

## **RENSEIGNEMENTS THÉRAPEUTIQUES**

### **LIDOCAINE HCL TOPICAL SOLUTION**

**Solution topique de lidocaïne chlorhydrate USP, 4%**

**Non-Stérile**

**2 g / 50 mL (40 mg / mL)**

Oral Anesthésique topique

Hikma Canada Limited  
5995 Avebury Road  
Suite 804  
Mississauga, Ontario  
L5R 3P9

Date d'approbation initiale : 14 juin, 2022

Numéro de contrôle de la présentation: 264566

## TABLE DES MATIÈRES

RENSEIGNEMENTS THÉRAPEUTIQUES .....	1
TABLE DES MATIÈRES.....	2
PARTIE I: RENSEIGNEMENTS DESTINÉS AUX PROFESSIONNELS DE LA SANTÉ.....	3
RENSEIGNEMENTS SOMMAIRES SUR LE PRODUIT .....	3
INDICATIONS ET USAGE CLINIQUE .....	3
CONTRE-INDICATIONS.....	4
MISES EN GARDE ET PRECAUTIONS.....	4
EFFETS INDÉSIRABLES .....	7
INTERACTIONS MÉDICAMENTEUSES.....	8
POSOLOGIE ET ADMINISTRATION .....	10
SURDOSAGE.....	11
MODE D'ACTION ET PHARMACOLOGIE CLINIQUE .....	13
CONSERVATION ET STABILITÉ.....	14
FORMES PHARMACEUTIQUES, COMPOSITION ET CONDITIONNEMENT.....	14
PARTIE III: RENSEIGNEMENTS DESTINÉS AUX CONSOMMATEURS .....	16

# LIDOCAINE HCL TOPICAL SOLUTION

(Solution topique de lidocaïne chlorhydrate USP)

## PARTIE I : RENSEIGNEMENTS DESTINÉS AUX PROFESSIONNELS DE LA SANTÉ

### RENSEIGNEMENTS SOMMAIRES SUR LE PRODUIT

Voie d'administration	Forme pharmaceutique et teneur	Ingrédients non médicinaux d'importance clinique
Topique	Solution à 40 mg/mL	Méthylparaben <i>Voir FORMES PHARMACEUTIQUES, COMPOSITION ET CONDITIONNEMENT pour connaître la liste complète des ingrédients.</i>

### INDICATIONS ET UTILISATION CLINIQUE

#### Adultes (> 18 ans):

LIDOCAINE HCL TOPICAL SOLUTION (chlorhydrate de lidocaïne) est indiqué pour :

- fournir une anesthésie topique dans la région oropharyngée pour réduire l'activité réflexe lors de l'insertion d'une sonde gastrique pour l'œsophagoscopie.

#### Personnes âgées (> 65 ans):

Les patients âgés doivent recevoir des doses réduites en fonction de l'âge et de l'état physique (voir POSOLOGIE ET ADMINISTRATION – Populations particulières).

#### Enfants (< 18 ans):

Les enfants doivent recevoir des doses réduites en fonction de l'âge, du poids et de l'état physique (voir POSOLOGIE ET ADMINISTRATION – Populations particulières).

La lidocaïne doit être utilisée avec prudence chez les enfants de moins de deux ans, car les données sont encore insuffisantes pour établir l'innocuité et l'efficacité de ce produit dans cette population de patients (voir MISES EN GARDE ET PRÉCAUTIONS – Populations particulières).

## **CONTRE-INDICATIONS**

LIDOCAINE HCL TOPICAL SOLUTION (chlorhydrate de lidocaïne) est contre-indiqué:

- Chez les patients ayant des antécédents connus d'hypersensibilité aux anesthésiques locaux de type amide ou aux autres composants de la pommade (voir FORMES PHARMACEUTIQUES, COMPOSITION ET CONDITIONNEMENT).
- Chez les patients subissant une procédure nécessitant une anesthésie topique stérile.
- Chez les patients ayant une hypersensibilité connue au méthylparaben (agent de conservation dans LIDOCAINE HCL TOPICAL SOLUTION ou à son métabolite, l'acide para-aminobenzoïque (PABA)).

Les préparations de lidocaïne contenant des parabènes doivent également être évitées chez les patients ayant des antécédents de réactions allergiques aux anesthésiques locaux de type ester qui sont métabolisés en PABA.

## **MISES EN GARDE ET PRECAUTIONS**

### **Général**

UNE POSOLOGIE EXCESSIVE OU DES INTERVALLES COURTS ENTRE LES DOSES PEUVENT ENTRAÎNER DES CONCENTRATIONS PLASMATIQUES ÉLEVÉES DE LIDOCAÏNE OU DE SES MÉTABOLITES ET DES EFFETS INDÉSIRABLES GRAVES. Le degré d'absorption dans les muqueuses varie, mais il est particulièrement élevé dans la membrane muqueuse blessée. Une telle utilisation peut donc entraîner une élévation rapide ou excessive des concentrations plasmatiques et être accompagnée d'un risque accru de symptômes toxiques tels que des convulsions. Cela est particulièrement important chez les enfants, car les doses varient en fonction du poids. Le traitement des réactions indésirables graves peut nécessiter l'utilisation d'un équipement de réanimation, d'oxygène et d'autres médicaments de réanimation (voir SURDOSAGE).

Afin d'éviter des concentrations plasmatiques élevées et des effets indésirables graves, il faut utiliser la plus faible posologie capable de produire une anesthésie efficace. La tolérance aux concentrations sanguines élevées varie selon l'état du patient.

**LIDOCAINE HCL TOPICAL SOLUTION (chlorhydrate de lidocaïne) EST CONÇU POUR L'APPLICATION TOPIQUE; IL NE DOIT PAS ÊTRE ADMINISTRÉ PAR INJECTION.**

**LIDOCAINE HCL TOPICAL SOLUTION NE DOIT PAS ÊTRE UTILISÉ COMME GARGARISME.** L'utilisation d'une forme concentrée de LIDOCAINE HCL TOPICAL SOLUTION comme gargarisme augmente le risque de toxicité systémique causée par le surdosage et l'absorption rapide par la muqueuse et/ou l'ingestion.

On doit utiliser la lidocaïne avec prudence en présence d'un état septique et/ou d'un traumatisme de la muqueuse dans la région d'application, étant donné le risque d'une absorption générale rapide dans ces cas.

Il faut utiliser LIDOCAINE HCL TOPICAL SOLUTION avec prudence chez les enfants de

moins de 2 ans en raison du manque de données appuyant à l'heure actuelle l'innocuité et l'efficacité de ce produit chez ces patients.

Éviter tout contact avec les yeux.

Lorsqu'on utilise des anesthésiques topiques dans la bouche, il faut avertir le patient que l'anesthésie locale peut nuire à la déglutition et aggraver ainsi les risques d'aspiration. L'engourdissement de la langue ou de la muqueuse buccale peut accroître le risque de morsure involontaire. Il faut s'abstenir de consommer des aliments ou de mâcher de la gomme pendant que la bouche ou la gorge demeurent sous l'effet de l'anesthésie. Voir également Partie III : Renseignements destinés aux consommateurs.

LIDOCAINE HCL TOPICAL SOLUTION est inefficace sur la peau intacte.

La lidocaïne s'est révélée être porphyrinogène dans des modèles animaux. LIDOCAINE HCL TOPICAL SOLUTION doit seulement être prescrit aux patients atteints de porphyrie aiguë lorsque le produit est fortement indiqué ou dans des situations urgentes où ils peuvent être surveillés de près. Des précautions appropriées doivent être prises pour tous les patients atteints de porphyrie.

### **Troubles cardiovasculaires**

La lidocaïne doit aussi être utilisée avec prudence chez les patients atteints d'une bradycardie ou d'une dysfonction cardiovasculaire, car ils pourraient être moins aptes à compenser les variations fonctionnelles associées à la prolongation de la conduction auriculo-ventriculaire produite par les anesthésiques locaux de type amide.

On doit utiliser la lidocaïne avec prudence en présence de choc grave.

### **Troubles neurologiques**

**Épilepsie :** Le risque d'effets secondaires touchant le système nerveux central à l'emploi de la lidocaïne chez les patients atteints d'épilepsie est très faible, pour autant que les recommandations posologiques soient suivies (voir POSOLOGIE ET ADMINISTRATION).

**Locomotion et coordination:** En général, les préparations de lidocaïne en solution topique produisent de faibles concentrations plasmatiques du produit en raison de sa faible absorption générale. Toutefois, les anesthésiques locaux peuvent avoir un effet très léger sur la fonction mentale et la coordination (dépendant de la dose) et entraver la locomotion et la vigilance, même en l'absence de toxicité manifeste sur le SNC.

### **Troubles rénaux**

La lidocaïne est métabolisée essentiellement par le foie en monoéthylglycinexylidine (MEGX, qui exerce une certaine activité sur le SNC), puis en ses métabolites, la glycinexylidine (GX) et en 2,6-xylidine (voir MODE D'ACTION ET PHARMACOLOGIE CLINIQUE). Seule une petite fraction (2 %) de la lidocaïne est excrétée dans l'urine sous forme inchangée. La pharmacocinétique de la lidocaïne et de son métabolite principal n'a pas été altérée de façon significative chez les patients sous hémodialyse (n = 4) ayant reçu une dose de lidocaïne administrée par voie intraveineuse (i.v.). On ne prévoit donc pas que l'insuffisance rénale influe

de manière significative sur la pharmacocinétique de la lidocaïne lors de l'administration à courte durée de LIDOCAINE HCL TOPICAL SOLUTION selon les directives posologiques (voir POSOLOGIE ET ADMINISTRATION). On doit user de prudence lorsqu'on utilise la lidocaïne dans les cas d'insuffisance rénale grave, étant donné que les métabolites de la lidocaïne peuvent s'accumuler pendant un traitement prolongé (voir POSOLOGIE ET ADMINISTRATION).

### **Troubles hépatiques**

Comme les anesthésiques locaux de type amide tels que la lidocaïne sont métabolisés par le foie, ils doivent être utilisés avec prudence chez les patients atteints de troubles hépatiques, surtout à des doses répétées. Étant incapables de métaboliser les anesthésiques locaux normalement, les patients atteints d'une affection hépatique grave risquent davantage de présenter des concentrations plasmatiques toxiques.

### **Sensibilité**

Il faut utiliser la lidocaïne avec prudence chez les personnes qui présentent une hypersensibilité médicamenteuse connue.

LIDOCAINE HCL TOPICAL SOLUTION est contre-indiqué chez les patients présentant une hypersensibilité connue aux anesthésiques locaux de type amide, à d'autres composantes de la préparation, au méthylparaben (agent de conservation) et à son métabolite, l'acide para-aminobenzoïque (PABA). L'utilisation de préparations de lidocaïne contenant des parabènes doit également être évitée chez les patients qui sont allergiques aux anesthésiques locaux de type ester (voir CONTRE-INDICATIONS).

### **Cas particuliers**

On recommande d'administrer aux sujets affaiblis, gravement malades ou présentant un état septique des doses réduites en fonction de leur âge, de leur poids et de leur état physique parce que ces patients pourraient être plus sensibles aux effets généraux de la lidocaïne, les concentrations sanguines de ce produit étant plus élevées après l'administration de doses répétées.

**Grossesse :** Il n'existe aucune étude appropriée et bien contrôlée chez la femme enceinte à propos de l'effet de la lidocaïne sur le développement du fœtus.

Il est raisonnable de supposer qu'au fil des ans, la lidocaïne a été administrée à un grand nombre de femmes enceintes et de femmes en âge de procréer. Jusqu'à présent, on n'a rapporté aucune perturbation spécifique du processus de reproduction, p. ex. aucune fréquence accrue de malformations. Il faut toutefois faire preuve de prudence au début de la grossesse quand l'organogenèse est à son maximum.

**Travail et accouchement :** Lorsqu'on administre LIDOCAINE HCL TOPICAL SOLUTION en concomitance avec d'autres produits contenant de la lidocaïne pendant le travail et l'accouchement, il faut tenir compte de la dose totale provenant de toutes les formes pharmaceutiques utilisées.

**Allaitement :** La lidocaïne et ses métabolites sont excrétés dans le lait humain. Aux doses thérapeutiques, la quantité de lidocaïne et de ses métabolites dans le lait humain est très petite et ne devrait généralement pas poser de risque pour le nourrisson.

**Enfants** : On recommande d'administrer des doses réduites aux enfants en fonction de leur âge, de leur poids et de leur état physique, parce que ceux-ci pourraient être plus sensibles aux effets généraux de la lidocaïne, les concentrations sanguines de ce produit étant plus élevées après l'administration de doses répétées (voir POSOLOGIE ET ADMINISTRATION).

Il faut utiliser LIDOCAINE HCL TOPICAL SOLUTION avec prudence chez les enfants de moins de 2 ans en raison du manque de données appuyant à l'heure actuelle l'innocuité et l'efficacité de ce produit chez ces patients.

**Personnes âgées** : Les patients âgés risquent d'être plus sensibles aux effets généraux de la lidocaïne étant donné que les concentrations sanguines de ce produit sont plus élevées après l'administration de doses répétées; il est donc possible qu'il faille réduire la dose chez ces patients.

### **Carcinogenèse et mutagenèse**

Des tests de génotoxicité avec la lidocaïne n'ont mis en évidence aucune pouvoir mutagène. La 2,6-diméthylaniline, un métabolite de la lidocaïne, a présenté de faibles signes d'activité dans certains tests de génotoxicité. Une étude de toxicité orale chronique du métabolite 2,6-diméthylaniline (0, 14, 45, 135 mg/kg) administré dans la nourriture à des rats a montré une incidence significativement plus élevée de tumeurs dans les fosses nasales des mâles et des femelles qui ont été exposés tous les jours à la dose la plus élevée de 2,6-diméthylaniline pendant 2 ans. La dose la plus faible provoquant des tumeurs testée chez les animaux (135 mg/kg) correspond approximativement à 45 fois la quantité de 2,6-diméthylaniline à laquelle un sujet de 50 kg serait exposé après l'application de 10 g de pommade de lidocaïne à 4 % pendant 24 heures sur la muqueuse, si on suppose un degré d'absorption maximal théorique de 100 % et une transformation en 2,6-diméthylaniline de 80 %. Si l'on se base sur une exposition annuelle (dose unique quotidienne de 2,6-diméthylaniline chez des animaux et 5 séances de traitement avec 10 g de pommade de lidocaïne à 4 % chez les humains), les marges de sécurité seraient d'environ 3 400 fois plus élevées lorsqu'on compare l'exposition chez les animaux à l'exposition chez les humains.

## **EFFETS INDÉSIRABLES**

Les manifestations indésirables consécutives à l'administration de lidocaïne s'apparentent à celles observées avec d'autres anesthésiques locaux de type amide. Elles sont généralement liées à la dose et peuvent résulter de concentrations plasmatiques élevées dues à un surdosage ou à une absorption rapide ou bien elles peuvent être attribuables à une hypersensibilité, une idiosyncrasie ou une diminution de la tolérance du patient.

Les manifestations indésirables graves touchent habituellement tout l'organisme. Les manifestations rapportées le plus souvent appartiennent aux catégories suivantes :

**Système nerveux central** : Les manifestations touchant le SNC sont excitatives et/ou dépressives et peuvent survenir sous la forme des signes et symptômes suivants, dont la gravité est croissante : paresthésie péribuccale, sensation de tête légère, nervosité, appréhension, euphorie, confusion, étourdissements, somnolence, hyperacousie, acouphène, vision trouble, vomissements, sensations de chaleur, de froid ou d'engourdissement, soubresauts musculaires, tremblements, convulsions, perte de conscience, dépression respiratoire et arrêt respiratoire. Les manifestations excitatives (soubresauts musculaires, tremblements, convulsions) peuvent être très brèves, voire inexistantes, et dans ce cas, le premier signe de toxicité peut être une somnolence progressant vers la perte de conscience et l'arrêt respiratoire.

En général, la somnolence consécutive à l'administration de lidocaïne est un signe précoce de concentrations plasmatiques élevées et peut résulter d'une absorption rapide.

**Système cardiovasculaire** : Les manifestations cardiovasculaires sont habituellement dépressives et caractérisées par la bradycardie, l'hypotension, les arythmies et le collapsus cardiovasculaire pouvant mener à l'arrêt cardiaque.

**Réactions allergiques** : Les réactions allergiques sont caractérisées par des lésions cutanées, de l'urticaire, de l'œdème ou, dans les cas les plus graves, un choc anaphylactique. Les réactions allergiques aux anesthésiques locaux de type amide sont rares (< 0,1 %) et peuvent résulter d'une sensibilité à l'anesthésique local ou à d'autres composants de la préparation (voir FORMES PHARMACEUTIQUES, COMPOSITION ET CONDITIONNEMENT).

## INTERACTIONS MÉDICAMENTEUSES

### Survol

La lidocaïne est surtout métabolisée dans le foie par les cytochromes CYP 1A2 et CYP 3A4 en ses deux principaux métabolites qui sont pharmacologiquement actifs, la monoéthylglycinexylidine (MEGX) et la glycinexylidine (GX). La lidocaïne affiche un coefficient d'extraction hépatique élevé. Seule une petite fraction (2 %) de la lidocaïne est excrétée dans l'urine sous forme inchangée. On s'attend à ce que la clairance hépatique de la lidocaïne dépende grandement du débit sanguin.

Lorsqu'ils sont administrés en concomitance avec la lidocaïne, les inhibiteurs puissants du cytochrome CYP 1A2, comme la fluvoxamine, peuvent occasionner une interaction métabolique entraînant une augmentation de la concentration plasmatique de lidocaïne. Par conséquent, on doit éviter l'administration prolongée de lidocaïne chez les patients traités par des inhibiteurs puissants du cytochrome CYP 1A2, comme la fluvoxamine. Il a été démontré que lorsqu'ils sont administrés en concomitance avec la lidocaïne i.v., l'érythromycine et l'itraconazole, deux inhibiteurs puissants du cytochrome CYP 3A4, produisent un effet modeste sur la pharmacocinétique de la lidocaïne i.v. On a signalé que d'autres médicaments, tels que le propranolol et la cimétidine, réduisent la clairance de la lidocaïne i.v., probablement en exerçant des effets sur le débit sanguin hépatique et/ou sur le métabolisme.

Lors de l'application topique de lidocaïne, il est important de surveiller les concentrations plasmatiques pour des raisons d'innocuité (voir MISES EN GARDE ET PRÉCAUTIONS, Généralités; EFFETS INDÉSIRABLES). Toutefois, étant donné la faible exposition générale et la courte durée de l'application topique, les interactions médicament-médicament mentionnées plus loin ne devraient pas être significatives sur le plan clinique lorsque LIDOCAINE HCL TOPICAL SOLUTION est administré selon les recommandations posologiques.

Des interactions médicamenteuses pharmacodynamiques pertinentes sur le plan clinique pourraient se produire lors de l'utilisation de la lidocaïne avec d'autres anesthésiques locaux ou agents ayant une structure moléculaire semblable, ainsi qu'avec les antiarythmiques de classes I et III, en raison des effets additifs de ces médicaments.

## **Interactions médicament-médicament**

### Anesthésiques locaux et agents dont la structure s'apparente à celle des anesthésiques locaux de type amide

La lidocaïne doit être utilisée avec prudence chez les patients qui reçoivent d'autres anesthésiques locaux ou des agents ayant une structure moléculaire semblable à celle des anesthésiques locaux de type amide, p. ex. les antiarythmiques comme la mexilétine, puisque leurs effets toxiques s'additionnent.

### Antiarythmiques

#### *Antiarythmiques de classe I*

Les antiarythmiques de classe I (comme la mexilétine) doivent être utilisés avec prudence, car leurs effets toxiques sont additifs et possiblement synergiques.

#### *Antiarythmiques de classe III*

La prudence est recommandée lors de l'utilisation d'antiarythmiques de classe III en concomitance avec la lidocaïne en raison des possibilités d'interactions pharmacodynamiques ou pharmacocinétiques, ou les deux. Une étude sur les interactions médicamenteuses a révélé que la concentration plasmatique de lidocaïne pourrait augmenter après l'administration i.v. d'une dose thérapeutique de lidocaïne à des patients traités par amiodarone (n = 6). Des rapports de cas ont décrit une toxicité chez les patients traités en concomitance avec la lidocaïne et l'amiodarone. Les patients traités avec des antiarythmiques de classe III (p. ex. amiodarone) devraient être sous surveillance étroite, et l'observation électrocardiographique est à envisager, car les effets cardiaques de ces médicaments et de la lidocaïne pourraient être additifs.

### Inhibiteurs puissants des cytochromes CYP 1A2 et CYP 3A4

Les cytochrome CYP 1A2 et CYP 3A4 jouent un rôle dans la formation du MEGX, un métabolite pharmacologiquement actif de la lidocaïne.

*Fluvoxamine* : La prise d'inhibiteurs puissants du cytochrome CYP 1A2, comme la fluvoxamine, pendant l'application prolongée de lidocaïne dans des régions où l'absorption générale est importante (p. ex. muqueuses), peut occasionner une interaction métabolique entraînant une augmentation de la concentration plasmatique de lidocaïne. Chez des volontaires sains, on a noté une réduction de 41 à 60 % de la clairance plasmatique d'une dose unique de lidocaïne i.v. pendant l'administration concomitante de fluvoxamine, un puissant inhibiteur sélectif du cytochrome CYP 1A2.

*Érythromycine et itraconazole* : Chez des volontaires sains, il a été démontré que l'érythromycine et l'itraconazole, qui sont de puissants inhibiteurs du cytochrome CYP 3A4, diminuent de 9 à 18 % la clairance de la lidocaïne suite à l'administration d'une dose unique de lidocaïne i.v.

Durant l'administration concomitante de fluvoxamine et d'érythromycine, la clairance plasmatique de la lidocaïne a diminué de 53 %.

### β-bloquants et cimétidine

Suite à l'administration d'une dose unique de lidocaïne i.v. à des volontaires sains, on a noté que la clairance de la lidocaïne avait diminué jusqu'à 47 % lors de l'administration concomitante avec le propranolol, et jusqu'à 30 % lors de l'administration concomitante avec la

cimétidine. La diminution de la clairance de la lidocaïne lorsqu'elle est administrée en concomitance avec ces médicaments est probablement due à la réduction du débit sanguin hépatique et/ou à l'inhibition des enzymes hépatiques des microsomes. Il faut envisager la possibilité d'interactions d'importance clinique avec ces médicaments pendant un traitement prolongé avec des doses élevées de lidocaïne.

#### **Interactions médicament-aliment**

On n'a pas établi d'interactions entre la lidocaïne et les aliments.

#### **Interactions médicament- plante médicinale**

On n'a pas établi d'interactions avec des produits à base de plantes médicinales.

#### **Interactions médicament-tests de laboratoire**

On n'a pas établi d'interactions avec des tests de laboratoire.

#### **Interactions médicament-mode de vie**

On n'a pas établi d'interactions avec le mode de vie.

## **POSOLOGIE ET ADMINISTRATION**

### **Considérations posologiques**

- **Généralités**

Lorsqu'on utilise LIDOCAINE HCL TOPICAL SOLUTION (lidocaïne) en concomitance avec d'autres produits contenant de la lidocaïne, il faut tenir compte de la dose totale provenant de toutes les formes pharmaceutiques utilisées.

Le degré d'absorption dans les muqueuses varie, mais il est particulièrement élevé dans la membrane muqueuse blessée.

- **Cas particuliers**

La lidocaïne doit être administrée avec circonspection en présence d'épilepsie, de troubles de la conduction cardiaque, de bradycardie, de dysfonction hépatique ou rénale et d'état de choc grave (voir MISES EN GARDE ET PRÉCAUTIONS).

Chez les sujets affaiblis, présentant un état septique, âgés ou gravement malades et chez les enfants, on recommande d'administrer des doses réduites en fonction de l'âge, du poids et de l'état physique du patient.

Il faut utiliser LIDOCAINE HCL TOPICAL SOLUTION avec prudence chez les enfants de moins de 2 ans en raison du manque de données appuyant à l'heure actuelle l'innocuité et l'efficacité de ce produit chez ces patients.

### **Mode d'administration**

LIDOCAINE HCL TOPICAL SOLUTION est contre-indiqué dans une région où un anesthésique local stérile est requis.

LIDOCAINE HCL TOPICAL SOLUTION EST CONÇU POUR L'APPLICATION TOPIQUE; IL NE DOIT PAS ÊTRE ADMINISTRÉ PAR INJECTION OU UTILISÉ COMME GARGARISME. L'utilisation d'une forme concentrée de LIDOCAINE HCL TOPICAL SOLUTION en injection ou comme gargarisme augmente le risque de toxicité systémique causée par le surdosage et l'absorption rapide par la muqueuse et/ou l'ingestion (voir MISES EN GARDE ET PRÉCAUTIONS).

L'anesthésie topique peut être obtenue par pulvérisation, par exemple en utilisant un atomiseur ou un nébuliseur. LIDOCAINE HCL TOPICAL SOLUTION peut également être appliqué à l'aide de tampons de coton ou par instillation dans une cavité ou sur une surface.

### **Dose recommandée et ajustement posologique**

#### **Adultes**

La dose recommandée de LIDOCAINE HCL TOPICAL SOLUTION est de 2 à 7,5 mL (de 80 à 300 mg de chlorhydrate de lidocaïne). Au cours d'une intervention prolongée (> 5 minutes), jusqu'à 400 mg peuvent être administrés. En outre, lorsqu'il est combiné avec d'autres produits de lidocaïne, la dose totale ne doit pas dépasser 400 mg.

#### **Enfants (moins de 12 ans)**

Il est difficile de recommander une dose maximale d'un médicament chez les enfants, car elle peut varier selon l'âge et le poids. La quantité maximale de LIDOCAÏNE 4% SOLUTION TOPIQUE administrée ne doit pas dépasser 3 mg/kg de poids corporel.

Chez les enfants de plus de 12 ans, il faut ajuster la dose en fonction de leur poids et de leur état physique.

## **SURDOSAGE**

Pour traiter une surdose présumée, communiquez avec le centre antipoison de votre région.
---

Les réactions toxiques générales aiguës dues aux anesthésiques locaux sont habituellement associées à des concentrations plasmatiques élevées observées lors de l'administration de ces agents à des fins thérapeutiques et proviennent surtout des systèmes nerveux central et cardiovasculaire (voir EFFETS INDÉSIRABLES et MISES EN GARDE ET PRÉCAUTIONS). Il faut se rappeler que des interactions médicamenteuses pharmacodynamiques pertinentes sur le plan clinique (c.-à-d. des effets toxiques) pourraient se produire lors de l'utilisation de la lidocaïne avec d'autres anesthésiques locaux ou agents ayant une structure moléculaire semblable, ainsi qu'avec les antiarythmiques de classes I et III, en raison des effets additifs de ces médicaments (voir INTERACTIONS MÉDICAMENTEUSES).

### **Symptômes**

Les réactions toxiques touchant le *système nerveux central* se manifestent progressivement par des symptômes et des signes de gravité croissante. Les premiers symptômes sont la paresthésie péribuccale, l'engourdissement de la langue, la sensation de tête légère, l'hyperacousie et l'acouphène. Les troubles de la vision et les tremblements musculaires sont des symptômes plus

graves et précèdent le début des convulsions généralisées. Une perte de conscience et des convulsions de type grand mal peuvent s'ensuivre et durer de quelques secondes à plusieurs minutes. L'hypoxie et l'hypercapnie surviennent rapidement à la suite des convulsions, en raison d'une activité musculaire accrue combinée à l'interférence avec la respiration normale. Une apnée peut se produire dans les cas graves. L'acidose accroît les effets toxiques des anesthésiques locaux.

L'acidose, l'hyperkaliémie, l'hypocalcémie et l'hypoxie augmentent et prolongent les effets toxiques des anesthésiques locaux.

Le rétablissement est dû à la redistribution et au métabolisme de l'anesthésique local. Il peut être rapide, à moins qu'on ait administré de grandes quantités de médicament.

On observe parfois des effets sur le *système cardiovasculaire* lorsque les concentrations générales sont élevées; ces effets comprennent l'hypotension grave, la bradycardie, des arythmies et le collapsus cardiovasculaire.

Les effets toxiques cardiovasculaires sont généralement précédés de signes de toxicité au niveau du système nerveux central, à moins que le patient ne reçoive un anesthésique général ou soit en sédation profonde après l'administration d'un médicament, comme une benzodiazépine ou un barbiturique.

### **Traitement**

Il faut d'abord penser à la prévention, surtout par une surveillance attentive et constante des signes vitaux cardiovasculaires et respiratoires et de l'état de conscience du patient après chaque administration d'anesthésique local. Au premier signe de changement, administrer de l'oxygène.

La première étape du traitement des réactions toxiques générales consiste à s'assurer que les voies aériennes sont libres, à les maintenir ainsi et à fournir une ventilation assistée ou contrôlée avec de l'oxygène et un système capable de fournir une pression positive immédiate dans les voies aériennes à l'aide d'un masque. On peut ainsi prévenir les convulsions si elles ne se sont pas encore manifestées.

Si le patient présente des convulsions, l'objectif du traitement est de maintenir la ventilation et l'oxygénation, et de soutenir la circulation. On doit donner de l'oxygène et assister la ventilation si nécessaire (masque et sac ou intubation trachéale). Si les convulsions ne cessent pas spontanément en 15 à 20 secondes, administrer un anticonvulsivant par voie intraveineuse pour faciliter une ventilation et une oxygénation adéquates. Le thiopental sodique i.v. à raison de 1 à 3 mg/kg de poids corporel est le premier choix. Ou encore, on peut administrer du diazépam i.v. à raison de 0,1 mg/kg de poids corporel, bien que l'action de ce médicament soit lente. Les convulsions prolongées peuvent nuire à la ventilation et à l'oxygénation du patient. Le cas échéant, l'injection d'un myorelaxant (p. ex. succinylcholine à raison de 1 mg/kg de poids corporel) facilitera la ventilation et l'oxygénation peut être contrôlée. On doit envisager une intubation endotrachéale précoce quand on utilise de la succinylcholine pour contrôler l'activité motrice convulsive.

Si une dépression cardiovasculaire devient manifeste (hypotension, bradycardie), il faut administrer de 5 à 10 mg d'éphédrine i.v. et répéter cette dose après 2 à 3 minutes si nécessaire.

Si un arrêt circulatoire survient, on doit procéder immédiatement à la réanimation cardio-respiratoire. La prise de mesures optimales d'oxygénation et de ventilation, l'assistance circulatoire et le traitement de l'acidose sont critiques, puisque l'hypoxie et l'acidose augmenteront la toxicité systémique des anesthésiques locaux. On doit administrer de l'épinéphrine (de 0,1 à 0,2 mg en injection intraveineuse ou intracardiaque) le plus tôt possible, et répéter la dose au besoin.

Chez les enfants, on doit administrer des doses d'épinéphrine en fonction de l'âge et du poids du patient.

## **MODE D'ACTION ET PHARMACOLOGIE CLINIQUE**

### **Mode d'action**

La lidocaïne stabilise la membrane neuronale en inhibant le flux ionique nécessaire au déclenchement et à la conduction de l'influx nerveux, exerçant ainsi une action anesthésique locale. On croit que les anesthésiques locaux de type amide agissent dans les canaux sodiques de la membrane nerveuse.

### **Début d'action**

L'anesthésie se produit habituellement en 1 à 5 minutes quand la pommade est appliquée sur les muqueuses. La durée de l'anesthésie est d'environ 15 à 30 minutes. LIDOCAINE HCL TOPICAL SOLUTION (chlorhydrate de lidocaïne) est inefficace sur la peau intacte.

### **Hémodynamique**

La lidocaïne, comme d'autres anesthésiques locaux, peut aussi exercer des effets sur les membranes excitables du cerveau et du myocarde. Si des quantités excessives de médicament atteignent rapidement la circulation générale, il y aura manifestation de symptômes et de signes de toxicité au niveau des systèmes nerveux central et cardiovasculaire.

Les réactions toxiques reliées au système nerveux central (voir SURDOSAGE) précèdent habituellement les réactions cardiovasculaires, car elles se produisent à des concentrations plasmatiques moins élevées. Les effets directs des anesthésiques locaux sur le cœur comprennent le ralentissement de la conduction, l'inotropisme négatif et finalement l'arrêt cardiaque.

### **Pharmacocinétique**

**Absorption** : La vitesse et le degré d'absorption dépendent de la concentration et de la dose totale administrée, du lieu spécifique d'application et de la durée d'exposition. Après l'application d'anesthésiques locaux sur des surfaces lésées ou des muqueuses, l'absorption est généralement rapide. La lidocaïne est en outre bien absorbée dans le tractus gastro-intestinal, mais en raison de sa biotransformation dans le foie, on retrouve peu de médicament inchangé dans la circulation générale.

**Distribution** : La lidocaïne a une clairance plasmatique totale de 0,95 L/min et un volume de distribution à l'état d'équilibre de 91 L.

La lidocaïne traverse facilement le placenta et un équilibre est atteint quant à la fraction libre

(non liée) du médicament. Étant donné que le degré de liaison aux protéines plasmatiques chez le fœtus est moins élevé que chez la mère, la concentration plasmatique totale sera supérieure chez la mère, mais la concentration de la fraction libre du médicament sera la même.

La liaison plasmatique de la lidocaïne dépend de la concentration du médicament, la fraction liée diminuant à mesure que la concentration augmente. À des concentrations de 1 à 4 µg de base libre par mL, de 60 à 80 % de la lidocaïne est fixée aux protéines. La liaison est aussi fonction de la concentration plasmatique de l'alpha-1-glycoprotéine acide.

**Métabolisme** : La lidocaïne est rapidement métabolisée par le foie; les métabolites et le médicament inchangé sont excrétés par les reins. La biotransformation s'effectue par réactions de N-désalkylation oxydative, d'hydroxylation du noyau, de clivage de la liaison amide et de conjugaison. Seulement 2 % de la lidocaïne est excrétée sous forme inchangée. La majeure partie est d'abord métabolisée en monoéthylglycinexylidide (MEGX) et ensuite, en glycinexylidide (GX) et en 2,6-xylidine. On retrouve jusqu'à 70 % de cet agent dans l'urine sous forme de 4-hydroxy-2,6-xylidine.

**Élimination** : La lidocaïne a une demi-vie d'élimination de 1,6 heure et un taux d'extraction hépatique évalué à 0,65. La clairance de la lidocaïne est presque entièrement due au métabolisme hépatique, et dépend du débit sanguin dans le foie et de l'activité des enzymes métabolisantes.

Après l'injection d'un bolus intraveineux, la demi-vie d'élimination de la lidocaïne est habituellement de 1,5 à 2,0 heures. La demi-vie d'élimination chez les nouveau-nés (3,2 heures) est environ deux fois plus élevée que chez les adultes. La demi-vie peut doubler ou augmenter davantage en présence d'une dysfonction hépatique. La dysfonction rénale ne modifie pas la cinétique de la lidocaïne, mais peut accroître l'accumulation des métabolites.

### **Cas particuliers**

L'acidose augmente la toxicité générale de la lidocaïne, tandis que l'utilisation de dépresseurs du SNC peut faire hausser les concentrations de lidocaïne requises pour produire des effets évidents sur le SNC. Les manifestations indésirables objectives sont de plus en plus visibles à mesure que les concentrations plasmatiques veineuses s'élèvent au-dessus de 6,0 µg de base libre par mL.

## **CONSERVATION ET STABILITÉ**

Garder entre 15 et 30 °C. Éviter le gel.

### **Incompatibilités**

La solubilité de la lidocaïne est limitée à un pH > 6,5. Ce phénomène doit être pris en considération lors de l'ajout de solutions alcalines, par exemple des carbonates, puisqu'un précipité pourrait se produire.

## **FORMES PHARMACEUTIQUES, COMPOSITION ET CONDITIONNEMENT**

### **Formes pharmaceutiques**

LIDOCAINE HCL TOPICAL SOLUTION (chlorhydrate de lidocaïne) est une solution limpide et incolore.

### **Composition**

Chlorhydrate de lidocaïne 40 mg/mL

Méthylparaben

Eau purifiée

Hydroxyde de sodium et/ou acide chlorhydrique pour ajuster le pH à 6,0-7,0

**Conditionnement**

LIDOCAINE HCL TOPICAL SOLUTION est fourni dans des flacons de 50 mL.

**LIDOCAINE HCL TOPICAL SOLUTION**

Solution topique de lidocaïne chlorhydrate USP, 4%  
2 g / 50 mL (40 mg / mL)

**PARTIE III: RENSEIGNEMENTS  
DESTINÉS AUX CONSOMMATEURS**

La présente notice constitue la troisième partie des «renseignements thérapeutiques» en deux volets publiés à la suite de l'approbation de la vente au Canada de LIDOCAINE HCL TOPICAL SOLUTION et s'adresse tout particulièrement aux consommateurs. Elle n'est qu'un résumé et ne donne donc pas tous les renseignements pertinents au sujet de LIDOCAINE HCL TOPICAL SOLUTION. Pour toute question au sujet de ce médicament, communiquez avec votre médecin ou votre pharmacien.

Prière de lire cette notice avec attention avant d'utiliser LIDOCAINE HCL TOPICAL SOLUTION.

Gardez cette notice à titre de référence jusqu'à ce que le flacon de LIDOCAINE HCL TOPICAL SOLUTION soit vide.

Ce médicament vous a été prescrit à vous personnellement et ne doit pas être donné à d'autres personnes. Il pourrait leur faire du tort, même si leurs symptômes sont identiques aux vôtres.

**AU SUJET DE CE MÉDICAMENT****RAISONS D'UTILISER CE MÉDICAMENT:**

LIDOCAINE HCL TOPICAL SOLUTION peut être utilisé pour produire une perte temporaire de sensation ou un engourdissement de la zone où le produit est appliqué chez les adultes et les enfants, et peut être utilisé:

- avant que votre médecin effectue certains types d'examen ou utilise certains instruments.

**EFFETS DE CE MÉDICAMENT:**

LIDOCAINE HCL TOPICAL SOLUTION est le nom commercial d'un anesthésique topique qui contient du chlorhydrate de lidocaïne. Les anesthésiques topiques agissent en causant une perte de sensibilité ou un engourdissement temporaires dans la région où ils sont appliqués. LIDOCAINE HCL TOPICAL SOLUTION devrait commencer à agir dans les 5 minutes suivant son application, et son effet devrait durer environ 15 à 30 minutes.

**CIRCONSTANCES OÙ IL EST DÉCONSEILLÉ  
D'UTILISER CE MÉDICAMENT:**

N'utilisez pas LIDOCAINE HCL TOPICAL SOLUTION si:

- vous êtes allergique à la lidocaïne, à tout autre type d'anesthésique dont le nom se termine par «caïne» ou à l'un des ingrédients non médicinaux de ce produit (voir **INGRÉDIENTS NON MÉDICINAUX** ci-dessous).

- vous êtes allergique au méthylparabén (agent de conservation dans LIDOCAINE HCL TOPICAL SOLUTION), ou PABA.
- En cours d'opération où une anesthésie stérile est nécessaire.

**INGRÉDIENT MÉDICINAL:**

Chlorhydrate de lidocaïne à 4%

**INGRÉDIENTS NON MÉDICINAUX:**

LIDOCAINE HCL TOPICAL SOLUTION contient également du méthylparabén, de l'hydroxyde de sodium et/ou de l'acide chlorhydrique, et de l'eau pour injection.

Dites-le à votre médecin si vous pensez être sensible à l'un des ingrédients ci-dessus.

**FORMES PHARMACEUTIQUES:**

LIDOCAINE HCL TOPICAL SOLUTION, flacon de 50 mL.

**MISES EN GARDE ET PRÉCAUTIONS**

AVANT d'utiliser LIDOCAINE HCL TOPICAL SOLUTION, informez votre médecin ou dentiste de ce qui suit:

- tous les problèmes de santé que vous avez présentement ou avez eus dans le passé;
- tous les autres médicaments que vous prenez, y compris les médicaments sans ordonnance;
- tous les autres médicaments que vous prenez, par exemple ceux utilisés pour traiter les irrégularités du rythme cardiaque (antiarythmiques);
- si vous avez déjà eu une mauvaise réaction ou une réaction allergique ou inhabituelle à LIDOCAINE HCL TOPICAL SOLUTION ou à tout autre médicament dont le nom se termine par «caïne»;
- si vous pensez être allergique ou sensible à des ingrédients de LIDOCAINE HCL TOPICAL SOLUTION (voir ci-dessus);
- si vous avez une infection, une éruption cutanée, une coupure ou une blessure dans la région où vous désirez appliquer LIDOCAINE HCL TOPICAL SOLUTION ou près de celle-ci;
- si vous avez une maladie de peau qui est grave ou qui couvre une grande surface;
- si vous avez une maladie grave du cœur, des reins ou du foie (voir **UTILISATION APPROPRIÉE DE CE MÉDICAMENT**);
- si vous souffrez d'épilepsie (vous courez un très faible risque si le médicament est employé selon la section **UTILISATION APPROPRIÉE DE CE MÉDICAMENT**);
- si vous ou un membre de votre famille avez reçu un diagnostic de porphyrie;
- si vous êtes en état de choc grave;

- si vous êtes enceinte ou avez l'intention de le devenir, ou si vous allaitez.

## INTERACTIONS MÉDICAMENTEUSES

Assurez-vous d'avoir mentionné au médecin ou au pharmacien tous les médicaments que vous prenez ou que vous avez pris récemment, y compris :

- les médicaments sans ordonnance;
- les antiarythmiques pour les problèmes cardiaques (p. ex., amiodarone, mexilétine) (voir UTILISATION APPROPRIÉE DE CE MÉDICAMENT);
- d'autres anesthésiques (voir UTILISATION APPROPRIÉE DE CE MÉDICAMENT);
- le propranolol pour des problèmes cardiaques ou la cimétidine pour des problèmes gastro-intestinaux, si les doses de LIDOCAINE HCL TOPICAL SOLUTION utilisées sont fortes et le traitement est long;
- la fluvoxamine pour la dépression, si les doses de LIDOCAINE HCL TOPICAL SOLUTION utilisées sont fortes et le traitement est long.

Il est possible que le fait de prendre de tels médicaments en même temps que LIDOCAINE HCL TOPICAL SOLUTIONSOLUTION augmente le risque d'effets secondaires graves.

## UTILISATION APPROPRIÉE DE CE MÉDICAMENT

### DOSE HABITUELLE:

Un médecin ou un membre du personnel infirmier vous administrera LIDOCAINE HCL TOPICAL SOLUTION. Le médecin décidera quelle dose sera administrée. Si vous avez l'impression que l'effet de LIDOCAINE HCL TOPICAL SOLUTION est trop fort ou trop faible, parlez-en à votre médecin.

### États pouvant nécessiter des ajustements de la dose:

- patients âgés;
- patients gravement malades;
- patients atteints d'une maladie du foie grave;
- patients atteints d'une maladie des reins grave;
- patients prenant également d'autres anesthésiques ou certains antiarythmiques (p. ex. amiodarone, mexilétine).

### Dose pour adultes:

Dose recommandée de LIDOCAINE HCL TOPICAL SOLUTION:

- De 2 à 7,5 mL (de 80 à 300 mg de chlorhydrate de lidocaïne).
- Au cours d'une intervention prolongée (> 5 minutes), jusqu'à 400 mg peuvent être administrés.
- Lorsqu'il est combiné avec d'autres produits de lidocaïne, la dose totale ne doit pas dépasser 400 mg.

### Dose pour les enfants (âgés de moins de 12 ans):

La dose dépend du poids et de l'état physique de l'enfant.

- Il ne faut pas dépasser 3 mg/kg de poids corporel.

### SURDOSE:

Pour traiter une surdose présumée, communiquez avec le centre antipoison de votre région.

Les premiers signes de surdosage sont l'engourdissement des lèvres et autour de la bouche, une sensation de tête légère, des étourdissements et parfois la vision embrouillée. Si le surdosage est grave, des tremblements et des convulsions ainsi qu'une perte de connaissance peuvent survenir.

Si les premiers signes de surdosage apparaissent alors que LIDOCAINE HCL TOPICAL SOLUTION n'est plus appliqué, le risque d'effets indésirables graves diminue rapidement. Si vous ou toute autre personne croyez ressentir un des signes énumérés ci-dessus, appelez votre médecin ou rendez-vous immédiatement à l'hôpital le plus proche.

## EFFETS SECONDAIRES ET MESURES À PRENDRE

Comme tout médicament, LIDOCAINE HCL TOPICAL SOLUTION peut produire des effets secondaires chez certaines personnes.

Le méthylparaben (une des autres composantes de la solution topique) peut également provoquer une réaction allergique.

Évitez de manger ou de mâcher de la gomme quand LIDOCAINE HCL TOPICAL SOLUTION est employée dans la bouche ou la gorge, puisqu'il pourrait être difficile d'avaler en raison de l'engourdissement dû au médicament et pourrait causer de la suffocation. L'engourdissement de la langue ou des gencives peut également accroître le risque de blessure due à une morsure.

Évitez les températures extrêmes, froides ou chaudes (p. ex. nourriture, boissons) jusqu'à ce que la sensation soit complètement revenue.

Évitez tout contact avec les yeux, car l'engourdissement dans les yeux pourrait vous empêcher de remarquer que vous avez quelque chose dans l'œil.

Si les doses recommandées sont respectées, LIDOCAINE HCL TOPICAL SOLUTION n'a pas d'effet sur la capacité de conduire et de faire fonctionner des machines.

Les médicaments ne produisent pas les mêmes effets chez tous les gens. Même si d'autres personnes ont ressenti des effets secondaires, cela ne veut pas dire que vous en aurez aussi. Si des effets secondaires vous incommode, ou si vous subissez une réaction inhabituelle au cours d'un traitement avec

LIDOCAINE HCL TOPICAL SOLUTION, cessez d'utiliser ce médicament et consultez votre médecin ou le dentiste le plus tôt possible.

### EFFETS SECONDAIRES GRAVES, FRÉQUENCE ET MESURES À PRENDRE

Symptôme / effet		Consultez votre médecin ou votre pharmacien		Cessez de prendre le médicament et téléphonez à votre médecin ou à votre pharmacien
		Seulement pour les cas	Dans tous les cas	
Rares	Réactions allergiques comme : rougeur, démangeaison ou enflure de la peau, urticaire, sensation de brûlure, de picotement, ou tout autre problème de peau, enflure au niveau du cou ou difficulté à respirer, qui ne s'étaient pas manifestés avant l'utilisation de ce médicament.	X		X

*Cette liste d'effets secondaires n'est pas complète. Pour tout effet inattendu survenant lors de la prise de LIDOCAINE HCL TOPICAL SOLUTION veuillez communiquer avec votre médecin ou votre pharmacien.*

L'utilisation d'une trop grande quantité de LIDOCAINE HCL TOPICAL SOLUTION peut causer des effets secondaires graves, comme : somnolence, engourdissement de la langue, sensation de tête légère, bourdonnement d'oreilles, vision trouble, vomissements, étourdissements, ralentissement inhabituel des battements cardiaques, évanouissement, nervosité, transpiration inhabituelle, tremblements ou convulsions.

Ces réactions sont extrêmement rares et supposent généralement l'utilisation de grandes quantités de LIDOCAINE HCL TOPICAL SOLUTION pendant de longues périodes.

Consultez votre médecin immédiatement si l'un de ces symptômes se manifeste.

### COMMENT CONSERVER LE MÉDICAMENT

Gardez LIDOCAINE HCL TOPICAL SOLUTION à la

température ambiante. Craint le gel. En principe, c'est votre médecin ou le personnel de l'hôpital qui se chargera de la conservation de LIDOCAINE HCL TOPICAL SOLUTION. Le personnel est responsable de conserver, d'utiliser et d'éliminer la solution de manière adéquate.

### DÉCLARATION DES EFFETS SECONDAIRES SOUPÇONNÉS

Vous pouvez déclarer les effets secondaires soupçonnés d'être associé avec l'utilisation d'un produit de santé par :

- Visitant le site Web des déclarations des effets indésirables (<https://www.canada.ca/fr/sante-canada/services/medicaments-produits-sante/medeffet-canada.html>) pour vous informer sur comment faire une déclaration en ligne, par courrier, ou par télécopieur; ou
- Téléphonant sans frais 1-866-234-2345.

*REMARQUE: Consultez votre professionnel de la santé si vous avez besoin de renseignements sur le traitement des effets secondaires. Le Programme Canada Vigilance ne donne pas de conseils médicaux.*

### POUR DE PLUS AMPLES RENSEIGNEMENTS

**Remarque importante :** Cette notice mentionne certaines des situations où vous devez appeler le médecin, mais d'autres situations imprévisibles peuvent se produire.

**Rien dans la notice ne vous empêche de communiquer avec votre médecin pour lui poser des questions ou lui parler de vos inquiétudes au sujet de LIDOCAINE HCL TOPICAL SOLUTION.**

REMARQUE : La notice RENSEIGNEMENTS DESTINÉS AUX CONSOMMATEURS contient l'information la plus récente au moment de l'impression.

On peut obtenir les renseignements les plus récents, ce document et les renseignements thérapeutiques complets, rédigés pour les professionnels de la santé, à l'adresse : <https://www.canada.ca/fr/sante-canada.html> ou en communiquant avec Hikma Canada Limited, 1-800-656-0793.

Cette notice a été préparée par :

Hikma Canada Limited, Mississauga, ON L5R 3P9

Des questions ou des problèmes ? Communiquer avec Hikma Canada Limited, Mississauga, ON L5R 3P9, 1-800-656-0793.

Dernière révision : 14 juin 2022