



VISCOAT™

**Medizinprodukt für die ophthalmologische Viskochirurgie
(Natriumchondroitinsulfat, Natriumhyaluronat)**



BESCHREIBUNG

VISCOAT™ Medizinprodukt für die ophthalmologische Viskochirurgie (Ophthalmic Viscosurgical Device, OVD, nachfolgend als VISCOAT™ OVD bezeichnet) ist eine sterile, nicht pyrogene, viskoelastische Lösung, die eine nicht entzündliche, hoch gereinigte Fraktion von Natriumchondroitinsulfat und Natriumhyaluronat mittleren Molekulargewichts enthält. VISCOAT™ OVD weist eine Viskosität von 40.000 ± 20.000 cPs auf (Schergeschwindigkeit 2 s⁻¹, 25 °C.)

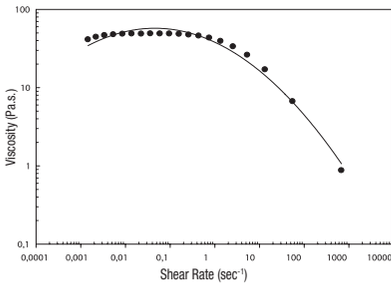
INFORMATIONEN AUS KLINISCHEN STUDIEN

VISCOAT™ OVD wurde in einer randomisierten, offenen, multizentrischen klinischen Studie mit Healon¹ bei Kataraktextraktion und IOL-Implantation verglichen. Es wurden 124 Teilnehmer (63 für VISCOAT™ OVD und 61 für Healon¹) bezüglich Sicherheit und Wirksamkeit ausgewertet. Die Ergebnisse für die Teilnehmer in dieser Studie lieferten eine hinreichende Bestätigung, dass VISCOAT™ OVD ein sicheres und effektives Produkt ist, wenn es als chirurgisches Hilfsmittel bei Eingriffen im vorderen Augenabschnitt eingesetzt wird. In der nachfolgenden Zusammenfassung der klinischen Studienergebnisse werden die Leistungsmerkmale von VISCOAT™ OVD beschrieben. Diese sind vergleichbar mit denen anderer moderner OVD. Das Produkt erhält eine tiefe Vorderkammer und schützt das Hornhautendothel während eines Eingriffs im vorderen Augenabschnitt. Die Zusammenfassung der Daten zur Sicherheit und klinischen Leistungsfähigkeit von VISCOAT™ OVD werden über Eudamed zur Verfügung gestellt (<https://ec.europa.eu/tools/eudamed>).

SICHERHEIT

Sowohl in der Gruppe mit VISCOAT™ OVD als auch in der Gruppe mit Healon¹ erhöhte sich der mittlere IOD 4 bis 6 Stunden nach dem Eingriff gegenüber Baseline wie in Tabelle 1 aufgeführt. Der Unterschied war nicht statistisch signifikant (p = 0,14). In beiden Gruppen normalisierte sich der mittlere IOD innerhalb von 24 Stunden nach dem Eingriff, war aber weiterhin über dem Baseline IOD. Auch hier war der Unterschied nicht statistisch signifikant (p = 0,97).

VISCOAT™ OVD Rheologie mit einem Bohlin CS Rheometer bei 25 °C



ZUSAMMENSETZUNG

1 ml VISCOAT™ OVD enthält: 40 mg Natriumchondroitinsulfat, 30 mg Natriumhyaluronat, 0,45 mg Natriumdihydrogenphosphat 1 H₂O, 2,0 mg Dinatriumhydrogenphosphat, wasserfrei, 4,3 mg Natriumchlorid (und Wasser für Injektionszwecke). Natriumhydroxid und/oder Salzsäure können zur pH-Wert-Einstellung zugesetzt sein. Die Osmolarität von VISCOAT™ OVD beträgt 325 ± 40 mOsm/kg. Der pH-Wert beträgt 7,0–7,5.

Natriumchondroitinsulfat und Natriumhyaluronat sind in ihrem chemischen und physikalischen Aufbau sehr ähnlich, denn bei beiden handelt es sich um lange unverzweigte Ketten mit mittlerem bis hohem Molekulargewicht. Das Molekulargewicht von Natriumchondroitinsulfat, das für die Herstellung von VISCOAT™ OVD verwendet wird, liegt bei etwa 22.500 Dalton, das von Natriumhyaluronat bei über 500.000 Dalton. VISCOAT™ OVD wirkt als dispersives OVD.

Das Natriumhyaluronat in VISCOAT™ OVD wird über ein mikrobielles Fermentationsverfahren hergestellt, das Natriumchondroitinsulfat wird aus Knorpelgewebe von Blauhaien gewonnen. Die Bausteine beider Inhaltsstoffe werden von sich wiederholenden Disaccharideinheiten gebildet. Natriumchondroitinsulfat unterscheidet sich von Natriumhyaluronat durch die Sulfatgruppe und die doppelte negative statt einfach negativer Ladung (wie bei Natriumhyaluronat) pro Disaccharidbaustein.

VERWENDUNGSZWECK

VISCOAT™ OVD ist ein dispersives OVD und hat gewebeschützende Eigenschaften. Es wird von Augenchirurgen bei Eingriffen im vorderen Augenabschnitt verwendet, um das Hornhautendothel und andere intraokulare Gewebe des Patienten während eines Eingriffs am vorderen Augenabschnitt vor Verletzungen zu schützen. Es trägt auch dazu bei, die Sichtbarkeit während des Eingriffs zu verbessern.

ANWENDUNGSGEBIETE

VISCOAT™ OVD ist für Eingriffe am vorderen Augenabschnitt indiziert, einschließlich bei Kataraktextraktion und Implantation einer Intraokularlinse. VISCOAT™ OVD dient dem Erhalt einer tiefen Vorderkammer während des Eingriffs am vorderen Augenabschnitt, verbessert die Sichtbarmachung während der Operation, schützt das Hornhautendothel und die umgebende Gewebe. Aufgrund der Viskoelastizität der Lösung wird die natürliche Position des Glaskörpers beibehalten und eine Kammerverrückung während des operativen Eingriffs verhindert.

GEGENANZEIGEN

VISCOAT™ OVD darf nicht bei Patienten mit einer Überempfindlichkeit gegen einen der Bestandteile von VISCOAT™ OVD verwendet werden.

WARNHINWEISE

Bei Nichtbefolgen der Anleitungen der Gebrauchsanweisung zum Zusammensetzen der Injektionspritze oder bei Verwendung einer anderen Kanüle kann es zur Ablösung der Kanüle und zu schwerwiegenden Verletzungen wie Gewebeschäden im Auge kommen.

VORSICHTSMASSNAHMEN

- Die bei chirurgischen Eingriffen am vorderen Augenabschnitt üblichen Vorsichtsmaßnahmen müssen eingehalten werden.
- Natriumhyaluronat und Natriumchondroitinsulfat in VISCOAT™ OVD sind natürliche, hoch gereinigte Polymere. Obwohl die generelle Sicherheit des Herstellungsverfahrens dieses Produkts nachgewiesen ist, sollte sich der behandelnde Arzt des möglichen Allergierisikos bewusst sein, das mit dem Einsatz jeder natürlichen Substanz einhergeht.
- VISCOAT™ OVD, die Kanüle oder andere Injektionskomponenten NICHT wiederverwenden. Dieses Produkt ist nur für einen Patienten bestimmt. Die Wiederverwendung dieses Einzelprodukts kann zu schweren Verletzungen wie mikrobiologische Infektionen (im Auge oder systemisch) führen.
- NUR VERWENDEN, wenn die Glasspritze unbeschädigt ist.
- VISCOAT™ OVD oder seine Komponenten NICHT verwenden, wenn die Sterilbarriere beeinträchtigt wurde oder wenn die Sterilverpackung unbeabsichtigt vor Gebrauch geöffnet wurde.
- NUR VERWENDEN, wenn die Lösung klar ist.
- Einschluss von Blasen vor der Injektion von VISCOAT™ OVD VERMEIDEN.
- Die Vorderkammer NICHT überfüllen. Es empfiehlt sich, VISCOAT™ OVD bei Beenden des Eingriffs durch Irrigation und/oder Aspiration zu entfernen. Die Verwendung des Spritzen-Systems zu diesem Zweck wird nicht empfohlen.
- Im Zusammenhang mit OVD sind postoperative Erhöhungen des Intraokulardrucks (IOD) beschrieben worden. Bei Beendigung des Eingriffs empfiehlt es sich, das OVD so gründlich wie möglich aus dem gesamten Auge zu entfernen. Eine sorgfältige Überwachung des IOD ist daher angezeigt und geeignete Therapiemaßnahmen sind erforderlich, wenn es zu einem deutlichen Druckanstieg kommt.

KLINISCHER NUTZEN

In medizinischen Fachartikeln veröffentlichte klinische Evidenz, Erfahrungen nach Markteinführung und klinische Studien bescheinigen VISCOAT™ OVD ein akzeptables Sicherheits- und Leistungsprofil. VISCOAT™ OVD hat dispersive Eigenschaften, die folgenden Nutzen bringen:

- VISCOAT™ OVD verteilt sich als Schutzschicht über das intraokulare Gewebe, um Verletzungen durch chirurgische Instrumente und Gewebetraumata vorzubeugen.
- Aufgrund seiner dispersiven Eigenschaften ist VISCOAT™ OVD gut für die initiale Phase (Phakoemulsifikation) während der Kataraktoperation geeignet, um eine Schutzschicht über dem Hornhautendothel zu bilden.

Tabelle 1: Postoperative IOD-Änderung gegenüber Baseline (mmHg)

Prüfprodukt	Präoperativer IOD [Mittelwert (SA)]	Postoperative IOD-Änderung gegenüber Baseline	
		4-6 Stunden [Mittelwert (SA)]	24 Stunden [Mittelwert (SA)]
VISCOAT™	16,0 (3,2) ^a	4,2 (1,1) ^b	1,6 (0,86) ^b
Healon ¹	15,7 (3,0) ^a	7,0 (1,53) ^b	1,5 (0,99) ^b

^aN = 63, ^bN = 62, ^cN = 60, ^dN = 59, ^eN = 58

Darüber hinaus verursachte VISCOAT™ OVD im Vergleich zu Healon¹ weniger Fälle eines postoperativen Anstiegs um >30 mmHg nach 4 bis 6 Stunden: 9 von 63 Patienten (14,3 %) unter VISCOAT™ OVD im Vergleich zu 15 von 61 Patienten (24,6 %) unter Healon¹.

Zusätzlich gab es in den Gruppen mit VISCOAT™ OVD oder Healon¹ keinen Unterschied bei der Inzidenz von Iritis oder Hornhautödem nach dem Eingriff.

WIRKSAMKEIT

Die primären Wirksamkeitsergebnisse waren der Erhalt der Endothelzeldichte, Retention des OVD während des Eingriffs und Erhalt der Vorderkammer.

Eine Teilgruppe der Prüfarzte führte eine Augenmikroskopie durch. Es wurden prä- und postoperative Ergebnisse von 80 der 124 Teilnehmer erhoben. Beim Vergleich der prozentualen Veränderung in der Endothelzeldichte von Baseline bis 60–90 Tage nach dem Eingriff zeigte sich kein statistisch signifikanter Unterschied (p = 0,63) zwischen VISCOAT™ OVD und Healon¹.

Tabelle 2: Mittlere prozentuale Veränderung der Endothelzeldichte (Zellen/mm²)

Prüfprodukt	N	Mittelwert (%)	SA (%)
VISCOAT™	40	-14,6	3,11
Healon ¹	40	-12,6	2,89

Es gab einen statistisch signifikanten Unterschied bei der Retention von VISCOAT™ OVD im Vergleich zu Healon¹ während des Eingriffs (p < 0,001). Alle 63 Patienten (100 %) unter VISCOAT™ OVD erreichten eine Retention von 90–100 % im Vergleich zu 46 von 61 Patienten (75,4 %) unter Healon¹.

Die Vorderkammer wurde bei 59 von 63 (93,7 %) der Patienten unter VISCOAT™ OVD während des Eingriffs erhalten, womit nachgewiesen ist, dass VISCOAT™ OVD effektiv zum Erhalt der Vorderkammer eingesetzt werden kann.

NEBENWIRKUNGEN

VISCOAT™ OVD wurde in präklinischen und klinischen Studien geprüft. Wenn Natriumhyaluronat im Auge bleibt, kann es nachweislich einen vorübergehenden Anstieg des Augeninnendrucks bewirken. Aus diesem Grund ist eine Überwachung des IOD angezeigt und geeignete Therapiemaßnahmen sind erforderlich, wenn es zu einem deutlichen Druckanstieg kommt.

Andere Ereignisse, die mit der Verwendung von OVD und/oder intraokularen Eingriffen assoziiert sind, sind u. a. postoperative Entzündungsreaktionen (wie Hypopyon, anteriore Uveitis/Iritis, zyklitische Membran, toxisches Vorderkammer Syndrom und Hornhauttrübung), Infektionen (wie Endophthalmitis), Hornhautödem, verringerte Sehkraft, Sehstörungen, Hyphäma, Verletzung, Glaskörperblutung, Endothelzellverlust und Hornhautdekomposition.

HINWEIS: Für OVD besteht ein sehr geringes Risiko einer Prionen-Infektion. Es sind keine entsprechenden Berichte über VISCOAT™ OVD eingegangen.

MELDUNG SCHWERWIEGENDER VORKOMMISSE

Alle schwerwiegenden Vorkommisse, die mit dem Produkt in Zusammenhang stehen können, müssen an Alcon Laboratories, Inc. gemeldet werden.

Telefon:

Kontaktieren Sie die lokale Alcon Niederlassung oder Ihren Alcon Vertriebs-händler.

E-Mail:

In der EU: qa.complaints@alcon.com

Jedes OVD lässt sich anhand der Chargenbezeichnung zur Rückverfolgung identifizieren. Bitte diese bei der Meldung an Alcon angeben. HINWEIS: Melden Sie schwerwiegende Vorkommisse in der EU auch an die für Medizinprodukte zuständige Behörde in Ihrem Land.

KLINISCHE ANWENDUNGEN

Bei Kataraktoperationen und Implantationen von Intraokularlinsen VISCOAT™ OVD unter Berücksichtigung aseptischer Standardtechniken vorsichtig und nur mit der beiliegenden Kanüle (siehe „Anweisung zur Handhabung der Spritze“) in die Vorderkammer injizieren. Die Injektion von VISCOAT™ OVD in die Kammer kann vor oder nach der Entfernung des Linsenkörpers erfolgen. Bei Anwendung vor Entfernung der Linse schützt VISCOAT™ OVD das Hornhautendothel außerdem vor möglicher Schädigung durch chirurgische Instrumente während der Kataraktoperation. VISCOAT™ OVD kann vor der Implantation auch als Überzug für die Intraokularlinse und die Spitzen chirurgischer Instrumente verwendet werden. Zusätzliches VISCOAT™ OVD kann während eines Vorderkammeringriffs nachgespritzt werden, um die volle Kammerfülle zu erhalten oder eventuelle während des Eingriffs entstandene VISCOAT™ OVD Verluste auszugleichen.

Bei Beendigung des Eingriffs empfiehlt es sich, VISCOAT™ OVD durch sorgfältige Irrigation und Aspiration mit steriler ophthalmologischer Spüllösung so vollständig wie möglich aus dem Auge zu entfernen. Entsorgen Sie das benutzte Produkt nach der OVD-Anwendung ordnungsgemäß in einem Abfallbehälter für spitze und scharfe Gegenstände.

PACKUNGSGRÖSSEN

VISCOAT™ OVD ist ein steriles, nicht pyrogenes Medizinprodukt für die ophthalmologische Viskochirurgie zum Einmalgebrauch, das durch Anwendung aseptischer Verfahrenstechniken sterilisiert wird. VISCOAT™ OVD wird in einer Einmalspritze zu 0,35 ml, 0,5 ml oder 0,75 ml geliefert, die zusammen mit einer sterilen 27G Einmalkanüle mit gewinkelter stumpfer Spitze und einem Kanülenfeststeller in einem Blister verpackt ist. Die Außenseite der Fertigspritzen ist mit Ethylenoxid sterilisiert.

Sterilität wird bis zum Verfalldatum gewährleistet, solange die Sterilbarriere weder beschädigt noch geöffnet wurde. Verwenden Sie dieses Produkt nicht nach Ablauf des Verfalldatums, das auf der Spritze und dem Karton angegeben ist.

Lager- und Handhabungsbedingungen

1. Lagern Sie VISCOAT™ OVD aufrecht in seiner Verpackung.
2. Im Kühlschrank lagern. Zwischen 2 °C und 8 °C lagern.
3. Vor Frost schützen. Vor Licht schützen.
4. Vor der Anwendung ist gekühltes VISCOAT™ OVD auf OP-Raumtemperatur zu bringen (20 bis 40 Minuten).

LITERATUR

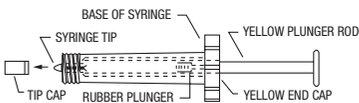
Balazs, E.A. Ultrapure hyaluronic acid and the use thereof, U.S. patent 4,141,973 (1979).
 CILCO, Inc. Study "Preclinical evaluation of CDS-PLUS: Measurement of intraocular pressure variation after instillation into artificial eyes" (1983).
 CILCO, Inc. Study "Preclinical evaluation of the protective efficacy of CDS-PLUS on rabbit corneal buttons" (1983).
 CILCO, Inc. Study "Evaluation of CDS for induction of anaphylaxis in guinea pigs" (1981).
 CILCO, Inc. Study "Evaluation of CDS for induction of antibodies in rabbits" (1982).
 Balazs, E.A. Ultrapure hyaluronic acid and the use thereof, U.S. patent 4,141,973 (1979).
 CILCO, Inc. Summary of Safety and Efficacy for VISCOAT™ (1984).
 Higashide T., Sugiyama K. Use of viscoelastic substance in ophthalmic surgery – focus on sodium hyaluronate. Clinical Ophthalmology 2008; 2(1) 21-30
 Kim Y-H, Joo C-K. Efficacy of the soft-shell technique using Viscoat and Hyal-2000. Journal of Cataract Surg 2004; 30:2366-2370
 Richter, W., Ryde, M. and Zetterstrom, O. Nonimmunogenicity of purified sodium hyaluronate preparation in man, Int Arch Allergy Appl Immunol 59:45-48, 1979.
 Richter, W. Nonimmunogenicity of purified hyaluronic acid preparations tested by passive cutaneous anaphylaxis. Int Arch Allergy Appl Immunol 47:211-217, 1974.

GEBRAUCHSANWEISUNG:

FÜR DIE INTRAOKULARE ANWENDUNG. VISCOAT™ OVD, DIE KANÜLE UND DER KANÜLENFESTSTELLRING SIND NUR ZUR EINMALANWENDUNG BESTIMMT.

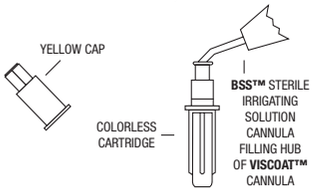
Das Spritzensystem ist ausschließlich zur Injektion des enthaltenen VISCOAT™ OVD bestimmt. Eine Verwendung des Systems zur Aspiration wird nicht empfohlen.

HINWEIS: DAS VISCOAT™ OVD ABGABESYSTEM IST NICHT FÜR DEN GEBRAUCH MIT WIEDERVERWENDBAREN (METALLANSATZ-) INSTRUMENTEN ODER ANDEREN ALS DEN BEIGEPACKTEN EINMAL-INSTRUMENTEN BESTIMMT. NICHTBEFOLGEN DIESER ANWEISUNG KANN ZUR ABLÖSUNG DER KANÜLE FÜHREN.



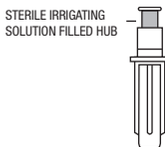
- TIP CAP = VORDERE SCHUTZKAPPE
- SYRINGE TIP = SPRITZENSPITZE
- BASE OF SYRINGE = SPRITZENKÖRPER
- YELLOW PLUNGER ROD = GELBER SPRITZENKOLBEN
- RUBBER PLUNGER = GUMMIKOLBEN
- YELLOW END CAP = GELBER SPRITZENBODEN

1. ÜBERPRÜFEN SIE DIE PRIMÄRVERPACKUNG SORGFÄLTIG AUF ANZEICHEN, OB DIE INNENVERPACKUNG GEÖFFNET ODER BESCHÄDIGT WURDE. VERWENDEN SIE DAS OVD NICHT, WENN DIE STERILITÄT BEEINTRÄCHTIGT WURDE ODER WENN DIE STERILVERPACKUNG UNBEABSICHTIGT VOR GEBRAUCH GEÖFFNET WURDE.
2. ÖFFNEN SIE DIE BLISTERPACKUNG UNTER ASEPTISCHEN BEDINGUNGEN. ENTFERNEN SIE DIE SCHUTZKAPPE VON DER SPRITZENSPITZE (DIE KAPPE SITZT SEHR FEST).



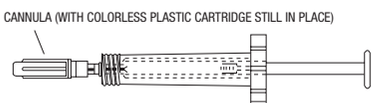
- YELLOW CAP = GELBE VERSCHLUSSKAPPE
- COLORLESS CARTRIDGE = FARBLOSE KARTUSCHKE
- BSS STERILE IRRIGATING SOLUTION CANNULA FILLING HUB OF VISCOAT™ CANNULA = IN DEN KANÜLENANSATZ DER VISCOAT™-KANÜLE BSS STERILE SPÜLLÖSUNG FÜLLEN

3. INTRAOKULARE SPÜLLÖSUNG IN DEN KANÜLENANSATZ INJIZIEREN UND BIS OBEN AUFFÜLLEN.



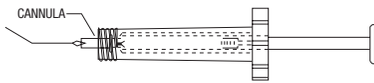
STERILE IRRIGATING SOLUTION FILLED HUB = KANÜLENANSATZ MIT STERILER INTRAOKULARER SPÜLLÖSUNG

4. UM LUFTBLASEN AUS SPRITZENSPITZE UND KANÜLE ZU ENTFERNEN, DIE SPRITZE IN EINER HAND HALTEN UND MIT DER ANDEREN DEN SPRITZENKOLBEN VORSICHTIG VERSCHIEBEN. ACHTEN SIE DARAUF, DASS DAS VISKOELASTISCHE MATERIAL NICHT AUS DER SPRITZENSPITZE AUSTRITTS.



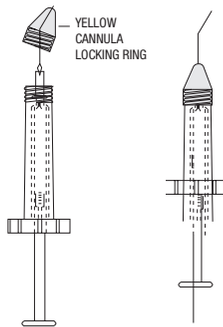
CANNULA (WITH COLORLESS PLASTIC CARTRIDGE STILL IN PLACE) = KANÜLE (MIT AUFGESTECKTER FARBLOSER KUNSTSTOFFKARTUSCHKE)

5. NACH DEM BEFÜLLEN DES KANÜLENANSATZES DIE KANÜLE IN EINER KONTINUIERLICHEN BEWEGUNG IN DAS SPRITZENGEWINDE EINDREHEN, BIS DER KANÜLENANSATZ FEST AUF DEM GEWINDE DER SPRITZE SITZT. DIE KANÜLENKARTUSCHKE WIRD DAZU WIE EIN SCHRAUBENSCHLÜSSEL BENUTZT. VERWENDEN SIE AUSSCHLIESSLICH DIE BEIGEPACKTE KANÜLE.
6. VERGESSEN SIE NICHT, DASS DAS KANÜLENGEWINDE VOLLSTÄNDIG IN DAS GEWINDE DER SPRITZE EINGEDREHT IST.



CANNULA = KANÜLE

7. NEHMEN SIE DIE KUNSTSTOFFKARTUSCHKE MIT EINER GERADEN BEWEGUNG VON DER KANÜLE AB UND ACHTEN SIE DARAUF, DIE KANÜLE BEIM ABNEHMEN NICHT ZU VERDREHEN ODER DIE VERSCHRAUBUNG ZU LÖSEN.



YELLOW CANNULA LOCKING RING = GELBER KANÜLENFESTSTELLRING

8. HALTEN SIE DIE SPRITZE AUFRECHT. FÜHREN SIE DEN KANÜLENFESTSTELLRING SO ÜBER DIE KANÜLE, DASS DIE VORDERE SPITZE DER KANÜLE DURCH DAS KLEINE LOCH DES KANÜLENFESTSTELLRINGS GLEITET.
9. BEFESTIGEN SIE DIE KANÜLE, INDEM SIE DEN FESTSTELLRING IM UHRZEIGERSINN BIS ZUM KANÜLENANSATZ DREHEN.
10. UM VERBLIEBENE LUFTBLASEN AUS SPRITZENSPITZE UND KANÜLE ZU ENTFERNEN, DIE SPRITZE IN EINER HAND HALTEN UND MIT DER ANDEREN DEN SPRITZENKOLBEN VORSICHTIG VORSCHIEBEN, BIS VISCOAT™ OVD AUS DER KANÜLENSPITZE AUSTRITTS.

SYMBOLE AUF DER VERPACKUNG

SYMBOL	DEFINITION
MD	Medizinprodukt
i	Gebrauchsanweisung beachten oder elektronische Gebrauchsanweisung beachten
⚠	Achtung
☒	Nicht pyrogen
♻	Nicht zur Wiederverwendung
♻	Nicht erneut sterilisieren
🕒	Verwendbar bis
📅	Herstellungsdatum
LOT	Chargenbezeichnung
STERILEIA	PRODUKT Steril durch Anwendung aseptischer Verfahrenstechniken
STERILELEO	SPRITZENSYSTEM Sterilisiert mit Ethylenoxid
↑	Diese Seite nach oben
2°C (24°) 4°C (44°)	Temperaturbegrenzung
🐄	Enthält biologisches Material tierischen Ursprungs
☀	Vor Sonnenlicht schützen
🌳	Enthält keinen Naturkautschuklatex
🏭	Hersteller
🚫	Bei beschädigter Verpackung nicht verwenden und Gebrauchsanweisung beachten
🔒	Einfach-Sterilbarrieresystem
🔒	Hier öffnen
EC REP	Bevollmächtigter in der Europäischen Gemeinschaft
🏭	Hergestellt in

Alcon Laboratories, Inc.
 6201 South Freeway
 Fort Worth, Texas 76134-2099 USA

EC REP
 Alcon Laboratories Belgium
 Lichterveld 3
 2870 Puurs-Sint-Amands
 Belgien



© 2021 Alcon, Inc.

Alcon

† Marken sind das Eigentum ihrer jeweiligen Inhaber.