)

Obstruction des vaisseaux sanguins à l'arrière de l'œil, développement de nouveaux vaisseaux sanguins dans l'œil, ulcère sur le blanc de l'œil, modifications de la substance gélatineuse qui remplit l'arrière de l'œil, opacification de l'enveloppe qui contient le cristallin de l'œil, rougeur oculaire, démangeaisons ou infection oculaires, amincissement de la membrane blanche externe de l'œil, blessure oculaire due à l'injection du médicament, déplacement imprévu de l'implant dans la partie blanche de l'œil et/ou autres complications de l'injection, déplacement de l'implant ILUVIEN de l'arrière vers l'avant de l'œil, fermeture involontaire des paupières, yeux sensibles et douloureux avec apparition soudaine d'une douleur intense parfois associée avec une vision floue, dépôts sur la couche la plus externe de l'œil, état douloureux de l'œil dû à une égratignure sur la surface de l'œil, gonflement de l'œil.

Les effets indésirables non visuels les plus fréquents rapportés

comme pouvant être causés par le médicament ou par l'injection sont des maux de tête.

#### 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 le système national de déclaration : Agence nationale de sécurité du médicament et des produits de santé (ANSM) et réseau des Centres Régionaux de Pharmacovigilance - Site internet: [www.signalement-sante.gouv.fr](http://www.signalement-sante.gouv.fr) En signalant les effets indésirables, vous contribuez à fournir davantage d'informations sur la sécurité du médicament.

#### 5. COMMENT CONSERVER ILUVIEN 190 microgrammes, implant intravitréen avec applicateur ?

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 la boîte après EXP.

A conserver à une température ne dépassant pas 30°C.

Ne pas mettre au réfrigérateur ou congeler.

La plaquette thermoformée scellée ne doit être ouverte qu'immédiatement avant utilisation.

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

Éliminer l'applicateur en toute sécurité dans un collecteur à aiguilles DASRI.

#### 6. CONTENU DE L'EMBALLAGE ET AUTRES INFORMATIONS

**Ce que contient ILUVIEN 190 microgrammes, implant intravitréen avec applicateur**

- La substance active est : l'acétonide de fluocinolone. Chaque implant intravitréen contient 190 microgrammes d'acétonide de fluocinolone.
- L'autre composant est : l'alcool polyvinylique. L'implant est un petit tube en polyimide, scellé par de l'adhésif siliconé à une extrémité et par de l'alcool polyvinylique à l'autre extrémité.

**Qu'est-ce que ILUVIEN 190 microgrammes, implant intravitréen avec applicateur et contenu de l'emballage extérieur**

Ce médicament se présente sous forme d'un implant intravitréen qui à la forme d'un tube brun clair minuscule (mesurant environ 3,5 mm x 0,37 mm) qui est préchargé dans un applicateur. Boîte avec une plaquette thermoformée contenant un implant avec applicateur.

**Titulaire de l'autorisation de mise sur le marché**

**ALIMERA SCIENCES EUROPE LIMITED**  
77 SIR JOHN ROGERSON'S QUAY  
DUBLIN 2, IRLANDE

**Exploitant de l'autorisation de mise sur le marché**

**HORUS PHARMA**  
148 AVENUE GEORGES GUYNEMER, CAP VAR  
06700 SAINT LAURENT DU VAR, FRANCE

**Fabricant**

**MILLMOUNT HEALTHCARE LIMITED**  
BLOCK-7, CITY NORTH BUSINESS CAMPUS  
STAMULLEN, CO. MEATH  
K32 YD60  
IRLANDE

**Ce médicament est autorisé dans les Etats membres de l'Espace Economique Européen sous les noms suivants :**

Allemagne, Autriche, Belgique, Danemark, Espagne, Finlande, France, Irlande, Italie, Luxembourg, Norvège, Pays-Bas, Pologne, Portugal, République Tchèque, Royaume-Uni, Suède : ILUVIEN®

**La dernière date à laquelle cette notice a été révisée est 09/2019.**

Des informations détaillées sur ce médicament sont disponibles sur le site Internet de l'ANSM (France).



Éliminer l'applicateur en toute sécurité dans un collecteur à aiguilles DASRI.