

RENSEIGNEMENTS POSOLOGIQUES

Pr **ALCON ATROPINE**

Solution ophtalmique de sulfate d'atropine, BP

1 % p/v

Stérile

Cycloplégique - Mydriatique

Alcon Canada Inc.
2665 boul. Meadowpine
Mississauga (Ontario) L5N 8C7
www.alcon.ca

Date de révision :
30 mars 2022

N° de contrôle de soumission : 257471

Table des matières

PARTIE I : RENSEIGNEMENTS POUR LES PROFESSIONNELS DE LA SANTÉ	3
RENSEIGNEMENTS SOMMAIRES SUR LE PRODUIT	3
INDICATIONS ET UTILISATION CLINIQUE	3
CONTRE-INDICATIONS	4
MISES EN GARDE ET PRÉCAUTIONS	4
RÉACTIONS INDÉSIRABLES.....	6
INTERACTIONS MÉDICAMENTEUSES	7
POSOLOGIE ET ADMINISTRATION.....	7
SURDOSAGE.....	7
CONSERVATION ET STABILITÉ	8
FORMES POSOLOGIQUES, COMPOSITION ET EMBALLAGE	8
PARTIE III : RENSEIGNEMENTS POUR LES CONSOMMATEURS.....	9

Pr ALCON ATROPINE

Solution ophtalmique de sulfate d'atropine, BP

PARTIE I : RENSEIGNEMENTS POUR LES PROFESSIONNELS DE LA SANTÉ

RENSEIGNEMENTS SOMMAIRES SUR LE PRODUIT

Voie d'administration	Forme posologique / concentration	Ingrédients non médicinaux cliniquement pertinents
Topique (ophtalmique)	Solution / 1 % p/v	Chlorure de benzalkonium comme agent de conservation <i>Pour une liste complète, se reporter à la section « Formes posologiques, composition et emballage ».</i>

INDICATIONS ET UTILISATION CLINIQUE

ALCON ATROPINE (solution ophtalmique de sulfate d'atropine, BP) est un agent cycloplégique et mydriatique indiqué pour le traitement de l'uvéïte et pour l'examen de la réfraction.

Personnes âgées (> 65 ans) :

Les patients âgés peuvent être exposés à un risque accru de glaucome non diagnostiqué, ainsi qu'à des réactions psychotiques et à des troubles du comportement provoqués par l'atropine.

Enfants (< 12 ans) :

ALCON ATROPINE est contre-indiqué chez les enfants de moins de 12 ans en raison du risque d'effets secondaires généraux graves.

CONTRE-INDICATIONS

ALCONATROPINE est contre-indiqué :

- chez les patients hypersensibles au médicament ou à tout ingrédient de la formulation ou composant du contenant. Pour une liste complète des contre-indications, voir la section FORMES POSOLOGIQUES, COMPOSITION ET EMBALLAGE du document d'information posologique.
- en cas de glaucome par fermeture de l'angle, connu ou soupçonné.
- chez les enfants de moins de 12 ans.
- chez les enfants présentant un syndrome de Down, une paralysie spasmodique ou une lésion cérébrale.

MISES EN GARDE ET PRÉCAUTIONS

Généralités

POUR L'UTILISATION OPHTALMIQUE TOPIQUE UNIQUEMENT.

ALCON ATROPINE peut causer une hyperthermie et devrait être utilisé avec prudence chez les patients, en particulier les enfants, qui peuvent être exposés à une température ambiante élevée ou qui sont fébriles.

L'atropine peut causer de la somnolence, une vue floue et une sensibilité à la lumière. Rappeler aux patients recevant ALCON ATROPINE qu'ils ne doivent pas conduire un véhicule ou utiliser une machine tant que leur vue n'est redevenue normale.

On recommande l'occlusion nasolacrymale ou la fermeture lente des paupières après l'administration des gouttes. Cela permet de réduire le passage des produits médicinaux administrés par la voie oculaire dans la circulation générale et les réactions indésirables générales qui en résultent.

Ophtalmologie

ALCON ATROPINE peut causer une augmentation de la pression intra-oculaire (PIO) et provoquer des attaques glaucomateuses chez les patients prédisposés à un glaucome par fermeture de l'angle. La présence d'un glaucome non diagnostiqué devrait être envisagée chez certains patients, en particulier chez les patients âgés. Pour éviter des attaques glaucomateuses, il faut déterminer la PIO et la profondeur de l'angle de la chambre antérieure avant de commencer un traitement.

Les yeux des patients peuvent devenir sensibles à la lumière et il est conseillé de les protéger des lumières intenses.

ALCON ATROPINE contient un agent de conservation, le chlorure de benzalkonium, qui peut causer une irritation oculaire et qui est connu pour décolorer les lentilles cornéennes souples. Éviter tout contact avec les lentilles cornéennes souples. Avertir les patients qu'ils doivent enlever leurs lentilles cornéennes avant d'instiller ALCON ATROPINE et attendre 15 minutes au moins avant de les remettre.

Psychiatrie

ALCON ATROPINE peut induire des réactions psychotiques et des troubles du comportement chez les patients ayant une sensibilité accrue aux anticholinergiques. Des réactions sont possibles à tous les âges. Il convient d'être prudent en traitant les enfants et les adolescents et les patients âgés.

Fonction sexuelle/reproduction

Aucune étude n'a été faite pour évaluer les effets de l'administration oculaire topique d'atropine sur la fertilité.

Populations particulières

Femmes enceintes : Les données dont on dispose sur l'utilisation d'ALCON ATROPINE chez les femmes enceintes sont limitées, voire inexistantes. On a documenté des effets généraux découlant de l'utilisation ophtalmique de l'atropine. ALCON ATROPINE ne devrait être utilisé durant la grossesse que si les bienfaits potentiels pour la mère l'emportent sur le risque pour le fœtus.

Femmes qui allaitent : On ignore si ALCON ATROPINE est excrété dans le lait maternel. Toutefois, on a démontré, lors d'étude précliniques et cliniques, que l'atropine et les agents antimuscariniques avaient un effet défavorable sur la lactation. Beaucoup de médicaments étant excrétés dans le lait maternel, il convient de prendre des précautions en administrant ALCON ATROPINE à des femmes qui allaitent.

Enfants (< 12 ans) : ALCON ATROPINE est contre-indiqué chez les enfants de moins de 12 ans.

Adolescents (≥ 12 ans) : Les **enfants, en particulier** ceux nés avant terme et ayant un faible poids à la naissance, ou les patients ayant un syndrome de Down, une paralysie spasmodique ou une lésion cérébrale sont particulièrement susceptibles de troubles du système nerveux central et de toxicité cardio-pulmonaire et gastro-intestinale dus au passage de l'atropine dans la circulation générale. ALCON ATROPINE devrait être utilisé avec une prudence extrême, voire évité, chez les adolescents de plus de 12 ans présentant un syndrome de Down, une paralysie spasmodique ou une lésion cérébrale.

Les enfants à la peau claire et aux yeux bleus peuvent réagir plus intensément et/ou être plus susceptibles de réactions indésirables.

Il convient d'avertir les parents de ne pas mettre cette préparation dans la bouche ou sur les joues de l'enfant et de se laver les mains et de laver les mains et les joues de l'enfant après l'administration.

Personnes âgées (plus de 65 ans) : Les patients âgés peuvent être exposés à un risque accru de glaucome non diagnostiqué et de réactions psychotiques et de troubles du comportement induits par l'atropine.

RÉACTIONS INDÉSIRABLES

Réactions indésirables au médicament

ALCON ATROPINE produit des réactions similaires à celles d'autres anticholinergiques. Il est possible d'observer des manifestations du système nerveux central, comme l'ataxie, l'incohérence du langage, l'agitation, les hallucinations, l'hyperactivité, les crises d'épilepsie, la désorientation spatiale ou temporelle et la non-reconnaissance des visages. Parmi les autres manifestations de toxicité des anticholinergiques, citons : éruptions cutanées, distension abdominale chez les nourrissons, somnolence inhabituelle, tachycardie, hyperpyrexie, vasodilatation, rétention urinaire, réduction de la motilité gastro-intestinale et de la sécrétion des glandes salivaires et sudoripares, restriction du pharynx, des bronches et des voies nasales. Les réactions sévères se manifestent sous la forme d'une hypotension, avec dépression respiratoire à évolution rapide.

Les symptômes de toxicité sont habituellement momentanés (quelques heures), mais peuvent durer jusqu'à 24 heures.

L'utilisation prolongée des mydriatiques peut produire une irritation locale caractérisée par une conjonctivite (folliculaire), une hyperémie oculaire, un œdème de l'œil, un écoulement oculaire et de l'eczéma.

Enfants et adolescents : L'utilisation d'ALCON ATROPINE s'est accompagnée de réactions psychotiques et d'altération du comportement chez les enfants et les adolescents (voir MISES EN GARDE ET PRÉCAUTIONS, Psychiatrie). Les réactions manifestes du système nerveux central sont similaires à celles listées plus haut.

ALCON ATROPINE peut causer de l'hyperpyrexie chez les enfants (voir la section MISES EN GARDE ET PRÉCAUTIONS, Généralités).

On a observé avec cette classe de médicaments une augmentation du risque de toxicité générale chez les enfants, en particulier ceux nés avant terme et ayant un faible poids à la naissance, ou les patients ayant un syndrome de Down, une paralysie spasmodique ou une lésion cérébrale. On a signalé chez les prématurés et les nourrissons ayant un faible poids à la naissance des cas d'obstruction intestinale, de distension abdominale et de bradycardie.

Réactions indésirables au médicament après commercialisation

Les réactions indésirables suivantes ont été identifiées durant la surveillance après commercialisation :

Troubles cardiaques : bradycardie, tachycardie

Troubles oculaires : effet prolongé du médicament (mydriase), œdème des paupières, photophobie, vue floue

Trouble gastro-intestinaux : distension abdominale, obstruction intestinale, vomissements

Troubles généraux et affections au site d'administration : pyrexie

Troubles du système immunitaire : hypersensibilité

Troubles du système nerveux : étourdissements, maux de tête

Troubles psychiatriques : état de confusion, désorientation, hallucinations

Troubles de la peau et du tissu sous-cutané : érythème, éruption cutanée

INTERACTIONS MÉDICAMENTEUSES

Aucune étude d'interaction d'ALCON ATROPINE n'a porté sur des médicaments spécifiques. Les effets d'ALCON ATROPINE peuvent être renforcés par l'utilisation concomitante d'autres médicaments ayant des propriétés antimuscariniques, comme l'amantadine, certains antihistaminiques, les antipsychotiques phénothiaziniques et les antidépresseurs tricycliques.

POSOLOGIE ET ADMINISTRATION

Dose recommandée

Traitement de l'uvéite : Instiller une goutte dans l'œil ou dans les deux yeux trois fois par jour.

Examen de la réfraction sous cycloplégique : Instiller une goutte dans l'œil ou dans les yeux trois fois par jour pendant trois jours. Répéter une heure avant l'examen.

Dose oubliée

Souligner au patient que, s'il a oublié une dose, il doit prendre cette dose dès qu'il s'aperçoit de l'oubli. Toutefois, si le moment de la dose normale suivante est proche, le patient doit sauter la dose oubliée : il ne doit pas prendre une double dose pour compenser l'oubli.

Administration

On recommande l'occlusion nasolacrymale ou la fermeture lente des paupières après l'administration. On peut, de cette manière, réduire le passage d'ALCONATROPINE dans la circulation générale (voir **MISES EN GARDE ET PRÉCAUTIONS, Généralités**).

SURDOSAGE

Il peut se produire une manifestation de toxicité générale après l'utilisation topique, en particulier chez les enfants. La toxicité peut se manifester par la rougeur et la sécheresse de la peau (il peut se produire une éruption cutanée chez les enfants), par une vue floue, par un pouls rapide et irrégulier, par de la fièvre, par une distension abdominale chez les nourrissons, par des convulsions et des hallucinations et par la perte de la coordination neuromusculaire. Une intoxication sévère est caractérisée par une dépression du système nerveux central, par un coma, par une insuffisance circulatoire et respiratoire et par la mort.

Le traitement doit être symptomatique et de soutien.

En cas d'utilisation ou de surdosage accidentels chez les nourrissons et les jeunes enfants, il faut garder la surface du corps humide.

Pour traiter une surdose présumée, communiquez avec le centre antipoison de votre région.

CONSERVATION ET STABILITÉ

Garder le contenant bien fermé. Conserver le produit à la température ambiante. Le protéger de la chaleur excessive. Le ranger hors de la vue et de la portée des enfants.

FORMES POSOLOGIQUES, COMPOSITION ET EMBALLAGE

ALCON ATROPINE est une solution ophtalmique topique stérile contenant les ingrédients suivants :

Ingrédient médicamenteux : sulfate d'atropine, 1 % p/v

Agent de conservation : chlorure de benzalkonium

Ingrédients non-médicamentaux : acide borique, hydroxypropyl méthylcellulose, hydroxyde de sodium et/ou acide chlorhydrique (pour ajuster le pH), eau purifiée.

ALCON ATROPINE est présenté en bouteilles DROP-TAINER^{MC} de 5 mL.

La protection contre l'effraction est assurée par un dispositif de fermeture à jupe immobilisée par le revêtement de la bouteille, qui se déchire à l'ouverture. Si, après avoir enlevé le bouchon, le collier indicateur d'effraction est détaché, l'enlever avant d'utiliser le produit.

RENSEIGNEMENTS POUR LES CONSOMMATEURS

Pr ALCON ATROPINE

Solution ophtalmique de sulfate d'atropine, BP

Ce dépliant vise spécifiquement les consommateurs. Il s'agit d'un résumé qui ne donne pas tous les renseignements au sujet d'ALCON ATROPINE. Pour toute question relative à ce médicament, consultez votre médecin ou le pharmacien.

AU SUJET DE CE MÉDICAMENT

Les raisons d'utiliser ce médicament :

ALCON ATROPINE est utilisé pour :

- traiter l'inflammation de l'uvéite (*uvéite*), une structure de l'œil.
- paralyser momentanément les muscles de l'œil pour un examen de réfraction sous cycloplégique.

Effets du médicament :

ALCON ATROPINE contient du sulfate d'atropine, qui agit sur deux types de muscles de l'œil (*sphincters* et *muscles de l'accommodation*). Il en résulte :

- Une augmentation du diamètre de la pupille, qui peut aider à éviter la formation de tissu cicatriciel entre le cristallin et l'iris en cas d'uvéite.
- Une paralysie momentanée de certains muscles de l'œil et une augmentation du diamètre de la pupille pour l'examen de réfraction sous cycloplégique.

Circonstances où le médicament ne doit pas être utilisé :

N'utilisez PAS ALCON ATROPINE si votre enfant ou vous :

- êtes allergique au sulfate d'atropine ou à tout ingrédient d'ALCON ATROPINE (voir la section Ingrédients non médicinaux importants).
- avez ou pensez avoir un glaucome par fermeture de l'angle.
- avez moins de 12 ans.
- présentez un syndrome de Down, une paralysie spasmodique ou une lésion cérébrale.

Ingrédient médicinal du médicament :

Sulfate d'atropine, 1 % p/v

Ingrédients non médicinaux importants du médicament

Agent de conservation : chlorure de benzalkonium.

Autres ingrédients : acide borique, hydroxypropyl méthylcellulose, hydroxyde de sodium et/ou acide chlorhydrique (pour ajuster le pH) et eau purifiée.

Formes posologiques du médicament :

Gouttes oculaires stériles dans une bouteille DROP-TAINER^{MC} de 5 mL.

MISES EN GARDE ET PRÉCAUTIONS

Parlez avec votre médecin ou le pharmacien AVANT d'utiliser ALCON ATROPINE si votre enfant ou vous :

- avez de la fièvre ou êtes exposé à une température élevée.

ALCON ATROPINE peut causer une augmentation de la température corporelle.

- Présentez un syndrome de Down, une paralysie spasmodique ou une lésion cérébrale, ou avez la peau claire et les yeux bleus. Votre enfant peut être exposé à un risque accru d'effets secondaires graves.
- prenez d'autres médicaments.
- êtes enceinte, pourriez être enceinte ou cherchez à concevoir. Votre médecin ne vous prescrira ALCON ATROPINE que si les bienfaits pour vous l'emportent sur le risque possible pour le fœtus.
- allaitez ou prévoyez de le faire.

ARRÊTEZ d'utiliser ALCON ATROPINE et consultez votre médecin si votre enfant ou vous :

- présentez des signes de toxicité, comme la rougeur ou la sécheresse de la peau, une éruption cutanée chez les enfants, une vue floue, un pouls rapide et irrégulier, de la fièvre, des crises (*convulsions*), des hallucinations ou une perte de la coordination.

Pendant l'utilisation d'ALCON ATROPINE

ALCON ATROPINE peut augmenter la pression interne dans vos yeux (*pression intra-oculaire*). Votre médecin devrait vérifier régulièrement votre pression intra-oculaire, surtout si vous êtes une personne âgée.

ALCON ATROPINE peut rendre vos yeux plus sensibles à la lumière. Protégez-vous les yeux quand la lumière est vive.

ALCON ATROPINE peut causer des changements de comportement, par exemple, agitation, hyperactivité, parole embarrassée, confusion et hallucinations. Ces changements peuvent se produire à tous les âges, mais sont plus probables chez les enfants et chez les personnes âgées. Si de tels changements se produisent, parlez-en à votre médecin ou au pharmacien.

Port de lentilles cornéennes

ALCON ATROPINE contient un agent de conservation (chlorure de benzalkonium) qui peut irriter vos yeux et décolorer les lentilles cornéennes souples. Enlevez vos lentilles cornéennes avant d'instiller ALCON ATROPINE et attendez 15 minutes au moins après l'instillation avant de les remettre.

Conduite d'un véhicule et utilisation de machines

ALCON ATROPINE peut vous rendre somnolent et sensibiliser vos yeux à la lumière ; votre vue peut devenir floue. Si vous notez un ou plusieurs de ces effets, attendez qu'ils aient disparu avant de conduire un véhicule ou d'utiliser une machine.

INTERACTIONS MÉDICAMENTEUSES

Avisez votre médecin ou le pharmacien des médicaments que vous prenez, avez pris récemment ou prévoyez de prendre, y compris les médicaments en vente libre, sans ordonnance.

Aucune étude d'interaction avec des médicaments n'a été faite pour ALCON ATROPINE.

Médicaments qui peuvent interférer avec ALCON

ATROPINE :

- L'amantadine (utilisée pour traiter la maladie de Parkinson et certaines infections grippales).
- Les antihistaminiques.
- Les antipsychotiques.
- Les antidépresseurs

- Revissez le bouchon à fond tout de suite après l'utilisation.
- Lavez-vous les mains après l'utilisation.

Si vous utilisez d'autres gouttes oculaires, attendez 5 à 10 minutes au moins entre l'application d'ALCON ATROPINE et l'application des autres gouttes. Les onguents oculaires doivent être appliqués en dernier.

UTILISATION APPROPRIÉE DE CE MÉDICAMENT

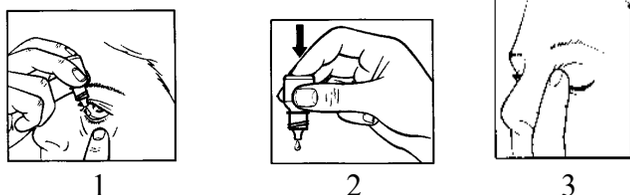
Utilisez toujours ALCON ATROPINE exactement comme votre médecin vous l'a prescrit.

Dose usuelle – adultes et adolescents de plus de 12 ans :

Uvéite : appliquez 1 goutte dans l'œil affecté ou dans les deux yeux 3 fois par jour.

Réfraction sous cycloplégique : appliquez 1 goutte dans l'œil affecté ou dans les deux yeux 3 fois par jour pendant 3 jours. Appliquez 1 goutte dans l'œil affecté ou dans les deux yeux 1 heure avant l'examen oculaire prévu.

Mode d'emploi :



- Prenez la bouteille d'ALCON ATROPINE et un miroir.
- Lavez-vous les mains.
- Dévissez le bouchon de la bouteille.
- Si l'anneau de sécurité est détaché après avoir dévissé le bouchon, enlevez-le avant d'utiliser le produit.
- Saisissez la bouteille, pointée vers le bas, entre le pouce et d'autres doigts
- Inclinez la tête en arrière.
- Abaissez votre paupière inférieure avec un doigt propre, de manière à former une « poche » entre la paupière et l'œil. C'est là que la goutte doit aller (image 1).
- Rapprochez l'extrémité du compte-gouttes de l'œil. Utilisez le miroir au besoin.
- Veillez à ce que le compte-gouttes ne touche pas l'œil, la paupière, les zones avoisinantes ni aucune autre surface.
- Appuyez doucement sur le fond de la bouteille pour faire tomber une seule goutte d'ALCON ATROPINE à la fois. Ne serrez pas la bouteille, qui est conçue pour qu'une légère pression sur le fond libère une goutte à la fois (image 2).
- Essayez de nouveau si une goutte tombe à côté de l'œil. Si une goutte tombe sur la peau, essuyez-la.
- Après avoir instillé ALCON ATROPINE, appuyez un doigt dans le coin de l'œil, côté nez (image 3). Cela aide à empêcher qu'ALCON ATROPINE passe dans le reste de l'organisme et diminue le risque d'effets secondaires généraux.
- Recommencez pour l'autre œil si vous devez traiter les deux yeux.

Instructions pour les parents :

Veillez à ce que les gouttes d'ALCON ATROPINE ne tombent pas dans la bouche ou sur les joues de votre enfant. Lavez-vous les mains et lavez la bouche et les joues de votre enfant après avoir utilisé ALCON ATROPINE.

Surdosage :

Si vous administrez plus d'ALCON ATROPINE que requis, chassez le médicament à l'eau tiède. N'administrez pas d'autres gouttes jusqu'au moment de la dose normale suivante.

Parmi les symptômes de surdosage, citons : rougeur et sécheresse de la peau, éruption cutanée chez les enfants, vue floue, pouls rapide et irrégulier, fièvre, convulsions, hallucinations ou perte de la coordination

Si vous pensez que vous ou une personne dont vous vous occupez avez pris trop de ALCON ATROPINE, contactez immédiatement un professionnel de la santé, le service des urgences d'un hôpital ou votre centre antipoison régional, même en l'absence de symptômes.

Dose oubliée :

Si vous oubliez d'utiliser ALCON ATROPINE, instillez une seule dose dès que vous vous apercevez de l'oubli. Si le moment de la dose suivante est proche, sautez la dose oubliée et continuez le traitement normalement avec la dose suivante. Ne doublez pas la dose pour compenser une dose oubliée.

LES EFFETS SECONDAIRES ET LEUR TRAITEMENT

Comme tous les médicaments, ALCON ATROPINE peut causer des effets secondaires, mais ceux-ci n'affectent pas nécessairement tous les patients.

Effets secondaires observés avec ALCON ATROPINE : œdème de paupières, sensibilité à la lumière, augmentation du diamètre des pupilles, étourdissements, maux de tête, allergie, blocage intestinal, gonflement abdominal, vomissements, inflammation ou rougeur de la peau et éruption cutanée.

EFFETS SECONDAIRES GRAVES, LEUR FRÉQUENCE ET CE QU'IL FAUT FAIRE

Symptôme /effet		Parlez-en à votre médecin ou au pharmacien		Arrêtez le médicament et appelez votre médecin ou le pharmacien
		Si intense	Dans tous les cas	
Inconnu	Effets toxiques (peuvent comprendre) rougeur et sécheresse de la peau, éruption cutanée chez les enfants, vue floue, pouls rapide et irrégulier, fièvre, convulsions, hallucinations, perte de la coordination, état de confusion ou désorientation			✓
Inconnu	Réaction allergique (symptômes : œdème de la bouche ou de la langue, essoufflement, urticaire, démangeaisons intenses ou éruption cutanée)			✓

Cette liste d'effets secondaires n'est pas complète. En cas d'effet inattendu en prenant ALCON ATROPINE, contactez votre médecin ou un pharmacien.

CONSERVATION DU MÉDICAMENT

Conservez le produit à température ambiante. Protégez-le de la chaleur excessive. Fermez la bouteille hermétiquement après l'utilisation. Rangez-la hors de la vue ou de la portée des enfants.

Déclaration des effets secondaires

Vous pouvez déclarer des effets secondaires soupçonnés d'être associés à l'utilisation d'un produit à Santé Canada en

- Visitant le site Web des déclarations des effets indésirables (<https://www.canada.ca/fr/sante-canada/services/medicaments-produits-sante/medeffet-canada/declaration-effets-indesirables.html>) pour vous informer sur comment faire une déclaration en ligne, par courriel, ou par télécopieur ;

ou

- Téléphonant sans frais 1-866-234-2345.

REMARQUE : Consultez votre professionnel de la santé si vous avez besoin de renseignements sur le traitement des effets secondaires. Le Programme Canada Vigilance ne donne pas de conseils médicaux.

POUR OBTENIR PLUS DE RENSEIGNEMENTS

On peut trouver ce document et l'information posologique complète, rédigés pour des professionnels de la santé, au site www.alcon.ca

ou en téléphonant au commanditaire, Alcon Canada Inc., au numéro 1-800-613-2245

Dépliant préparé par Alcon Canada Inc.

Dernière révision : 30 mars 2022