

NOTICE : INFORMATION DE L'UTILISATEUR

Dénomination du médicament

ANGELIQ 1mg/2mg, comprimé pelliculé
Estradiol - Drospirénone

Encadré

Veillez lire attentivement l'intégralité de cette notice avant de prendre ce médicament.

- Gardez cette notice, vous pourriez avoir besoin de la relire.
- Si vous avez tout autre question, si vous avez un doute, demandez plus d'informations à votre médecin ou à votre pharmacien.
- Ce médicament vous a été personnellement prescrit. Ne le donnez jamais à quelqu'un d'autre, même en cas de symptômes identiques, cela pourrait lui être nocif.
- Si l'un des effets indésirables devient grave ou si vous remarquez un effet indésirable non mentionné dans cette notice, parlez-en à votre médecin ou à votre pharmacien.

Sommaire notice

Dans cette notice :

1. Qu'est-ce que ANGELIQ 1mg/2mg, comprimé pelliculé et dans quels cas est-il utilisé ?
2. Quelles sont les informations à connaître avant de prendre ANGELIQ 1mg/2mg , comprimé pelliculé ?
3. Comment prendre ANGELIQ 1mg/2mg, comprimé pelliculé ?
4. Quels sont les effets indésirables éventuels ?
5. Comment conserver ANGELIQ 1mg/2mg, comprimé pelliculé ?
6. Informations supplémentaires.

1. QU'EST-CE QUE ANGELIQ 1mg/2mg, comprimé pelliculé ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISE ?

Classe pharmacothérapeutique

Sans objet.

Indications thérapeutiques

ANGELIQ est un traitement hormonal substitutif (THS). Il contient deux types d'hormone féminine : un estrogène et un progestatif. Vos ovaires ne fabriquent plus ces hormones après la ménopause.

Ce médicament est préconisé dans le traitement des troubles de la ménopause tels que les bouffées de chaleur ou la sécheresse vaginale chez les femmes ménopausées depuis au moins un an.

ANGELIQ est aussi indiqué dans la prévention de l'ostéoporose post-ménopausique chez la femme ayant un risque accru de fracture ostéoporotique et ne pouvant recevoir les autres traitements indiqués dans la prévention de l'ostéoporose.

L'expérience chez les femmes âgées de plus de 65 ans est limitée.

2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAITRE AVANT DE PRENDRE ANGELIQ 1mg/2mg, comprimé pelliculé ?

Liste des informations nécessaires avant la prise du médicament

Antécédents médicaux et examens réguliers

Avant de commencer (ou recommencer) un traitement par ANGELIQ, votre médecin vous interrogera sur vos antécédents médicaux personnels et familiaux. Votre médecin peut décider d'examiner vos seins et/ou votre abdomen et peut, si nécessaire, pratiquer un examen interne.

Dès que vous commencez ANGELIQ, consultez votre médecin pour des examens réguliers (au moins une fois par an). Lors de ces examens, celui-ci pourra aborder avec vous les bénéfices et les risques liés à la poursuite du traitement par ANGELIQ.

Faites régulièrement des tests de dépistage du cancer du sein et des frottis vaginaux comme recommandé par votre médecin.

Contre-indications

Ne prenez jamais ANGELIQ 1mg/2mg, comprimé pelliculé dans les cas suivants :

- Cancer du sein suspecté ou connu ; antécédents de cancer du sein
- Cancer dépendant des estrogènes (ex. cancer de l'utérus)
- Saignements vaginaux non diagnostiqués,
- Hyperplasie de l'endomètre (*développement exagéré de la muqueuse utérine*),
- Présence ou antécédent de caillot sanguin dans une veine (thrombose) tels qu'une thrombose veineuse profonde ou une embolie pulmonaire
- Crise cardiaque, accident vasculaire cérébral ou infarctus du myocarde
- Antécédents de maladie du foie et en l'absence de retour à la normale de la fonction hépatique
- Porphyrie (*maladie héréditaire rare du sang*),
- Insuffisance rénale sévère ou altération rénale aiguë,
- Allergie aux principes actifs ou à l'un des composants d'ANGELIQ.

Si l'une de ces pathologies apparaît pour la première fois lors du traitement avec ANGELIQ, arrêtez le traitement et consultez immédiatement votre médecin.

Précautions d'emploi ; mises en garde spéciales

Faites attention avec ANGELIQ 1mg/2mg, comprimé pelliculé :

Si vous avez déjà eu (par exemple, durant la grossesse ou lors d'un traitement hormonal antérieur) un des signes suivants, vous devez être suivie de près par votre médecin car **ANGELIQ peut aggraver ces pathologies ou entraîner une récurrence** :

- Fibrome de l'utérus ou présence de muqueuse utérine en dehors de l'utérus (endométriose)
- Antécédents ou facteurs de risque de caillots sanguins (Voir ci-dessous « ANGELIQ et caillots sanguins »)
- Risque augmenté de cancer du sein (mère, sœur ou grand mère qui ont eu un cancer du sein), ou de toute autre tumeur dépendante des estrogènes
- Hypertension artérielle
- Troubles hépatiques
- Diabète
- Calculs biliaires
- Migraines ou maux de tête sévères.
- Lupus érythémateux disséminé (LED; maladie inflammatoire chronique qui peut affecter diverses parties du corps)
- Antécédents de développement exagéré de la muqueuse utérine (hyperplasie de l'endomètre).
- Epilepsie
- Asthme
- Perte auditive due à une otosclérose (croissance excessive des os dans l'oreille moyenne)
- Troubles cardiaques ou rénaux
- Augmentation des triglycérides (type de lipides dans le sang)

ANGELIQ n'est pas un contraceptif oral. Si vous êtes toujours en mesure de débuter une grossesse, vous ne devez pas prendre de traitement hormonal substitutif.

ANGELIQ et caillots sanguins

Le THS peut augmenter le risque de **caillots sanguins dans les veines** (aussi appelé thrombose veineuse profonde), en particulier pendant la première année d'utilisation.

Ces caillots sanguins ne sont pas toujours graves, mais si l'un d'eux atteint les poumons, cela peut causer des douleurs à la poitrine, un essoufflement soudain, l'effondrement, voire la mort. Cette affection est appelée embolie pulmonaire.

Le risque de caillot sanguin augmente si:

- vous ou l'un de vos proches parents a déjà eu un caillot sanguin dans la jambe, le poumon ou un autre organe
- vous avez un surpoids sévère
- vous avez un lupus érythémateux disséminé (LED)
- vous avez des problèmes de coagulation du sang qui requièrent un traitement avec un médicament, tel que la warfarine
- vous avez eu des fausses couches à répétition
- vous êtes incapable de marcher ou rester debout pendant une longue période en raison d'une intervention chirurgicale importante, d'un accident ou d'une maladie.

Si l'un de ces cas s'applique à vous, parlez-en à votre médecin avant de prendre ANGELIQ.

Arrêtez de prendre ANGELIQ et contactez immédiatement votre médecin si vous remarquez **des signes possibles d'un caillot sanguin**, tels que:

- un gonflement douloureux dans l'une de vos jambes
- une douleur brutale à la poitrine
- une difficulté à respirer

ANGELIQ et cancer

Cancer du sein

Les femmes qui ont un cancer du sein, ou qui ont eu un cancer du sein, ne doivent pas prendre de THS. La prise de THS pendant plusieurs années augmente légèrement le **risque de cancer du sein**. Ce risque semble plus élevé avec les produits estroprogestatifs qu'avec les produits contenant des œstrogènes seuls. Pour tous les types de THS, plus le traitement est long, plus le risque supplémentaire de cancer du sein augmente, mais celui-ci retourne à la normale quelques années après la fin du traitement (au plus tard 5 ans).

Vérifiez régulièrement vos seins. Consultez votre médecin si vous remarquez des changements tels que:

- capitonnage de la peau
- modifications au niveau du mamelon
- boules éventuelles que vous pouvez voir ou sentir

Cancer de la paroi de l'utérus (cancer de l'endomètre)

La prise prolongée d'un THS à base d'œstrogènes uniquement peut augmenter le risque de développer un cancer de la paroi de l'utérus (l'endomètre). La prise d'un progestatif associé à l'œstrogène, comme dans ANGELIQ, permet de diminuer de manière significative ce risque supplémentaire.

Si vous avez des saignements légers ou de type menstruation, il n'y a pas lieu de s'inquiéter, surtout lors des premiers mois de la prise d'ANGELIQ.

- Prenez rendez-vous avec votre médecin si ces saignements légers ou de type menstruations :
 - continuent après les premiers mois de traitement
 - apparaissent alors que vous prenez ANGELIQ depuis un certain temps
 - continuent après l'arrêt d'ANGELIQ

Cancer des ovaires

Le cancer des ovaires est très rare, mais grave. Il peut être difficile à diagnostiquer car il n'y a souvent pas de symptômes évidents de la maladie. La prise d'un THS à base d'estrogènes uniquement (par des femmes qui n'ont plus d'utérus) pendant plus de 5 ans, peut augmenter le risque de cancer des ovaires. On ne sait pas si cela s'applique également à d'autres types de THS comme ANGELIQ.

ANGELIQ et maladie cardiaque

Le THS ne permet pas d'éviter les maladies cardiaques.

Ne prenez pas ANGELIQ si vous avez eu une crise cardiaque ou un infarctus du myocarde.

Contactez immédiatement votre médecin et ne prenez plus de THS si vous avez :

- Une douleur dans la poitrine qui irradie dans votre bras ou votre cou.

➤ Cette douleur peut être un **signe d'une maladie cardiaque**.

Les femmes qui prennent un type de THS (contenant un estrogène conjugué à un progestatif, l'acétate de médroxyprogestérone) peuvent être plus légèrement susceptibles de développer une maladie cardiaque au cours de la première année de la prise du traitement. On ne sait pas si cela s'applique également à d'autres types de THS comme ANGELIQ.

ANGELIQ et accident vasculaire cérébral (AVC)

Ne prenez pas ANGELIQ si vous avez eu un accident vasculaire cérébral.

Des études récentes suggèrent que le THS augmente légèrement le risque d'un accident vasculaire cérébral. Parmi les autres facteurs qui peuvent augmenter le risque d'accident vasculaire cérébral, on retrouve :

- le vieillissement
- la pression artérielle élevée
- le tabagisme
- l'abus d'alcool
- un rythme cardiaque irrégulier

➤ Contactez immédiatement votre médecin et ne prenez plus de THS si vous avez l'un des symptômes suivants :

- brouille ou baisse visuelle dans un œil ou dans les deux yeux
- maux de tête brutaux et sévères
- faiblesse, engourdissement ou paralysie du visage, des bras ou des jambes
- étourdissements, perte d'équilibre ou de coordination

Ceux-ci peuvent être les signes précoces d'un AVC.

ANGELIQ et perte de mémoire

Le THS ne prévient pas de la perte de mémoire (démence).

Chez les femmes qui ont commencé à utiliser un type de THS (contenant un estrogène conjugué à un progestatif, l'acétate de médroxyprogestérone) après l'âge de 65 ans, une légère augmentation du risque de développer une démence a été observée. On ne sait pas si cela s'applique également à d'autres types de THS, tels que ANGELIQ, ou à des femmes plus jeunes.

Autres pathologies

- Si vous avez un problème rénal et un taux de potassium élevé dans le sang, en particulier si vous prenez d'autres médicaments qui augmentent le potassium dans le sang, votre médecin peut vérifier le taux de potassium dans le sang pendant le premier mois de traitement.
- Si vous souffrez d'une augmentation de la pression artérielle, le traitement avec ANGELIQ peut

diminuer celle-ci. ANGELIQ ne doit pas être utilisé pour traiter l'augmentation de la pression artérielle.

• Si vous avez une tendance à développer des tâches brunes (chloasma) sur le visage, vous devez éviter l'exposition au soleil ou aux rayons ultraviolets au cours du traitement par ANGELIQ.

Interactions avec d'autres médicaments

Prise d'autres médicaments

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

Les produits suivants peuvent **diminuer les effets d'ANGELIQ** et causer des saignements irréguliers :

- les médicaments utilisés dans le traitement :
 - de l'épilepsie (par exemple phénobarbital, phénytoïne, carbamazépine)
 - des infections par le VIH (par exemple névirapine, éfavirenz, nelfinavir et ritonavir)
 - des infections bactériennes (par exemple rifampicine et rifabutine)
- le millepertuis (*Hypericum perforatum*).

Les produits suivants peuvent **entraîner une légère augmentation du potassium dans le sang** :

- les médicaments utilisés dans le traitement :
 - de l'inflammation ou de la douleur (par exemple, aspirine, ibuprofène)
 - de certains types de maladies cardiaques ou d'hypertension artérielle (par exemple les diurétiques, les IEC (inhibiteurs de l'enzyme de conversion - par exemple énalapril), les antagonistes des récepteurs de l'angiotensine II (par exemple losartan). Si vous avez un traitement pour l'hypertension artérielle et que vous prenez ANGELIQ, une baisse additionnelle de la pression artérielle est possible.

Demandez conseil à votre médecin ou à votre pharmacien avant de prendre tout médicament.

Interactions avec les aliments et les boissons

Sans objet

Interactions avec les produits de phytothérapie ou thérapies alternatives

Sans objet.

Utilisation pendant la grossesse et l'allaitement

Grossesse et allaitement :

ANGELIQ est indiqué chez les femmes ménopausées. Ne prenez pas ce traitement si vous êtes enceinte ou si vous allaitez.

Si une grossesse survient, arrêtez immédiatement de prendre ANGELIQ et contactez votre médecin.

Demandez conseil à votre médecin ou à votre pharmacien avant de prendre tout médicament.

Sportifs

Sans objet.

Effets sur l'aptitude à conduire des véhicules ou à utiliser des machines

Il n'y a pas de données qui indiquent qu'ANGELIQ peut avoir un effet sur l'aptitude à conduire un véhicule ou à utiliser des machines.

Liste des excipients à effet notoire

Informations importantes concernant certains composants d'ANGELIQ 1mg/2mg, comprimé pelliculé :

ANGELIQ contient du lactose (qui est un type de sucre). Si votre médecin vous a informée d'une intolérance à certains sucres, contactez-le avant de prendre ce médicament.

3. COMMENT PRENDRE ANGELIQ 1mg/2mg, comprimé pelliculé ?

Instructions pour un bon usage

Prenez toujours ANGELIQ en suivant exactement les instructions de votre médecin. Consultez votre médecin ou votre pharmacien en cas de doute. Votre médecin décidera combien de temps vous devrez prendre ANGELIQ.

Posologie, Mode et/ou voie(s) d'administration, Fréquence d'administration et Durée du traitement

Posologie :

Prendre un comprimé par jour, de préférence à la même heure. Avalez ce comprimé avec de l'eau pendant ou entre les repas.

Il s'agit d'un traitement continu, c'est-à-dire que dès que vous avez terminé une plaquette, vous commencez la plaquette suivante dès le lendemain.

Ne faites pas de pause entre deux plaquettes.

Si vous **prenez déjà un traitement hormonal substitutif**, continuez votre traitement jusqu'à ce que vous terminiez votre plaquette en cours et que vous ayez donc pris tous les comprimés du mois. Débutez la prise d'ANGELIQ le jour suivant l'arrêt de ce traitement.

Si'il **s'agit de votre premier traitement hormonal substitutif** de la ménopause, vous pouvez commencer ANGELIQ à tout moment.

Symptômes et instructions en cas de surdosage

Si vous avez pris plus de ANGELIQ 1mg/2mg, comprimé pelliculé que vous n'auriez dû :

Si par erreur vous avez pris plus d'ANGELIQ que ce que vous auriez dû, des nausées, des vomissements, des saignements de type menstruations peuvent apparaître. Aucun traitement spécifique n'est nécessaire. En cas de persistance de ces signes, demandez l'avis de votre médecin ou de votre pharmacien.

Instructions en cas d'omission d'une ou de plusieurs doses

Si vous oubliez de prendre ANGELIQ 1mg/2mg, comprimé pelliculé :

Si l'oubli d'un comprimé est constaté dans les 24 heures qui suivent l'heure habituelle de la prise, prenez immédiatement le comprimé oublié, puis poursuivez le traitement normalement en prenant le comprimé suivant au moment habituel.

Si l'oubli est constaté plus de 24 heures après l'heure habituelle de la prise, laissez le comprimé oublié dans la plaquette. Poursuivez votre traitement normalement en prenant chaque jour un comprimé à l'heure habituelle.

Ne prenez pas de dose double pour compenser la dose simple que vous avez oubliée de prendre.

Si vous n'avez pas pris de comprimé plusieurs jours de suite, des saignements irréguliers peuvent apparaître.

Risque de syndrome de sevrage

Si vous arrêtez de prendre ANGELIQ 1mg/2mg, comprimé pelliculé :

A l'arrêt du traitement, les signes de déficit en estrogènes liés à la ménopause, tels que les bouffées de chaleur, les troubles du sommeil, la nervosité, l'étourdissement ou la sécheresse vaginale, peuvent réapparaître. Vous commencerez également à perdre de la masse osseuse quand vous arrêterez de prendre ANGELIQ.

Consultez votre médecin ou votre pharmacien si vous souhaitez arrêter ANGELIQ.

Si vous devez subir une opération chirurgicale

Si vous devez subir une opération, indiquez à votre chirurgien que vous prenez ANGELIQ. Vous pourrez être amenée à arrêter ANGELIQ 4 à 6 semaines avant l'opération pour réduire le risque de caillots sanguins (voir aussi en section 2 « ANGELIQ et caillots sanguins »).
Demandez à votre médecin quand vous pouvez reprendre ANGELIQ.

4. QUELS SONT LES EFFETS INDESIRABLES EVENTUELS ?

Description des effets indésirables

Comme tous les médicaments, ANGELIQ 1mg/2mg, comprimé pelliculé est susceptible d'avoir des effets indésirables, bien que tout le monde n'y soit pas sujet.

Effets indésirables graves associés au traitement hormonal substitutif :

- caillots de sang dans les veines
- cancer de la muqueuse utérine
- cancer du sein
- cancer de l'ovaire
- maladie du coeur
- accident vasculaire cérébral
- démence

Pour plus d'informations sur ces effets indésirables, voir la section 2.

Ci-après une liste des effets indésirables qui ont été liés à l'utilisation d'ANGELIQ :

Effets indésirables les plus fréquents (affectant plus de 1 patient sur 10):

- des saignements inattendus de type menstruations (voir également section 2 "ANGELIQ et cancer / cancer de la muqueuse utérine")
- tension mammaire
- douleurs mammaires

Les saignements inattendus de type menstruations apparaissent au cours des premiers mois de traitement avec ANGELIQ. Ils sont généralement temporaires et disparaissent avec la poursuite du traitement. Dans le cas contraire, contactez votre médecin.

Effets indésirables fréquents (affectant entre 1 et 10 patients sur 100):

- dépression, changements d'humeur, nervosité
- maux de tête
- maux d'estomac, nausées, gonflement de l'estomac
- sein grumeleux (tumeur bénigne du sein), gonflement des seins
- augmentation de la taille des fibromes utérins
- croissance non-cancéreuse des cellules du col de l'utérus (croissance bénigne)
- irrégularités dans vos saignements vaginaux
- pertes vaginales
- perte d'énergie, rétention d'eau localisée.

Effets indésirables peu fréquents (affectant entre 1 et 10 patients sur 1000):

- prise ou perte de poids, perte ou augmentation de l'appétit, augmentation des graisses dans le sang
- troubles du sommeil, anxiété, diminution de la libido
- sensation de brûlure ou de piqûre, baisse de concentration, étourdissements
- problèmes oculaires (yeux rouges par exemple), gêne visuelle (par exemple, vision floue)

- palpitations
- caillot de sang, thrombose veineuse (voir aussi section 2 "ANGELIQ et caillots sanguins"), hypertension artérielle, migraine, inflammation des veines, varices
- essoufflement
- troubles digestifs, diarrhée, constipation, vomissements, sécheresse de la bouche, flatulences, sens du goût altéré
- altération des enzymes hépatiques (révélée lors des analyses de sang)
- problèmes de peau, acné, perte de cheveux, démangeaisons de la peau, pilosité excessive
- maux de dos, douleurs articulaires, douleurs dans les membres, crampes musculaires
- troubles des voies urinaires et infections
- cancer du sein, épaissement de la muqueuse utérine, croissance bénigne inhabituelle des cellules de l'utérus, muguet, sécheresse vaginale et démangeaisons du vagin
- sein grumeleux (sein fibrokystique), troubles de l'ovaire, du col de l'utérus et de l'utérus, douleurs pelviennes
- rétention liquidienne généralisée, douleurs dans la poitrine, sensation de malaise général, augmentation de la transpiration

Effets indésirables rares (affectant entre 1 et 10 patients sur 10000):

- anémie
- vertiges
- bourdonnement dans les oreilles
- calculs
- douleurs musculaires
- inflammation des trompes de Fallope
- écoulement de lait au niveau des mamelons
- frissons

Les effets indésirables suivants se sont produits lors des essais cliniques chez des femmes ayant une pression artérielle élevée :

- taux élevés de potassium (hyperkaliémie), causant parfois des crampes musculaires, des diarrhées, des nausées, des étourdissements ou des maux de tête
- insuffisance cardiaque, hypertrophie cardiaque, palpitations cardiaques, effets sur le rythme cardiaque
- augmentation du taux d'aldostérone dans le sang.

Les effets indésirables suivants ont été rapportés avec d'autres THS :

- une variété de troubles cutanés (érythème noueux, érythème polymorphe et dermatite hémorragique)

Si vous remarquez des effets indésirables non mentionnés dans cette notice, ou si certains effets indésirables deviennent graves, veuillez en informer votre médecin ou pharmacien.

5. COMMENT CONSERVER ANGELIQ 1mg/2mg, comprimé pelliculé ?

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

Date de péremption

Ne pas utiliser ANGELIQ après la date de péremption mentionnée sur la boîte et sur le blister après "EXP". La date de péremption fait référence au dernier jour du mois

Conditions de conservation

Pas de précautions particulières de conservation.

Si nécessaire, mises en garde contre certains signes visibles de détérioration

Les médicaments ne doivent pas être jetés au tout à l'égout ou avec les ordures ménagères. Demandez à votre pharmacien ce qu'il faut faire des médicaments inutilisés. Ces mesures permettront de protéger l'environnement.

6. INFORMATIONS SUPPLEMENTAIRES

Liste complète des substances actives et des excipients

Que contient ANGELIQ 1mg/2mg, comprimé pelliculé ?

Les substances actives sont :

L'estradiol (sous forme hémihydratée) et la drospirénone.

Chaque comprimé pelliculé contient 1 mg d'estradiol et 2 mg de drospirénone.

Les autres composants sont :

Noyau : lactose monohydraté, amidon de maïs, amidon de maïs prégélatinisé, povidone, stéarate de magnésium (E470b).

Pelliculage : hypromellose (E464), macrogol 6000, talc (E553b), dioxyde de titane (E171), oxyde de fer rouge (E172).

Forme pharmaceutique et contenu

Qu'est-ce que ANGELIQ 1 mg/2 mg, comprimé pelliculé et contenu de l'emballage extérieur ?

Les comprimés d'ANGELIQ sont pelliculés, rouges, ronds, convexes, avec les lettres DL marquées dans un hexagone régulier sur l'une des faces. Ils sont présentés dans des plaquettes de 28 comprimés portant le nom des jours de la semaine.

Des boîtes de 1 ou 3 plaquettes de 28 comprimés sont disponibles.

Nom et adresse du titulaire de l'autorisation de mise sur le marché et du titulaire de l'autorisation de fabrication responsable de la libération des lots, si différent

Titulaire

BAYER SANTE

220 AVENUE DE LA RECHERCHE
59120 LOOS

Exploitant

BAYER SANTE

220 AVENUE DE LA RECHERCHE
59120 LOOS

Fabricant

SCHERING GMBH UND CO PRODUCTION KG

99427 WEIMAR
ALLEMAGNE

ou

BAYER SCHERING PHARMA AG

MÜLLERSTRASSE 170 – 178
D-13353 BERLIN

Noms du médicament dans les Etats membres de l'Espace Economique Européen

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

Conformément à la réglementation en vigueur.

Date d'approbation de la notice

La dernière date à laquelle cette notice a été approuvée est le 21 Décembre 2009.

AMM sous circonstances exceptionnelles

Sans objet.

Informations Internet

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

Informations réservées aux professionnels de santé

Sans objet.

Autres

Sans objet.