

MONOGRAPHIE DE PRODUIT  
INCLUANT LES RENSEIGNEMENTS POUR LE PATIENT SUR LE  
MÉDICAMENT

**CYSTO-CONRAY® II**

Solution injectable d'iothalamate de méglumine USP  
à 17,2 % p/v  
Solution

**Agent de contraste radiographique iodé ionique pour instillation du tractus urinaire.**

Liebel-Flarsheim Company LLC  
8800 Durant Road  
Raleigh, North Carolina  
27616 USA

Révisé :  
26 novembre 2021

Importateur:  
Liebel-Flarsheim Canada Inc.  
7500 Route Transcanadienne  
Pointe-Claire, Quebec  
H9R 5H8

Numéro de la demande : 255550

## Table des matières

<b>PARTIE I : RENSEIGNEMENTS POUR LE PROFESSIONNEL DE LA SANTÉ.....</b>	<b>3</b>
RENSEIGNEMENTS SOMMAIRES SUR LE PRODUIT .....	3
INDICATIONS ET UTILISATION CLINIQUE.....	3
CONTRE-INDICATIONS .....	3
MISES EN GARDE ET PRÉCAUTIONS .....	4
EFFETS INDÉSIRABLES .....	5
POSOLOGIE ET ADMINISTRATION.....	8
SURDOSAGE.....	8
MODE D’ACTION ET PHARMACOLOGIE CLINIQUE.....	9
ENTREPOSAGE ET STABILITÉ.....	9
FORMES POSOLOGIQUES, COMPOSITION ET CONDITIONNEMENT .....	9
<b>PARTIE II : RENSEIGNEMENTS SCIENTIFIQUES.....</b>	<b>10</b>
RENSEIGNEMENTS PHARMACEUTIQUES .....	10
PHARMACOLOGIE DÉTAILLÉE .....	10
RÉFÉRENCES .....	10
<b>PARTIE III : RENSEIGNEMENTS POUR LE PATIENT SUR LE MÉDICAMENT .....</b>	<b>11</b>

**CYSTO-CONRAY® II**  
Solution injectable d'iothalamate de méglumine USP  
à 17,2 % p/v

**PARTIE I : RENSEIGNEMENTS POUR LE PROFESSIONNEL DE LA SANTÉ**

**RENSEIGNEMENTS SOMMAIRES SUR LE PRODUIT**

<b>Voie d'administration</b>	<b>Forme posologique et concentration (p/v)</b>	<b>Ingrédients non médicamenteux cliniquement importants</b>
Instillation dans le tractus urinaire	Solution d'instillation à 17,2 %	Édétate de calcium disodique USP, méglumine, USP et phosphate de sodium monobasique USP.  <i>Pour la liste complète des ingrédients, voir la section <b>FORMES POSOLOGIQUES, COMPOSITION ET CONDITIONNEMENT.</b></i>

**INDICATIONS ET UTILISATION CLINIQUE**

Cysto-Conray II est indiqué pour la cystographie et la cysto-urétrographie rétrogrades.

**Patients gériatriques (> 65 ans)**

Aucune donnée disponible.

**CONTRE-INDICATIONS**

CYSTO-CONRAY II est contre-indiqué en présence d'une hypersensibilité au produit, à tout ingrédient entrant dans sa préparation ou à tout composant de son contenant. Pour consulter la liste complète des ingrédients, voir la section FORMES POSOLOGIQUES, COMPOSITION ET CONDITIONNEMENT de la présente monographie.

Chez les patients ayant une hypersensibilité connue aux sels de l'acide iothalamique, l'emploi de cette préparation est contre-indiqué puisque l'intravasation peut entraîner des réactions d'hypersensibilité et un choc anaphylactique. Cependant, des antécédents de sensibilité à l'iode en tant que tel ou à d'autres produits de contraste ne constituent pas une contre-indication absolue à l'emploi de Cysto-Conray II, mais il faut faire preuve de très grande prudence lors de son administration.

Une obstruction ou une infection grave ou aiguë du tractus urinaire constitue généralement une contre-indication à l'instrumentation et à l'instillation rétrograde de produits de contraste; ne pas

injecter par voie intravasculaire, sous-cutanée ou intramusculaire.

## **MISES EN GARDE ET PRÉCAUTIONS**

### **MISES EN GARDE**

Des antécédents d'allergie, d'asthme bronchique et de sensibilité à d'autres produits de contraste iodés ou des réactions antérieures à un produit de contraste motivent une attention spéciale et peuvent laisser présager la possibilité d'une réaction allergique.

À la suite d'une exposition prolongée au produit de contraste, il peut survenir une irritation grave des voies urinaires et une cystite hémorragique. Il est important de vider la vessie à la fin de l'examen diagnostique.

### **Dysfonctionnement thyroïdien**

Cysto-Conray II, comme tout autre agent de contraste iodé, peut provoquer des changements dans la fonction thyroïdienne chez certains patients. Des cas d'hyperthyroïdie ou d'hypothyroïdie transitoire ont été rapportés chez des adultes et des enfants ayant reçu des produits de contraste iodés. Une diminution des taux de thyroxine (T4) et de triiodothyronine (T3) ainsi qu'une augmentation du taux de TSH ont été observées chez les nourrissons, en particulier chez les prématurés, ayant été exposés à un agent de contraste iodé et ont persisté jusqu'à quelques semaines, parfois même jusqu'à plus d'un mois (voir **EFFETS INDÉSIRABLES**). Certains patients ont été traités contre l'hypothyroïdie (voir **PRÉCAUTIONS – Populations particulières – Enfants – Nourrissons**).

### **PRÉCAUTIONS**

Les procédures diagnostiques requérant l'emploi de produits de contraste radiologiques doivent se faire sous la direction de personnel adéquatement qualifié. Il faut s'assurer de disposer de l'équipement nécessaire pour répondre à toute urgence.

Comme épreuve de sensibilité, on peut injecter 0,1 ml de produit de contraste par voie intradermique. Il faut garder le patient en observation pendant 15 à 30 minutes afin de déceler toute réaction d'hypersensibilité locale ou généralisée.

On ne peut se fier à l'épreuve de sensibilité pour prédire des réactions graves.

L'imminence d'une réaction se traduit souvent par de l'appréhension, des difficultés respiratoires, des étourdissements, des éternuements, des démangeaisons, des vomissements ou de l'urticaire. Dans certains cas, les réactions à la dose d'épreuve peuvent être retardées.

### **Système endocrinien et métabolisme**

Puisque les produits de contraste iodés peuvent modifier les résultats des épreuves de la fonction thyroïdienne, il faut pratiquer ces tests, lorsqu'ils sont indiqués, avant l'administration de cette préparation.

## ***Populations particulières***

### **Femmes enceintes**

L'innocuité de l'emploi de cette préparation pendant la grossesse n'a pas encore été établie. Il faut éviter d'exposer l'abdomen et la région pelvienne aux rayonnements pendant la grossesse, surtout au cours du premier trimestre, à moins que, de l'opinion du médecin, les avantages anticipés pour la mère l'emportent sur les risques encourus par le fœtus.

### **Femmes qui allaitent**

Lorsque les avantages anticipés du produit justifient son administration à une femme qui allaite, l'allaitement au sein doit être remplacé par un allaitement artificiel.

### **Enfants**

Nourrissons : Une diminution des taux de thyroxine (T4) et de triiodothyronine (T3) ainsi qu'une augmentation du taux de TSH ont été observées chez les nourrissons, en particulier chez les prématurés, ayant été exposés à un agent de contraste iodé et ont persisté jusqu'à quelques semaines, parfois même jusqu'à plus d'un mois (*voir EFFETS INDÉSIRABLES*). Chez les nourrissons, l'hypothyroïdie peut occasionner un retard de croissance et de développement, y compris un retard mental; ce trouble peut nécessiter un traitement. Le dysfonctionnement thyroïdien chez les nourrissons exposés à un agent de contraste iodé doit donc être évalué et surveillé jusqu'au retour à la normale de la fonction thyroïdienne.

## **EFFETS INDÉSIRABLES**

### **Généralités**

Une irritation de la vessie ou de l'urètre peut parfois se produire, une réaction courante à divers degrés avec tous les produits de contraste administrés pour les examens urographiques rétrogrades. Une cystite hémorragique peut survenir. À l'instar des autres produits de contraste, l'intravasation peut entraîner des réactions d'hypersensibilité, notamment : sensation de chaleur, bouffées congestives, éternuements, transpiration, frissons, fièvre, urticaire, œdème laryngé, bronchospasme, hypertension, hypotension, arythmie cardiaque, arrêt cardiaque et choc anaphylactique.

### **Effets indésirables observés après la commercialisation**

**Troubles endocriniens** : Les tests de la fonction thyroïdienne ont rarement indiqué la présence d'une hypothyroïdie ou d'une suppression transitoire de la fonction thyroïdienne après l'administration de produits de contraste iodés à des adultes et des enfants, y compris des nourrissons. Certains patients ont été traités pour l'hypothyroïdie.

## **TRAITEMENT DES EFFETS INDÉSIRABLES DES PRODUITS DE CONTRASTE**

Les produits de contraste ne devraient être administrés que par des médecins connaissant bien le traitement d'urgence de tous les effets indésirables pouvant survenir avec les produits de contraste. Il est nécessaire d'avoir recours à d'autres personnes qualifiées telles que les cardiologues, les internistes et les anesthésistes lors du traitement des réactions graves.

Les directives partielles pour le traitement des effets indésirables sont données ci-après. Il ne s'agit pas d'un manuel complet sur leur prise en charge et sur la réanimation cardiopulmonaire. Le médecin doit se référer aux textes appropriés sur le sujet.

Il est entendu que les hôpitaux ou les médecins individuels disposeront déjà de systèmes appropriés et que certaines circonstances peuvent motiver l'emploi de mesures additionnelles ou différentes.

Réactions allergiques mineures (si nécessaire): L'administration intraveineuse ou intramusculaire de 25 à 50 mg d'un antihistaminique tel que le chlorhydrate de diphénhydramine (Benadryl) suffit généralement (contre-indiqué chez les épileptiques). À cause de la somnolence qui en découle, il est important de s'assurer que les patients externes ne conduisent pas leur automobile et qu'ils sont accompagnés à leur retour.

Réactions graves ou mettant en danger la vie du patient : Une réaction grave peut se manifester par des signes et des symptômes de collapsus cardiovasculaire, de difficultés respiratoires graves et de dysfonctionnement du système nerveux. Des convulsions, un coma et un arrêt cardiorespiratoire peuvent survenir.

Il faut envisager les mesures suivantes :

1. Amorcer sans délai le traitement d'urgence; surveiller avec soin les signes vitaux.
2. Avoir recours à l'équipe de réanimation d'urgence; ne pas laisser le patient sans surveillance.
3. S'assurer que les voies respiratoires sont libres; prendre les mesures pour éviter l'aspiration.
4. Amorcer la respiration artificielle si le patient ne respire pas.
5. Administrer de l'oxygène au besoin.
6. Amorcer un massage cardiaque externe en présence d'un arrêt cardiaque.
7. Préparer la voie d'administration intraveineuse en amorçant la perfusion avec une solution appropriée (solution aqueuse de dextrose à 5 %).
8. Administrer judicieusement le traitement médicamenteux spécifique selon la nature et la gravité de la réaction. Il est impératif de surveiller étroitement le patient afin de détecter tout effet indésirable causé par les médicaments administrés :
  - de 500 à 1 000 mg i.v. d'hydrocortisone soluble pour toutes les réactions aiguës allergiques et anaphylactiques.
  - Solution à 1:1 000 d'adrénaline (peut entraîner une fibrillation ventriculaire en présence d'anoxie) :
    - de 0,2 à 0,4 ml par voie sous-cutanée pour les réactions allergiques graves.
    - 0,1 ml par minute dans les cas d'extrême urgence; adéquatement diluée, elle peut être administrée par voie intraveineuse jusqu'à l'obtention de l'effet désiré. Ne pas excéder 0,4 ml.
    - de 0,1 à 0,2 ml dans les cas d'arrêt cardiaque; adéquatement diluée, elle peut être administrée par voie intracardiaque.

En présence d'hypotension (surveiller étroitement la tension artérielle) :

- de 0,1 à 0,5 mg de chlorhydrate de phényléphrine (Néo-Synéphrine) adéquatement dilué par injection intraveineuse lente ou par perfusion lente;
- OU**
- 4 ml de solution à 0,2 % de bitartrate de lévartérol (Levophed) dans 1 000 ml de dextrose à 5 % par perfusion goutte-à-goutte lente.

- bicarbonate de soude à 5 %; 50 ml par voie i.v. toutes les 10 minutes au besoin pour combattre l'acidose consécutive à l'arrêt cardiaque.
- de 0,4 à 0,6 mg d'atropine par voie i.v. pour augmenter la fréquence cardiaque en présence de bradycardie sinusale. Peut renverser un bloc de 2<sup>e</sup> ou de 3<sup>e</sup> degré.

Pour maîtriser les convulsions :

- 50 mg de pentobarbital sodique (Nembutal) en doses fractionnées par injection i.v. lente (contre-indiqué en présence de cyanose);
- OU**
- de 5 à 10 mg de diazépam (Valium) par injection i.v. lente en ayant soin de régler la dose selon la réaction du patient.

9. La défibrillation, l'administration d'antiarythmiques et l'utilisation de mesures d'urgence et de médicaments additionnels peuvent être requises.
10. Transporter le patient à l'unité des soins intensifs dès que possible pour la poursuite de la surveillance et du traitement.

## **POSOLOGIE ET ADMINISTRATION**

Préparation du patient : À moins d'indication contraire, un laxatif approprié est administré le soir précédant l'examen. Avant l'instillation du produit de contraste, il faut vider la vessie.

Technique radiographique : Il faut employer la technique radiographique normalement utilisée pour la cystographie et la cysto-urétrographie. On recommande de prendre un cliché préliminaire avant d'administrer le produit de contraste.

Administration : Il est essentiel que l'administration par cathéter se fasse dans des conditions stériles. On peut administrer Cysto-Conray II par gravité en utilisant le nécessaire à injection intraveineuse approprié ou une seringue. Avec toute méthode d'administration, il faut éviter la pression excessive.

**Dose habituelle chez l'adulte :** La concentration désirée variera selon l'âge et la taille du patient et également selon l'équipement et la technique utilisés. Un volume suffisant de produit de contraste est administré pour remplir adéquatement la vessie. Le volume de solution requis dépendra du patient. Il faut généralement un volume allant de 200 à 400 ml chez les adultes.

**Dose habituelle chez le patient pédiatrique :** Le volume requis chez les enfants est proportionnel à leur taille. La dose habituelle varie de 30 à 300 ml.

Tant que nous ne disposerons pas d'autres données, l'emploi de Cysto-Conray II pour la pyélographie rétrograde chez les enfants n'est pas recommandé.

## **SURDOSAGE**



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

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

L'instillation rétrograde opacifie certains segments choisis du tractus urinaire, permettant ainsi la visualisation fluoroscopique et radiographique des structures telles que l'urètre, la vessie, les uretères et le système pelvi-caliciel.

### **ENTREPOSAGE ET STABILITÉ**

La préparation doit être entreposée entre 15 et 30 °C, à l'abri de la lumière et du gel. Jeter toute portion inutilisée après 8 heures.

### **FORMES POSOLOGIQUES, COMPOSITION ET CONDITIONNEMENT**

Cysto-Conray II est une solution aqueuse stérile contenant 17,2 % p/v de sel de méglumine de l'acide 5-acétamido-2,4,6-triiodo-N-méthylisophtalamique. Chaque millilitre de Cysto-Conray II contient 172 mg d'iothalamate de méglumine, équivalent à 81 mg (8,1 % p/v) d'iode lié organiquement. Chaque millilitre de Cysto-Conray II contient 0,110 mg d'édétate de calcium disodique comme stabilisant et 0,115 mg de biphosphate de sodium comme tampon. Cysto-Conray II est hypertonique dans les conditions d'emploi et il est offert en contenants dans lesquels l'air a été remplacé par de l'azote.

Le produit est offert en flacon unidose de 250 ml.

## PARTIE II : RENSEIGNEMENTS SCIENTIFIQUES

### RENSEIGNEMENTS PHARMACEUTIQUES

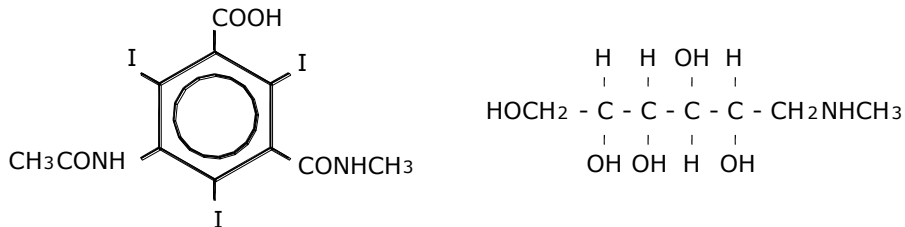
#### Substance médicamenteuse

Appellation propre : Solution injectable d'iothalamate de méglumine USP,  
17,2 % p/v

Appellation chimique : sel de méglumine de l'acide 5-acétamido-2,4,6-triiodo-N-méthylisophtalamique

Formule et masse moléculaires :  $C_7H_{17}NO_5C_{11}H_9I_3N_2O_4$  et 809,13

Formule développée :



Propriétés physicochimiques : Cysto-Conray II est relativement stable à la chaleur et il est possible de le passer à l'autoclave sans endommager le produit. À l'instar des autres produits de contraste iodés, Cysto-Conray II est légèrement sensible à la lumière et il faut le protéger de la forte lumière du jour ou de l'exposition directe aux rayons du soleil. Conserver entre 15 °C et 30 °C. Ne pas congeler.

#### PHARMACOLOGIE DÉTAILLÉE

Voir la section [MODE D'ACTION ET PHARMACOLOGIE CLINIQUE](#) à la Partie I de la présente monographie.

## RENSEIGNEMENTS POUR LE PATIENT SUR LE MÉDICAMENT

### **CYSTO-CONRAY® II** **Solution injectable d'iothalamate de méglumine USP** **à 17,2 % p/v**

Lisez attentivement ce qui suit avant de commencer à prendre Cysto-Conray II et lors de chaque renouvellement de prescription. L'information présentée ici est un résumé et ne couvre pas tout ce qui a trait à ce médicament. Parlez de votre état médical et de votre traitement à votre professionnel de la santé et demandez-lui s'il possède de nouveaux renseignements au sujet de Cysto-Conray II.

#### **Pourquoi Cysto-Conray II est-il utilisé ?**

Cysto-Conray II :

- est uniquement utilisé aux fins de diagnostic pour aider à identifier une maladie.
- produit un contraste dans la vessie et les voies urinaires dans le cadre de certains examens radiographiques.
- est utilisé chez les enfants et les adultes.

#### **Comment Cysto-Conray II agit-il ?**

Cysto-Conray II est administré dans la vessie. Il produit un contraste dans la vessie et les voies urinaires, ce qui aide votre médecin à poser un diagnostic.

#### **Quels sont les ingrédients de Cysto-Conray II ?**

Ingrédient médicamenteux : acide iothalamique

Ingrédients non médicamenteux : édétate de calcium disodique USP, méglumine USP et phosphate de sodium monobasique USP

#### **Cysto-Conray II est offert sous les formes posologiques qui suivent :**

Bouteilles de 250 ml de solution injectable d'iothalamate de méglumine USP, à 17,2 % p/v.

#### **Ne prenez pas Cysto-Conray II si :**

- vous présentez une hypersensibilité à ce médicament ou à l'un des ingrédients de la formulation de ce dernier ou des composants du récipient ;
- vous souffrez d'une infection grave des voies urinaires ;
- vous présentez une obstruction des voies urinaires.

**Consultez votre professionnel de la santé avant de prendre Cysto-Conray II afin de réduire la possibilité d'effets secondaires et pour assurer la bonne utilisation du médicament. Mentionnez à votre professionnel de la santé tous vos problèmes de santé, notamment si vous :**

- avez eu une réaction allergique à un agent de contraste ou avez des antécédents de sensibilité à l'iode ;
- avez des antécédents d'asthme bronchique ;

- avez des antécédents d'allergie ;
- vous souffrez d'une irritation grave des voies urinaires ou avez du sang dans l'urine ;
- vous devez subir des épreuves de la fonction thyroïdienne ; l'iode contenu dans ce produit pourrait fausser les résultats de ces tests ;
- vous êtes ou pourriez être enceinte ; si l'emploi de Cysto-Conray II est envisagé pendant votre grossesse, votre médecin discutera avec vous des bienfaits que le produit pourrait vous apporter et des risques qu'il pourrait présenter ;
- vous allaitez ; on ignore si Cysto-Conray II est excrété dans le lait maternel ; nourrissez votre enfant au biberon pendant au moins 24 heures après l'administration de Cysto-Conray II.

### **Autres mises en garde à connaître :**

#### **Fonction thyroïdienne**

Les produits de contraste à base d'iode, comme Cysto-Conray II, peuvent parfois modifier la fonction de la thyroïde, tant chez les adultes que chez les nourrissons. Ces changements peuvent entraîner :

- une hypothyroïdie (c'est-à-dire un taux anormalement faible d'hormones thyroïdiennes dans le sang) ;
- ou une hyperthyroïdie (c'est-à-dire un taux anormalement élevé d'hormones thyroïdiennes dans le sang).

#### **Fonction thyroïdienne du nourrisson**

Les produits de contraste à base d'iode peuvent causer une hypothyroïdie chez les nourrissons, surtout chez les prématurés. Cette hypothyroïdie peut :

- persister pendant plusieurs semaines, parfois même jusqu'à plus d'un mois après le traitement ;
- nuire à la croissance et au développement ;
- nuire au développement mental ;
- nécessiter un traitement ;
- causer des symptômes, notamment :
  - o fatigue, essoufflement, ralentissement de la fréquence cardiaque,
  - o perte d'appétit, sensation de froid, prise de poids,
  - o raideur musculaire.

Si vous ou votre bébé présentez de tels symptômes, communiquez avec votre médecin.

Votre médecin pourrait prescrire des analyses sanguines à votre enfant après le traitement afin d'évaluer le taux d'hormones thyroïdiennes dans son sang.

**Informez votre professionnel de la santé de tous les produits de santé que vous prenez, y compris les médicaments, les vitamines, les minéraux, les suppléments naturels ou les produits de médecine alternative.**

#### **Comment prendre Cysto-Conray II :**

Cysto-Conray II est toujours utilisé dans un hôpital ou un établissement similaire. Il doit être administré uniquement sous la supervision d'un professionnel de la santé expérimenté,

connaissant bien l'examen à pratiquer.

**Dose habituelle :**

- Votre médecin décidera de la quantité de Cysto-Conray II à utiliser.
- La dose administrée dépendra de votre poids, de votre âge et de l'intervention.
- Vous pourriez devoir prendre un laxatif la veille de votre examen.
- Vous devrez vider votre vessie avant de recevoir Cysto-Conray II.
- Cysto-Conray II sera injecté dans votre vessie.

**Surdosage :**

Si vous croyez avoir reçu une dose trop élevée de Cysto-Conray II, communiquez immédiatement avec votre professionnel de la santé, le service des urgences d'un hôpital ou le centre antipoison de votre région, même si vous ne présentez aucun symptôme.

**Quels sont les effets secondaires qui pourraient être associés à Cysto-Conray II ?**

En prenant Cysto-Conray II, vous pourriez ressentir d'autres effets secondaires que ceux mentionnés ci-dessous. Si c'est le cas, communiquez avec votre professionnel de la santé.

Les effets secondaires courants pouvant survenir comprennent :

- Irritation de la vessie ou de l'uretère.

Voici certains des autres effets secondaires que vous pourriez ressentir :

- Inflammation et hémorragie dans la vessie (affection appelée cystite hémorragique).

<b>Effets secondaires graves et mesures à prendre</b>		
Symptôme ou effet	Communiquez avec votre professionnel de la santé	
	Uniquement si l'effet est sévère	Dans tous les cas
<b>RARE</b> <ul style="list-style-type: none"><li>• Réaction allergique sévère incluant les symptômes suivants : sensation de chaleur, rougeur de la peau, éternuement, transpiration, frissons, fièvre, éruptions cutanées, gonflement, tension artérielle basse ou élevée, dysfonction cardiaque.</li><li>• Quantité insuffisante des hormones thyroïdiennes (appelée hypothyroïdie).</li></ul>		\$  \$

En cas de symptôme ou de malaise non mentionné dans le présent document ou d'aggravation d'un symptôme ou d'un malaise vous empêchant de vaquer à vos occupations quotidiennes, parlez-en à votre professionnel de la santé.

### **Déclaration des effets secondaires**

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

- visitant le site Web des déclarations des effets indésirables <https://www.canada.ca/fr/sante-canada/services/medicaments-produits-sante/medeffet-canada/declaration-effets-indesirables.html> pour vous informer sur comment faire une déclaration en ligne, par courrier, ou par télécopieur ; ou en
- téléphonant sans frais au 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.*

### **Entreposage :**

Conservez le produit à température ambiante contrôlée, à l'abri de la lumière et du gel. Jetez toute portion inutilisée après 8 heures. Gardez hors de la vue et de la portée des enfants.

### **Pour en savoir davantage au sujet de Cysto-Conray II, vous pouvez :**

- Communiquer avec votre professionnel de la santé.
- Lire la monographie de produit complète rédigée à l'intention des professionnels de la santé, qui renferme également les renseignements pour les patients sur les médicaments. Vous pouvez vous procurer ce document en visitant le site Web de Santé Canada <https://www.canada.ca/fr/sante-canada/services/medicaments-produits-sante/medicaments/base-donnees-produits-pharmaceutiques.html> ou en composant le 1-844-208-7620.

Ce dépliant a été préparé par Liebel-Flarsheim Company LLC

Vous pouvez trouver ce document rédigé pour les professionnels de la santé, avec ce produit en communiquant avec le promoteur, Liebel-Flarsheim Company LLC, au 1-844-208-7620.

Liebel-Flarsheim Company LLC  
8800 Durant Road  
Raleigh, North Carolina  
27616 USA

Cysto-Conray® II est une marque de commerce de Guerbet.

Révisé : 26 novembre 2021