

ANNEXE I
RÉSUMÉ DES CARACTÉRISTIQUES DU PRODUIT

1. DÉNOMINATION DU MÉDICAMENT

Aldara 5% crème

2. COMPOSITION QUALITATIVE ET QUANTITATIVE

5 mg d'imiquimod pour 100 mg de crème.
Chaque sachet contient 12,5 mg d'imiquimod.

3. FORME PHARMACEUTIQUE

Crème.

4. DONNÉES CLINIQUES

4.1 Indications thérapeutiques

Traitement local des verrues génitales et périanales externes (condylomes acuminés) de l'adulte.

4.2 Posologie et mode d'administration

Posologie

Imiquimod crème doit être appliquée trois fois par semaine (par exemple: le lundi, le mercredi et le vendredi; ou bien le mardi, le jeudi et le samedi) avant l'heure normale du coucher et doit rester au contact de la peau pendant 6 à 10 heures. Le traitement par imiquimod crème doit être poursuivi jusqu'à disparition des verrues génitales ou périanales visibles ou pendant une durée maximale de 16 semaines par épisode car la sécurité d'emploi au delà de 16 semaines de traitement n'a pas été établie.

Mode d'administration

Imiquimod crème doit être appliquée en couche mince sur la zone lésée, en massant jusqu'à pénétration de la crème. Imiquimod crème doit être appliquée avant l'heure normale du coucher et sur une peau préalablement nettoyée. Durant les 6 à 10 heures de traitement, les bains et douches doivent être évités. Après cette période, imiquimod crème doit être enlevée en utilisant de l'eau et un savon doux. La crème contenue dans un sachet à usage unique suffit à recouvrir une zone de verrues de 20 cm². Les sachets ne doivent être utilisés qu'une seule fois.

Il est nécessaire de bien se laver les mains avant et après l'application de la crème.

Les hommes non circoncis traités pour des verrues sous préputiales doivent décaloter le gland et laver la région concernée quotidiennement (voir section 4.4 « Mises en garde spéciales et précautions particulières d'emploi »).

4.3 Contre-indications

Hypersensibilité connue à l'imiquimod ou à l'un des excipients de la crème.

4.4 Mises en garde spéciales et précautions particulières d'emploi

On ne dispose que d'une expérience limitée de l'utilisation d'imiquimod crème pour le traitement des verrues situées au niveau du prépuce chez des hommes non circoncis. Pour ces patients recevant imiquimod crème trois fois par semaine et procédant quotidiennement à des soins d'hygiène du prépuce, les données portent sur moins de 100 patients. Dans d'autres études, réalisées en l'absence de soins d'hygiène quotidiens du prépuce, sont survenus deux cas de phimosis serrés et un cas de sténose de l'anneau préputial ayant nécessité une circoncision. Le traitement n'est donc pas recommandé dans cette population de patients sauf si l'on estime que les bénéfices attendus sont supérieurs aux risques encourus. Les premiers signes de sténose peuvent inclure des réactions cutanées locales (par exemple érosion, ulcération, œdème, induration) ou une difficulté de retraction du prépuce. En cas de survenue de ces symptômes, le traitement sera interrompu immédiatement.

Imiquimod crème n'a pas été évaluée pour le traitement des verrues génitales internes et n'est pas recommandée pour le traitement des verrues urétrales, intra-vaginales, cervicales, rectales ou intra-anales. Le traitement par imiquimod crème ne doit pas être entrepris sur des tissus présentant des plaies ou des lésions ouvertes avant leur cicatrisation.

Les réactions cutanées locales telles qu'érythème, érosion, excoriation, desquamation et œdème sont fréquentes. D'autres réactions locales telles qu'induration, ulcération, apparition de croûtes ou de vésicules ont également été rapportées. En cas de survenue d'une réaction cutanée intolérable, la crème doit être enlevée par lavage avec de l'eau et un savon doux. Le traitement par imiquimod crème pourra être repris après atténuation de la réaction cutanée.

L'utilisation d'un pansement occlusif est déconseillée pour le traitement des verrues génitales et périanales par imiquimod crème. L'emploi de doses supérieures aux doses recommandées peut accroître les réactions cutanées locales.

Aucune donnée clinique n'est disponible concernant l'emploi d'imiquimod crème immédiatement après traitement par d'autres médicaments topiques pour traiter les verrues génitales et péri-anales externes. L'emploi d'imiquimod crème est déconseillé tant que la peau génitale ou périanale n'a pas cicatrisé après un traitement médicamenteux ou chirurgical antérieur.

Avant toute activité sexuelle, imiquimod crème doit être éliminée par lavage. Imiquimod crème peut fragiliser les préservatifs et diaphragmes; de ce fait, leur utilisation en présence d'imiquimod crème est déconseillée. D'autres méthodes de contraception doivent être envisagées.

Imiquimod crème est susceptible d'exacerber les affections cutanées inflammatoires.

Les données concernant la sécurité d'emploi d'imiquimod crème chez les sujets de plus de 65 ans sont limitées à quatre patients.

La répétition du traitement par imiquimod crème après récurrence des verrues n'a pas été étudiée; de ce fait, la répétition du traitement par imiquimod crème n'est pas recommandée.

Imiquimod crème n'est pas aussi efficace en terme d'élimination des verrues chez les patients VIH-positifs bien que des données limitées aient montré un taux accru de réduction des verrues dans cette population.

4.5 Interactions avec d'autres médicaments et autres formes d'interaction

Les interactions médicamenteuses, notamment avec les immunosuppresseurs, n'ont pas été étudiées; de telles interactions avec des médicaments administrés par voie générale seraient limitées du fait de l'absorption percutanée minimale d'imiquimod crème.

4.6 Utilisation au cours de la grossesse et de l'allaitement

Les études de tératogénèse (chez le rat et chez le lapin) et les études de reproduction (chez le rat) n'ont révélé aucun effet tératogène ou embryotoxique. En l'absence de tels effets chez l'animal, la survenue de malformations chez l'Homme est généralement considérée comme peu probable. Historiquement, les médicaments responsables de malformations chez l'Homme se sont avérés tératogènes dans des études bien conduites réalisées dans deux espèces animales.

Aucune information n'est disponible sur l'utilisation d'imiquimod crème chez la femme enceinte ou allaitante; elle ne pourra donc être utilisée que si le bénéfice attendu du traitement est clairement supérieur aux risques potentiellement encourus par le fœtus ou l'enfant.

4.7 Effet sur l'aptitude à conduire des véhicules et à utiliser des machines

Aucune étude n'a été réalisée.

4.8 Effets indésirables

Des réactions cutanées locales, incluant érythème, érosion, excoriation, desquamation et œdème, ont été fréquemment rapportées dans les études cliniques contrôlées d'imiquimod crème appliquée trois fois par semaine. Induration, ulcération, apparition de croûtes et de vésicules ont été moins fréquemment rapportées. Des réactions cutanées à distance, érythème principalement, ont aussi été rapportées dans ces études. Ces réactions siégeaient sur des zones exemptes de verrues mais avec lesquelles la crème avait pu être au contact. La plupart des réactions cutanées d'intensité légère à modérée ont disparu dans les 2 semaines suivant l'arrêt du traitement.

Dans les études avec application trois fois par semaine, les effets indésirables les plus fréquents, jugés d'imputabilité vraisemblable ou plausible au traitement par imiquimod crème, sont les réactions au site d'application sur la région des verrues. Certains effets indésirables systémiques, incluant céphalées, syndrome pseudo-grippal et myalgies, ont été rapportés à la fois par des patients traités par imiquimod crème ou par placebo.

Effet indésirable	Femmes		Hommes	
	Imiquimod 5% crème n = 117	placebo crème n = 103	Imiquimod 5% crème n = 156	placebo crème n = 158
<u>Réactions au site</u> <u>d'application:</u>				
Prurit	32%	20%	22%	10%
Brûlures	26%	12%	9%	5%
Douleur	8%	2%	2%	1%
<u>Réactions systémiques:</u>				
Céphalées	4%	3%	5%	2%

Syndrome pseudo-grippal	3%	2%	1%	0%
Myalgies	1%	0%	1%	1%

4.9 Surdosage

L'absorption percutanée étant minime, un surdosage systémique est peu probable après application locale d'imiquimod crème. Les études réalisées chez le lapin ont mis en évidence une dose létale par voie cutanée supérieure à 5 g/kg. Un surdosage cutané persistant d'imiquimod crème pourrait conduire à des réactions cutanées locales sévères.

Après ingestion accidentelle, des nausées, des vomissements, des céphalées, des myalgies et de la fièvre pourraient survenir après une prise unique de 200 mg d'imiquimod, ce qui correspond au contenu d'environ 16 sachets. Les événements indésirables cliniques les plus graves, rapportés après prise orale répétée de doses supérieures ou égales à 200 mg, ont été représentés par des hypotensions corrigées par administration orale ou intraveineuse de solutés.

5. PROPRIÉTÉS PHARMACOLOGIQUES

5.1 Propriétés pharmacodynamiques

Classe pharmaco-thérapeutique: agents immunomodulateurs, cytokines code ATC: L03AX

L'imiquimod est un modificateur de la réponse immunitaire. Les études d'affinité évoquent l'existence d'un récepteur membranaire de l'imiquimod à la surface des cellules immunitaires répondeuses. L'imiquimod n'a pas d'activité antivirale directe. Dans des modèles animaux, l'imiquimod est efficace contre les infections virales et se comporte comme un agent antitumoral, principalement par induction de l'interféron alpha et d'autres cytokines. L'induction d'interféron alpha et d'autres cytokines après application d'imiquimod crème sur les verrues génitales a également été démontrée dans des études cliniques.

5.2 Propriétés pharmacocinétiques

Moins de 0,9% d'une dose unique d'imiquimod radiomarqué appliquée localement a été absorbée à travers la peau des volontaires sains. La faible quantité de principe actif retrouvé dans la circulation générale a été rapidement excrétée par voie rénale et digestive dans un rapport moyen d'environ 3 à 1. Aucune concentration quantifiable (> 5 ng/ml) de principe actif n'a été détectée dans le sérum après application locale unique ou répétée.

Les données définissant l'absorption systémique de l'imiquimod sont limitées par l'utilisation d'une méthode d'analyse biologique dont la limite inférieure de quantification est de 5 ng/ml. L'exposition systémique (pénétration percutanée) a été calculée à partir de l'élimination dans les urines et les fèces de l'imiquimod marqué au carbone 14.

5.3 Données de sécurité précliniques

Dans une étude de toxicité dermique d'une durée de quatre mois réalisée chez le rat, une diminution significative du poids corporel et une augmentation significative du poids de la rate ont été observées aux doses de 0,5 et 2,5 mg/kg; des effets similaires n'ont pas été observés lors d'une étude de toxicité dermique d'une durée de quatre mois chez la souris. Une irritation cutanée locale, en particulier aux fortes doses, a été observée dans les deux espèces. L'imiquimod n'est ni mutagène ni tératogène. L'imiquimod en application cutanée n'est pas carcinogène chez la souris.

6. DONNÉES PHARMACEUTIQUES

6.1 Liste des excipients

Acide isostéarique, alcool benzylique, alcool cétylique, alcool stéarylique, paraffine, polysorbate 60, stéarate de sorbitan, glycérol, hydroxybenzoate de méthyle, hydroxybenzoate de propyle, gomme xanthane, eau purifiée.

6.2 Incompatibilités

Aucune incompatibilité connue

6.3 Durée de conservation

Deux ans

6.4 Précautions particulières de conservation

A conserver à une température ne dépassant pas 25°C.

6.5 Nature et contenu de l'emballage

Crème blanche à jaune pâle contenue dans un sachet à usage unique en complexe polyester/aluminium. La masse moyenne de remplissage pour le sachet à usage unique n'est pas inférieure à 250 mg d'imiquimod crème.

Imiquimod crème est présentée en boîtes de 12 sachets à usage unique.

6.6 Instructions pour l'utilisation et la manipulation, et l'élimination (le cas échéant)

Aucune instruction particulière.

7. TITULAIRE DE L'AUTORISATION DE MISE SUR LE MARCHÉ

Laboratoires 3M Santé
Boulevard de l'Oise
F-95029 Cergy-Pontoise Cedex
France

8. NUMÉRO(S) AU REGISTRE COMMUNAUTAIRE DES MÉDICAMENTS

9. DATE DE PREMIÈRE AUTORISATION/DE RENOUELEMENT DE L'AUTORISATION

10. DATE DE MISE A JOUR DU TEXTE

ANNEXE II
TITULAIRE DE L'AUTORISATION DE FABRICATION
RESPONSABLE DE L'IMPORTATION ET DE LA LIBÉRATION DES LOTS
ET CONDITIONS OU RESTRICTIONS DE DÉLIVRANCE ET
D'UTILISATION

A. TITULAIRE DE L'AUTORISATION DE FABRICATION

Fabricant responsable de l'importation et de la libération des lots dans l'Espace économique européen

3M Healthcare Limited, Derby Road, Loughborough, Leicester, LE11 1EP, Royaume-Uni.

Autorisation de fabrication délivrée le 16 novembre 1993 par le Medicines Control Agency, Market Towers, 1 Nine Elms Lane, Vauxhall, Londres SW8 5NQ, Royaume-Uni.

B. CONDITIONS OU RESTRICTIONS DE DÉLIVRANCE ET D'UTILISATION

Médicament soumis à prescription médicale.

ANNEXE III
ÉTIQUETAGE ET NOTICE

A. ÉTIQUETAGE

MENTIONS DEVANT FIGURER SUR L'EMBALLAGE EXTÉRIEUR

Aldara 5% crème
imiquimod

Imiquimod 5 mg pour 100 mg de crème (12,5 mg par sachet)

Crème
12 sachets à usage unique

Laboratoires 3M santé
Boulevard de l'Oise
F-95029 CERGY PONTOISE CEDEX
France

Composition:

Excipients: Acide isostéarique, alcool benzylique, alcool cétylique, alcool stéarylique, paraffine, polysorbate 60, stéarate de sorbitan, glycérol, hydroxybenzoate de méthyle, hydroxybenzoate de propyle, gomme xanthane, eau purifiée.

Pour usage cutané

Médicament soumis à prescription médicale
Conserver hors de portée des enfants

Conserver à une température ne dépassant pas 25°C

Exp.
Lot

EU/0/00/000/000

**MENTIONS DEVANT FIGURER SUR LES PETITS CONDITIONNEMENTS
PRIMAIRES**

Aldara 5% crème
imiquimod

Pour usage cutané

Exp.
Lot

250 mg

B. NOTICE

1. COMMENT S'APPELLE VOTRE MÉDICAMENT ?

Aldara 5% crème
imiquimod

2. QUE CONTIENT « ALDARA » CRÈME ?

Chaque sachet contient 12,5 mg d'imiquimod (5 mg pour 100 mg de crème). Il contient aussi les excipients suivants : acide isostéarique, alcool benzylique, alcool cétylique, alcool stéarylique, paraffine, polysorbate 60, stéarate de sorbitan, glycérol, hydroxybenzoate de méthyle, hydroxybenzoate de propyle, gomme xanthane, eau purifiée.

3. COMMENT « ALDARA » CRÈME EST-ELLE CONDITIONNÉE ?

Chaque sachet d'Aldara 5% crème contient 250 mg de crème.
Chaque boîte contient 12 sachets à usage unique.

4. QUELLE EST L'ACTION DE “ ALDARA ” CRÈME ?

Aldara crème aide votre système immunitaire à produire des substances naturelles qui aident à lutter contre le virus responsable de l'apparition de vos verrues.

5. NOM ET ADRESSE DU TITULAIRE DE L'AUTORISATION DE MISE SUR LE MARCHÉ ET DU TITULAIRE DE L'AUTORISATION DE FABRICATION

QUI EST LE RESPONSABLE DE LA MISE SUR LE MARCHÉ DE “ALDARA ” CRÈME ?

Titulaire : Laboratoires 3M Santé
Boulevard de l'Oise
95029 Cergy-Pontoise Cedex
France

QUI EST LE RESPONSABLE DE LA FABRICATION DE “ALDARA ” CRÈME ?

Fabricant : 3M Health Care Ltd
Derby Road
Loughborough
Leicestershire
LE11 1SL, Royaume-Uni

6. POURQUOI UTILISE-T-ON « ALDARA » CRÈME ?

Votre médecin peut vous prescrire Aldara crème pour le traitement des verrues (condylomes acuminés) siégeant à la surface des organes génitaux (sexuels) et autour de l'anus.

7. QUELS SONT LES ÉLÉMENTS A PRENDRE EN COMPTE AVANT D'UTILISER « ALDARA » CRÈME ?

Dans quels cas ne doit-on pas utiliser Aldara crème ?

N'utilisez pas Aldara crème si vous êtes connu comme allergique à l'imiquimod ou à l'un des autres composants de la crème.

Quelles précautions faut-il prendre pour l'utilisation de Aldara crème ?

On ne dispose que d'une expérience limitée de l'utilisation de Aldara crème pour le traitement des verrues situées au niveau du prépuce chez les hommes non circoncis. Les hommes traités pour des verrues sous le prépuce doivent décaloter le gland et laver la région concernée. Si cette toilette quotidienne n'est pas réalisée, le risque de resserrement du prépuce est plus important. En cas d'apparition de signes de resserrement du prépuce : oedème (gonflement), "érosion cutanée" ou apparition de difficultés pour rétracter le prépuce, il est impératif d'arrêter immédiatement le traitement et de prendre contact avec votre médecin.

Sur une peau présentant des lésions ouvertes ; attendre la cicatrisation complète pour débiter le traitement. N'utilisez pas Aldara crème dans l'urètre (le conduit servant au passage de l'urine), le vagin, le col utérin ou l'intérieur de l'anus (rectum).

Comme les autres médicaments, Aldara crème est susceptible de provoquer certains effets indésirables sur le site d'application tels que rougeur, « érosion » cutanée, desquamation et gonflement. D'autres réactions cutanées telles qu'un durcissement sous la peau, de petites lésions ouvertes, la formation d'une croûte durant la cicatrisation ou de petites bulles sous la peau peuvent aussi survenir. Toutefois, si la réaction devient trop gênante, vous devez éliminer la crème par lavage à l'aide d'eau et d'un savon doux. Dès que le problème aura disparu, vous pourrez recommencer à appliquer la crème.

N'utilisez pas plus de crème que la quantité prescrite par votre médecin. Ne recouvrez pas les verrues de bandages ou d'autres pansements après avoir appliqué Aldara crème.

Si vous avez utilisé auparavant Aldara crème ou d'autres préparations pour traiter vos verrues, il faudra en informer votre médecin avant de commencer le traitement par Aldara crème. La répétition du traitement par Aldara crème n'est pas recommandée.

Si vous êtes VIH-positif, il faut en informer votre médecin car il n'a pas été démontré que Aldara crème présente la même efficacité chez les patients VIH-positifs.

D'autres produits peuvent-ils influencer l'effet de Aldara crème ?

Aucun produit n'est connu comme incompatible avec Aldara crème.

Quels sont les éléments à prendre en compte pendant une grossesse ou pendant l'allaitement d'un enfant ?

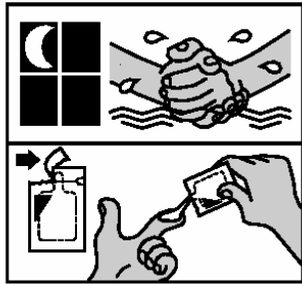
Si vous êtes enceinte ou si vous avez l'intention de le devenir, vous devez en informer votre médecin. Seul celui-ci pourra juger des risques et du bénéfice de l'utilisation de Aldara crème pendant une grossesse. Vous ne devez pas allaiter votre enfant pendant que vous êtes traitée par Aldara crème, parce qu'on ne sait pas si l'imiquimod passe dans le lait maternel.

8. INSTRUCTIONS POUR UN BON USAGE

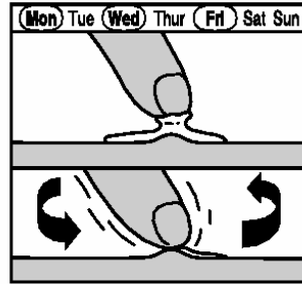
Comment bien utiliser Aldara crème ?

Ouvrez un nouveau sachet à chaque fois que vous utilisez la crème. Jetez la crème qui peut rester dans le sachet après utilisation. Ne conservez pas un sachet ouvert pour une utilisation ultérieure. Un sachet contient suffisamment de crème pour couvrir une zone de verrues de 20 cm².

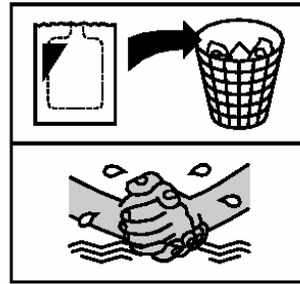
Les hommes présentant des verrues sous préputiales doivent décaloter le gland et laver la région concernée tous les jours (voir section 7 : « Quelles précautions faut-il prendre pour l'utilisation de Aldara crème ? »).



5. Avant le moment du coucher, lavez-vous les mains et ouvrez un nouveau sachet. Appuyez sur le sachet pour faire sortir Aldara crème sur l'extrémité de votre doigt.



5. Après avoir lavé et séché soigneusement la zone à traiter, appliquer une mince couche d'Aldara crème. Massez doucement jusqu'à pénétration complète de la crème.



5. Après application de la crème, jetez le sachet entamé et lavez-vous les mains à l'eau et au savon.



5. Laissez Aldara crème sur les verrues pendant 6 à 10 heures. Ne prenez ni bain ni douche pendant cette période.



5. Au bout de 6 à 10 heures, la zone où Aldara crème a été appliquée doit être lavée avec de l'eau et un savon doux.

Lun Mar Mer Jeu Ven
Sam Dim

Si vous décidez d'avoir des relations sexuelles bien que vous ayez encore des verrues génitales, appliquez Aldara crème après – et non avant – le rapport sexuel. Aldara crème pouvant fragiliser les préservatifs et les diaphragmes, la crème ne doit pas être présente sur la peau pendant les rapports sexuels. N'oubliez pas qu'Aldara crème ne protège pas contre la transmission du virus à une autre personne.

A quelle fréquence doit-on utiliser Aldara crème ?

Suivez les conseils de votre médecin pour savoir quand utiliser Aldara crème.

Aldara crème doit être appliquée 3 fois par semaine. Par exemple, utilisez Aldara crème le lundi, le mercredi et le vendredi ou bien le mardi, le jeudi et le samedi.

Combien de temps doit-on utiliser Aldara crème ?

Vous devez continuer à utiliser Aldara crème selon la prescription de votre médecin jusqu'à ce que vos verrues aient complètement disparu (8 à 10 semaines de traitement peuvent être nécessaires pour que vos verrues disparaissent, mais un tel résultat est parfois obtenu en 4 semaines). Aldara crème ne doit pas être utilisée plus de 16 semaines pour le traitement de verrues génitales ou périanales, car la sécurité d'emploi au delà de 16 semaines de traitement n'a pas été établie.

Que doit-on faire si l'on a utilisé des doses excessives ?

Si vous appliquez trop de crème, lavez simplement l'excès avec de l'eau et un savon doux. Après la disparition d'une éventuelle réaction cutanée, vous pourrez reprendre votre traitement. Si vous avez accidentellement Aldara crème, contactez votre médecin.

Que doit-on faire si l'on a oublié une application ?

Si vous oubliez une application, appliquez la crème dès que vous vous en rendez compte puis reprenez votre schéma d'administration habituel.

9. DESCRIPTION DES EFFETS INDÉSIRABLES DANS LES CONDITIONS NORMALES D'UTILISATION

Quels sont les éventuels effets indésirables d'Aldara crème ?

En plus de ses effets recherchés, un médicament peut également provoquer certains effets indésirables. Informez-en votre médecin ou votre pharmacien dès que possible si vous ne vous sentez pas bien pendant la période d'utilisation d'Aldara crème. Beaucoup d'effets indésirables d'Aldara crème proviennent de son action locale sur la peau. Il s'agit habituellement de rougeur, d'«érosion» cutanée, de desquamation et de gonflement. Un durcissement sous la peau, de petites lésions ouvertes, la formation d'une croûte au cours de la cicatrisation et de petites bulles sous la peau peuvent aussi survenir. La plupart de ces réactions cutanées sont légères et la peau retrouvera son état normal dans un délai d'environ 2 semaines après l'arrêt du traitement.

Vous pouvez aussi ressentir des démangeaisons, une sensation de brûlure ou des douleurs sur le site d'application.

Que doit-on faire en cas de survenue d'effets indésirables ?

Si votre peau réagit mal lors de l'utilisation d'Aldara crème, vous devez cesser d'appliquer la crème, laver la région concernée avec de l'eau et un savon doux et contacter votre médecin ou votre pharmacien.

Si vous notez d'autres effets indésirables non mentionnés dans cette notice, informez-en votre médecin ou votre pharmacien.

Que signifie la date indiquée sur l'emballage d'Aldara crème ?

Aldara crème ne doit pas être utilisée après le dernier jour du mois de la date de péremption figurant sur l'étiquette.

Comment doit-on conserver Aldara crème ?

Conserver Aldara crème à une température ne dépassant pas 25°C.
Tenir hors de portée des enfants.

10. QUAND CETTE NOTICE A-T-ELLE ÉTÉ RÉDIGÉE ?

**11. SI VOUS AVEZ DES QUESTIONS SUR CE MÉDICAMENT, VEUILLEZ
CONTACTER LE REPRÉSENTANT LOCAL DU TITULAIRE DE L'AUTORISATION DE
MISE SUR LE MARCHÉ**

België/Belgien/Belgique

3M Pharma NV
Hermeslaan 7
B-1831 Diegem
Tel: +32 (0)2 722 5361

Luxembourg

3M Pharma NV
Hermeslaan 7
B-1831 Diegem
Belgique
Tel: +32 (0)2 722 5361

Danmark

3M a/s
Fabriksparken 15
DK 2600 Glostrup
Tel: +45 43 48 01 00

Nederland

3M Pharma Nederland B.V
Industrieweg 24
2382 NW Zoeterwoude
Tel: +31 (0)71 5 450 451

Deutschland

3M Medica
Gelsenkirchener Strasse 11
D46325 Borken,
Tel: +49 (0)2861 950

Österreich

3M Medica
Gelsenkirchener Strasse 11
D46325 Borken,
Deutschland
Tel: +49 (0)2861 950

Ελλάδα

3M Hellas Ltd
Κηφισίας 20
GR 151 25 Μαρούσι
Τηλ: +30 (0)1 68 42 902

Portugal

Minnesota (3M) de Portugal Lda
Rua Conde de Redondo 98
1169 Lisboa Codex
Tel: +351 (0)1 356 11 31

España

3M España, S.A.
Juan Ignacio Luca de Tena, 19-25
E-28027 Madrid
Tel: +34 91 321 6229

Suomi/Finland

Suomen 3M Oy
3M Pharma
Lars sonckin kaari 6
FIN-02600 Espoo / Esbo
Puh / Tel: +358 (0)9 52521

France

3M Santé
Boulevard de l'Oise
F-95029 Cergy Pontoise Cedex
Tel : +33 (0)1 30 31 82 82

Sverige

3M Pharma
S-191 89 Sollentuna
Tel: +46 (0)8 92 2100

Ireland

3M Health Care Ltd
3M House
Morley Street
Loughborough, Leics LE11 1EP-UK
United Kingdom

United Kingdom

3M Health Care Ltd.
3M House
Morley Street
Loughborough, Leics LE11 1EP-UK
Tel: +44 (0)1509 611611

Tel: +44 (0)1509 611611

Italia

3M Italia S.p.A

20090 Segrate (Milano)

Via San Bovio 3

Tel: +39 (0)2 70353235