

B. PAKKAUSSELOSTE

PAKKAUSSELOSTE

1. Eläinlääkkeen nimi

Effipro 50 mg paikallisvaleluliuos kissalle

2. Koostumus

Yksi 0,5 ml:n pipetti sisältää:

Vaikuttava aine:

Fiproniili 50 mg

Apuaineet:

Butyylhydroksianisol (E320)	0,1 mg
Butyylhydroksitolueeni (E321)	0,05 mg

Kirkas, väritön tai keltainen liuos.

3. Kohde-eläinlaji

Kissa.

4. Käyttöaiheet

Kirpputartuntojen (*Ctenocephalides* spp.) ja puutiaistartuntojen (*Dermacentor reticulatus*) hoito.

Eläinlääkellä on enintään 5 viikkoa kestävä hyönteisiä tappava vaikutus kirppuihin (*Ctenocephalides felis*).

Eläinlääkellä on enintään 2 viikkoa kestävä akarisidinen puutiaisia tappava vaikutus (*Rhipicephalus sanguineus*, *Ixodes ricinus*, *Dermacentor reticulatus*). Jos eräiden lajien puutiaisia (*Rhipicephalus sanguineus* ja *Ixodes ricinus*) on kiinnityneenä, kun eläinlääkettä annetaan iholle, kaikki puutiaiset eivät mahdollisesti kuole seuraavien 48 tunnin kuluessa, mutta ne voivat kuolla viikon kuluessa.

Eläinlääkettä voidaan käyttää osana eläinlääkärin toteaman kirppujen aiheuttaman allergisen ihotulehuksen hoitoa (FAD, flea allergy dermatitis).

5. Vasta-aiheet

Eläinlääkettä ei saa käyttää 2 kuukautta nuoremmilla tai alle 1 kg painoisilla kissanpennuilla, koska tutkimustuloksia ei ole.

Ei saa käyttää sairailla (esim. systeemisiä sairauksia sairastavilla tai kuumeisilla) tai sairaudesta toipuvilla eläimillä.

Ei saa käyttää kaneilla, koska haittavaikutuksia ja jopa kuolemantapauksia voi esiintyä.

Ei saa käyttää tapauksissa, joissa esiintyy yliherkkyyttä vaikuttavalle aineelle tai apuaineille.

6. Erityisvaroitukset

Eritysvaroitukset:

Kirppuja on usein tartunnan saaneen eläimen ympäristössä (nukkumapaikat, matot ja huonekalut). Ne pitää käsitellä massiivisessa tartunnassa sekä kontrollitoimenpiteiden alussa sopivalla hyönteismyrkyllä ja imuroimalla säänönlisesti.

Eläinlääke ei estä puutiaisia kiinnittymästä eläimiin. Jos eläin on hoidettu ennen puutiaisille altistumista, puutiaiset kuolevat seuraavien 24–48 tunnin kuluessa kiinnitymisestä. Tämä tapahtuu yleensä ennen kuin puutiaiset ovat imeneet verta, mikä minimoi, mutta ei poissulje, tautien tarttumisen vaaraa. Kun puutiaiset ovat kuolleet, ne putoavat usein eläimestä, mutta mahdollisesti jäljellejääneet puutiaiset voidaan poistaa kevyesti vetämällä.

On suositeltavaa välttää tiheää kylvetystä ja shampooipesua, koska eläinlääkkeen tehon kestoaikeita ei ole testattu näissä tapauksissa.

Käytettäessä eläinlääkettä osana kirppujen aiheuttaman allergisen ihotulehduksen hoitoa, on suositeltavaa hoitaa sekä allerginen potilas että muut talouden kissat kerran kuukaudessa.

Taloudessa, jossa on useita eläinlajeja, kaikki koirat ja kissat tulee hoitaa sopivalla insektisidillä, että saavutetaisiin kirpputartunnan optimaalinen kontrolli.

Eritiset varotoimet, jotka liittyvät turvalliseen käyttöön kohde-eläinlajilla:

Vältä eläinlääkkeen joutumista eläimen silmiin. Jos eläinlääkettä joutuu silmiin, ne on huuhdeltava heti runsaalla vedellä.

Eläinlääkettä ei saa laittaa haavoihin tai vaurioituneelle iholle.

Eritiset varotoimenpiteet, joita eläinlääkettä eläimille antavan henkilön on noudatettava:

Eläinlääke saattaa ärsyttää limakalvoja ja silmiä, joten eläinlääkkeen joutumista suuhun ja silmiin pitää välttää.

Jos eläinlääkettä joutuu silmiin, ne on huuhdeltava heti runsaalla vedellä. Jos ärsytyksessä jatkuu, käänny välittömästi lääkärin puoleen ja näytä hänelle pakkausseloste tai myyntipäällyys.

Vältä eläinlääkkeen pääsyä sormille. Mikäli eläinlääkettä joutuu sormille, pese kädet saippualla ja vedellä.

Pese kädet käytön jälkeen.

Käsittelyn aikana ei saa tupakoida, juoda tai ruokailla.

Henkilöiden, jotka ovat yliherkiä fiproniilille, tulee välttää kosketusta eläinlääkkeen kanssa.

Hoidettuja eläimiä ei tule käsitellä ennen kuin hoitokohta on kuiva, eikä lasten tule antaa leikkiä hoidettujen eläinten kanssa ennen kuin hoitokohta on kuiva. Tästä syystä on suositeltavaa, että eläimiä ei hoideta päivällä vaan aikaisin illalla, eikä äskettäin hoidettujen eläinten anneta nukkua omistajien, varsinkaan lasten, kanssa.

Muut varotoimet:

Alkoholi kantaja-aineena saattaa tahrata maalattuja, lakattuja tai muita kodin pintoja tai huonekaluja.

Tiimeys ja laktaatio:

Laboratoriotutkimuksissa kissoilla ei ole löydetty näyttöä epämuodostumia aiheuttavista tai sikiötoksista vaikutuksista. Tämän eläinlääkkeen turvallisuutta tiineillä ja imettävillä naaraskissolla ei ole selvitetty. Voidaan käyttää ainoastaan hoitavan eläinlääkärin hyöty-riskiarvion perusteella.

Yliannostus:

Kohde-eläinten turvallisuustutkimuksissa kissoilla, 2 kk ikäisillä ja sitä vanhemmillä ja noin 1 kg painoisilla kissanpennulla ei havaittu yliannostusoireita, vaikka niissä käytettiin viisinkertaista suosittelua hoitoannosta (päivittäinen hoitoannos annettiin viitenä peräkkäisenä päivänä) kolmena peräkkäisenä kuukautena, lukuun ottamatta kerran havaittua kutinaa ja oksentelua. Havitavaikutusten riski voi lisääntyä yliannostustapausissa.

7. Haittatapahtumat

Kissa:

Hyvin harvinainen (< 1 eläin 10 000 hoidetusta eläimestä, yksittäiset ilmoitukset mukaan luettuina):

Antopaikan reaktio¹ (ihon hilseily, karvattomuus, kutina, punotus)
Yleinen kutina, yleinen karvattomuus
Hypersalivaatio² (lisääntynyt syljeneritys)
Neurologiset häiriöt³ (esim. tuntoherkkyys, keskushermoston lamaantuminen, neurologiset oireet)
Oksentelua

¹Ohimeneviä paikallisja ihoreaktioita antokohdassa.

² Jos eläin nuolee antokohtaa, saattaa esiintyä lyhytaikaista runsasta syljeneritystä, joka pääasiassa johtuu kantaja-aineesta.

³Ohimeneviä oireita.

Haiattapahtumista ilmoittaminen on tärkeää. Se mahdollistaa eläinlääkkeen turvallisuuden jatkuvan seurannan. Jos havaitset haittavaikutuksia, myös sellaisia, joita ei ole mainittu tässä pakkausselosteessa, tai olet sitä mieltä, että lääke ei ole tehonnut, ilmoita ensisijaisesti asiasta eläinlääkärillesi. Voit ilmoittaa kaikista haittavaikutuksista myös myyntiluvan haltijalle tai myyntiluvan haltijan paikalliselle edustajalle käyttämällä tämän pakkausselosten lopussa olevia yhteystietoja tai kansallisen ilmoitusjärjestelmän kautta:

Lääkealan turvallisuus- ja kehittämiskeskus Fimea

www-sivusto: <https://www.fimea.fi/elainlaakkeet/>

8. Annostus, antoreitit ja antotavat kohde-eläinlajeittain

Antoreitti ja annostelu:

Vain ulkoiseen käyttöön.

Annostelee paikallisesti iholle yksi 0,5 ml pipetti eläintä kohden.

Antotavat:

Lämpömuovatut pipetit:

Pidä pipetti pystyasennossa. Taputa pipetin kapeaa osaa varmistuaksesi, että sisältö on pipetin rungossa. Katkaise pipetin kärki merkkilinjaan pitkin.

Levitä turkki lapojen välistä siten, että ihon pinta tulee näkyviin. Pipetin kärki asetetaan iholle ja pipettiä puristetaan useita kertoja, jotta sen sisältö valuu suoraan iholle. Toista tämä käsiteily yhteen tai kahteen kohtaan kissan selkälinjassa, mieluiten takaraivoon ja lapaluiden väliin.

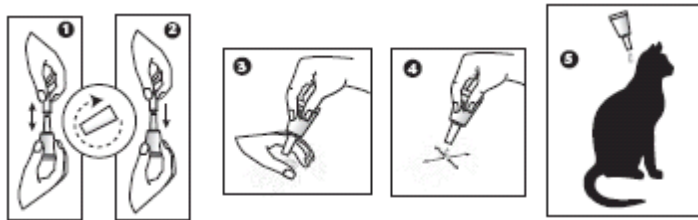


(Huomautus: sekä myytävien pipettien muoto että myytävien rasioiden/pakkausselosteiden kuvat voivat olla erilaisia.)

Polypropeenipipetit:

Ota pipetti läpipainopakkauksesta. Pidä pipetti pystyasennossa, kierrä korkkia ja vedä se pois. Käännä korkki ympäri ja aseta korkin toinen pää pipettiä vasten. Kierrä korkkia murtaaksesi sinetin, irrota korkki sitten pipetistä.

Levitä turkki lapojen välistä siten, että ihon pinta tulee näkyviin. Pipetin kärki asetetaan iholle ja pipettiä puristetaan useita kertoja, jotta sen sisältö valuu suoraan iholle. Toista tämä käsiteily yhteen tai kahteen kohtaan kissan selkälinjassa, mieluiten takaraivoon ja lapaluiden välisiin.



On tärkeää varmistua siitä, että eläinlääke annetaan alueelle, jolta eläin ei pysty nuolemaan sitä pois eivätkä eläimet pysty nuolemaan toisiaan hoidon jälkeen.

Liiän runsas määrä liuosta antokohdassa voi aiheuttaa sen, että turkki vaikuttaa siinä tahmealta. Turkin normaalilla ulkonäkö palautuu kuitenkin 24 tunnin kulussa.

Valkoisia jäämiä voidaan nähdä annostelukohdassa enintään 48 tuntia annostelun jälkeen.

(Huom: Selosteita tulee olemaan 2, yksi kullekin pipetille. Käytännön syistä molemmat on mainittu yhdellä selosteella.)

9. Annostusohjeet

Hoito-ohje:

Optimaalinen kirppu ja/tai puutiaistartunnan hoito-ohje voidaan laatia paikallisen epidemiologisen tilanteen mukaan.

Koska turvallisuustutkimuksia ei ole tehty, hoitojen välin pitää olla vähintään 4 viikkoa.

10. Varoajat

Ei oleellinen.

11. Säilytystä koskevat erityiset varotoimet

Ei lasten näkyville eikä ulottuville.

Säilytä alle 30 °C.

Säilytä kuivassa paikassa.

Säilytä alkuperäispakkauksessa.

Älä käytä tästä eläinlääkettä viimeisen käyttöpäivämäärän jälkeen, joka on ilmoitettu pipetissä merkinnän Exp. jälkeen. Viimeisellä käyttöpäivämäärällä tarkoitetaan kuukauden viimeistä päivää.

Älä poista läpipainopakkauksesta ennen kuin käytön vuoksi tarpeellista.

12. Erityiset varotoimet hävittämiselle

Lääkkeitä ei saa kaataa viemäriin eikä hävittää talousjätteiden mukana.

Eläinlääkkeiden tai niiden käytöstä syntyvien jätemateriaalien hävittämisessä käytetään paikallisia palauttamisjärjestelyjä sekä kyseessä olevaan eläinlääkkeeseen sovellettavia kansallisia keräysjärjestelmiä. Näiden toimenpiteiden avulla voidellaan suojella ympäristöä.

Eläinlääkettä ei saa joutua vesistöihin, sillä fipronili saattaa vahingoittaa kaloja tai vesistöjen muita vesielöitä.

Älä saastuta lampia, vesistöjä tai ojia valmisteella tai tyhjällä pakkauksella.

Kysy käyttämättömien lääkkeiden hävittämisestä eläinlääkäriltäsi tai apteekista.

13. Eläinlääkkeiden luokittelu

Ei vaadi eläinlääkemääräystä.

14. Myyntilupien numerot ja pakkauskoot

MTnr: 24801

Lämpömuovatut pipetit: laatikot, joissa on 1, 2, 3, 4, 6, 8, 12, 24, 30, 60, 90 tai 150 pipettiä.

Polypropeenipipetit: läpipainolevyt tai laatikot, joissa on 1, 2, 3, 4, 6, 8, 12, 24, 30, 60, 90 tai 150 pipettiä.

Kaikkia pakkauskokoja ei välttämättä ole markkinoilla.

15. Päivämäärä, jolloin pakkaus selostetta on viimeksi tarkistettu

15.07.2024

Tätä eläinlääkettä koskevaa yksityiskohtaisia tietoja on saatavilla unionin valmistetietokannassa (<https://medicines.health.europa.eu/veterinary>).

16. Yhteystiedot

Myyntiluvan haltija ja erän vapauttamisesta vastaava valmistaja:

VIRBAC
1^{ère} avenue 2065m LID
06516 Carros
Ranska

Paikalliset edustajat ja yhteystiedot epäillyistä haittataapumista ilmoittamista varten:

BIOFARM OY
Yrittäjäntie 20
FI-03600 Karkkila
Puh: +358-9-225 2560
haittavaikutukset@biofarm.fi

Lisätietoja tästä eläinlääkkeestä saa myyntiluvan haltijan paikalliselta edustajalta.

BIPACKSEDEL

1. Det veterinärmedicinska läkemedlets namn

Effipro 50 mg spot-on lösning för katt.

2. Sammansättning

En 0,5 ml pipett innehåller:

Aktiv substans :

Fipronil 50 mg

Hjälpmänne:

Butylhydroxianisol (E320) 0,1 mg
Butylhydroxitoluen (E321) 0,05 mg

Genomskinlig, färglös till gul lösning.

3. Djurslag

Katt.

4. Användningsområden

Behandling av loppor (*Ctenocephalides* spp.) och fästingar (*Dermacentor reticulatus*).

Läkemedlet har en kvarstående insektsdödande effekt i upp till 5 veckor mot loppor (*Ctenocephalides felis*).

Läkemedlet har en kvarstående akaricid effekt upp till 2 veckor mot fästingar (*Rhipicephalus sanguineus*, *Ixodes ricinus*, *Dermacentor reticulatus*). Om vissa fästingarter (*Rhipicephalus sanguineus* och *Ixodes ricinus*) finns närvarande då läkemedlet appliceras kan eventuellt en del fästingar överleva i mer än 48 timmar.

Läkemedlet kan användas som en del av behandlingsstrategin för loppallergidermatit, efter diagnos av veterinär.

5. Kontraindikationer

Använd inte på kattungar yngre än 2 månader och/ eller katter som väger under 1 kg, eftersom data saknas.

Använd inte på sjuka djur (t.ex systemisk sjukdom, feber) eller djur i konvalescens.

Använd inte på kanin då detta kan orsaka biverkningar och död.

Använd inte vid överkänslighet mot den aktiva substansen eller mot något av hjälpmännen.

6. Särskilda varningar

Särskilda varningar:

Loppor finns ofta i loppangripna djurs omgivning (till exempel sovkorgar, mattor och möbler). Djurens omgivning bör därför också behandlas med ett lämplig insektsdödande medel och dammsugas regelbundet vid kraftiga loppangrepp och när behandlingen startar.

Den veterinärmedicinska läkemedlet förhindrar inte fästingar från att sätta sig på djuret. Om djuret behandlats innan det exponeras för fästingar, kommer fästingarna att avdödas inom 24 - 48 timmar efter att de satt sig. Detta sker oftast innan fästingen hinner suga stora mängder blod, vilket minimerar men utesluter inte risk för smitta. Då fästingen dött, ramlar den ofta av djuret, fästingar som inte lossnar kan avlägsnas med ett lätt ryck.

Det rekommenderas att undvika frekventa bad eller schamponering eftersom vidhållandet av läkemedlets effektivitet i dessa fall inte testats.

Vid behandling av loppallergi, rekommenderas behandling en gång i månaden av den allergiska patienten och övriga katter i hushållet.

För optimal kontroll av loppproblem i hushåll med flera djur, skall alla hundar och katter i hushållet behandlas med ett lämplig insektsdödande medel.

Särskilda försiktighetsåtgärder för säker användning hos det avsedda djurslaget:

Undvik kontakt med djurets ögon. Vid ögonkontakt skölj ögat omedelbart med rikliga mängder vatten.

Applicera inte på sår eller skadad hud.

Särskilda försiktighetsåtgärder för personer som ger läkemedlet till djur:

Denna veterinärmedicinska läkemedlet kan orsaka irritation på slemhinnor och ögon. Undvik därför kontakt med munhåla och ögon.

Vid ögonkontakt skölj ögat omedelbart med rikliga mängder vatten. Om ögonirritation kvarstår uppsök genast läkare och visa bipacksedeln eller etiketten.

Undvik kontakt med läkemedlet. Vid spill på fingrar, tvätta händerna med tvål och vatten.

Tvätta händerna efter användning.

Under behandling skall användaren inte röka, dricka eller äta.

Personer med känd överkänslighet mot fipronil eller hjälpämnen bör undvika kontakt med läkemedlet.

Behandlade djur skall inte beröras innan applikationsstället torkat och barn skall ej tillåtas leka med djuret tills applikationsstället torkat. Det rekommenderas att djuret inte behandlas dagtid utan istället på kvällen och att djuret efter behandling inte tillåts sova tillsammans med djurägaren, speciellt inte barn.

Andra försiktighetsåtgärder:

Alkoholen i läkemedlet kan påverka målade, lackade eller andra hushållsytor och möbler.

Dräktighet och digivning:

Laboratoriestudier på katter har inte gett några belägg för teratogena eller embryotoxiska effekter. Det finns inga studier med denna produkt på dräktiga eller lakterande katter. Använd endast i enlighet med ansvarig veterinärs nyttा/riskbedömning.

Överdosering:

Inga biverkningar observerades i säkerhetsstudier på katter över 2 månader som väger över 1 kg behandlade med fem gånger den terapeutiska dosen (daglig rekommenderad dos i fem dagar) under tre månader, förutom ett fall av klåda och kräkningar. Risken för biverkningar kan öka vid överdosering.

7. Biverkningar

Katt:

Mycket sällsynta (färre än 1 av 10 000 behandlade djur, enstaka rapporterade händelser inkluderade):

Reaktion vid appliceringsstället¹ (skvamos i huden (fjällande hud), alopeci (hårvavfall), klåda (klåda), erytem (rodnad))
Generell pruritus, generell alopeci
Hypersalivering (ökad salivering)²
Neurologiska symptom³ (t.ex. hyperestesi (ökad känslighet för stimuli), dämpning av centrala nervsystemet och neurologiska symptom)
Kräkningar

¹Övergående kutana reaktioner vid appliceringsstället.

²Om djuret slickar sig kan en kort period av hypersalivering observeras vilket framför allt beror på bärarsubstansens egenskaper.

³Reversibla symptom.

Det är viktigt att rapportera biverkningar. Det möjliggör fortlöpande säkerhetsövervakning av ett läkemedel. Om du observerar biverkningar, även sådana som inte nämns i denna bipacksedel, eller om du tror att läkemedlet inte har fungerat, meddela i första hand din veterinär. Du kan också rapportera eventuella biverkningar till innehavaren av godkännande för försäljning eller den lokala företrädaren för innehavaren av godkännandet för försäljning genom att använda kontaktuppgifterna i slutet av denna bipacksedel, eller via ditt nationella rapporteringssystem:

Säkerhets- och utvecklingscentret för läkemedelsområdet Fimea
webbplats: <https://www.fimea.fi/sv/veterinar>

8. Dosing för varje djurs lag, administreringsätt och administreringväg(ar)

Administreringväg och dosering:

Enbart för utvärtes bruk.

Appliceras på huden efter kroppsvikt enligt följande:

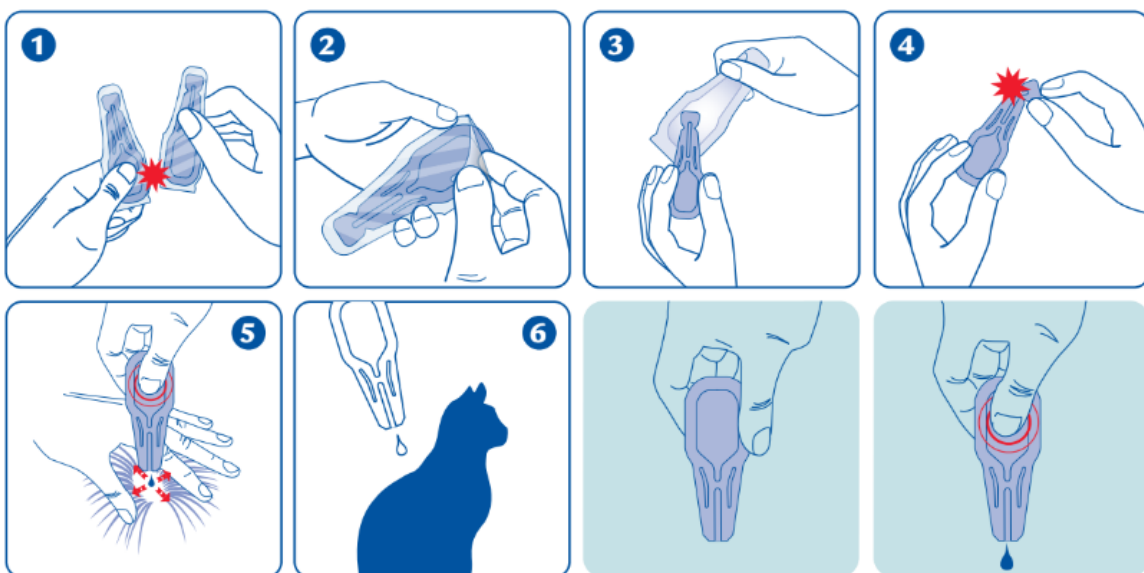
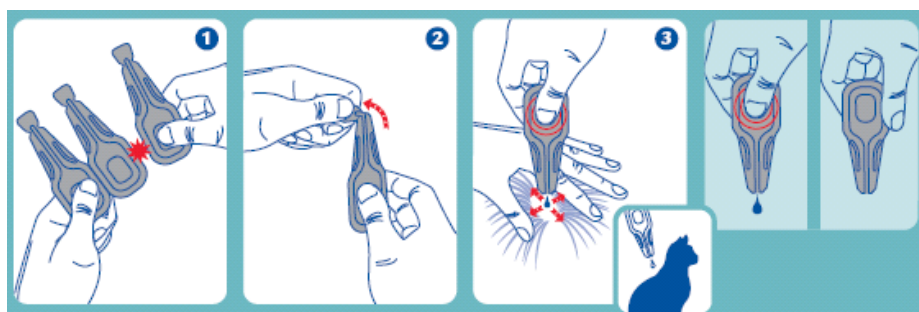
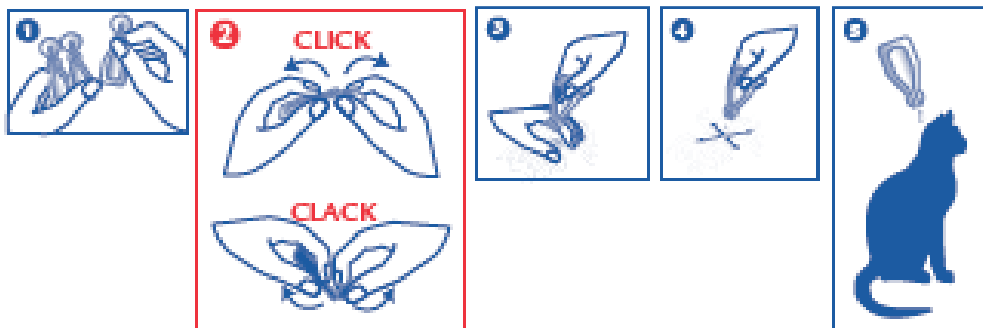
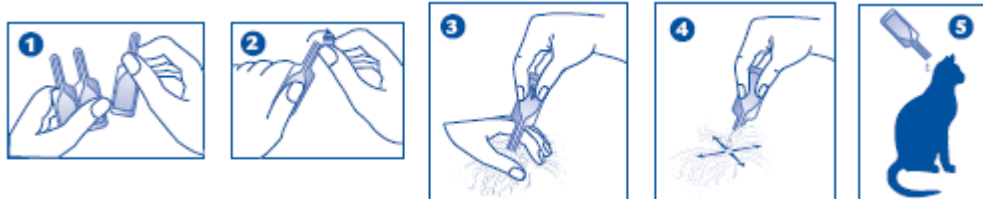
1 pipett innehållande 0,5 ml till katt.

Administreringssätt:

Termoformade pipetter:

Håll pipetten upprätt. Slå ett finger mot den smala delen av pipetten så att innehållet lägger sig I den breda delen. Vrid av "snap-off " locket längs med den perforerade linjen.

Dela på djurets päls så huden blottas. Placera pipettspetsen mot huden och tryck försiktigt flera ganger på pipetten så att innehållet töms ut. Upprepa denna procedur en eller flera platser längsmed djurets rygg, helst vid huvudbasen och mellan skulderbladen.

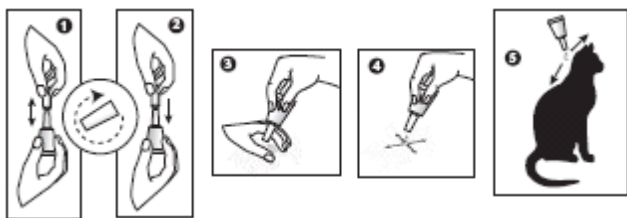


(Observera: utformningen av de marknadsförda pipetterna kan variera och därmed skiljer sig även bilderna på de marknadsförda förpackningarna/bipacksedlarna.)

Polypropylen pipetter:

Avlägsna pipetten från blistern förpackningen. Håll pipetten upprätt, vrid och dra loss locket. Vänd locket och fast den motsatta sedan av locket på pipetten. Vrid locket för att bryta förseglingen, avlägsna sedan locket från pipetten.

Dela på djurets päls så att huden blottas. Placera pipetten mot huden och kläm pipetten flera gånger så att innehållet toms ut. Upprepa denna procedur vid en eller flera platser längs med djurets rygg, helst vid huvudbasen och mellan skulderbladen.



Det är viktigt att läkemedlet endast appliceras på platser där djuret inte kan slicka bort den och att se till att djuren inte slickar varandra direkt efter behandling.

Se till att undvika onödig uppblötning av pälsen med läkemedlet då detta orsakar att pälsen blir klibbig vid applikationsstället. Skulle detta ske, kommer detta att försvinna inom 24 timmar efter applikationen.

Vita beläggningar kan ses vid applikationsatället i upp till 48 timmar efter applicering.

(Obs! Två bipacksedlar kommer att finnas, en för varje typ av pipett. Av praktiska skäl listas dock båda på en bipacksedel.)

9. Råd om korrekt administrering

Behandlingsschema:

För optimal kontroll av lopp och/eller fästingangrepp, skall behandlingsrekommendationer baseras på det lokala epidemiologiska läget.

Då det saknas säkerhets studier, bör behandling ske med minst 4 veckors mellanrum.

10. Kärnster tider

Ej relevant.

11. Särskilda förvaringsanvisningar

Förvaras utom syn- och räckhåll för barn.

Förvaras under 30 °C.

Förvaras torrt.

Förvaras i originalförpackningen.

Använd inte detta läkemedel efter utgångsdatumet på pipetten efter "Exp". Utgångsdatumet är den sista dagen i angiven månad.

Avlägsna ej från blistern förrän vid användning.

12. Särskilda anvisningar för destruktion

Läkemedel ska inte kastas i avloppet eller bland hushållsavfall.

Använd retursystem för kassering av ej använt läkemedel eller avfall från läkemedelsanvändningen i enlighet med lokala bestämmelser. Dessa åtgärder är till för att skydda miljön.

Detta läkemedlet bör inte släppas ut i vattendrag på grund av att fipronil kan vara farligt för fiskar och andra vattenlevande organismer.

Förörena inte dammar, vattendrag eller diken med läkemedlet eller tomma förpackningar.

Fråga veterinär eller apotekspersonal hur man gör med läkemedel som inte längre används.

13. Klassificering av det veterinärmedicinska läkemedlet

Receptfritt läkemedel.

14. Nummer på godkännande för försäljning och förpackningsstorlekar

MTnr: 24801

Termoformade pipetter i lådor innehållande 1, 2, 3, 4, 6, 8, 12, 24, 30, 60, 90 eller 150 pipetter.

Polypropylen pipetter: blister kort eller lådor innehållande 1, 2, 3, 4, 6, 8, 12, 24, 30, 60, 90 eller 150 pipetter.

Eventuellt kommer inte alla förpackningsstorlekar att marknadsföras.

15. Datum då bipackse deln senast ändrades

15.07.2024

Utförlig information om detta läkemedel finns i unionens produktdatabas (<https://medicines.health.europa.eu/veterinary>).

16. Kontaktuppgifter

Innehavare av godkännande för försäljning och tillverkare ansvarig för frisläppande av tillverkningssats:

VIRBAC
1^{ère} avenue 2065m LID
06516 Carros
Frankrike

Lokal företrädare och kontaktuppgifter för att rapportera misstänkta biverkningar:

BIOFARM OY
Yrittäjantie 20
FI-03600 Karkkila
Tel: +358-9-225 2560
haittavaikutukset@biofarm.fi

För ytterligare upplysningar om detta läkemedel, kontakta den lokala företrädaren för innehavaren av godkännandet för försäljning.