

Pakkausseloste: Tietoa käyttäjälle

Alomide 1 mg/ml silmätipat, liuos

lodoksamidi

Lue tämä pakkausseloste huolellisesti ennen kuin aloitat lääkkeen käyttämisen, sillä se sisältää sinulle tärkeitä tietoja.

Käytä tätä lääkettä juuri siten kuin tässä pakkausselosteessa kuvataan tai kuin lääkäri tai apteekkihenkilökunta on neuvonut sinulle.

- Säilytä tämä pakkausseloste. Voit tarvita sitä uudelleen.
- Kysy tarvittaessa apteekista lisätietoja ja neuvoja.
- Jos havaitset haittavaikutuksia, kerro niistä lääkärille tai apteekkihenkilökunnalle. Tämä koskee myös sellaisia mahdollisia haittavaikutuksia, joita ei ole mainittu tässä pakkausselosteessa. Ks. kohta 4.
- Käänny lääkärin puoleen, ellei olosi parane tai se huononee.

Tässä pakkausselosteessa kerrotaan:

1. Mitä Alomide on ja mihin sitä käytetään
2. Mitä sinun on tiedettävä, ennen kuin käytät Alomidea
3. Miten Alomidea käytetään
4. Mahdolliset haittavaikutukset
5. Alomidin säilyttäminen
6. Pakkauksen sisältö ja muuta tietoa

1. Mitä Alomide on ja mihin sitä käytetään

Alomide 1 mg/ml silmätipat, liuos sisältää vaikuttavana aineena lodoksamidia.

Alomidea käytetään silmän sidekalvotulehduksen hoitoon (allerginen konjunktiviitti), joka ei ole bakteeriperäinen vaan johtuu jostakin aineesta, jolle silmäsi ovat yliherkät. Silmän sidekalvotulehdus ilmenee useimmiten silmien punoituksena, aristuksena ja/tai turvotuksena. Sidekalvotulehdus on silmäluomen sisäpintaa peittävän sidekalvon ja silmän etuosan tulehdus. Alomide-hoito lievittää silmien punoitusta, turvotusta ja ärsytystä.

Alomide on saatavana ilman reseptiä.

Lodoksamidia, jota Alomide sisältää, voidaan joskus käyttää myös muiden kuin tässä pakkausselosteessa mainittujen sairauksien hoitoon. Kysy neuvoa lääkäriltä, apteekkihenkilökunnalta tai muulta terveydenhuollon ammattilaiselta tarvittaessa ja noudata aina heiltä saamiasi ohjeita.

2. Mitä sinun on tiedettävä, ennen kuin käytät Alomidea

Älä käytä Alomidea

- jos olet allerginen lodoksamidille tai tämän lääkkeen jollekin muulle aineelle (lueteltu kohdassa 6).

Varoitukset ja varotoimet

Keskustele lääkärin tai apteekkihenkilökunnan kanssa ennen kuin käytät Alomidea.

Alomide-hoidon alussa silmissä saattaa ilmetä epämiellyttäviä tuntemuksia, kuten polttelua tai kirvelyä. Nämä oireet ovat yleensä ohimeneviä. Jos oireet kuitenkin jatkuvat, kysy neuvoa lääkäriltä.

Jos käytät muita lääkkeitä, lue myös kohta Muut lääkevalmisteet ja Alomide.

Muut lääkevalmisteet ja Alomide

Kerro lääkärille tai apteekkihenkilökunnalle, jos parhaillaan käytät tai olet äskettäin käyttänyt tai saatat käyttää muita lääkkeitä.

Raskaus ja imetys

Jos olet raskaana tai imetät, epäilet olevasi raskaana tai jos suunnittelet lapsen hankkimista, kysy lääkäriltä tai apteekista neuvoa ennen tämän lääkkeen käyttöä.

Älä käytä Alomidea, jos olet raskaana tai imetät, ellei se lääkärin arvion mukaan ole välttämätöntä.

Ajaminen ja koneiden käyttö

Jos näkösi hämärtyy tilapäisesti Alomidien käyttämisen jälkeen, älä aja autoa tai käytä koneita ennen kuin näkökykysi on palautunut ennalleen.

Lääke voi heikentää kykyä kuljettaa moottoriajoneuvoa tai tehdä tarkkaa keskittymistä vaativia tehtäviä. On omalla vastuullasi arvioida, pystytkö näihin tehtäviin lääkehoidon aikana. Lääkkeen vaikutuksia ja haittavaikutuksia on kuvattu muissa kappaleissa. Lue koko pakkausseloste opastukseksi. Keskustele lääkärin tai apteekkihenkilökunnan kanssa, jos olet epävarma.

Alomide sisältää bentsalkoniumkloridia

Jos käytät piilolinssijä:

Poista (pehmeät tai kovat) piilolinssit ennen Alomidien käyttämistä ja odota vähintään 15 minuuttia ennen kuin laitat piilolinssit uudelleen silmiin.

Alomidessa on säilöntäainetta (bentsalkoniumkloridia), joka voi aiheuttaa silmä-ärsytystä ja jonka tiedetään aiheuttavan pehmeiden piilolinssien värjäytymistä. Vältä kosketusta pehmeiden piilolinssien kanssa.

Piilolinssien käyttäminen ei kuitenkaan ole suositeltavaa silmätulehduksen hoidon aikana.

3. Miten Alomidea käytetään

Käytä tätä lääkettä juuri siten kuin tässä pakkausselosteessa on kuvattu tai kuin lääkäri tai apteekkihenkilökunta on määrännyt. Tarkista ohjeet lääkäriltä tai apteekista, jos olet epävarma.

Suosittelut annos on:

Aikuiset, vanhuksat ja yli 4-vuotiaat lapset:

Tavanomainen annos on 1 tippa kumpaankin silmään neljästi päivässä säännöllisin väliajoin. Oireet lievittyvät usein jo parin päivän kuluttua, mutta joskus hoitoa on jatkettava jopa neljän viikon ajan.

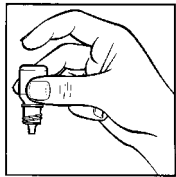
Alle 4-vuotiaat lapset:

Alomidea ei vielä suositella alle 4-vuotiaille, koska kokemuksia valmisteen käytöstä tässä ikäryhmässä ei ole.

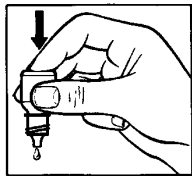
Alomidea saa käyttää vain tippoina silmiin.

Alomiden oikea käyttötapa:

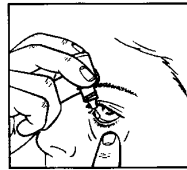
Irrota korkin ympärillä oleva kaulus, kun avaat pulloa ensimmäisen kerran.



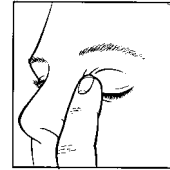
1



2



3



4

1. Ota Alomide-pullo esiin.
2. Pese kädet ja istu peilin eteen.
3. Väännä pullon kierrekorkki irti.
4. Pidä pulloa ylösalaisin peukalon ja etusormen välissä (kuva 1)
5. Kallista päätäsi taaksepäin. Vedä alaluomea alaspäin puhtaalla sormella niin, että silmäluomen ja silmän pinnan väliin syntyy ”tasku”. Tippa tiputetaan tähän taskuun.
6. Aseta pullon kärki lähelle silmää. Käytä tarvittaessa peiliä apuna.
7. Älä kosketa kärjellä silmää, silmäluomia, silmiä ympäröiviä alueita tai muita pintoja, ettei sisältö likaannu.
8. Älä purista pulloa. Se on suunniteltu niin, että riittää, kun sen pohjaa painetaan kevyesti (kuva 2)
9. Paina kevyesti pullon pohjaa ja tiputa yksi tippa Alomidea kerrallaan (kuva 3).
10. Kun olet tiputtanut Alomide-silmätipin, sulje silmä ja paina kevyesti silmäkulmaa nenän vierestä 2 minuutin ajan (kuva 4). Tämä estää Alomidea pääsemästä muualle elimistöön.

11. Jos käytät Alomidea kumpaankin silmään, toista vaiheet 4–10 toisen silmän osalta.
12. Sulje pullon korkki tiiviisti heti käytön jälkeen.

Jos tippa ei osu silmään, yritä uudestaan.

Jos käytät muita silmätippoja tai -voiteita, odota vähintään 5 minuuttia eri lääkkeiden välillä. Levitä silmävoide viimeiseksi.

Jos käytät enemmän Alomidea kuin sinun pitäisi

Jos olet ottanut liian suuren lääkeannoksen tai vaikkapa lapsi on ottanut lääkettä vahingossa, ota aina yhteyttä lääkäriin, sairaalaan tai myrkytyskeskukseen (puh. 09 471 977) riskien arvioimiseksi ja lisäohjeiden saamiseksi.

Huuhtelee kaikki aine pois silmästä lämpimällä vedellä. Älä tiputa lisää tippoja ennen kuin on seuraavan annoksen aika.

Jos Alomidea on nieltä vahingossa, ota heti yhteys lääkäriin, apteekkiin tai myrkytyskeskukseen.

Suun kautta otetun yliannostuksen oireita voivat olla lämmön tunne, ihon punohtuminen, pahoinvointi, oksentelu, hikoilu, vatsakrampit, päänsärky, huimaus, väsymys, löysät ulosteet ja kohonnut verenpaine, joka palautuu nopeasti yliannostuksen jälkeen.

Jos unohdat käyttää Alomidea

Jos unohdat ottaa annoksen, ota uusi annos heti muistaessasi. Jos seuraavan annoksen ottamiseen on vain vähän aikaa, jätä unohtunut annos ottamatta.

Älä ota kaksinkertaista annosta korvataksesi unohtamasi kerta-annoksen.

Jos lopetat Alomidin käytön

Älä lopeta lääkkeen käyttämistä etuajassa, vaikka oireet olisivat hävinneet. Jos lopetat lääkkeen käyttämisen liian aikaisin, oireet voivat uusiutua.

Jos sinulla on kysymyksiä tämän lääkkeen käytöstä, käänny lääkärin tai apteekkihenkilökunnan puoleen.

4. Mahdolliset haittavaikutukset

Kuten kaikki lääkkeet, tämäkin lääke voi aiheuttaa haittavaikutuksia. Kaikki eivät kuitenkaan niitä saa.

Alomidella on havaittu seuraavia haittavaikutuksia:

Hyvin yleiset (voi ilmetä yli 1 henkilöllä kymmenestä):

Silmään kohdistuvat vaikutukset: epämiellyttävät tuntemukset silmässä.

Yleiset (voi ilmetä enintään 1 henkilöllä kymmenestä):

Silmään kohdistuvat vaikutukset: näön hämärtyminen, silmien kuivuminen, silmän kutina, lisääntynyt

kyynelneesten tuotanto, silmien punoitus, silmäluomen reunan karstoittuminen.

Melko harvinaiset (voi ilmetä enintään 1 henkilöllä sadasta):

Silmään kohdistuvat vaikutukset: silmäkipu, väsyneet silmät, valkoisia saostumia silmän pinnalla (sarveiskalvolla), silmän rähmiminen, silmien ärtyminen, silmäluomien hilseily.

Yleisoireet: huimaus, päänsärky, pahoinvointi, kuumotus.

Harvinaiset (voi ilmetä enintään 1 henkilöllä tuhannesta):

Silmään kohdistuvat vaikutukset: sarveiskalvovauriot ja sarveiskalvon arpeutuminen, silmätulehdus, näkökyvyn heikkeneminen.

Yleisoireet: allergia, uneliaisuus, paha maku suussa, nenän kuivuus, aivastelu, vatsavaivat, ihottuma.

Tuntematon (koska saatavissa oleva tieto ei riitä arviointiin):

Yleisoireet: epätavallisen nopea sydämen syke.

Haittavaikutuksista ilmoittaminen

Jos havaitset haittavaikutuksia, kerro niistä lääkärille, apteekkihenkilökunnalle tai sairaanhoitajalle.

Tämä koskee myös sellaisia mahdollisia haittavaikutuksia, joita ei ole mainittu tässä

pakkausselosteessa. Voit ilmoittaa haittavaikutuksista myös suoraan (ks. yhteystiedot alla).

Ilmoittamalla haittavaikutuksista voit auttaa saamaan enemmän tietoa tämän lääkevalmisteen turvallisuudesta.

www-sivusto: www.fimea.fi

Lääkealan turvallisuus- ja kehittämiskeskus Fimea

Lääkkeiden haittavaikutusrekisteri

PL 55

00034 FIMEA

5. Alomiden säilyttäminen

Ei lasten ulottuville eikä näkyville.

Älä käytä tätä lääkettä pakkauksessa mainitun viimeisen käyttöpäivämäärän (EXP) jälkeen. Viimeinen käyttöpäivämäärä tarkoittaa kuukauden viimeistä päivää.

Hävitä pullo 4 viikon kuluttua avaamisesta.

Säilytä alle 25 °C. Ei saa jäättyä.

Lääkkeitä ei tule heittää viemäriin eikä hävittää talousjätteiden mukana. Kysy käyttämättömien lääkkeiden hävittämisestä apteekista. Näin menetellen suojelet luontoa.

6. Pakkauksen sisältö ja muuta tietoa

Mitä Alomide sisältää

- Vaikuttava aine on lodoksamidi. 1 ml liuosta sisältää 1,78 mg lodoksamiditrometamolia, mikä vastaa 1 mg:aa lodoksamidia.
- Muut aineet ovat bentsalkoniumkloridi (säilöntäaine), dinatriumedetaatti, mannitoli, hypromelloosi, natriumsitraatti, sitruunahappomonohydraatti, tyloksapoli, kloorivetyhappo tai natriumhydroksidi (pH:n säätöön) ja puhdistettu vesi.

Lääkevalmisteen kuvaus ja pakkauskoko

Alomide on kirkas ja väritön liuos, joka toimitetaan kierrekorkillisessa 5 ml:n muovipullossa (DROPTAINER).

Myyntiluvan haltija

Novartis Finland Oy
Metsänneidonkuja 10
FI-02130 Espoo

Valmistaja

S.A. Alcon-Couvreur N.V.
Rijksweg 14
2870 Puurs
Belgia

tai

Alcon Cusi S.A.
Camil Fabra 58
08320 El Masnou, Barcelona
Espanja

Tämä pakkausseloste on tarkistettu viimeksi 31.01.2017

Bipacksedel: Information till användaren

Alomide 1 mg/ml ögondroppar, lösning

lodoxamid

Läs noga igenom denna bipacksedel innan du börjar använda detta läkemedel. Den innehåller information som är viktig för dig.

Använd alltid detta läkemedel exakt enligt beskrivning i denna bipacksedel eller enligt anvisningar från din läkare eller apotekspersonal.

- Spara denna information, du kan behöva läsa den igen.
- Vänd dig till apotekspersonalen om du behöver mer information eller råd.
- Om du får biverkningar, tala med läkare eller apotekspersonal. Detta gäller även eventuella biverkningar som inte nämns i denna information. Se avsnitt 4.
- Du måste tala med läkare om du inte mår bättre eller om du mår sämre.

I denna bipacksedel finns information om följande:

1. Vad Alomide är och vad det används för
2. Vad du behöver veta innan du använder Alomide
3. Hur du använder Alomide
4. Eventuella biverkningar
5. Hur Alomide ska förvaras
6. Förpackningens innehåll och övriga upplysningar

1. Vad Alomide är och vad det används för

Alomide 1 mg/ml ögondroppar, lösning innehåller den aktiva substansen lodoxamid.

Alomide används för att behandla ögoninflammation (konjunktivit) som inte är orsakad av bakterier utan av något ämne som dina ögon är överkänsliga mot. Konjunktiviter brukar yttra sig genom att ögonen blir röda, känsliga och/eller svullna. Konjunktivit är en inflammation i ögats bindhinna, vilken täcker insidan av ögonlocket och ögats främre del. Behandlingen med Alomide hjälper till att minska rodnad, svullnad och irritation i ögonen.

Alomide är receptfritt.

Lodoxamid som finns i Alomide kan också vara godkänd för att behandla andra sjukdomar som inte nämns i denna produktinformation. Fråga läkare, apotek eller annan hälsovårdspersonal om du har ytterligare frågor och följ alltid deras instruktion.

2. Vad du behöver veta innan du använder Alomide

Använd inte Alomide

- om du är allergisk mot Iodoxamid eller något annat innehållsämne i detta läkemedel (anges i avsnitt 6).

Varningar och försiktighet

Tala med läkare eller apotekspersonal innan du använder Alomide.

I början av behandlingen med Alomide kan obehag i ögat såsom sveda eller stickande känsla förekomma. Dessa symtom är vanligen övergående. Rådfråga läkare om symtomen trots allt fortsätter.

Om du använder andra läkemedel, se även avsnitt Andra läkemedel och Alomide.

Andra läkemedel och Alomide

Tala om för läkare eller apotekspersonal om du använder, nyligen har använt eller kan tänkas använda andra läkemedel.

Graviditet och amning

Om du är gravid eller ammar, tror att du kan vara gravid eller planerar att skaffa barn, rådfråga läkare eller apotekspersonal innan du använder detta läkemedel.

Alomide får användas under graviditet eller amning endast om läkaren anser det nödvändigt.

Körförmåga och användning av maskiner

Om du drabbas av tillfällig dimsyn efter användning av Alomide ska du inte köra bil eller använda maskiner förrän synen har klarnat.

Du är själv ansvarig för att bedöma om du är i kondition att framföra motorfordon eller utföra arbete som kräver skärpt uppmärksamhet. En av faktorerna som kan påverka din förmåga i dessa avseenden är användning av läkemedel på grund av deras effekter och/eller biverkningar. Beskrivning av dessa effekter och biverkningar finns i andra avsnitt. Läs därför all information i denna bipacksedel för vägledning. Diskutera med din läkare eller apotekspersonal om du är osäker.

Alomide innehåller bensalkoniumklorid

Om du använder kontaktlinser:

Ta ut kontaktlinserna (hårda eller mjuka) innan du använder Alomide och vänta minst 15 minuter innan du sätter in linserna igen.

Alomide innehåller ett konserveringsmedel (bensalkoniumklorid) som kan irritera ögonen och som är känd för att missfärga mjuka kontaktlinser. Undvik kontakt med mjuka kontaktlinser.

Användning av kontaktlinser rekommenderas emellertid inte under behandling av ögoninflammation.

3. Hur du använder Alomide

Använd alltid detta läkemedel exakt enligt beskrivning i denna bipacksedel eller enligt anvisningar från läkare eller apotekspersonal. Rådfråga läkare eller apotekspersonal om du är osäker.

Rekommenderad dos är:

Vuxna, äldre och barn över 4 år:

Vanlig dos är 1 droppe i båda ögonen 4 gånger dagligen med jämna mellanrum.

Ofta blir symtomen bättre redan efter några dagar, men ibland kan behandlingen behöva fortsätta i upp till fyra veckor.

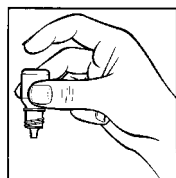
Barn under 4 år:

Alomide rekommenderas ännu inte till barn under 4 år, eftersom erfarenhet saknas.

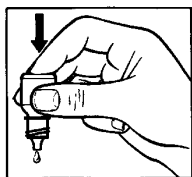
Alomide ska enbart droppas i ögonen.

Så här använder du Alomide på rätt sätt:

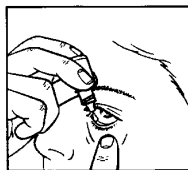
Ta av den lösa kragen från locket när flaskan öppnas första gången.



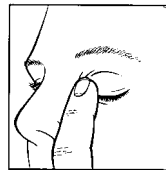
1



2



3



4

1. Ta fram flaskan med Alomide.
2. Tvätta händerna och sätt dig framför en spegel.
3. Vrid av flasklocket.
4. Håll flaskan med spetsen nedåt mellan tummen och långfingret (bild 1).
5. Luta huvudet bakåt. Dra ned det undre ögonlocket med ett rent finger tills det bildas en "ficka" mellan det undre ögonlocket och ögat. Här ska droppen placeras.
6. För flaskans spets mot ögat. Använd en spegel om det hjälper till.
7. Vidrör inte ögat eller ögonlocket, omgivande områden eller andra ytor med spetsen. Det kan förorena ögondropparna i flaskan.
8. Kläm inte på flaskan: den är utformad så att det räcker med ett lätt tryck på botten (bild 2).
9. Tryck lätt i flaskans botten för att frigöra en droppe Alomide i taget (bild 3).
10. När du har använt Alomide stänger du ögonlocket och trycker försiktigt med ett finger i ögonvrån vid näsan under 2 minuter (bild 4). Det hjälper till att förhindra att Alomide kommer ut i resten av kroppen.
11. Om du använder Alomide i båda ögonen upprepar du steg 4–10 för det andra ögat.
12. Stäng flasklocket noga omedelbart efter användning.

Om en droppe missar ögat gör du ett nytt försök.

Om du använder andra ögondroppar eller ögonsalvor ska du vänta minst 5 minuter mellan varje läkemedel. Ögonsalvor ska användas sist.

Om du har använt för stor mängd av Alomide

Om du fått i dig för stor mängd läkemedel eller om t.ex. ett barn fått i sig läkemedlet av misstag kontakta läkare, sjukhus eller Giftinformationscentralen (tel. 09 471 977) för bedömning av risken samt rådgivning.

Skölj bort läkemedlet ur ögat med varmt vatten. Droppa inte fler droppar förrän det är dags för din nästa dos.

Vid oavsiktligt intag, kontakta omedelbart läkare, apotekspersonal eller Giftinformationscentralen.

Överdosis via munnen kan ge följande symtom: värmekänsla, hudrodnad, illamående, kräkningar, svettningar, bukkramper, huvudvärk, svindel, trötthet, lös avföring och ökning av blodtrycket vilket snart återgår till det normala.

Om du har glömt att använda Alomide

Om du glömmer att ta en dos ska du ta den så snart du kommer ihåg det. Om det nästan är dags för din nästa dos ska du hoppa över den missade dosen.

Ta inte dubbel dos för att kompensera för glömd dos.

Om du slutar att använda Alomide

Sluta inte att använda detta läkemedel i förtid, även om dina symtom har försvunnit. Om du slutar att använda detta läkemedel för tidigt kan symtomen komma tillbaka.

Om du har ytterligare frågor om detta läkemedel, kontakta läkare eller apotekspersonal.

4. Eventuella biverkningar

Liksom alla läkemedel kan detta läkemedel orsaka biverkningar, men alla användare behöver inte få dem.

Följande biverkningar har observerats vid användning av Alomide:

Mycket vanliga (kan förekomma hos fler än 1 av 10 användare):

Biverkningar i ögat: obehag i ögat.

Vanliga (kan förekomma hos upp till 1 av 10 användare):

Biverkningar i ögat: dimsyn, torra ögon, klåda i ögat, ökad tårproduktion, röda ögon, krustbildning på ögonlocken.

Mindre vanliga (kan förekomma hos upp till 1 av 100 användare):

Biverkningar i ögat: smärta i ögat, trötta ögon, vita avlagringar på ögats yta (hornhinnan), ögonsekret, ögonirritation, fjällande hud på ögonlocken.

Allmänna biverkningar: yrsel, huvudvärk, illamående, värmekänsla.

Sällsynta (kan förekomma hos upp till 1 av 1000 användare):

Biverkningar i ögat: skador och ärrbildning på hornhinnan, ögoninflammation, nedsatt synförmåga.

Allmänna biverkningar: allergi, sömnighet, obehaglig smak i munnen, torr näsa, nysningar, magbesvär, hudutslag.

Ingen känd frekvens (kan inte beräknas från tillgängliga data):

Allmänna biverkningar: onormalt snabb hjärtrytm.

Rapportering av biverkningar

Om du får biverkningar, tala med läkare, apotekspersonal eller sjuksköterska. Detta gäller även biverkningar som inte nämns i denna information. Du kan också rapportera biverkningar direkt (se detaljer nedan). Genom att rapportera biverkningar kan du bidra till att öka informationen om läkemedels säkerhet.

webbplats: www.fimea.fi

Säkerhets- och utvecklingscentret för läkemedelsområdet Fimea

Biverkningsregistret

PB 55

00034 FIMEA

5. Hur Alomide ska förvaras

Förvara detta läkemedel utom syn- och räckhåll för barn.

Används före utgångsdatum som anges på förpackningen efter EXP. Utgångsdatumet är den sista dagen i angiven månad.

Kassera flaskan 4 veckor efter öppnandet.

Förvaras vid högst 25 °C. Får ej frysas.

Läkemedel ska inte kastas i avloppet eller bland hushållsavfall. Fråga apotekspersonalen hur man kastar läkemedel som inte längre används. Dessa åtgärder är till för att skydda miljön.

6. Förpackningens innehåll och övriga upplysningar

Innehållsdeklaration

- Den aktiva substansen är lodoxamid. 1 ml lösning innehåller 1,78 mg lodoxamidtrometamol motsvarande 1 mg lodoxamid.

- Övriga innehållsämnen är bensalkoniumklorid (konserveringsmedel), dinatriumedetat, mannitol, hypromellos, natriumcitrat, citronsyramonohydrat, tyloxapol, saltsyra eller natriumhydroxid (för justering av pH) och renat vatten.

Läkemedlets utseende och förpackningsstorlekar

Alomide är en klar och färglös lösning som tillhandahålls i en 5 ml plastflaska (DROPTAINER) med skruvlock.

Innehavare av godkännande för försäljning

Novartis Finland Oy
Skogsjungfrugränden 10
FI-02130 Esbo

Tillverkare

S.A. Alcon-Couvreur N.V.
Rijksweg 14
2870 Puurs
Belgien

eller

Alcon Cusi S.A.
Camil Fabra 58
08320 El Masnou, Barcelona
Spanien

Denna bipacksedel ändrades senast 31.01.2017