

RENSEIGNEMENTS SUR LE MÉDICAMENT POUR LE PATIENT

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

PrYESAFILI™ (Yes-A-Fill-Ee)

(Aflibercept)

Aflibercept pour injection, solution pour injection intravitréenne

Ces Renseignements destinés aux patient-e-s sont rédigés pour la personne qui prendra YESAFILI. Il peut s'agir de vous ou d'une personne dont vous vous occupez. Lisez attentivement ces renseignements. Conservez-les, car vous devrez peut-être les relire.

Ces Renseignements destinés aux patient-e-s sont un résumé. Ils ne sont pas complets. Si vous avez des questions au sujet de ce médicament ou si vous souhaitez obtenir de plus amples renseignements au sujet de YESAFILI, adressez-vous à un professionnel de la santé.

YESAFILI est un médicament biologique biosimilaire (biosimilaire) du médicament biologique de référence EYLEA^{MD}. Un biosimilaire est autorisé en fonction de sa similarité à un médicament biologique de référence dont la vente est déjà autorisée.

Pour quoi utilise-t-on YESAFILI?

PrYESAFILI^{MC} (Yé-sa-fi-li) est une solution qui est injectée dans l'œil (injection intravitréenne) sous anesthésie locale par un médecin.

Chez les adultes, YESAFILI est utilisé pour traiter les maladies oculaires suivantes :

- la forme néovasculaire (humide) de la dégénérescence maculaire liée à l'âge (DMLA)
- l'œdème maculaire secondaire à une occlusion de la veine centrale de la rétine (OVCR)
- l'œdème maculaire secondaire à une occlusion de la branche veineuse rétinienne (OBVR)
- l'œdème maculaire diabétique (OMD)
- la néovascularisation choroïdienne (NVC) myopique, des maladies de l'œil. Il n'y a pas eu d'essais cliniques sur le traitement de la NVC myopique par l'aflibercept chez les patients non asiatiques.

Comment YESAFILI agit-il?

Des facteurs de croissance (appelés VEGF-A et PIGF) peuvent entraîner la formation de vaisseaux sanguins supplémentaires, lesquels peuvent être à l'origine d'une fuite de sang dans la partie postérieure de l'œil qui peut causer une perte de vision.

Le facteur de croissance de l'endothélium vasculaire (VEGF) et le facteur de croissance placentaire (PIGF) sont des protéines qui jouent un rôle important dans la formation de vaisseaux sanguins anormaux qui contribuent à la progression de la forme humide de la DMLA et de l'œdème (enflure) maculaire observé en présence d'œdème maculaire diabétique (OMD). Ces vaisseaux sanguins sont fragiles et peuvent laisser fuir du liquide et du sang dans la macula, ce qui entraîne une perte de vision. L'OMD est une enflure de la rétine qui survient chez les patients diabétiques quand les vaisseaux sanguins laissent fuir du liquide dans la macula, partie de la rétine responsable de la vision fine. Quand du liquide provoque une enflure de la macula, la vision centrale devient floue.

L'OVCR désigne un blocage du principal vaisseau sanguin qui véhicule le sang depuis la rétine (partie

postérieure de l'œil qui est sensible à la lumière) qui entraîne une accumulation de liquide dans la partie postérieure de l'œil, ce qui cause une enflure (ou œdème maculaire).

Chez les patients qui présentent une OBVR, il y a un blocage d'une ou plusieurs branches du principal vaisseau sanguin qui véhicule le sang depuis la rétine, ce qui cause une accumulation de liquide dans la partie postérieure de l'œil (enflure appelée œdème maculaire).

La néovascularisation choroïdienne (NVC) myopique est une forme grave de myopie qui entraîne un étirement de l'œil et d'autres anomalies, telles qu'amincissement, fissures et ruptures de certaines des couches du fond de l'œil. Il s'ensuit une formation anormale de nouveaux vaisseaux sanguins, ce qui peut entraîner des saignements dans les yeux et finir par causer une perte de vision.

L'aflibercept, ingrédient actif dans YESAFILI, bloque ces facteurs de croissance, et l'on a démontré qu'il contribue à améliorer la vision ou à ralentir la perte de vision causée par la forme humide de la DMLA, l'OVCR, l'OBVR, l'OMD et la NVC myopique.

Ces maladies peuvent entraîner une réduction de la vision.

Quels sont les ingrédients dans YESAFILI?

Ingrédient médicamenteux : aflibercept

Ingrédients non médicinaux : Histidine, chlorhydrate d'histidine monohydrate, polysorbate 20, de tréhalose dihydraté et dans de l'eau pour injection YESAFILI se présente sous les formes pharmaceutiques suivantes :

YESAFILI est une solution injectable stérile, limpide, incolore ou jaune pâle et iso-osmotique (c'est-à-dire qui a des propriétés semblables à celles de l'intérieur de l'œil). Solution pour injection intravitréenne à 2 mg/0,05 mL dans une fiole ou seringues préremplies.

Seringues préremplies :

La boîte contient une seringue préremplie à dose unique contenant 170 microlitres de solution pour injection intravitréenne.

Flacon:

Deux 2 trousse de YESAFILI sont disponibles contenant ce qui suit :

1. La trousse YESAFILI contient (KIT COMPLET):
 - une fiole en verre contenant une dose unique de YESAFILI à 2 mg/0,05 mL; la fiole renferme un volume de remplissage de 278 microlitres de solution pour injection et est munie d'un bouchon en caoutchouc
 - une aiguille à filtre de 5 microns de calibre 18 x 1½ pouce pour le retrait du contenu de la fiole
 - une aiguille à injection de calibre 30 x ½ pouce pour l'injection intravitréenne
 - une seringue de 1 mL pour administration
 - un feuillet de renseignements

2. La trousse YESAFILI contient (KIT DEMI):
 - une fiole en verre contenant une dose unique de YESAFILI à 2 mg/0,05 mL; la fiole renferme un volume de remplissage de 278 microlitres de solution pour injection et est munie d'un bouchon en

- caoutchouc
- une aiguille à filtre de 5 microns de calibre 18 x 1½ pouce pour le retrait du contenu de la fiole
- un feuillet de renseignements

N'utilisez pas YESAFILI dans les cas suivants :

- Vous êtes allergique (hypersensible) à l'aflibercept ou à un des ingrédients dans YESAFILI qui figurent ci-dessous ou à un des composants du contenant;
- Vous présentez une inflammation de l'œil (dont les symptômes sont douleur ou rougeur de l'œil et troubles de la vue);
- Vous présentez une infection de l'œil (oculaire) ou du pourtour de l'œil (péri-oculaire).

Consultez votre professionnel de la santé avant de recevoir YESAFILI, afin d'aider à éviter les effets secondaires et assurer la bonne utilisation du médicament. Informez votre professionnel de la santé de tous vos problèmes et états de santé, notamment :

YESAFILI doit être utilisé avec prudence :

- L'injection de YESAFILI peut déclencher une augmentation de la pression à l'intérieur de l'œil (pression intraoculaire) chez certains patients dans les 60 minutes suivant l'injection. Votre médecin pourrait vérifier votre pression intraoculaire après chaque injection. Si vous présentez un glaucome (augmentation de la pression dans l'œil), veuillez en informer votre médecin.
- Toutes les injections intravitréennes, dont celles de YESAFILI, peuvent, dans de rares cas, causer une grave infection ou inflammation dans l'œil (endophtalmie), une inflammation des vaisseaux sanguins de la rétine (vasculite rétinienne avec ou sans occlusion), un décollement ou une déchirure de la rétine dans la partie postérieure de l'œil (dont les symptômes sont douleur de l'œil, aggravation de la rougeur de l'œil, vision floue ou réduite, sensibilité à la lumière, perte soudaine de la vue, taches noires et éclairs lumineux) et une cataracte (opacification du cristallin). **Veuillez communiquer sans tarder avec votre médecin si vous présentez les symptômes ci-dessus.**
- Si vous avez déjà présenté un accident vasculaire cérébral (AVC) ou des signes transitoires d'AVC (faiblesse ou paralysie des membres ou du visage, ou difficulté à parler ou à comprendre), dites-le à votre médecin pour qu'il puisse en tenir compte et déterminer si YESAFILI est le médicament qui vous convient.
- **Si vous présentez des signes d'une réaction allergique possible** (par exemple pouls rapide, faible pression sanguine, transpiration, réactions allergiques cutanées telles qu'éruption cutanée, démangeaisons ou sensation de brûlure), veuillez en informer votre médecin sans tarder.

Avant le traitement par YESAFILI, consultez votre médecin ou un pharmacien dans les cas ci-dessous :

- **Vous prenez d'autres médicaments :** Si vous prenez ou avez récemment pris d'autres médicaments, dont des médicaments sans ordonnance, dites-le à votre médecin.
- **Vous êtes enceinte ou prévoyez concevoir :** YESAFILI n'a jamais été utilisé chez des femmes enceintes. Chez des animaux, on a montré que de fortes doses avaient des effets toxiques sur le fœtus. YESAFILI n'est donc pas recommandé pendant la grossesse, sauf si les avantages possibles l'emportent sur les risques pour le fœtus. Si vous êtes enceinte ou prévoyez tomber enceinte, parlez-en à votre médecin avant le traitement par YESAFILI. Les femmes en âge de procréer doivent utiliser une méthode de

contraception efficace durant le traitement et pendant au moins trois mois après la dernière injection intravitréenne de YESAFILI.

- **Vous allaitez :** YESAFILI n'est pas recommandé pendant l'allaitement, car on ne sait pas si l'aflibercept passe dans le lait maternel. On ne peut exclure la possibilité qu'il y ait un risque pour le nourrisson. Demandez conseil à votre médecin avant d'amorcer le traitement par YESAFILI. Il faut choisir entre cesser l'allaitement ou éviter le traitement par YESAFILI.
- Vous avez des antécédents de perception d'éclairs lumineux ou de corps flottants, ou il y a une augmentation soudaine du nombre ou de la taille des corps flottants.

YESAFILI n'a pas été étudié chez les enfants et les adolescents et n'est donc pas recommandé chez eux.

Conduite de véhicules et utilisation de machines

Après l'injection de YESAFILI, vous pourriez présenter des troubles temporaires de la vision. Ne prenez pas le volant et n'utilisez pas de machines tant que ces troubles sont présents.

Mentionnez à votre professionnel de la santé tous les médicaments et produits de santé que vous prenez, y compris : médicaments d'ordonnance et en vente libre, vitamines, minéraux, suppléments naturels et produits de médecine douce.

Comment YESAFILI s'administre-t-il?

Dose habituelle :

YESAFILI doit être injecté dans l'œil. Il ne doit être administré que par un médecin qui est expérimenté dans l'administration d'injections dans les yeux.

Pour injecter YESAFILI, on respecte les règles de l'asepsie (propreté et stérilité). Avant de pratiquer l'injection, votre médecin utilisera un désinfectant oculaire pour bien nettoyer votre œil et prévenir l'infection. Votre médecin vous administrera aussi un anesthésique local pour que l'injection ne soit pas douloureuse.

Traitement de la DMLA

La dose recommandée de YESAFILI est de **2 mg** (0,05 mL, ou 50 microlitres). Elle est administrée une fois par mois (toutes les 4 semaines) pendant les 3 premiers mois (12 semaines) et une fois tous les 2 mois (toutes les 8 semaines) par la suite. Votre médecin décidera si l'intervalle entre les injections continuera d'être de 2 mois (8 semaines) ou s'il sera prolongé de 2 semaines. L'intervalle maximal entre deux doses est de 16 semaines.

Après vous avoir examiné, votre médecin pourrait vous prescrire une injection de YESAFILI par mois (toutes les 4 semaines) après les 3 premiers mois. L'intervalle entre deux doses ne doit pas être de moins d'un mois. Votre médecin surveillera régulièrement votre vision.

Traitement de l'OVCR et de l'OBVR

La dose recommandée de YESAFILI est de **2 mg** (0,05 mL, ou 50 microlitres). YESAFILI est administré une fois par mois (toutes les 4 semaines), mais votre médecin pourrait espacer les doses de jusqu'à trois mois (12 semaines) après vous avoir examiné. L'intervalle entre deux doses ne doit pas être de moins d'un mois. Le médecin évaluera votre vision une fois par mois ou tous les deux mois pour déterminer s'il convient de poursuivre le traitement.

Traitement de l'OMD

Pour le traitement de l'OMD, la dose recommandée de YESAFILI est de **2 mg** (0,05 mL, ou 50 microlitres). Vous recevrez YESAFILI une fois par mois (toutes les quatre semaines) pendant les cinq premiers mois et une fois tous les deux mois (huit semaines) par la suite. On peut maintenir à deux mois (huit semaines) l'intervalle entre les injections ou l'allonger, de jusqu'à deux semaines à la fois, selon l'examen effectué par votre médecin. Votre médecin déterminera la fréquence des examens de suivi.

Après vous avoir examiné, votre médecin pourrait vous prescrire une injection de YESAFILI par mois (toutes les 4 semaines) après les 5 premiers mois.

Traitement de la NVC myopique

La dose de YESAFILI contre la néovascularisation choroïdienne myopique est d'une seule injection de 2 mg (0,05 mL, ou 50 microlitres) au début du traitement. Vous ne recevrez des injections supplémentaires que si votre médecin constate en vous examinant que la maladie persiste. En cas de guérison, votre traitement cessera. Si vous présentez une récurrence, elle sera traitée comme une nouvelle maladie.

L'intervalle entre deux doses ne doit pas être de moins d'un mois.

Utilisation chez les enfants : L'innocuité et l'efficacité de YESAFILI n'ont pas été étudiées chez les patients de moins de 18 ans. Santé Canada n'a pas autorisé d'indication chez les enfants.

Avant d'abandonner le traitement par YESAFILI:

Consultez votre médecin avant d'abandonner le traitement. Si vous avez d'autres questions sur l'utilisation de ce produit, adressez-vous à votre médecin.

Surdosage :

Si vous pensez que vous ou une personne dont vous vous occupez avez pris trop d'Eylea, contactez immédiatement votre professionnel de la santé, le service des urgences d'un hôpital, votre centre antipoison régional ou le numéro sans frais de Santé Canada, 1-844 POISON-X (1-844-764-7669), même en l'absence de symptômes.

Dose oubliée :

Si vous sautez une dose de YESAFILI, prenez un autre rendez-vous pour subir un examen et recevoir une injection dès que possible.

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

La liste ci-dessous des effets secondaires possibles de YESAFILI n'est pas exhaustive. En cas d'effet secondaire qui ne figure pas ici, communiquez avec votre professionnel de la santé.

Comme tous les médicaments, YESAFILI peut avoir des effets secondaires chez certaines personnes.

L'injection de YESAFILI peut causer des effets secondaires. Des effets secondaires graves sont survenus au cours des études cliniques sur la DMLA – dont infection ou inflammation dans l'œil (endophtalmie), perte ou altération soudaine de l'acuité visuelle (détachement ou déchirure de la rétine), augmentation de la pression à l'intérieur de l'œil (pression intraoculaire), opacification du cristallin causée par une lésion

(cataracte traumatique) et décollement du vitré (substance gélatineuse à l'intérieur de l'œil) de la rétine –, sur l'OVCR – endophtalmie, cataracte et décollement du vitré –, sur l'OBVR –cataracte – sur l'OMD – décollement rétinien – et sur la NVC myopique – trou maculaire. Ces effets secondaires graves sont survenus après moins d'une injection intravitréenne sur 1 000 (16 injections sur 26 780 au cours des études cliniques sur la DMLA; 3 injections sur 2 728 au cours des études cliniques sur l'OVCR; 1 injection sur 1 115 au cours des études sur l'OBVR; 1 injection sur 5 940 au cours des études cliniques sur l'OMD; et 1 injection sur 474 au cours de l'étude clinique sur la NVC myopique).

Voici une liste des effets secondaires qui pourraient être liés à l'injection ou au médicament. Ne vous inquiétez pas, car il se pourrait que vous ne présentiez aucun d'entre eux. Si vous croyez présenter un effet secondaire, parlez-en toujours à votre médecin.

Effets secondaires très fréquents (peuvent survenir chez plus d'un patient sur dix) :

- œil injecté de sang en raison du saignement de petits vaisseaux sanguins dans les couches externes de l'œil (hémorragie conjonctivale);
- douleur de l'œil.

Effets secondaires courants (peuvent survenir chez entre un et dix patients sur 100) :

- diminution de l'acuité visuelle (déchirure de l'épithélium pigmentaire rétinien*, décollement de l'épithélium pigmentaire rétinien*);
- certaines formes d'opacification du cristallin (cataracte, cataracte corticale, cataracte nucléaire, cataracte sous-capsulaire);
- atteinte de la couche externe du globe oculaire (érosion de la cornée, abrasion de la cornée, kératite ponctuée);
- augmentation de la pression dans l'œil (augmentation de la pression intraoculaire)
- vision floue;
- taches mouvantes devant les yeux (corps flottants du vitré);
- décollement du vitré (substance gélatineuse à l'intérieur de l'œil) de la rétine;
- sensation d'avoir quelque chose dans l'œil (sensation de corps étrangers dans les yeux);
- augmentation de la production de larmes (augmentation de la sécrétion lacrymale);
- œdème (enflure) de la paupière;
- douleur ou hémorragie (saignement) au point d'injection;
- rougeur de l'œil (hyperémie conjonctivale, hyperémie oculaire).

* Troubles associés à la forme humide de la DMLA et qui ne sont observés que chez les patients qui en sont atteints.

Effets secondaires peu fréquents (peuvent survenir chez entre un et dix patients sur 1 000) :

- sensation anormale dans l'œil;
- infection ou inflammation dans l'œil (endophtalmie);
- irritation au point d'injection;
- irritation de la paupière;
- diminution de l'acuité visuelle (décollement rétinien, déchirure rétinienne);
- réactions allergiques généralisées (hypersensibilité)**;
- inflammation de certaines parties de l'œil (iridocyclite, inflammation de la chambre antérieure, uvéite);
- certaines formes d'opacification du cristallin (opacités du cristallin);
- atteinte de la couche externe du globe oculaire (anomalie de l'épithélium cornéen);
- enflure de la couche externe du globe oculaire (œdème de la cornée);

- inflammation de l'iris (iritis).

** On a signalé des réactions allergiques telles que le rash, les démangeaisons (prurit), l'urticaire et la fièvre et quelques cas de réactions allergiques (anaphylactiques/anaphylactoïdes) graves

Effets secondaires rares (peuvent survenir chez entre un et dix patients sur 10 000) :

- inflammation de certaines parties de l'œil (hyalite);
- pus dans l'iris (partie colorée de l'œil) (hypopyon);
- opacification du cristallin causée par une lésion (cataracte traumatique).

Effets secondaires dont la fréquence est inconnue (la fréquence ne peut être estimée à partir des données disponibles) :

- inflammation de la partie blanche de l'oeil associée à une rougeur et des douleurs (sclérite).

L'utilisation d'inhibiteurs du VEGF semblables à ceux que contient YESAFILI, mais qui ont un effet systémique (sur l'organisme entier) pourrait être associée à un risque d'événements thromboemboliques artériels (obstruction des vaisseaux sanguins par des caillots de sang) pouvant entraîner une crise cardiaque ou un accident vasculaire cérébral. L'injection de YESAFILI dans l'œil est associée à un risque théorique d'événements thromboemboliques artériels.

Comme toutes les protéines thérapeutiques, YESAFILI peut causer une réaction immunitaire (formation d'anticorps).

Si votre bébé présente des effets secondaires, y compris des effets secondaires qui ne sont pas mentionnés dans cette section, consultez son médecin.

Effets secondaires graves et mesures à prendre			
Fréquence/effet secondaire/symptôme	Consultez votre professionnel de la santé		Cessez de recevoir le médicament et obtenez immédiatement des soins médicaux
	Dans les cas sévères seulement	Dans tous les cas	
FRÉQUENT (peut survenir chez entre un et dix patients sur 100)			
Décollement de la couche externe de la rétine (les symptômes peuvent être apparition soudaine de corps flottants, d'éclairs lumineux ou d'un assombrissement d'une partie du champ de vision)		✓	
Opacification de la vision		✓	
Lésions de la cornée (couche externe du globe oculaire) (les symptômes peuvent être douleur oculaire, vision floue, larmoiement, rougeur et sensibilité extrême à la lumière)		✓	
Troubles visuels causés par le décollement de la couche interne de l'œil (perte soudaine de la vue, éclairs lumineux, taches noires)		✓	
Signes d'accident vasculaire cérébral, tels que faiblesse ou paralysie des membres ou du visage,		✓	

Effets secondaires graves et mesures à prendre			
Fréquence/effet secondaire/symptôme	Consultez votre professionnel de la santé		Cessez de recevoir le médicament et obtenez immédiatement des soins médicaux
	Dans les cas sévères seulement	Dans tous les cas	
difficulté à parler ou à comprendre,			
vision floue ou perte de vision soudaine : consultez un médecin d'urgence*			
PEU FRÉQUENT (peut survenir chez entre un et dix patients sur 1 000)			
Infection ou inflammation dans l'œil (les symptômes peuvent être douleur de l'œil, enflure autour de l'œil, sensibilité à la lumière et détérioration de la vision) (endophtalmie)		✓	
Augmentation de la pression dans l'œil		✓	
Choc (hypersensibilité – pouls rapide, faible pression sanguine, transpiration)		✓	
Vision perturbée ou floue (déchirure de la rétine)		✓	
Apparition soudaine de nouvelles taches mouvantes devant les yeux et d'éclairs lumineux dans le champ de vision latéral (détachement du vitré)		✓	
Sensation d'avoir quelque chose dans l'œil, œil rouge et larmoyant, vision floue dans un œil, maux de tête ou sensibilité anormale à la lumière (abrasion de la cornée)		✓	
Saignement dans l'œil (hémorragie du vitré, hyphéma)		✓	
RARE (peut survenir chez entre un et dix patients sur 10 000)			
Hypopyon (pus dans l'œil)		✓	
Trou maculaire (les symptômes peuvent comprendre vision centrale déformée ou floue, lignes droites ou objets prenant un aspect courbé ou ondulé)*		✓	
INCONNUE			
Lésion dans la partie blanche de l'oeil (les symptômes peuvent inclure douleur oculaire, vision trouble, larmoiement, rougeur et sensibilité extrême à la lumière [sclérite])		✓	

* Après l'injection de YESAFILI dans l'œil, il y a un risque théorique d'événements thromboemboliques artériels, y compris d'accidents vasculaires cérébraux.

Si vous présentez un symptôme ou un effet secondaire incommode qui n'est pas mentionné ici ou qui s'aggrave au point de perturber vos activités quotidiennes, parlez-en à votre professionnel de la santé.

Déclaration des effets secondaires

Vous pouvez signaler tout effet secondaire soupçonné d'être associé à l'emploi des produits de santé à Santé Canada :

- en visitant la page web sur la Déclaration des effets indésirables (<https://www.canada.ca/fr/sante-canada/services/medicaments-produits-sante/medicaments/base-donnees-produits-pharmaceutiques.html>) pour l'information relative à la déclaration en ligne, par la poste ou par télécopieur; ou
- en composant le numéro sans frais 1-866-234-2345

REMARQUE : Si vous avez besoin de renseignements concernant la prise en charge des effets secondaires, communiquez avec votre professionnel de la santé. Le Programme Canada Vigilance ne fournit pas de conseils médicaux.

Entreposage :

- Conservez au réfrigérateur (2 à 8 °C). Le produit ne doit pas être congelé.
- Gardez hors de la portée et de la vue des enfants.

Seringue préremplie

- L'emballage-coque non ouvert peut être laissé à température ambiante (25 °C) pendant un maximum de 24 heures avant l'emploi.
- Laissez la seringue préremplie dans son emballage-coque et dans sa boîte pour ne pas l'exposer à la lumière.

Flacon

- La fiole peut être laissée à température ambiante (25 °C) pendant un maximum de 4 heures avant l'emploi.
- Laissez la fiole dans sa boîte pour ne pas l'exposer à la lumière.

Pour en savoir plus sur YESAFILI:

- Communiquez avec votre professionnel de la santé
- Consultez la monographie intégrale rédigée à l'intention des professionnels de la santé, qui renferme également les Renseignements destinés aux patients. Ce document est disponible sur le site Web de Santé Canada (<https://www.canada.ca/fr/sante-canada/services/medicaments-produits-sante/medicaments/base-donnees-produits-pharmaceutiques.html>), et en appelant le 1-844-596-9526.

Le présent feuillet a été rédigé par :

Biosimilar Collaborations Ireland Limited (BCIL)
A Biocon Biologics Company
DUBLIN, Ireland, D13 R20R

Distribué par:
Accuristix
Vaughn, ON L4H 3C5

Dernière révision : 26 juin 2025