

BRINZOLAMIDE E TIMOLOLO EG 10 mg/ml + 5 mg/ml collirio, sospensione

Foglio illustrativo: Informazioni per l'utilizzatore

BRINZOLAMIDE E TIMOLOLO EG 10 mg/ml + 5 mg/ml collirio, sospensione

Medicinale equivalente

Legga attentamente questo foglio prima di prendere questo medicinale perché contiene importanti informazioni per lei.

- Conservi questo foglio. Potrebbe aver bisogno di leggerlo di nuovo.
- Se ha qualsiasi dubbio, si rivolga al medico o al farmacista.
- Questo medicinale è stato prescritto soltanto per lei. Non lo dia ad altre persone, anche se i sintomi della malattia sono uguali ai suoi, perché potrebbe essere pericoloso.
- Se manifesta un qualsiasi effetto indesiderato, compresi quelli non elencati in questo foglio, si rivolga al medico o al farmacista. Vedere paragrafo 4.

Contenuto di questo foglio

1. Cos'è BRINZOLAMIDE E TIMOLOLO EG e a cosa serve
2. Cosa deve sapere prima di usare BRINZOLAMIDE E TIMOLOLO EG
3. Come usare BRINZOLAMIDE E TIMOLOLO EG
4. Possibili effetti indesiderati
5. Come conservare BRINZOLAMIDE E TIMOLOLO EG
6. Contenuto della confezione e altre informazioni

1. Cos'è BRINZOLAMIDE E TIMOLOLO EG e a cosa serve

BRINZOLAMIDE E TIMOLOLO EG contiene due principi attivi, brinzolamide e timololo, che agiscono insieme per ridurre la pressione all'interno dell'occhio.

BRINZOLAMIDE E TIMOLOLO EG viene usato per il trattamento della pressione elevata negli occhi, anche chiamato glaucoma o ipertensione oculare, in pazienti di età superiore ai 18 anni e nei quali la pressione elevata negli occhi non può essere controllata efficacemente da un solo farmaco.

2. Cosa deve sapere prima di usare BRINZOLAMIDE E TIMOLOLO EG

Non usi BRINZOLAMIDE E TIMOLOLO EG:

- se è allergico a brinzolamide, a medicinali chiamati sulfonamidi (per esempio medicinali usati per il trattamento del diabete, delle infezioni ed anche diuretici (compresse che favoriscono la diuresi), a timololo, beta-bloccanti (medicinali usati per abbassare la pressione del sangue o per curare malattie di cuore) o ad uno qualsiasi degli altri componenti di questo medicinale (elencati al paragrafo 6).
- Se ha o ha avuto in passato problemi alle vie respiratorie come asma, bronchite ostruttiva grave di lunga durata (grave malattia polmonare che può causare sibili respiratori, difficoltà a respirare e/o tosse di lunga durata) o altri tipi di problemi respiratori.
- In caso di febbre da fieno grave.
- Se ha battiti cardiaci rallentati, insufficienza cardiaca o disturbi del ritmo cardiaco (battito cardiaco irregolare).
- Se ha troppa acidità nel sangue (condizione denominata acidosi ipercloremica).
- Se soffre di gravi problemi renali.

Avvertenze e precauzioni

Metta le gocce di BRINZOLAMIDE E TIMOLOLO EG esclusivamente negli occhi.

BRINZOLAMIDE E TIMOLOLO EG 10 mg/ml + 5 mg/ml collirio, sospensione

Se si manifestano segni di reazioni gravi o di ipersensibilità, interrompa l'uso di questo medicinale e informi il medico.

Si rivolga al medico o al farmacista prima di usare BRINZOLAMIDE E TIMOLOLO EG se soffre o ha sofferto in passato di:

- malattie coronariche (i sintomi possono consistere in dolore o senso di costrizione al torace, respiro corto o soffocamento), insufficienza cardiaca, bassa pressione sanguigna;
- disturbi della frequenza cardiaca come rallentamento dei battiti cardiaci;
- problemi respiratori, asma o malattia polmonare ostruttiva cronica;
- problemi circolatori (come malattia di Raynaud o sindrome di Raynaud);
- diabete poiché il timololo può mascherare i segni e sintomi di bassi livelli di zucchero nel sangue;
- iperattività della tiroide in quanto il timololo può mascherare i segni e sintomi di una malattia alla tiroide;
- debolezza muscolare (miastenia grave);
- comunichi al medico che sta usando BRINZOLAMIDE E TIMOLOLO EG prima di sottoporsi ad un intervento chirurgico. Il timololo può infatti alterare gli effetti di alcuni farmaci utilizzati durante l'anestesia;
- se ha una storia di atopia (una tendenza a sviluppare una reazione allergica) e reazioni allergiche gravi, lei può essere più soggetto a sviluppare una reazione allergica con l'uso di BRINZOLAMIDE E TIMOLOLO EG ed il trattamento adrenalinico potrebbe risultare non sufficientemente efficace per il trattamento della reazione allergica. Pertanto, nel caso venga sottoposto a qualsiasi altro trattamento, comunichi al medico che sta usando BRINZOLAMIDE E TIMOLOLO EG;
- se ha problemi al fegato;
- se ha gli occhi secchi o problemi alla cornea;
- se ha problemi ai reni;
- se ha mai sviluppato una grave eruzione cutanea o desquamazione cutanea, vescicole e/o ulcere in bocca dopo aver utilizzato brinzolamide o altri farmaci correlati.

Faccia particolare attenzione con brinzolamide

Sono state riportate reazioni cutanee gravi incluse sindrome di Stevens-Johnson e necrolisi epidermica tossica in associazione al trattamento con brinzolamide. Se nota un qualsiasi sintomo correlato a queste reazioni cutanee gravi descritte al paragrafo 4 interrompa il trattamento con BRINZOLAMIDE E TIMOLOLO EG e si rivolga immediatamente al medico.

Per chi svolge attività sportiva: l'uso del farmaco senza necessità terapeutica costituisce doping e può determinare comunque positività ai test antidoping.

Bambini e adolescenti

BRINZOLAMIDE E TIMOLOLO EG non è raccomandato per l'uso nei bambini e negli adolescenti con meno di 18 anni.

Altri medicinali e BRINZOLAMIDE E TIMOLOLO EG

Informi il medico o il farmacista se sta usando, ha recentemente usato o potrebbe usare qualsiasi altro medicinale.

BRINZOLAMIDE E TIMOLOLO EG può influenzare o essere influenzato da altri medicinali che lei sta assumendo, inclusi altri colliri per il trattamento del glaucoma. Informi il medico se sta assumendo o ha intenzione di assumere medicinali per ridurre la pressione sanguigna, come parasimpaticomimetici e guanetidina o altri medicinali per il cuore inclusa la chinidina (usata per curare problemi cardiaci ed alcuni tipi di malaria), l'amiodarone o altri medicinali per trattare le alterazioni del ritmo cardiaco e i glicosidi per l'insufficienza cardiaca. Informi il medico anche se sta assumendo o ha intenzione di assumere medicinali per il trattamento del diabete, o per il trattamento delle ulcere gastriche o antimicotici, medicinali antivirali o antibiotici o antidepressivi come fluoxetina e paroxetina.

Se sta assumendo un altro inibitore dell'anidrasi carbonica (acetazolamide o dorzolamide), informi il medico.

BRINZOLAMIDE E TIMOLOLO EG 10 mg/ml + 5 mg/ml collirio, sospensione

È stato riportato occasionalmente un aumento delle dimensioni della pupilla durante l'assunzione concomitante di BRINZOLAMIDE E TIMOLOLO EG e adrenalina (epinefrina).

Gravidanza e allattamento

Non deve usare BRINZOLAMIDE E TIMOLOLO EG in caso di gravidanza o possibile concepimento a meno che il medico non lo consideri necessario. Si rivolga al medico prima di usare BRINZOLAMIDE E TIMOLOLO EG.

Non usi BRINZOLAMIDE E TIMOLOLO EG durante l'allattamento. Il timololo può essere infatti escreto nel latte materno.

Chieda consiglio al medico prima di usare qualsiasi medicinale durante l'allattamento.

Guida di veicoli e utilizzo di macchinari

Non guidi né usi macchinari fino a quando la sua vista non è nitida. La vista potrebbe essere offuscata per un certo intervallo di tempo subito dopo l'uso di BRINZOLAMIDE E TIMOLOLO EG.

Uno dei principi attivi può diminuire la capacità di eseguire operazioni che richiedano attenzione mentale e/o coordinazione fisica. Se avverte tale sintomo faccia attenzione durante la guida di veicoli o l'uso di macchinari.

BRINZOLAMIDE E TIMOLOLO EG contiene benzalconio cloruro

Questo medicinale contiene 0,0033 mg di benzalconio cloruro per goccia che è equivalente a 0,01% o 0,1 mg/ml.

Il benzalconio cloruro è un conservante contenuto in BRINZOLAMIDE E TIMOLOLO EG che può essere assorbito dalle lenti a contatto morbide e può alterare il loro colore. Tolga le lenti a contatto prima di usare questo medicinale e attenda 15 minuti prima di riapplicarle.

Benzalconio cloruro può anche causare irritazione agli occhi specialmente se ha l'occhio secco o disturbi alla cornea (lo strato trasparente più superficiale dell'occhio). Se prova una sensazione anomala all'occhio, di bruciore o dolore dopo aver usato questo medicinale, parli con il medico.

3. Come usare BRINZOLAMIDE E TIMOLOLO EG

Usi questo medicinale seguendo sempre esattamente le istruzioni del medico o del farmacista. Se ha dubbi consulti il medico o il farmacista.

Se sta cambiando il collirio precedentemente usato per il trattamento del glaucoma con BRINZOLAMIDE E TIMOLOLO EG, deve interrompere l'uso dell'altro medicinale ed iniziare ad usare BRINZOLAMIDE E TIMOLOLO EG il giorno successivo. Se ha dubbi consulti il medico o il farmacista.

Per impedire la contaminazione della punta del flacone contagocce e della sospensione, si deve porre attenzione a non toccare le palpebre, le aree circostanti o altre superfici con la punta contagocce del flacone. Conservi il flacone ben chiuso quando non lo utilizza.

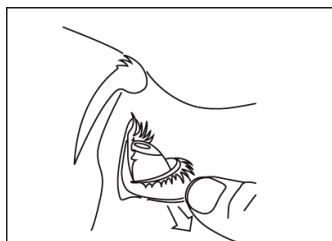
La seguente operazione è utile per limitare la quantità di medicinale che va nel sangue dopo l'applicazione del collirio: Tenere la palpebra chiusa ed applicare allo stesso tempo una gentile pressione con un dito sull'angolo interno dell'occhio vicino al naso per almeno 2 minuti.

La dose raccomandata è pari a una goccia nell'occhio(i) affetto(i), due volte al giorno.

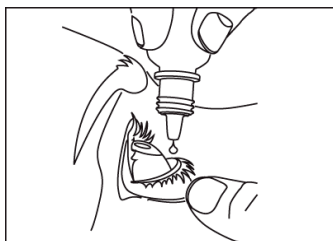
Usi BRINZOLAMIDE E TIMOLOLO EG in entrambi gli occhi solo se glielo ha indicato il medico. Usi il medicinale per il periodo di tempo consigliato dal medico.

Come usarlo

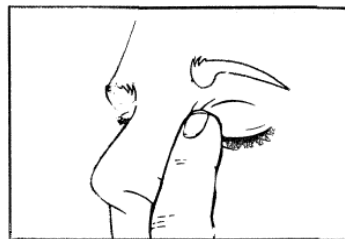
BRINZOLAMIDE E TIMOLOLO EG 10 mg/ml + 5 mg/ml collirio, sospensione



1



2



3

- Prenda il flacone e uno specchio.
- Si lavi le mani.
- Agiti bene prima dell'uso.
- Sviti il tappo del flacone. Dopo aver tolto il tappo, se l'anello di sicurezza si è allentato rimuoverlo prima di usare il prodotto.
- Prenda in mano il flacone, tra il pollice e le altre dita, e lo tenga rivolto verso il basso.
- Pieghi indietro la testa. Abbassi la palpebra inferiore con un dito pulito, così da formare una "tasca" tra la palpebra e l'occhio. La goccia andrà inserita lì (figura 1).
- Tenga la punta del flacone vicino all'occhio. Può essere utile usare lo specchio.
- Non tocchi l'occhio o la palpebra, le aree circostanti o altre superfici con la punta del flacone. Potrebbe infettare il collirio.
- Comprima il flacone per instillare una goccia di collirio nella tasca che si è venuta a formare (figura 2).
- Dopo aver usato BRINZOLAMIDE E TIMOLOLO EG preme con un dito l'angolo dell'occhio, vicino al naso, per almeno 2 minuti). Questo aiuta ad impedire che BRINZOLAMIDE E TIMOLOLO EG si distribuisca nel resto del corpo (figura 3).
- Se deve mettere il collirio in entrambi gli occhi, ripeta i passaggi per l'altro occhio.
- Riavviti il tappo immediatamente dopo l'uso.
- Finisca il flacone prima di aprire il successivo.

Se una goccia non entra nell'occhio, riprovi.

Se sta usando altri colliri o unguenti per gli occhi, faccia passare almeno 5 minuti tra l'instillazione di ogni medicinale. Gli unguenti oftalmici devono essere somministrati per ultimi.

Se usa più BRINZOLAMIDE E TIMOLOLO EG di quanto deve, lavi subito l'occhio con acqua calda. Non instilli altre gocce fino al momento previsto per la successiva somministrazione.

Può manifestare diminuzione della frequenza cardiaca, diminuzione della pressione arteriosa, insufficienza cardiaca, difficoltà a respirare ed il suo sistema nervoso può essere interessato.

Se dimentica di usare BRINZOLAMIDE E TIMOLOLO EG prosegua il trattamento con la dose successiva come programmato. Non usi una dose doppia per compensare la dimenticanza della dose. Non usi più di una goccia nell'occhio(i) affetto(i), due volte al giorno.

Se interrompe il trattamento con BRINZOLAMIDE E TIMOLOLO EG senza aver prima consultato il medico, la pressione intraoculare non sarà controllata con possibile perdita della vista.

Se ha qualsiasi dubbio sull'uso di questo medicinale, si rivolga al medico o al farmacista.

4. Possibili effetti indesiderati

Come tutti i medicinali, questo medicinale può causare effetti indesiderati sebbene non tutte le persone li manifestino.

BRINZOLAMIDE E TIMOLOLO EG 10 mg/ml + 5 mg/ml collirio, sospensione

Interrompa il trattamento con BRINZOLAMIDE E TIMOLOLO EG e si rivolga immediatamente al medico se nota uno dei seguenti sintomi:

- chiazze rossastre non in rilievo sul tronco, con l'aspetto di un bersaglio o circolari, spesso con vescicole centrali, desquamazione della pelle, ulcere di bocca, gola, naso, genitali e occhi. Queste gravi eruzioni cutanee possono essere precedute da febbre e sintomi simil-influenzali (sindrome di Stevens-Johnson, necrolisi epidermica tossica);
- eruzione cutanea, reazioni cutanee gravi o un intenso arrossamento o prurito dell'occhio. Questi potrebbero essere segni di una reazione allergica (la cui frequenza non è nota).

Generalmente può continuare ad assumere le gocce, a meno che gli effetti riscontrati non siano gravi. Se è preoccupato, si rivolga al medico o al farmacista. Non interrompa l'uso di BRINZOLAMIDE E TIMOLOLO EG senza prima consultare il medico.

Effetti indesiderati comuni (possono interessare fino a 1 persona su 10):

- **Effetti nell'occhio:** infiammazione della superficie degli occhi, visione offuscata, segni e sintomi di irritazione dell'occhio (per esempio bruciore, irritazione, prurito, lacrimazione, arrossamento), dolore oculare.
- **Effetti indesiderati generali:** diminuzione del ritmo cardiaco, alterazione del gusto.

Effetti indesiderati non comuni (possono interessare fino a 1 persona su 100):

- **Effetti nell'occhio:** erosione della cornea (danno sulla superficie anteriore del bulbo oculare), infiammazione della superficie degli occhi con danno della superficie, infiammazione intraoculare, colorazione corneale, sensibilità oculare anormale, secrezione oculare, occhio secco, occhi stanchi, occhi che prudono, occhi rossi, rossore delle palpebre.
- **Effetti indesiderati generali:** riduzione nel numero di globuli bianchi, riduzione della pressione sanguigna, tosse, sangue nelle urine, stanchezza generalizzata.

Effetti indesiderati rari (possono interessare fino a 1 persona su 1000):

- **Effetti nell'occhio:** disturbi alla cornea, sensibilità alla luce, aumento della lacrimazione, formazione di croste sulla palpebra.
- **Effetti indesiderati generali:** difficoltà a dormire (insonnia), mal di gola, naso che cola.

Non nota (la frequenza non può essere definita sulla base dei dati disponibili):

- **Effetti nell'occhio:** allergia agli occhi, disturbo della visione, danno al nervo ottico, aumento della pressione oculare, depositi sulla superficie oculare, sensibilità oculare ridotta, infiammazione o infezione della congiuntiva (bianco dell'occhio), visione anomala, doppia o ridotta, aumento della pigmentazione oculare, neoformazione sulla superficie dell'occhio, gonfiore oculare, sensibilità alla luce, riduzione della crescita o del numero delle ciglia, abbassamento delle palpebre superiori (l'occhio resta chiuso a metà), infiammazione delle palpebre e delle ghiandole palpebrali, infiammazione della cornea e distacco dello strato sotto la retina che contiene i vasi sanguigni in seguito a chirurgia filtrante che può causare disturbi della vista, riduzione della sensibilità corneale.
- **Cuore e circolazione:** variazioni del ritmo o della frequenza cardiaca, frequenza cardiaca rallentata, palpitazioni, un tipo di disturbo del ritmo cardiaco, aumento anomalo del ritmo cardiaco, dolore al petto, ridotta funzionalità cardiaca, attacco cardiaco, aumento della pressione sanguigna, ridotto apporto di sangue al cervello, ictus, edema (accumulo di liquido), insufficienza cardiaca congestizia (malattia del cuore con respiro corto e tumefazione dei piedi e delle gambe dovuta ad un accumulo di liquido), gonfiore delle estremità, pressione arteriosa bassa, cambiamento del colore delle dita delle mani e dei piedi ed occasionalmente di altre aree del corpo (fenomeno di Raynaud), mani e piedi freddi.
- **Apparato respiratorio:** costrizione delle vie respiratorie nei polmoni (prevalentemente in pazienti con malattia pre-esistente), fiato corto o difficoltà respiratoria, sintomi da raffreddamento, congestione al petto, infezione delle cavità nasali, starnuto, naso intasato, naso secco, sanguinamento del naso, asma, irritazione della gola.

BRINZOLAMIDE E TIMOLOLO EG 10 mg/ml + 5 mg/ml collirio, sospensione

- **Sistema nervoso e patologie sistemiche:** depressione, incubi, perdita di memoria, cefalea, nervosismo, irritabilità, affaticamento, tremore, sensazione anomala, svenimento, capogiro, sonnolenza, debolezza generalizzata o grave, sensazioni insolite come punture di spilli e aghi, allucinazioni.
- **Gastrici:** nausea, vomito, diarrea, gas intestinali o fastidio addominale, infiammazione della gola, sensazione di bocca secca o anomala, indigestione, mal di stomaco.
- **Sangue:** esami del sangue che mostrano valori anomali della funzionalità del fegato, aumento dei livelli di cloro nel sangue, diminuzione della conta ematica dei globuli rossi.
- **Allergia:** aumento dei sintomi dell'allergia, reazioni allergiche generalizzate incluso gonfiore sotto la pelle che si può verificare in aree come il viso e gli arti e che può ostruire le vie respiratorie causando difficoltà a deglutire o respirare, orticaria, eruzione cutanea localizzata e generalizzata, prurito, gravi reazioni allergiche improvvise rischiose per la vita.
- **Orecchio:** tintinnio nelle orecchie, sensazione di capogiro o vertigine
- **Pelle:** eruzione cutanea, arrossamento o infiammazione della cute, sensibilità cutanea ridotta o anomala, perdita di capelli, eruzione cutanea di aspetto bianco-argenteo (eruzione psoriasiforme) o peggioramento della psoriasi.
- **Effetti indesiderati generali:** chiazze rossastre non in rilievo sul tronco, con l'aspetto di un bersaglio o circolari, spesso con vescicole centrali, desquamazione della pelle, ulcere di bocca, gola, naso, genitali e occhi che possono essere precedute da febbre e sintomi simil-influenzali. Queste gravi eruzioni cutanee possono essere potenzialmente pericolose per la vita (sindrome di Stevens-Johnson, necrolisi epidermica tossica).
- **Muscolari:** dolore generalizzato alla schiena, alle articolazioni o ai muscoli non causato da esercizio, spasmi muscolari, dolore alle estremità, debolezza/fiacchezza muscolare, aumento di segni e sintomi della miastenia grave (patologia del muscolo).
- **Renali:** dolore renale simile al mal di schiena in zona lombare, urinazione frequente.
- **Riproduzione:** disfunzione sessuale, calo della libido, difficoltà sessuale maschile.
- **Metabolismo:** bassi livelli di zucchero nel sangue.

Segnalazione degli effetti indesiderati

Se manifesta un qualsiasi effetto indesiderato, compresi quelli non elencati in questo foglio, si rivolga al medico o al farmacista. Può inoltre segnalare gli effetti indesiderati direttamente tramite il sistema nazionale di segnalazione riportato all'indirizzo <https://www.aifa.gov.it/content/segnalazioni-reazioni-avverse>. Segnalando gli effetti indesiderati può contribuire a fornire maggiori informazioni sulla sicurezza di questo medicinale.

5. Come conservare BRINZOLAMIDE E TIMOLOLO EG

Conservi questo medicinale fuori dalla vista e dalla portata dei bambini.

Non usi questo medicinale dopo la data di scadenza riportata sul flacone e sull'astuccio dopo la dicitura SCAD. La data di scadenza si riferisce all'ultimo giorno di quel mese.

Questo medicinale non richiede alcuna speciale condizione di conservazione.

Getti il flacone 4 settimane dopo la prima apertura, per prevenire la comparsa di infezioni ed usi un nuovo flacone. Scriva la data di apertura nello spazio apposito sull'etichetta del flacone e dell'astuccio.

Non getti alcun medicinale nell'acqua di scarico o nei rifiuti domestici. Chiedi al farmacista come eliminare i medicinali che non utilizzi più. Questo aiuterà a proteggere l'ambiente.

6. Contenuto della confezione e altre informazioni

Cosa contiene BRINZOLAMIDE E TIMOLOLO EG

BRINZOLAMIDE E TIMOLOLO EG 10 mg/ml + 5 mg/ml collirio, sospensione

- I principi attivi sono brinzolamide e timololo. Un ml di sospensione contiene 10 mg di brinzolamide e 5 mg di timololo, come timololo maleato.
- Gli altri componenti sono benzalconio cloruro (vedere paragrafo 2 “BRINZOLAMIDE E TIMOLOLO EG contiene benzalconio cloruro”), carbomer, disodio edetato, mannitolo (E421), acqua depurata, sodio cloruro, acido cloridrico e/o sodio idrossido.

Piccole quantità di acido cloridrico e/o idrossido di sodio sono aggiunte per mantenere i normali livelli di acidità (livelli di pH).

Descrizione dell’aspetto di BRINZOLAMIDE E TIMOLOLO EG e contenuto della confezione

BRINZOLAMIDE E TIMOLOLO EG è un liquido (sospensione uniforme da bianca a biancastra) fornito in una confezione contenente un flacone di polietilene a bassa densità (LDPE) da 5 ml con inserto contagocce in LDPE e tappo in polietilene ad alta densità (HDPE) contenente 5 ml di sospensione.

Le confezioni contengono 1, 3 o 6 flaconi.

È possibile che non tutte le confezioni siano commercializzate.

Titolare dell’Autorizzazione all’immissione in commercio

EG S.p.A., Via Pavia 6, 20136 Milano

Produttore

LUSOMEDICAMENTA SOCIEDADE TÉCNICA FARMACÊUTICA, S.A., Rua Norberto de Oliveira, no 1/5, 2620-111 Póvoa de Santo Adrião, Portogallo

Centrafarm Services B.V., Van de Reijtsstraat 31-E, 4814 NE Breda, Paesi Bassi

STADA Arzneimittel AG, Stadastrasse 2 – 18, 61118 Bad Vilbel, Germania

Questo medicinale è autorizzato negli Stati Membri dello Spazio Economico Europeo con le seguenti denominazioni:

SE	Brinzolamide/Timolol STADA, 10 mg/ml + 5 mg/ml ögondroppar, suspension
DE	Brinzolamid/Timolol AL 10 mg/ml + 5 mg/ml Augentropfensuspension
EE	Brinzolamide/Timolol STADA, 10 mg/5 mg/ml silmatilgad, suspensioon
FR	Brinzolamide/Timolol EG 10 mg/5 mg par ml collyre en suspension
IS	Brinzolamide/Timolol STADA 10 mg/ml + 5 mg/ml augndropar, dreifa
IT	BRINZOLAMIDE E TIMOLOLO EG 10 mg/ml + 5 mg/ml collirio, sospensione
LT	Brinzolamide/Timolol STADA 10 mg/5 mg/ml akių lašai (suspensija)
LV	Brinzolamide/Timolol STADA 10 mg/5 mg/ml acu pilieni, suspensija
NL	Brinzolamide/Timolol CF 10 mg/ml + 5 mg/ml, oogdruppels, suspensie
UK	Brinzolamide/Timolol 10 mg/ml + 5 mg/ml Eye Drops, Suspension

Questo foglio illustrativo è stato aggiornato il 3 Novembre 2022