

KASUTUSJUHEND

SEE INFOLEHT SISALDAB OLULIST INFORMATSIOONI TOOTE KASUTAMISE JA OHUTUSE KOHTA TARBIJATELE JA SILMAARSTIDELE. PALUN LUGEGE SEE HOOLIKALT LÄBI JA HOIDKE ALLES, ET SAAKSITE SEDA HILJEM UUESTI VAADATA. SOBIVAD KONTAKTLÄÄTSED PEAB ALATI MÄÄRAMA SILMAARST. KONTAKTLÄÄTSEDE KORREKTSKES KASUTAMISEKS ON OLULINE JÄRGIDA SILMAARSTI JUHISEID JA KÕIKI TOOTEINSTRUKTSIOONE.

TOOTE MARKEERING (nimi)

PRECISION1™ (verofilcon A) ühepäevased kontaktläätsed
PRECISION1™ for Astigmatism (verofilcon A) ühepäevased kontaktläätsed
UV-kiirgust blokeeriva tehnoloogiaga
VFA90 VFA90T

TOOTE KIRJELDUS

Läätsematerjal sisaldab ligikaudu 51 % vett ja 49 % verofilcon A'd, silikooni sisaldavat hüdrogeeli. Läätsematerjalile lisatakse värvilisandit Reactive Blue 247, et luua helesinine servast servani värv (käepäraseks toonitud), et seda oleks käsitsemisel kergem näha. Lisaks sisaldavad läätsed UV-kiirguse blokeerimiseks lisaainet (bensotriasooli UV'd neelavat monomeeri). Lääbilaskvuse omadused on 280–315 nm UVB vahemikus vähem kui 1% ja 316–380 nm UVA vahemikus alla 10% kogu tugevuse ulatuses.

TEHNILISED OMADUSED

Läätse omadused

- Murdumisindeks (niisutatult): 1,4
- Valguslääbilaskvus: > 90% (@ 640 nm, -3,00 D)
- Hapniku läbilaskvus (Dk): $90 \times 10^{-11} \text{ (cm}^2\text{/sek) (ml O}_2\text{/ml x mm Hg)}$, mõõdetuna temperatuuril 35°C (sisemine Dk – kulomeetriline meetod)
- Veesisaldus: 51% kaalust füsioloogilises lahuses
- Pinna veesisaldus: ≥ 80%

Saadavalvate läätsede parameetrid

PRECISION1™ (verofilcon A) kontaktläätsed (sfäärilised)

- Diaameter: 14,2 mm
- Keskosa paksus: 0,09 mm @ -3,00 D (muutub koos tugevusega)
- Baaskumerus ja tugevused:
 - Baaskumerus: 8,3 mm
 - Miinus: -0,50 D kuni -6,00 D (0,25 D intervalliga)
 - 6,50 D kuni -12,00 D (0,50 D intervalliga)
 - Pluss: +0,50 D kuni +6,00 D (0,25 D intervalliga)
 - +6,50 D kuni +8,00 D (0,50 D intervalliga)
- Baaskumerus: 8,7 mm
 - Miinus: -0,50 D kuni -6,00 D (0,25 D intervalliga)
 - 6,50 D kuni -12,00 D (0,50 D intervalliga)

PRECISION1™ for Astigmatism (verofilcon A) kontaktläätsed (toorilised)

- Diaameter: 14,5 mm
- Keskosa paksus: 0,10 mm @ -3,00 D (muutub koos tugevusega)
- Baaskumerus: 8,5 mm
- Tugevused ja teljed:

Sfäär	Silinder	Teljed
+0.25 to +4.00 D (0.25 D intervalliga)	-0.75 D, -1.25 D, -1.75 D	10°, 20°, 70°, 80°, 90°, 100°, 110°, 160°, 170°, 180°
	-2.25 D	10°, 20°, 160°, 170°, 180°
Plano kuni -6.00 D (0.25 D intervalliga)	-0.75 D, -1.25 D, -1.75 D	10° to 180° (10° intervalliga)
	-2.25 D	10°, 20°, 70°, 80°, 90°, 100°, 110°, 160°, 170°, 180°
-6.50 to -8.00 D (0.50 D intervalliga)	-0.75 D, -1.25 D, -1.75 D	10°, 20°, 70°, 80°, 90°, 100°, 110°, 160°, 170°, 180°
	-2.25 D	10°, 20°, 160°, 170°, 180°

SIHTOTSTARVE/KASUTAMINE

PRECISION1™ ja **PRECISION1™ for Astigmatism** (verofilcon A) pehmed kontaktläätsed toimivad refraktiivse vahendina, mis fokuseerib nägemise parandamiseks valguskiired võrkkestale.

PATSIENTIDE SIHTRÜHMAD

PRECISION1™ (verofilcon A) sfääriliste pehmete kontaktläätsede kavandatud kandjate hulka kuuluvad 7-aastased ja vanemad haigusevabade silmadega isikud, kes vajavad nägemise korrigeerimist (müopia või hüperopia), kellele need läätsed hästi sobivad ja kes on võimelised mõistma ja järgima läätsede kandmise, hooldamise ja ohutu kasutamise juhiseid (või kelle eest seda teeb hooldaja).

PRECISION1™ for Astigmatism (verofilcon A) tooriliste pehmete kontaktläätsede kandjate sihtühmaks on 7-aastased ja vanemad haigusevabade silmadega isikud, kes vajavad nägemise korrigeerimist (müopia või hüperopia koos astigmatismiga), kellele need läätsed hästi sobivad ja kes on võimelised mõistma ja järgima läätsede kandmise, hooldamise ja ohutu kasutamise juhiseid (või kelle eest seda teeb hooldaja).

KLIINILINE KASU

PRECISION1™ (verofilcon A) sfäärilised pehmed kontaktläätsed parandavad nägemisteravust müopia või hüperopia korral.

PRECISION1™ for Astigmatism (verofilcon A) toorilised pehmed kontaktläätsed parandavad nägemisteravust müopia või hüperopia ja astigmatismiga isikutel.

NÄIDUSTUSED (kasutamise)

PRECISION1™ (verofilcon A) sfäärilised pehmed kontaktläätsed on ette nähtud refraktiivse ametropia (müopia või hüperopia) optiliseks korrigeerimiseks faaklilistel (loomuliku silmaläätsega) või afaaklilistel (ilma loomuliku silmaläätseta) haigusvabade silmadega isikutel minimaalse (D) astigmatismiga, mis ei häiri nägemisteravust.

PRECISION1™ for Astigmatism (verofilcon A) toorilised pehmed kontaktläätsed on ette nähtud refraktiivse ametropia (müopia või hüperopia koos astigmatismiga) optiliseks korrigeerimiseks haigusvabade silmadega isikutel.

KANDMIS- JA ASENDAMISGRAAFIK

Kontaktläätsed on ette nähtud ühekordseks kasutamiseks ainult ühel päeval (vähem kui 24 tundi, ärkvelolekuajal).

VASTUNÄIDUSTUSED (põhjused mittekasutamiseks)

Kontaktläätsesid ei tohi kanda teatud tervise- või keskkonnatingimuste puhul. Seisundid, mille korral kontaktläätsede kasutamine võib olla ohtlik või takistatud, on järgmised:

- Allergia, põletik, infektsioon või ärritus silmades, silmalaugudel või silma ümbruses
 - Pisaravedeliku vähesus (kuivsilmsus)
 - Sarvkesta hüpoesteesia (sarvkesta tundlikkuse vähenemine)
 - Mis tahes ravimite kasutamine, mis takistavad või on vastunäidustuseks kontaktläätsede kandmisele, sh silmaravimid
 - Mis tahes süsteenne haigus, mis võib halveneda kontaktläätsede kandmisel või takistada nende kandmist
 - Silma punetus või ärritus
- Nende ja muude seisundite korral pidage nõu silmaarstiga.

HOIATUSED

- Igapäevaseks kandmiseks mõeldud kontaktläätsed pole õiseks kasutamiseks ette nähtud. Verofilcon A läätsi ei tohiks magamise ajal kanda.
- Tõsised silmaprobleemid, sh sarvkesta haavandid (haavandiline keratiit), võivad kiiresti edasi areneda ning viia nägemise kaotuseni.
- Kontaktläätsede kandmine suurendab silmainfektsioonide tekkeriski. Läätsede une ajaks silma jätmine ja/või suitsetamine suurendab veelgi kontaktläätsede kandjatel esinevat haavandilise keratiidi riski.^{1,2}
- Läätsed kandjat tuleb teavitada, et kui tal tekib silmas ebamugavustunne, võõrkehataunne, liigne pisaravool, nägemise muutus, silma punetus või muud silmaprobleemid, tuleb kohe läätsed silmast ära võtta ning pöörduda viivitamatult oma silmaarsti poole.
- Probleemid kontaktläätsedega ja läätsehooldustoodetega võivad põhjustada tõsist silmakahjustust. Oluline on järgida silmaarstilt saadud juhiseid ja kõiki pakendi märgistusel olevaid juhiseid läätsede ja läätsehooldustoodete õigeks kasutamiseks
- UV-kiirgust filtreerivad kontaktläätsed EI asenda UV-kiirgust filtreerivaid prille, näiteks UV-kiirgust filtreerivaid kaitseprille või päikesesprille. UV-kiirgust filtreerivate prillide kasutamist tuleb jätkata vastavalt juhistele.
- UV-kiirgust absorbeerivate kontaktläätsede kandmise tõhusust UV-valgusega kokkupuutest tingitud silmahäiguste ennetamisel või vähendamisel ei ole praegu kindlaks tehtud.

ETTEVAATUSABINÕUD

Erihoiatused silmaarstile

- Sobiva disaini ja omadustega läätse valimisel peab silmaarst arvestama kõigi läätse omadustega, mis võivad mõjutada läätse töomadusi ja silma tervist, sh hapniku läbilaskvus, läätse tsentraalne ja perifeerne paksus ja optilise tsooni läbimõõt.
- Sobitamiseks ja diagnostilisel eesmärgil kasutatavaid katseläätsesid ei tohi järgmistel isikutel korduvkasutada.
- Läätsi määrav silmaarst peab esmase määramise ajal hoolikalt hindama silma tervist ja läätse töomadusi silmas ning edaspidi jätkama regulaarset jälgimist.
- Kollast pigmenti fluoresteiini ei tohi kasutada, kui läätsed on silmas. Pigment imendub läätse sisse ning selle värvus muutub.
- Diabeetikutel võib sarvkesta tundlikkusk olla vähenenud ning seetõttu on neil suurem oht sarvkesta kahjustuste tekkeks, mis ei parane sama kiiresti või täielikult nagu inimestel, kellel suhkurtõbe ei ole.
- Raseduse ja imetamise ajal või suukaudsete rasestumisvastaste pillide kasutamisel võib esineda muutusi nägemises või läätsede talutavuses. Neid isikuid tuleb tähelepanelikult jälgida nägemise, kandmismugavuse või muude silmamutustete suhtes.
- Silmaarst peab läätsekandjaid juhendama, et silma punetuse või ärrituse tekkimisel tuleb neil läätsed kohe silmast ära võtta.
- Enne silmaarsti kabinetist lahkumist peab inimene oskama kontaktläätsesid kohe silmast ära võtta või peab tal olema abiline, kes saab seda teha tema eest.
- Vajalikud on rutinsed silmakontrollid, mille abil saab jätkuvalt kinditada isiku silmade tervist. Alcon soovibvat läätsekandjatel külastada silmaarsti vähemalt üks kord aastas või sagedamini, vastavalt silmaarsti soovitusel.

Ettevaatusabinõud läätsede kandmisel ja käsitsemisel

- Kontrollige iga päev, kas silmad näevad terved välja, puudub ebamugavustunne ja nägemine on selge.
- Mitte kasutada, kui blisterpakend on rikutud või ei ole täiesti suletud. See võib põhjustada toote saastumist, mis võib viia tõsise silmainfektsiooni.
- Kui kasutaja avab blisterpakendi kogemata enne ettenähtud kasutamist, tuleb see pakend ära visata. See võib põhjustada toote saastumist, mis võib viia tõsise silmainfektsiooni.
- Teie silmade tervise ja ohutuse säilitamiseks peaks läätse kandmise ajakava määrama silmaarst.
- Läätsesid ei puhastata ega desinfitseerita, vaid need tuleb pärast ühekordset kasutamist ära visata. Korduv kasutamine suurendab silmaärrituse, infektsiooni või läätsede kulumiskahjustuste riski.
- Ärge andke läätsesid kellelegi teisele, sest sedasi võite levitada mikroorganisme, mis põhjustavad tõsiseid silma terviseprobleeme.
- Mitte kunagi ei tohi lasta kontaktläätsedel kokku puutuda mittesteriilsete vedelikega (sh kraanivei ja sülg), sest võimalik on mikroobne saastumine, mis võib viia püsiva silmakahjustuseni.
- Pidage nõu silmaarstiga, enne kui otsustate kanda läätsesid sportimise ajal, sh ujumine ja muud veesportialad. Kokkupuude veega (kraanivee või teiste mittesteriilsete vedelikega) kontaktläätsede kandmisel selliste tegevuste ajal nagu dušši all käimine, ujumine, veesuusatamine ja mullivanni kasutamine, võib suurendada silmainfektsioonide, sh ka *Acanthamoeba* poolt põhjustatud keratiidi ohtu.
- Mürgiste või ärritavate aurudega kokkupuutumisel eemaldage läätsed silmast ja visake minema.
- Visake ära kontaktlääts, mis on ära kuivanud või rikutud. Asendage see uue värske läätsega.
- Kontaktläätsede kandjatel on soovitatav külastada oma silmaarsti vähemalt üks kord aastas või vastavalt juhistele.
- Teavitage oma tööandjat, et te kannate kontaktläätsesid, eeskätt juhul kui peate töötamisel kasutama silmakaitsevahendeid.
- Kirjutage üles õige läätse tugevus kummagi silma jaoks. Enne läätse silma panemist kontrollige, kas blisterpakendil on kirjas sellele silmale sobiv tugevus.
- Ärge muutke ise läätsetüüpi või omadusi ilma eelnevalt silmaarstiga nõu pidamata.
- Kui läätsede kandmine mõneks ajaks katkestatakse, pidage enne kandmise kaasalustamist nõu silmaarstiga.
- Olge ettevaatlik seebi, losjoonide, kreemide, kosmeetikatoodete, deodorandi või pihustite kasutamisel: nende sattumine läätsele võib põhjustada ärritust.
- Pange läätsed silma enne meigi tegemist ning eemaldage enne meigi mahavõtmist.
- Kandke alati kaasas tagavaraläätsesid või tagavaraprille.
- Ärge kasutage läätsesid pärast kõlblikkusaja möödumist.

SOOVIMATUD KÕRVALTOIMED (Võimalikud probleemid ja mida teha)

Kontaktläätsede kandmisel võib esineda probleeme, millest esmalt annavad märku üks või mitu järgmist nähtu ja sümptomit:

- Silma punetus
- Lääts põhjustab ebamugavust
- Põletus- ja torkimistunne
- Kuiva silma tunne
- Ähmane nägemine
- Nägemishäired
- Fotofoobia (valgustundlikkus)
- Silmaärritus
- Valu
- Peavalu
- Põletik
- Põletik

Need nähud ja sümptomid võivad olla seotud mitme haigusseisundiga, sealhulgas:

- Nägemisteravuse vähenemine (ajutine või püsiv)
- Sarvkesta hüõrdumine
- Sarvkesta turse

- Mikroobne infektsioon
- Mitteinfektsioosne haavandiline keratiit (sarvkesta haavand)
- Allergiline reaktsioon/ülitundlikkus
- Toksiiline reaktsioon

Nende nähtude, sümptomite ja seisundite ignoreerimisel võivad tekkida tõsisemad komplikatsioonid.
MIDA TEHA PROBLEEMIDE KORRAL

Kui tekib mõni eespool mainitud soovimatutest kõrvaltoimetest, võtke kohe lääts(ed) silmast ära.

- Vaadake peeglisse ja kontrollige silmasid ebatavaliste nähtude suhtes.
 - Kui ebamugavustunne kaob või probleem laheneb, pange silma uus värske lääts.
 - Kui ebamugavustunne ei kao või probleem ei lahene või kordub pärast uue läätse (uute läätsete) silma panemist, võtke lääts(ed) silmast ära ja pöörduge kohe oma silmaarsti poole.

Teil võib olla tõsine seisund, nagu infektsioon, sarvkesta haavand (haavandiline keratiit) või iriit. Need seisundid võivad kiiresti halveneda ja viia püsiva nägemise kaotuseni. Vähemtõsisaid reaktsioone, nagu marrastused, epiteeli värvumine ja bakteriaalne konjunktiviit, tuleb ravida varakult, et ära hoida komplikatsioone.

- Ajuti tekkiva kuivuse leevendamiseks pilgutage mitu korda silmi või kasutage kontaktläätsesid niisutavaid silmatilku, mis on ette nähtud kasutamiseks koos pehmete kontaktläätsedega. Kuivuse püsimisel pidage nõu oma silmaarstiga.
- Kui lääts jääb kinni (ei liigu enam), tilgutage silma mõned tilgad kontaktläätsi niisutavat lahust ja oodake, kuni lääts hakkab silmas vabalt liikuma, enne kui proovite seda silmast eemaldada. Probleemi püsimisel pidage nõu oma silmaarstiga.
- Kui lääts nihkub silma keskel ära, võib selle õigesse kohta tagasiviimiseks proovida järgmist:
 - Sulgege silmalaug ja masseerige lääts ettevaatlikult oma kohale tagasi või
 - Vaadake läätse suunas ja pilgutage ettevaatlikult silma või
 - Püüdke paigast nihkunud läätse tagasi sarvkestale nihutada, vajutades sõrmega kergelt ülemise või alumise silmalau servale.
- Kui lääts puruneb silmas, eemaldage ettevaatlikult tükid, haarates need ettevaatlikult sõrmede vahele samamoodi nagu terve läätse eemaldamisel. Kui läätse tükke ei saa hästi kätte, ärge pigistage silma kudesid. Loputage silma füsioloogilise soolalahusega. Kui sellest ei piisa, pöörduge abi saamiseks oma silmaarsti poole.

Üldised esmaabi juhised:

Mis tahes kemikaali (majapidamistooted, aianduslahused, laboratoorsed kemikaalid jne) silma pritsimisel:

- Loputage silmi kohe värske füsioloogilise soolalahuse või kraaniveega.
- Võtke lääts silmast välja ja visake minema ning pöörduge kohe oma silmaarsti poole või minge viivitamatult haigla erakorralise meditsiini osakonda.

TÕSISTEST JUHTUMISTEST TEATAMINE

Mis tahes tõsistes juhtumitest selle meditsiiniseadme kasutamisel tuleb teavitada Alcon'it ja liikmesriigi meditsiiniseadmetega tegelevat pädevat asutust.

Pöörduge oma asukoharligi kohaliku esindusse või Alcon'i maaletooja poole

E-mail: qa.complaints@alcon.com

Veebileht: <https://www.alcon.com/about-us/contact-us>

Tõsistest kõrvaltoimetest tuleb teavitada ka oma riigi meditsiiniseadmetega tegelevat pädevat asutust.

KASUTUSJUHEND

Patsient peab iga päev võtma uue paari läätseid ja viskama need ära iga päev pärast kandmist.

PAIGALDUSJUHENDID SILMAARSTIDELE

Verofilcon A pehmete kontaktläätsede edukaks paigaldamiseks vajalikud silmatervise ja refraktiivsed omadused on sarnased teiste pehmete kontaktläätsede omadustega. Selleks, et tagada, et isik on sobiv kandidaat pehmete kontaktläätsede kandmiseks, tuleb läbi viia põhjalik paigaldamiseelne uuring. Täiendavat teavet põhjalikust paigaldusjuhendist leiate aadressilt www.ifu.alcon.com.

JUHISED LÄÄTSE KÄSITSEMISEKS

- Iga kord enne kontaktläätsede käsitlemist peske ja loputage käed hoolikalt ning kuivatage korralikult puhta tolmuvaba rätikuga.
- Raputage kergelt blisterpakendit enne avamist.
- Eemaldage lääts blisterpakendist, kallutades selle ettevaatlikult oma peopesasse.
- Veenduge, et läätse õige külg on ülevalpool ja teil on kummagi silma jaoks õige lääts.
- Kontrollige läätsete välimust enne silma panemist.
- Pange lääts silma üksnes siis, kui see on puhas ja rikkumata.

JUHISED LÄÄTSE SILMA PANEKUKS

- Enne läätsete silma asetamist kontrollige alati, et iga blisterpakendil olev läätsete tugevus oleks õige ja ärge kasutage läätse pärast kõlblikkusaja lõppu.
- Enne kontaktläätsede käsitlemist peske ja loputage käed hoolikalt ning kuivatage korralikult puhta tolmuvaba rätikuga.
- Seadke lääts oma parema või vasaku käe puhta nimetissõrme otsale. Asetage sama käe keskmine sõrm alumiste ripsmete piirile ning tõmmake alumine silmalaug alla.
- Teise käe sõrmedega tõmmake üles ülemine silmalaug.
- Pange lääts otse silma (sarvkestale) ja pöörake sõrm ettevaatlikult läätse pealt maha.
- Vaadake allapoole ja vabastage aeglaselt alumine laug.
- Vaadake otse ette ja vabastage aeglaselt ülemine laug.
- Pilgutage kergelt silma.

JUHISED LÄÄTSE SILMAST EEMALDAMISEKS

- Peske ja loputage hoolikalt käed ning kuivatage korralikult puhta tolmuvaba rätikuga.
- Sulgege ja avage silmi mitu korda.
- Vaadake üles. Libistage läätse sõrmeotsaga allapoole, silma valge osa peale.
- Eemaldage lääts, haarates selle ettevaatlikult pöidla ja nimetissõrme vahele. Ärge pigistage silma kudesid.
- Kui läätse eemaldamine on raskendatud, tilgutage silma niisutavaid ja libestavaid tilkasid ning proovige mõne minuti pärast taas läätse eemaldada.
- Läätsede eemaldamiseks läätsekonteinerist või silmast ei tohi kunagi kasutada pintsette, iminappasid, teravaid esemeid ega sõrmeküüsi.

Kui teil esineb probleeme läätse eemaldamisel (lääts on paigast nihkunud või rikutud), vt **MIDA TEHA PROBLEEMIDE KORRAL**.

LÄÄTSEHOOLDUSLAHUSED

Verofilcon A ühekordsed kontaktläätsed ei ole ette nähtud kasutamiseks läätsete hooldussüsteemiga. Läätsed on mõeldud ühekordseks kasutamiseks. Neid ei tule puhastada ega desinfitseerida ning need tuleks pärast ühekordset kasutamist hävitada. Hoidke alati asendustläätsed või varupriilid saadaval.

HÄVITAMINE JA ÜMBERTÖÖTLEMINE

Visake kontaktläätsed ja blisterpakendi kaas prügikasti, mitte kraanikaussi ega tualetti. Pappkarp ja blisterpakendi polüpropüleenist (PP) plastkest tuleb asetada prügikasti või taaskasutada vastavalt kohalikele jäätmekäitluse juhistele.

PAKEND (kuidas on toode pakendatud)

Iga lääts on pakendatud fooliumiga suletud plastist blisterpakendisse, mis sisaldab fosfaatpuhverdatud soolalahust koos umbes 0,3% polümeersete niisutusainetega, mis koosnevad polüamidoamiini ja polü(akrüülamiid-akrüülhappe) kopolümeeridest, ja steriliseeritakse auruga.

Blisterpakendile on märgitud baaskumerus, dioptriline tugevus, silindri tugevus ja telg (ainult toriiliste läätsete puhul) tootjapoolne partii number, tootmiskuupäev ja kõlblikkusaeg.

Läätsed on pakendatud steriilsetena karpidesse, mis sisaldavad kuni 90 eraldi suletud kontaktläätse.

PAKENDI MÄRGISTUSEL KASUTATAVAD LÜHENDID JA SÜMBOLID

LÜHEND/SÜMBOL	TÄHENDUS
BC	Baaskumerus
DIA	Diameeter
PWR	Tugevus
D	Dioptr (läätse tugevus)
L	Vasak
R	Parem
UV	Ultraviolet
UVA	Ultraviolet A
UVB	Ultraviolet B
CYL	Silindri tugevus
	Pakendi jäätmekäitluse litsentsi märk
	Mitte kasutada korduvalt
	Partii nr
	Kasutada kuni
EXP	Kõlblikkusaeg
	Ühekordne steriilne barjäärisüsteem
	Steriliseeritud auruga
	Euroopa vastavusmärgis
	Inglise keel (kahetäheline keele kood)
	Hoiatus
	Lugege kasutusjuhendit või elektroonilist kasutusjuhendit
	Mitte kasutada, kui blisterpakend on rikutud ja lugege kasutusjuhendit
	Tootja
	Tootmiskuupäev
	Meditsiiniseade
	Ainulaadne seadme identifitseerija
	ÄRGE VISAKE LÄÄTSESID TUALETIPOTTI VÕI VALAMUSSE
	Volitatud esindaja Euroopa Ühenduses/Euroopa Liidus
	Tähelepanu! (Ühendriikide) föderaalseadusega kehtestatud piirangu alusel on seadme müük lubatud vaid litsentseeritud silmaspetsialisti poolt või tellimusel

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

 0123

 Alcon Laboratories Belgium
 Lichterveld 3
 2870 Puurs-Sint-Amands, Belgia

Importija:
 CIBA VISION GmbH
 Industriering 1
 63868 Grosswallstadt
 Saksamaa

Kontaktläätsede ***Kasutusjuhend*** on saadaval ka veebilehel: www.ifu.alcon.com.

Alcon

Koostamise kuupäev: 2024-09

900491614-0924

© 2024 Alcon Inc.



900491614-0924

¹ Cutter GR, Chalmers RL, Roseman M. The Clinical Presentation, Prevalence, and Risk Factors of Focal Corneal Infiltrates in Soft Contact Lens Wearers. *The CLAO Journal*. Jan 1996; 22 (1): 30-37.

² Schein OD, Glynn RJ, Poggio EC, Seddon JM, Kenyon KR. The Relative Risk of Ulcerative Keratitis Among Users of Daily-Wear and Extended-Wear Soft Contact Lenses. *N Eng J Med*. 1989; 321(12):773-83.