

Pour une prise en charge
SUR-MESURE du glaucome
à angle ouvert ^{1,2}

Xalatan[®]

latanoprost 50µg/ml collyre en solution

INITIEZ

Chez l'adulte et l'enfant¹

1 goutte/jour
Xalacom[®]

latanoprost/timolol maleate

en 2^{ème} intention

PROGRESSEZ

DANS L'EFFICACITÉ

En cas de réponse insuffisante chez l'adulte²

XALATAN[®]

XALACOM[®]



X

Xalatan®

latanoprost 50µg/ml collyre en solution

Indications thérapeutiques de XALATAN® :

- Réduction de la pression intraoculaire élevée chez les patients atteints de glaucome à angle ouvert et d'hypertonie intraoculaire chez l'adulte (y compris le sujet âgé).
- Réduction de la pression intraoculaire élevée chez les patients pédiatriques ayant une pression intraoculaire élevée et souffrant de glaucome pédiatrique.¹

Place dans la stratégie thérapeutique

Chez l'adulte : Il existe de nombreuses alternatives thérapeutiques. Ce médicament est un médicament de première intention, au même titre que les autres analogues de la prostaglandine.³

En pédiatrie : Dans la majorité des glaucomes congénitaux et en raison de l'urgence de la prise en charge, le traitement de première intention est chirurgical. Le latanoprost, au même titre que les autres collyres, peut être utile, sur une courte durée, dans l'attente de la chirurgie, ou comme traitement additionnel d'une chirurgie dont le résultat est insuffisant. Dans les autres formes moins agressives de glaucomes de l'enfant, le latanoprost est un traitement de première intention prescrit au long court au même titre que les autres collyres.⁴



INITIEZ CHEZ L'ADULTE ET L'ENFANT

Plus de 20 ans d'expérience dans le glaucome ³

AMM obtenue en 1997 ³



Liste I.

Remb. Séc. Soc. à 65 %
sur la base du TFR :

- 5,39 € (boîte de 1)
- 15,26 € (boîte de 3)

Agréé aux collectivités.

EFFICACITÉ CHEZ L'ADULTE

RÉDUCTION DE LA PRESSION INTRAOCULAIRE
élevée chez les patients atteints de glaucome
à angle ouvert ou d'hypertonie intraoculaire

EFFICACITÉ CHEZ L'ENFANT

RÉDUCTION DE LA PRESSION INTRAOCULAIRE
élevée chez les patients pédiatriques ayant
une pression intraoculaire élevée et souffrant
de glaucome pédiatrique*

Un profil de tolérance locale bien documenté ¹

* Étude clinique en double aveugle d'une durée de 12 semaines comparant le latanoprost au timolol chez 107 patients diagnostiqués avec une hypertension oculaire et un glaucome pédiatrique.



EN PRATIQUE

Une même posologie chez l'enfant et chez l'adulte*¹

1 GOUTTE PAR JOUR

Dans l'œil (les yeux) atteint(s) **de préférence le soir.** **

En cas d'oubli, le traitement doit être poursuivi normalement par l'instillation suivante.

Mode d'administration

Comme pour tout collyre, afin de réduire une possible absorption systémique, une pression du sac lacrymal au niveau du canthus interne, pendant une minute, est recommandée immédiatement après chaque instillation.

Conservation***

- Avant la première ouverture : 2 ans
- Après ouverture du flacon : 4 semaines, à une température $\leq 25^{\circ}\text{C}$.

* Les données d'efficacité et de sécurité dans la tranche d'âge < 1 an (4 patients) sont limitées. Aucune donnée n'est disponible chez les enfants nés avant terme (âge gestationnel inférieur à 36 semaines). Pour plus d'informations, se reporter au RCP.

** L'effet optimal est obtenu quand Xalatan® est administré le soir. La posologie de Xalatan® ne doit pas dépasser une instillation par jour. En cas d'utilisation concomitante de plusieurs collyres, les instillations de chacun des collyres doivent être espacées d'au moins cinq minutes.

*** Dans l'emballage extérieur, à l'abri de la lumière.



Boîte de 1 flacon
Boîte de 3 flacons

X BON USAGE ¹

Composition

Latanoprost : 50 microgrammes pour 1 ml. Une goutte de XALATAN® contient environ 1,5 microgrammes de latanoprost.

Excipients à effet notoire :

- Chlorure de benzalkonium 0,2 mg/ml est utilisé comme conservateur.
- Phosphate monosodique monohydraté (E339i) 7,70 mg/ml.
- Phosphate disodique anhydre (E339ii) 1,55 mg/ml.

Contre-indications

Hypersensibilité au latanoprost ou à l'un des excipients.

Mises en garde et précautions particulières d'emploi

XALATAN® est susceptible de modifier progressivement la couleur des yeux, en augmentant la quantité de pigments bruns dans l'iris.

XALATAN® doit être utilisé avec précautions

- chez les patients ayant des antécédents de kératite herpétique. XALATAN® doit être évité en cas de kératite à herpès simplex active et chez les patients ayant des antécédents de kératite herpétique récurrente associée aux analogues des prostaglandines.
- des cas d'œdèmes maculaires ont été rapportés chez les patients aphaques, chez les patients pseudophaques présentant une rupture capsulaire postérieure ou porteurs d'implant en chambre antérieure ainsi que chez les patients ayant des facteurs de risque connus d'œdème maculaire cystoïde.
- chez les patients présentant des facteurs de risques connus d'iritis/uvéïtes.
- chez les patients asthmatiques.

- Le latanoprost peut progressivement modifier les cils et le duvet palpébral de l'œil traité et de ses contours. Les changements au niveau des cils sont réversibles à l'arrêt du traitement.
- Conservateur : XALATAN® contient du chlorure de benzalkonium qui provoque une irritation oculaire, des symptômes de sécheresse oculaire et peut affecter le film lacrymal et la surface cornéenne. Il doit être utilisé avec précautions chez les patients présentant une sécheresse oculaire et chez les patients ayant une atteinte cornéenne. Les patients doivent être surveillés en cas d'utilisation prolongée.
- Les lentilles de contact doivent être retirées avant instillation et peuvent être remises 15 minutes après instillation.

Fertilité : Aucun effet de latanoprost sur la fertilité mâle ou femelle n'a été observé lors des études chez l'animal.

Grossesse : Il n'y a pas de données de sécurité concernant l'utilisation de cette spécialité pendant la grossesse. Elle possède des effets pharmacologiques potentiellement dangereux sur le déroulement de la grossesse, le fœtus ou le nouveau-né. Par conséquent, XALATAN® ne doit pas être utilisé au cours de la grossesse.

Allaitement : Le latanoprost et ses métabolites peuvent passer dans le lait maternel et par conséquent, XALATAN® ne doit pas être utilisé chez les femmes qui allaitent, ou bien l'allaitement doit être interrompu.

Interactions médicamenteuses*

- Aucun résultat conclusif d'interaction de XALATAN® avec d'autres médicaments n'est disponible à ce jour.
- L'utilisation de deux ou plus de deux prostaglandines, analogues de prostaglandine, ou dérivés de prostaglandine n'est pas recommandée.

Effets indésirables

La majorité des effets indésirables se rapporte au système oculaire. Dans un essai clinique en ouvert étudiant la tolérance du latanoprost sur 5 ans, 33% des patients ont développé une augmentation de la pigmentation irienne. D'autres effets indésirables oculaires sont généralement passagers et surviennent à l'administration de la dose.

Effets indésirables très fréquents ($\geq 1/10$) :

- affections oculaires :
 - hyperpigmentation de l'iris,
 - hyperhémie conjonctivale légère à modérée,
 - irritation oculaire (sensation de brûlure, sensation de grain de sable, démangeaison, picotement et sensation de corps étranger),
 - modifications des cils et du duvet palpébral de la paupière (augmentation de la longueur, de l'épaisseur, de la pigmentation et du nombre de cils).

Effets indésirables fréquents ($\geq 1/100$, $< 1/10$) :

- affections oculaires :
 - kératites ponctuées, le plus souvent asymptomatiques,
 - blépharite,
 - douleur oculaire,
 - photophobie,
 - conjonctivite (effet indésirable identifié après la commercialisation).

Population pédiatrique :

Dans 2 essais cliniques à court terme (≤ 12 semaines) incluant 93 patients pédiatriques, le profil de sécurité était comparable à celui des adultes et aucun nouvel effet indésirable n'a été identifié. Les effets indésirables observés plus fréquemment chez l'enfant que chez l'adulte sont : rhinopharyngite et fièvre.

Pour plus d'informations sur les effets indésirables peu fréquents ou rares, consultez le RCP.

Déclarez immédiatement tout effet indésirable suspecté d'être dû à un médicament à votre Centre régional de pharmacovigilance (CRPV) ou sur www.signalement-sante.gouv.fr

Effets sur l'aptitude à conduire des véhicules et à utiliser des machines

XALATAN® a une influence mineure sur l'aptitude à conduire des véhicules et à utiliser des machines. Comme avec toute préparation ophtalmique, l'instillation de collyre peut être suivie de troubles transitoires de la vue. Dans ce cas, les patients ne doivent pas conduire ni utiliser de machines jusqu'à ce que la vision redevienne normale.



Pour une information complète, consultez le Résumé des Caractéristiques du Produit de Xalatan®, sur la base de données publique du médicament en flashant ce QR Code ou directement sur le site internet : <http://base-donnees-publique.medicaments.gouv.fr>



1 goutte/jour
Xalacom[®]
latanoprost/timolol maleate
en 2^{ème} intention

Indications thérapeutiques de XALACOM[®] :

Chez l'adulte : (y compris les personnes âgées)
Réduction de la pression intraoculaire (PIO) chez les patients atteints de glaucome à angle ouvert ou d'hypertonie intraoculaire et qui présentent une réponse insuffisante aux bêta-bloquants ou aux analogues de prostaglandines administrés localement. ²

Place dans la stratégie thérapeutique

Cette spécialité est un traitement de deuxième intention après échec d'un collyre bêta-bloquant ou d'un analogue des prostaglandines. ⁵



1 goutte/jour
Xalacom[®]
latanoprost/timolol maleate
en 2^{ème} intention

PROGRESSEZ DANS L'EFFICACITÉ
En cas de réponse insuffisante aux
bêta-bloquants ou aux analogues
de prostaglandines administrés
localement²

Une solution basée sur l'expérience du
latanoprost et optimisée grâce à l'ajout de
timolol pour diminuer la pression intraoculaire



Liste I.

Remb. Séc. Soc. à 65 %
sur la base du TFR :

- 6,71 € (boîte de 1)
- 19,03 € (boîte de 3)

Agréé à l'usage des collectivités.

EFFICACITÉ CHEZ L'ADULTE
Y compris les personnes âgées



= RÉDUCTION DE LA PRESSION INTRAOCULAIRE (PIO) chez les patients atteints de glaucome à angle ouvert ou d'hypertonie intraoculaire

Le bénéfice d'une bithérapie^{*2}

Diminution significativement plus importante de la PIO moyenne diurne comparée au latanoprost et au timolol administré une fois par jour en monothérapie.**

Un profil de tolérance locale et systémique bien documenté²

PIO : Pression Intra Oculaire

* Dans le dictionnaire de l'Académie de médecine Edit. 2017, le terme Bithérapie est défini comme un traitement associant deux médicaments.

** Dans deux études cliniques contrôlées, en double insu et d'une durée de six mois, l'effet de XALACOM[®] sur la pression intraoculaire a été comparé à celui d'une monothérapie de latanoprost et de timolol, chez les patients ayant une pression intraoculaire d'au moins 25 mm Hg. Après une période de 2 à 4 semaines de traitement par timolol (entraînant une diminution moyenne de la pression intraoculaire de 5 mm Hg par rapport à l'inclusion), des baisses supplémentaires de la pression intraoculaire moyenne diurne de 3,1; 2,0 et 0,6 mm Hg, ont été respectivement observées après 6 mois de traitement par XALACOM[®], latanoprost et timolol (deux fois par jour).²



EN PRATIQUE

Une posologie simple ²

1 GOUTTE PAR JOUR

Dans l'œil (les yeux) atteint(s). *

En cas d'oubli, le traitement doit être poursuivi normalement par l'instillation suivante. La dose ne doit pas dépasser une goutte par jour dans l'œil (les yeux) atteint(s).

Mode d'administration

L'occlusion nasolacrymale ou la fermeture des paupières pendant 2 minutes permet de réduire l'absorption systémique. Il en résulte une réduction des effets indésirables systémiques et une augmentation de l'activité locale.

Conservation**

- Avant la première ouverture : 3 ans au réfrigérateur (entre 2°C et 8°C).
- Après ouverture du flacon : 4 semaines, à une température ≤ 25°C.



Xalacom[®]
latanoprost/timolol maleate
en 2^{ème} intention



Boîte de 1 flacon
Boîte de 3 flacons

* En cas d'utilisation concomitante de plusieurs produits ophtalmiques, les instillations des différents produits doivent être espacés d'au moins 5 minutes.

** Dans l'emballage extérieur, à l'abri de la lumière.



BON USAGE²

Composition

Latanoprost : 50 microgrammes, Timolol : 5,00 mg, sous forme de maléate de timolol 6,80 mg, pour 1 ml.

Excipients à effet notoire :

- Chlorure de benzalkonium 0,2 mg/ml.
- Phosphate disodique (E339ii).
- Phosphate monosodique monohydraté (E339i) 6,39 mg/ml (contenant un total de 6,3 mg/ml de phosphate)

Contre-indications

- Pathologies associées à une hyperréactivité bronchique notamment asthme ou antécédents d'asthme et BPCO sévère.
- Bradycardie sinusale, maladie du sinus coronarien, bloc sino-auriculaire, bloc auriculo-ventriculaire du 2e ou 3e degré non contrôlé par un pace-maker, insuffisance cardiaque confirmée, choc cardiogénique.
- Hypersensibilité à l'un des principes actifs ou à l'un des excipients du médicament.

Mises en garde et précautions d'emploi

- **Troubles cardiovasculaires** : Chez les patients souffrant de maladies cardiovasculaires et hypotension, le traitement par bêta-bloquant doit être soigneusement évalué et un traitement par d'autres médicaments doit être considéré. Une surveillance doit être effectuée. Les patients souffrant de troubles sévères de la circulation périphérique doivent être traités avec prudence.
- **Troubles respiratoires** : Chez les patients asthmatiques, des manifestations respiratoires pouvant aller jusqu'au décès par bronchospasme ont été rapportées après administration de certains bêta-bloquants ophtalmiques. XALACOM® doit être administré avec prudence chez les patients souffrant de bronchopneumopathie chronique obstructive (BPCO) modérée à sévère et seulement si le bénéfice potentiel semble supérieur au risque potentiel.

- **Hypoglycémie/Diabète** : Les bêta-bloquants doivent être administrés avec prudence chez les patients sujets à des hypoglycémies spontanées ou chez les patients présentant un diabète instable dans la mesure où les bêta-bloquants sont susceptibles de masquer les signes d'une hypoglycémie aiguë. Les bêta-bloquants peuvent également masquer les signes d'hyperthyroïdie.
- **Maladies cornéennes** : Les bêta-bloquants ophtalmiques peuvent entraîner une sécheresse oculaire. Les patients souffrant de maladies cornéennes doivent être traités avec prudence.
- **Réactions anaphylactiques** : Les patients, traités par bêta-bloquants et ayant des antécédents d'atopie ou de réaction anaphylactique grave à différents allergènes, peuvent être plus réactifs à des administrations répétées de tels allergènes et ne pas répondre aux doses d'adrénaline habituellement utilisées dans le traitement des réactions anaphylactiques.
- **Décollement choroïdien** : Des décollements de la choroïde ont été observés après chirurgie filtrante du glaucome lors de l'administration de traitements diminuant la sécrétion d'humeur aqueuse (ex : timolol, acétazolamide).
- **Anesthésie chirurgicale** : Les bêta-bloquants utilisés en ophtalmologie peuvent bloquer les effets des agents bêta-agonistes systémiques tels que l'adrénaline. L'anesthésiste doit être informé lorsque le patient reçoit du timolol.
- **Modifications de la pigmentation de l'iris** : Le latanoprost peut modifier progressivement la couleur des yeux. Cette pigmentation a également été observée chez 16% à 20% des patients traités pendant un an par XALACOM® ; en particulier chez les patients ayant l'iris de plusieurs couleurs. Après arrêt du traitement, aucune progression ultérieure de la pigmentation brune de l'iris n'a été observée, mais la modification de couleur peut être définitive.
- **Modifications des paupières et des cils** : Une coloration plus foncée de la peau palpébrale, qui peut être réversible, a été rapporté en association avec l'utilisation de latanoprost. Le latanoprost peut modifier progressivement les cils et le duvet palpébral de l'œil traité. Les modifications des cils sont réversibles à l'arrêt du traitement.



BON USAGE ²

- **XALACOM® doit être utilisé avec précautions :**

- chez les patients ayant des antécédents de kératite herpétique. XALACOM® doit être évité en cas de kératite à herpès simplex active et chez les patients ayant des antécédents de kératite herpétique récurrente associée aux analogues des prostaglandines.
- chez les patients aphaques, chez les patients pseudophaques présentant une rupture capsulaire postérieure ou porteurs d'implant en chambre antérieure ainsi que chez les patients ayant des facteurs de risque connus d'œdème maculaire.

Il a été rapporté que le chlorure de benzalkonium provoque des kératopathies ponctuées superficielles et/ou des kératopathies ulcéraives toxiques et peut causer une irritation oculaire. Une surveillance étroite est nécessaire lors de l'utilisation fréquente ou prolongée de XALACOM® chez les patients présentant une sécheresse oculaire ou une atteinte cornéenne.

Les lentilles de contact doivent être retirées avant l'instillation de XALACOM® et peuvent être remises en place 15 minutes après.

Fertilité : Ni le latanoprost ni le timolol n'a révélé avoir un impact sur la fertilité masculine ou féminine dans les études animales.

Grossesse : Si XALACOM® est administré jusqu'à l'accouchement, le nouveau-né devrait être surveillé attentivement pendant les premiers jours de vie. XALACOM® ne doit pas être utilisé au cours de la grossesse.

Allaitement : XALACOM® ne doit pas être utilisé chez la femme qui allaite.

Interactions médicamenteuses

- Aucune étude d'interaction médicamenteuse spécifique n'a été menée avec XALACOM®.
- L'utilisation de deux ou plus de deux prostaglandines, analogues de prostaglandine, ou dérivés de prostaglandine n'est pas recommandée.
- Un effet additif, entraînant une hypotension et/ou une bradycardie, peut être observé lors de l'administration

simultanée de solution ophtalmique de bêta-bloquants et d'inhibiteurs des canaux calciques, d'agents bloquants bêta-adrénergiques, d'antiarythmiques (notamment l'amiodarone), de glycosides digitaliques, de parasymphomimétiques, de guanéthidine administrés par voie générale.

- L'utilisation de deux ou plus de deux agents bêta-bloquants locaux n'est pas recommandée.

Effets indésirables

- Pour le latanoprost, la majorité des effets indésirables se rapporte au système oculaire. Lors de la phase d'extension des études pivots XALACOM®, 16 à 20% des patients ont développé une augmentation de la pigmentation irienne, qui peut être permanente.
- Pour le timolol, les effets indésirables les plus graves sont de nature systémique, incluant bradycardie, arythmie, insuffisance cardiaque congestive, bronchospasme et réactions allergiques.

Effets indésirables observées au cours d'essais portant sur XALACOM®

Effets indésirables très fréquents (≥1/10) :

- affections oculaires :
 - Hyperpigmentation de l'iris.

Effets indésirables fréquents (≥ 1/100, < 1/10) :

- affections oculaires :
 - Douleur oculaire,
 - Irritation oculaire (notamment picotements, sensation de brûlure, démangeaison, sensation de corps étrangers)

D'autres effets indésirables liés à l'utilisation de l'un des deux composants de XALACOM® ont été rapportés dans le cadre d'études cliniques, de notifications spontanées ou issus de la littérature.

Pour le latanoprost :

Classe de systèmes d'organes

Infections et infestations

Affections du système nerveux

Affections oculaires

Affections cardiaques

Affections respiratoires, thoraciques et médiastinales

Affections musculo-squelettiques et du tissu conjonctif

Troubles généraux et anomalies au site d'administration

Effets indésirables

Kératite herpétique

Etourdissement

Modifications des cils et du duvet palpébral (augmentation de la longueur, de l'épaisseur, de la pigmentation et du nombre de cils) ; kératite ponctuée, œdème périorbitaire, iritis ; uvéite ; œdème maculaire, y compris un œdème cystoïde maculaire ; sécheresse oculaire ; kératite ; œdème cornéen ; ulcération cornéenne ; trichiasis ; kyste irien ; photophobie ; modifications périorbitaires et palpébrales suite au creusement du sillon de la paupière ; œdème palpébral ; réaction cutanée localisée au niveau des paupières ; pseudopemphigoïde de la conjonctive oculaire* ; coloration plus foncée de la peau palpébrale

Angor ; angor instable ; palpitations

Asthme ; aggravation de l'asthme ; dyspnée

Myalgie ; arthralgie

Douleurs thoraciques

* Potentiellement imputable au conservateur, chlorure de benzalkonium

Pour le timolol :

Classe de systèmes d'organes

Affections du système immunitaire

Troubles du métabolisme et de la nutrition

Affections psychiatriques

Affections du système nerveux

Affections oculaires

Affections de l'oreille et du labyrinthe

Affections cardiaques

Affections vasculaires

Affections respiratoires, thoraciques et médiastinales

Affections gastro-intestinales

Affections de la peau et du tissu sous-cutané

Affections musculo-squelettiques et du tissu conjonctif

Affections des organes de reproduction et du sein

Troubles généraux et anomalies au site d'administration

Effets indésirables

Réactions allergiques systémiques notamment réaction anaphylactique, angio-oedème, urticaire, rash localisé ou généralisé, prurit

Hypoglycémie

Perte de mémoire, insomnie, dépression, cauchemars, hallucination

Accident vasculaire cérébral, ischémie cérébrale, étourdissement, augmentation des signes et symptômes de myasthénie grave, paresthésie, céphalées, syncope

Décollement de la choroïde après chirurgie filtrante, érosion cornéenne, kératite, diplopie, baisse de la sensibilité cornéenne, signes et symptômes d'irritation oculaire, sécheresse oculaire, ptose, blépharite, vision floue

Acouphènes

Arrêt cardiaque, insuffisance cardiaque, bloc auriculo-ventriculaire, insuffisance cardiaque congestive, douleur thoracique, arythmie, bradycardie, œdème, palpitations

Refroidissement des extrémités, hypotension, phénomène de Raynaud

Bronchospasme, toux, dyspnée

Douleurs abdominales, vomissements, diarrhée, bouche sèche, dysgueusie, dyspepsie, nausées

Rash cutané, rash psoriasiforme, exacerbation du psoriasis, alopecie

Myalgie

Trouble sexuel, baisse de la libido

Asthénie, fatigue

Déclarez immédiatement tout effet indésirable suspecté d'être dû à un médicament à votre Centre régional de pharmacovigilance (CRPV) ou sur www.signalement-sante.gouv.fr

Effets sur l'aptitude à conduire des véhicules et à utiliser des machines

Xalacom® a une influence mineure sur l'aptitude à conduire des véhicules et à utiliser des machines. En commun avec d'autres préparations oculaires, une instillation de collyre peut être suivie de troubles transitoires de la vue. Tant que ceux-ci ne sont pas résolus, les patients ne doivent pas conduire ou utiliser de machines.



Pour une information complète, consultez le Résumé des Caractéristiques du Produit de Xalacom®, sur la base de données publique du médicament en flashant ce QR Code ou directement sur le site internet : <http://base-donnees-publique.medicaments.gouv.fr>

1. Résumé des caractéristiques du Produit Xalatan®.
2. Résumé des caractéristiques du Produit Xalacom®.
3. HAS. Commission de la Transparence. Xalatan® Avis du 11 mai 2016.
4. HAS. Commission de la Transparence. Xalatan® Avis du 20 avril 2016.
5. HAS. Commission de la Transparence. Xalacom® Avis du 20 Février 2019.

La personne ayant une activité promotionnelle effectuant cette visite peut remettre sur demande les informations prévues aux articles R.5122-8 et R.5122-11 du CSP au format papier ou électronique.

La présente Politique de confidentialité de Viatris (<https://www.viatris.com/fr-fr/privacy-policy>) décrit notre collecte, utilisation, divulgation et conservation de données à caractère personnel en lien avec nos sites Internet, applications, services et plateformes, et l'utilisation que vous faites de ces derniers, notre marketing et fourniture de produits et services, nos interactions avec vous, lorsque vous nous contactez par téléphone ou par courrier, et autrement au cours de l'exploitation de notre activité. Cette Politique explique également les façons dont vous pouvez, en vertu des lois en vigueur, contrôler le traitement que nous faisons de vos données à caractère personnel et exercer d'autres droits. Cette Politique ne s'applique pas aux données à caractère personnel des membres de notre personnel dans le cadre de cette relation de travail.

Pour exercer vos droits ou faire une demande concernant le traitement de vos données à caractère personnel, vous pouvez nous contacter comme suit :

- Nous envoyer un e-mail à l'adresse dataprivacy@Viatris.com
- Nous envoyer un courrier à l'adresse : Head of Global Privacy, 1000 Mylan Boulevard, Canonsburg, PA 15317, États-Unis ; ou
- Utiliser la ligne de conformité Viatris via le numéro de téléphone indiqué à l'adresse <https://www.tnwgrc.com/Viatris/newdialing2.htm>

Les données personnelles vous concernant sont collectées et traitées par Pfizer PFE France, responsable de traitement, afin de gérer ses relations avec vous et remplir ses obligations légales (notamment Transparence des liens et LAC (DMOS)) ou répondre à ses intérêts légitimes.

Pfizer PFE France s'engage à respecter la charte et le référentiel. Le délégué médical se tient à la disposition du professionnel de santé pour lui présenter les règles de déontologie et répondre à ses questions. Vous pouvez nous faire part de votre appréciation sur la qualité de la Visite Médicale à l'adresse mail suivante : PRPFEFrance@pfizer.com.

2 SOLUTIONS

pour vos patients atteints de
glaucome à angle ouvert ou
d'hypertonie intraoculaire ^{1,2}

Xalatan[®]

latanoprost 50µg/ml collyre en solution

1 goutte/jour
Xalacom[®]

latanoprost/timolol maleate

en 2^{ème} intention