

PAKKAUSSELOSTE

Pakkausseloste: Tie toa käyttäjälle

Cleari 0,12 mg/ml silmätipat, liuos nafatsoliinihydrokloridi

Lue tämä pakkausseloste huolellisesti, ennen kuin aloitat tämän lääkkeen käyttämisen, sillä se sisältää sinulle tärkeitä tietoja. Cleari 0,12 mg/ml silmätipat, liuosta kutsutaan jäljempänä tässä pakkausselosteessa nimellä Cleari-silmätipat.

- Säilytä tämä pakkausseloste. Voit tarvita sitä myöhemmin.
- Jos sinulla on kysyttävä, käännä lääkärin tai apteekkienkilökunnan puoleen.
- Tämä lääke on määritty vain sinulle eikä sitä tule antaa muiden käyttöön. Se voi aiheuttaa haittaa muille, vaikka heillä olisikin samanlaiset oireet kuin sinulla.
- Jos havaitset haittavaikutuksia, kerro niistä lääkärille tai apteekkienkilökunnalle. Tämä koskee myös sellaisia mahdollisia haittavaikutuksia, joita ei ole mainittu tässä pakkausselosteessa. Ks. kohta 4.

Tässä pakkausselosteessa kerrotaan:

1. Mitä Cleari on ja mihin sitä käytetään
2. Mitä sinun on tiedettävä, ennen kuin käytät Cleari-silmätippoa
3. Miten Cleari-silmätippoja käytetään
4. Mahdolliset haittavaikutukset
5. Cleari-silmätipojen säilyttäminen
6. Pakkauksen sisältö ja muuta tietoa

1. Mitä Cleari on ja mihin sitä käytetään

Tämä lääke sisältää vaikuttavana aineena nafatsoliinihydrokloridia, joka kuuluu paikallisesti verisuonia supistavien lääkeaineiden ryhmään. Se supistaa silmien verisuonia, mikä vähentää niiden punoitusta ja turvotusta.

Cleari on silmätippaliuos. Sitä käytetään lievittämään silmien tilapäistä vähäistä punoitusta ja ärsytystä. Cleari alkaa vaikuttaa muutaman minuutin kuluessa, ja sen vaiketus kestää vähintään 3 tuntia.

Tämä valmiste on tarkoitettu vain tilapäiseen käyttöön.

Cleari on tarkoitettu aikuisille ja vähintään 12-vuotiaille lapsille.

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

2. Mitä sinun on tiedettävä, ennen kuin käytät Cleari-silmätippoa

Älä käytä Cleari

- jos olet allerginen nafatsoliinihydrokloridille tai tämän lääkkeen jollekin muulle aineelle (luetteltu kohdassa 6)
- jos sinulla on suurentunut silmänpaine (glaukooma)
- jos sinulla on ahdaskulmaglaukooma (äkillisen glaukooman vaara)
- jos sinulla on sarveiskalvon eli silmän ulomman kerroksen vaurio
- jos sinulla on iiriksen (silmän värikalvon) tulehdus.
- jos olet käyttänyt monoamiinioksidaasin (MAO) estäjää viimeisten 14 päivän aikana (lääkkeitä, joita käytetään esimerkiksi masennuksen hoitoon).
- jos olet alle 12-vuotias.

Tätä valmistetta ei saa käyttää ennen glaukooman takia tehtävää silmän värikalvon osan poistoleikkausta (perifeeristä iridektomiaa), mikäli potilaan silmä on altis kammiokulman tukkeutumiselle.

Varoitukset ja varotoimet

Keskustele lääkärin tai apteekkienhenkilökunnan kanssa ennen kuin käytät tätä lääketettä, jos epäilet, että sinua on hoidettu tai hoidetaan jonkin seuraavan sairauden takia:

- korkea verenpaine
- diabetes
- kilpirauhasen liikatoiminta (hypertyreoosi)
- sydän- tai verenkierto-ongelmat (kardiovaskulaariset poikkeavuudet)
- verisuonten paksuuntuminen (arterioskleroosi)
- mikä tahansa silmäsairaus, jonka vuoksi olet lääkärin hoidossa
- masennus

tai jos sinulla on silmäkipua, muutoksia näkökyvyssäsi tai sinulle on tehty silmälääkkaus.

Lapset

Cleari-silmätippojen ei suositella alle 12-vuotiaille lapsille.

Lopeta tämän lääkkeen käytö ja keskustele lääkärin kanssa, jos sinulle on tarkoitus tehdä leikkaus, jonka aikana sinulle annetaan nukutusainetta.

Lopeta tämän lääkkeen käytö ja keskustele lääkärin kanssa, jos sinulla on silmäkipua, näkökyvin muutoksia, valonarkuttaa, *jatkuva* silmän punoitusta tai ärsytystä tai jos 24 tunnin jälkeen tilanne pahenee tai ei näyty lievittyyvä.

Muut lääkevalmis teet ja Cleari

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

Keskustele lääkärin tai apteekkienhenkilökunnan kanssa ennen tämän valmisten käyttöä, erityisesti jos

- käytät **digoksiinia, kinidiiniä tai trisyklisia massenlääkkeitä**
- olet käyttänyt **monoamiinioksidaasin (MAO) estäjiä** viimeisten 14 päivän aikana
- käytät verenpainelääkkeitä (korkean verenpaineen hoitoon)
- käytät mitä tahansa muuta silmälääkitystä.

Raskaus, imetys ja he delmallisyys

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

Ajamineen ja koneiden käyttö

Jos havaitset näön hämärtymistä, älä aja tai käytä koneita, ennen kuin näkösi on palautunut ennalleen. Lääke voi heikentää kykyä kuljettaa moottoriajoneuvoa tai tehdä tarkkaa keskittymistä vaativia tehtäviä. On omalla vastuullasi arvioida, pystykö näihin tehtäviin lääkehoidon aikana. Lääkkeen vaikutuksia ja haittavaikutuksia on kuvattu muissa kappaleissa. Lue koko pakkausseloste opastukseksi. Keskustele lääkärin tai apteekkienhenkilökunnan kanssa, jos olet epävarma.

Cleari sisältää bentalkoniumkloridia

Tämä lääkevalmiste sisältää 0,034 mg bentalkoniumkloridia jokaisessa tipassa, mikä vastaa 0,1 mg/ml. Bentalkoniumkloridi voi aiheuttaa silmäärsytystä erityisesti, jos sinulla on kuivat silmät tai sarveiskalvon sairauksia (silmän etuosan läpinäkyvä kerros). Jos silmääsi tulee poikkeavaa tunnetta, pistelyä tai kipua tämän lääkkeen käytön jälkeen, keskustele asiasta lääkärisi kanssa.

Bentalkoniumkloridi saattaa imeytyä pehmeisiin piilolinssiin ja voi muuttaa niiden väriä. Poista piilolinssit ennen tämän lääkevalmisten käyttöä ja laita piilolinssit takaisin 15 minuutin kuluttua.

3. Miten Cleari-silmätippojen käytettään

Käytä tästä läkettä juuri siten kuin lääkäri on määrännyt tai apteekkienkilökunta on neuvonut. Tarkista ohjeet lääkäristä tai apteekista, jos olet epävarma.

Tämä lääke on tarkoitettu käytettäväksi vain silmiin. Suositeltu annos on 1 tai 2 tippaa kumpaanakin silmään 2 tai 3 kertaa päivässä.

Jatkuva käyttö voi lisätä silmän punoitusta. Älä käytä läkettä, jos sen väri muuttuu tai se samentuu.

Jos silmän punoitus lisääntyy tai jos tilanne ei parane 24 tunnin kuluttua, lopeta valmisten käyttö ja ota yhteys lääkäriin.

Käyttöohjeet:

Aikuiset ja vähintään 12-vuotiaat lapset:

- Pese kädet ennen käyttöä.
- Vältä koskemasta pullon kärjellä mihinkään pintaan.
- Purista varovasti 1 tai 2 tippaa kumpaanakin silmään 2 tai 3 kertaa päivässä.

Tämä valmiste on tarkoitettu vain tilapäiseen käyttöön.

Muut lääkevalmisteet ja Cleari

Odota noin 15 minuuttia Cleari-silmätippojen ja jonkin muun silmävalmisten käytön välillä. Silmävoide pitää aina levittää viimeiseksi.

Jos käytät enemmän Cleari-silmätippojen kuin sinun pitäisi

Jos olet ottanut liian suuren lääkeannoksen tai vaikkapa lapsi on ottanut läkettä vahingossa, ota aina yhteyttä lääkäriin, sairaalaan tai Myrkytystietokeskukseen (puh. 0800 147 111) riskien arvioimiseksi ja lisähjeiden saamiseksi. Suun kautta otetun yliannostuksen oireita voivat olla pahoinvointi, päänsärky, ruumiinlämmön laskeminen, bradykardia, hikoilu, unelaisuus ja kooma, varsinkin jos kyseessä on lapsi.

Liikakäyttö voi lisätä silmien punoitusta. Jos näin käy, lopeta silmätippojen käyttö. Jos punoitus jatkuu, ota yhteys lääkäriin.

Jos unohtat käyttää Cleari-silmätippoa

Ota seuraava annos tarvittaessa. Älä ota enempää kuin 3 annosta 24 tunnin aikana. Älä ota kaksinkertaista annosta korvatakseen unohtamasi kerta-annoksen.

4. Mahdolliset haittavaikutukset

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

Joskus harvoin silmätippojen laittamisen jälkeen saatat huomata vähäistä ärsytystä, kuten kirveläy, vähäistä näön hämärtymistä tai vähäistä pupillien lajenemista. Nämä ovat odotettavia ja tilapäisiä vaikutuksia.

Lopeta valmisten käyttö ja hakeudu välittömästi lääkäriin, jos sinulla ilmenee:

- **alleergisia reaktioita**, kuten kutinaa tai ihottumaa
- **silmäkipua ja näkökyvyn muutoksia**
- **silmien pistelyä tai ärsytystä**, joka johtuu liian monen tipan käytöstä tai liian usein tapahtuvasta käytöstä.

Muita haittavaikutuksia voivat olla:

- silmien ärsytys, silmäkipu. Jatkuva ja liiallinen käyttö voi johtaa silmien punotuksen lisääntymiseen ja muiden silmävaivojen kehittymiseen.
- pahoinvointi

- päänsärky, huimaus

Haiittavaikutuksista ilmoittaminen

Jos havaitset haiittavaikutuksia, kerro niistä lääkärille tai apteekkienkilökunnalle. Tämä koskee myös sellaisia mahdollisia haiittavaikutuksia, joita ei ole mainittu tässä pakkausselosteessa. Voit ilmoittaa haiittavaikutuksista myös suoraan:

www-sivusto: www.fimea.fi

Lääkealan turvallisuus- ja kehittämiskeskus Fimea Lääkkeiden haiittavaikutusrekisteri
PL 55
00034 FIMEA

Ilmoittamalla haiittavaikutuksista voit auttaa saamaan enemmän tietoa tämän lääkevalmisten turvallisuudesta.

5. Cleari-silmätippojen säilyttäminen

Ei lasten ulottuville eikä näkyville.

Säilytä alle 25 °C.

Hävitä käytämättä jäänyt sisältö kuukauden kuluttua pullon avaamisesta.

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

Älä käytä tätä lääkettä, jos liuos muuttaa väriään tai samenee.

Lääkkeitä ei pidä heittää viemäriin eikä hävittää talousjätteiden mukana. Kysy käytämättömien lääkkeiden hävittämisestä aptekista. Näin menetellen suojelet luontoa.

6. Pakkauksen sisältö ja muuta tietoa

Mitä Cleari sisältää

- Vaikuttava aine on nafatsoliinihydrokloridi 0,12 mg/ml.
- Muut aineet ovat bentsalkoniumkloridiliuos, boorihappo (E284), booraksi (E285), dinatriumedetaatti ja puhdistettu vesi.

Lääkevalmisten kuvaus ja pakkauskoot

Silmätippaliuos on kirkas, väritön neste, joka on valkoisessa HDPE-muovipulloissa. Pullossa on tipan muodostava LDPE-muovinen tulppa ja polypropyleenimuovinen korkki. Yksi pullo sisältää 5 ml tai 10 ml.

Myyntiluvan haltija:

Elara Pharmaservices Europe Ltd, 239 Blanchardstown Corporate Park, Ballycoolin, Dublin,
D15KV21, Irlanti

Paikallinen edustaja:

Evolan Pharma AB, Danderyd, Ruotsi

Tämän lääkkeen valmistuspaikka:

Tubilux Pharma S.p.A., Via Costarica 20/22, 00071 Pomezia (Rome), Italia

Tämä lääkevalmiste on hyväksytty ETA:n jäsenmaissa seuraavilla nimillä:
Iso-Britannia - Murine Red & Sore Eyes, Ruotsi / Suomi - Cleari, Tanska - Cleareyes, Norja - Cleye.

Tämä pakkaus seloste on tarkistettu viimeksi 11.06.2024

BIPACKSEDEL

Bipacksedel: Information till användaren

Cleari 0,12 mg/ml ögondroppar, lösning nafazolinhydroklorid

Läs noga igenom denna bipacksedel innan du börjar använda detta läkemedel. Den innehåller information som är viktig för dig. Cleari 0,12 mg/ml ögondroppar, lösning benämns Cleari i hela denna bipacksedel.

- Spara denna information, du kan behöva läsa den igen.
- Om du har ytterligare frågor vänd dig till läkare, eller apotekspersonal.
- Detta läkemedel har ordinerats enbart åt dig. Ge det inte till andra. Det kan skada dem, även om de uppvisar sjukdomstecken som liknar dina.
- Om du får biverkningar, tala med läkare eller apotekspersonal. Detta gäller även eventuella biverkningar som inte nämns i denna information. Se avsnitt 4.

I denna bipacksedel finns information om följande:

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

1. Vad Cleari är och vad det används för

Detta läkemedel innehåller den aktiva substansen nafazolinhydroklorid som tillhör en grupp läkemedel som kallas lokala kärlsammandragande medel. Dessa läkemedel verkar genom att dra ihop blodkärlen i ögat och därigenom minska rodnad och svullnad.

Cleari är en ögondropplösning. Den används för att lindra tillfällig, lättare rodnad och irritation i ögonen.

Cleari börjar verka inom någon minut och effekten varar i minst 3 timmar.

Denna produkt är endast avsedd för att användas tillfälligt.

Cleari kan användas av vuxna och barn från 12 år.

Nafazolinhydroklorid som finns i Cleari 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 Cleari

Använd inte Cleari:

- om du är allergisk mot nafazolinhydroklorid eller något annat innehållsämne i detta läkemedel (anges i avsnitt 6).
- om du har förhöjt tryck inuti ögongloben (glaukom)
- om kammarvinkeln i dina ögon är trång (du har risk att få akut glaukom)
- om du har skador på hornhinnan (ögats yttre hinna)
- om du har inflammation i iris (den färgade delen av ögat)
- om du har använt monoaminoxidashämmare (MAO-hämmare) under de senaste 14 dagarna

(läkemedel som används för att behandla tillstånd som depression).

- om du är under 12 år

Om dina ögon har en tendens till trång kammarvinkel, får du inte använda denna produkt före en perifer iridektomi (operation för att behandla glaukom, där man tar bort en del av regnbågshinnan).

Varningar och försiktighet

Tala med läkare eller apotekspersonal innan du använder detta läkemedel om du tror att du har behandlats, eller behandlas för något av följande:

- högt blodtryck (hypertoni)
- diabetes
- överaktiv sköldkörtel (hypertyreos)
- besvärs med ditt hjärta eller din blodcirkulation (kardiovaskulära avvikelse)
- åderförfettning av blodkärlen (åderförkalkning)
- en ögonsjukdom för vilken du behandlas för av läkare.
- depression

eller om du upplever ögonsmärta, synförändringar eller har genomgått ögonkirurgi.

Barn

Cleari rekommenderas inte till barn under 12 år.

Du ska sluta använda detta läkemedel och kontakta läkare om du snart ska genomgå en ögonoperation under narkos.

Du ska sluta använda detta läkemedel och kontakta läkare om du får ögonsmärta, synförändringar, ljuskänslighet, fortsatt rodnad eller irritation i ögat, om du inte blir bättre eller om tillståndet försämras efter 24 timmar.

Andra läkemedel och Cleari

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

Tala med läkare eller apotekspersonal innan du använder detta läkemedel, särskilt om du:

- använder **digoxin, kinidin eller tricykliska antidepressiva medel**
- har använt **monoaminoxidas hämmare (MAO-hämmare)** under de senaste 14 dagarna
- använder läkemedel mot högt blodtryck (antihypertensiva läkemedel)
- har någon annan behandling för dina ögon.

Graviditet, amning och fertilitet

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.

Körförmåga och användning av maskiner

Om du får dimsyn bör du inte köra bil eller använda maskiner förrän din syn har klarnat.

Du är själv ansvarig för att bedöma om du är i kondition att framföra motorfordon eller utföra arbeten 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.

Cleari inneholder bensalkoniumklorid

Dett läkemedel innehåller 0,034 mg bensalkoniumklorid per droppe motsvarande 0,1 mg/ml. Bensalkoniumklorid kan vara irriterande för ögon, särskilt om du har torra ögon eller problem med hornhinnan (den klara hinnan längst fram i ögat). Om du känner irritation, stickningar eller smärta i ögat efter att ha använt läkemedlet, kontakta läkare.

Bensalkoniumklorid kan tas upp av mjuka kontaktlinser och kan missfärga kontaktlinserna. Ta ut kontaktlinser innan du använder läkemedlet och vänta minst 15 minuter innan kontaktlinserna sätts igen.

3. Hur du använder Cleari

Använd alltid detta läkemedel enligt läkarens eller apotekspersonalens anvisningar. Rådfråga läkare eller apotekspersonal om du är osäker.

Detta läkemedel är endast avsett att användas i ögonen. Den rekommenderade dosen är 1 eller 2 droppar i vardera ögat 2 eller 3 gånger dagligen.

Kontinuerlig användning kan öka rodnad i ögat. Använd inte läkemedlet om ditt färgseende förändras eller om synen blir grumlig.

Om du får ökad rodnad i ögat eller inte upplever någon förbättring efter 24 timmar ska du sluta ta Cleari och uppsöka läkare.

Bruksanvisning:

Vuxna och barn från 12 år:

- Tvätta händerna före användning.
- Låt inte droppspetsen vidröra någonting.
- Droppa försiktigt 1 eller 2 droppar i vardera öga 2 eller 3 gånger dagligen.

Denna produkt är endast avsedd för att användas tillfälligt.

Andra läkemedel och Cleari

Du bör vänta cirka 15 minuter mellan användningen av Cleari och någon annan produkt i ögat. En eventuell ögonsalva ska alltid användas sist.

Om du använt för stor mängd av Cleari

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. 0800 147 111) för bedömning av risken samt rådgivning. Berätta för sjukvården om du märker av sjunkande kroppstemperatur, dåsighet och koma, i synnerhet om det gäller ett barn. Tala omedelbart med din läkare eller apotekspersonal. Symtom på överdosering genom munnen kan vara illamående, huvudvärk, låg kroppstemperatur, bradykardi, svettning, sömnighet och koma, särskilt hos barn.

Överanvändning kan ge ökad rodnad i ögat. Om detta inträffar, sluta använda ögondropparna. Kontakta läkare, om rodnaden inte försvinner.

Om du har glömt att använda Cleari

Ta nästa dos vid behov. Ta inte mer än 3 doser på 24 timmar. Ta inte dubbel dos för att kompensera för glömd dos

4. Eventuella biverkningar

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

När du har använt ögondropparna kan du vid enstaka tillfällen märka en svag irritation såsom sveda, lött dimsyn eller lött vidgning av pupillen (den svarta ringen mitt i ögat). Dessa biverkningar är förväntade och tillfälliga. **Sluta använda Cleari och uppsök omedelbart läkare om du får:**

- **allergiska reaktioner** såsom klåda eller utslag
- **smärta i ögat** och/eller **synförändring**

- **sveda eller irritation** i ögat som orsakas av att du använt för många droppar eller använt dem för ofta.

Andra biverkningar kan vara:

- Ögonirritation, ögonsmärta. Fortsatt och överdriven användning kan leda till ökad rodnad i ögat och till utveckling av andra ögonsjukdomar.
- illamående
- huvudvärk, yrsel.

Rapportering av biverkningar

Om du får biverkningar, tala med läkare eller apotekspersonal. 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 Clearis ska förvaras

Förvara detta läke medel utom syn- och räckhåll för barn.

Flaskan förvaras vid högst 25°C.

Kassera eventuellt oanvänt innehåll en månad efter öppnandet av flaskan.

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

Använd inte detta läkemedel om lösningen ändrar färg eller blir grumlig.

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. Förpackningsinnehåll och övriga upplysningar

Innehållsdeklaration

- Den aktiva substansen är nafazolinhydroklorid 0,12 mg/ml.
- Övriga innehållsämnen är bensalkoniumkloridlösning, borsyra (E284), borax (E285), dinatriumedetat och renat vatten.

Läkemedlets utseende och förpackningsstorlekar

Ögondroppslösningen är en klar, färglös vätska som tillhandahålls i en vit HDPE-plastflaska med droppspets av LDPE-plast och lock av polypropenplast. Varje flaska innehåller 5 ml eller 10 ml

Innehavare av godkännande för försäljning

Elara Pharmaservices Europe Ltd, 239 Blanchardstown Corporate Park, Ballycoolin, Dublin,
D15KV21, Irland

Ombud

Evolan Pharma AB, Danderyd, Sverige

Tillverkare

Tubilux Pharma S.p.A., Via Costarica 20/22, 00071 Pomezia (Rom), Italien.

Detta läke medel är godkänt inom Europeiska ekonomiska samarbe tsområdet under namnen:
Storbritannien - Murine Red & Sore Eyes, Finland / Sverige - Cleari, Danmark - Cleareyes, Norja –
Cleye

Den na bipacks edel ändrade s senast 11.06.2024