

REZUMATUL CARACTERISTICILOR PRODUSULUI

1. DENUMIREA PRODUSULUI MEDICINAL VETERINAR

ALFABEDYL, 2 mg/ml, soluție injectabilă pentru bovine (vacii și juninci), suine (scroafe) și cabaline (iepe)

2. COMPOZIȚIA CALITATIVĂ ȘI CANTITATIVĂ

Fiecare ml de produs conține:

Substanța activă:

Alfaprostol.....2 mg

Excipienți:

Pentru lista completă a excipienților vezi secțiunea 6.1.

3. FORMĂ FARMACEUTICĂ

Soluție injectabilă.

Soluție clară, incoloră până la slab gălbuie, liberă de particule vizibile.

4. PARTICULARITĂȚI CLINICE

4.1 Specii țintă

Bovine (vacii și juninci)

Suine (scroafe)

Cabaline (iepe)

4.2 Indicații pentru utilizare, cu specificarea speciilor țintă

Controlul reproducției:

Bovine (vacii și juninci)

- Inducerea și sincronizarea caldurilor la vacii și juninci cu date cunoscute asupra ciclului estral.
- Inducerea și sincronizarea caldurilor la vacii și juninci cu date necunoscute asupra ciclului estral.
- Inducerea parturitei.

Suine (scroafe)

- Inducerea parturitei.

Cabaline (iepe)

- Stimularea caldurilor la iepe cu ciclu estral normal.
- Stimularea caldurilor în perioada postpartum.

Indicațiile terapeutice ale produsului ALFABEDYL sunt :

Bovine (vacii și juninci)

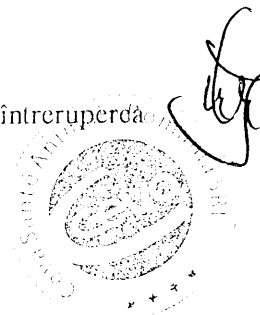
- Sincronizarea estrului
- Anestru cauzat de corp galben persistent sau chisti luteice.
- Călduri inaparente (sterse).
- Piometru (endometrite cronice).
- Expulzarea fetoșilor mumificați.

Cabaline (iepe)

- Anestru

4.3 Contraindicații

A nu se administra la animalele gestante decât dacă se dorește inducerea parturitei sau întreruperea gestației.



4.4 Atenționări speciale pentru fiecare specie țintă

În cazul administrării în vederea întreruperii gestației la vaci, administrarea produsului trebuie făcută nu mai târziu de 4 luni de la începutul gestației.

4.5 Precauții speciale pentru utilizare

Precauții speciale pentru utilizare la animale

Pentru evitarea riscului de apariție a infecțiilor, respectați măsurile generale de asepsie în timpul utilizării.

Precauții speciale care trebuie luate de persoana care administrează produsul medicinal veterinar la animale.

Prostaglandinele de tipul PGF_{2α} pot fi absorbite prin piele și pot cauza bronhospasm sau avort.

Femeile însărcinate, persoanele asmatiche și persoanele cu probleme bronhiale sau alte probleme respiratorii nu trebuie să utilizeze produsul sau trebuie să poarte mănuși de plastic de unică folosință.

Evitați contactul produsului cu pielea.

În caz de scurgere accidentală pe piele sau de contact accidental cu ochii, spălați imediat cu apă curată.

În caz de auto-injecție accidentală sau de scurgere accidentală pe piele, solicitați imediat sfatul medicului și prezentați medicului prospectul produsului sau eticheta.

Persoanele asmatiche și persoanele cu probleme bronhiale sau alte probleme respiratorii trebuie să manipuleze produsul cu atenție pentru evitarea auto-injecției accidentale și a contactului cu pielea.

4.6 Reacții adverse (frecvență și gravitate)

În cazuri foarte rare, la iepe poate apărea o ușoară transpirație care este tranzitorie.

4.7 Utilizarea în perioada de gestație, lactație

A nu se administra la animalele gestante decât dacă se dorește inducerea parturirii sau întreruperea gestației.

Produsul poate fi utilizat în timpul perioadei de lactație.

4.8 Interacțiuni cu alte produse medicinale sau alte forme de interacțiune

Nu s-au observat interacțiuni cu alte produse medicinale veterinare.

4.9 Cantități de administrat și calea de administrare

Pe cale intramusculară profundă.

Se vor utiliza seringi gradate adecvat, în vederea acurateții administrării dozei necesare. Această particularitate este importantă în cazul injectării unor volume mici de produs.

Vaci și juninci : 0,75 ml Alfabedyl pe 100 kg greutate corporală (echivalent cu 1,5 mg alfaprostol pe 100 kg greutate corporală) cu un maximum de 4 ml pentru orice greutate a animalului.

➤ Inducerea și sincronizarea căldurilor (cu date cunoscute asupra ciclului estral):

Administrarea în faza când corpul galben este receptiv (ziua 5 – 17 a ciclului estral) determină apariția căldurilor cu ovulație după 2-4 zile.

➤ Inducerea și sincronizarea căldurilor (cu date necunoscute asupra ciclului estral):

Se va administra vacilor/junincilor o doză unică urmată de însamănțare oarbă la 2-5 zile după injecție.

În cazul când nu se observă intrarea în călduri, se va repeta administrarea cu aceeași doză la un interval de 10-12 zile de la prima administrare.

➤ Inducerea parturirii: Vacile și junincile gestante în ziua 279-289, în urma administrării produsului Alfabedyl vor expulza fetusul în decurs de 18-36 ore de la injecție.

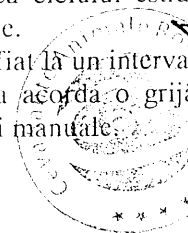
➤ Anestru cauzat de corp galben persistent sau chisti luteice:

Administrarea produsului duce la apariția căldurilor urmate de ovulație la un interval de 2 - 4 zile de la injecție.

➤ Călduri inaparente (șterse): Tratamentul se recomandă în urma decelării prin control transrectal a corpului galben. Se va recurge la însamănțare artificială dublă la 72 și 96 ore după injecție.

➤ Piometru: O singură administrare duce la regresia luteală, vidarea uterină și reluarea ciclului estral normal. Dacă este necesar se poate repeta administrarea dozei la un interval de 10-12 zile.

➤ Expulzarea fetoșilor mumificați: O singură administrare duce la expulzia fetusului mumificat la un interval de 2-4 zile, urmată de apariția căldurilor. La administrarea acestui tratament, se va acorda o grijă deosebită animalelor tratate, avându-se în vedere posibilitatea necesității unor intervenții manuale.



Scroafe: Inducerea parturitei prin administrarea a 1 ml Alfabedyl (echivalent cu 2 mg alfaprostol), doză unică/animal administrată în ziua 111-112 de gestație.

Iepe : 1,5 ml Alfabedyl (echivalent cu 3 mg alfaprostol) per animal.

- Stimularea caldurilor la iepe cu ciclu estral normal: Administrarea în faza când corpul galben este receptiv (din ziua a 5-a după ovulație) induce călduri la un interval de 2 - 4 zile, urmate de ovulație la 6-8 zile de la injecție.
- Stimularea caldurilor în perioada postpartum: Administrarea produsului în ziua 20-22 după fătare, induce apariția caldurilor după 2-4 zile, urmate de ovulație la 8 zile după injecție.

4.10 Supradozare (simptome, proceduri de urgență)

La iepe, dozele de 45 de ori mai mari decât doza terapeutică au provocat apariția tranzitorie de fecale abundente.

Nu s-au observat efecte adverse la vaci în cazul administrării unor doze de până la 50 de ori mai mari decât doza terapeutică sau de până la 25 de ori mai mari decât doza terapeutică în cazul scroafelor. Niciun antidot nu este disponibil sau cunoscut.

4.11 Timp de așteptare

Zero zile.

5. PROPRIETĂȚI FARMACOLOGICE

Grup farmacoterapeutic: sistemul genitourinar și hormoni sexuali, prostaglandine.
Cod veterinar ATC: QG02AD94

5.1 Proprietăți farmacodinamice

Alfaprostol este un analog de sinteză al PGF₂α cu activitate specifică luteolitică (produce liza corpului galben, fie persistent sau asociat cu gestația sau ciclul sexual normal).

Alfaprostol are un efect de stimulare a musculaturii netede, similar cu al PGF₂α natural.

5.2 Particularități farmacocinetice

După injecție, alfaprostol este distribuit rapid în întreg organismul cu un T_{max} sanguin de 0,75 ore și un C_{max} de 2,73 ng/ml la vaci, un T_{max} de 0,5 ore și un C_{max} de 22,3 ng/ml la scroafe și respectiv un T_{max} de 2,0 ore și un C_{max} de 2,30 ng/ml la iepe.

Primul pas al metabolizării este de-esterificarea în acid alfaprostol, urmată de β-oxidarea ce dă acid dinor-5,6-dihidro-alfaprostol și acid tetranor-alfaprostol. Acești metaboliți s-au dovedit a fi de 100 de ori mai puțini activi decât compusul parental.

Fecalele și urina reprezintă principalele căi de eliminare ale alfaprostol și metaboliților săi.

6. PARTICULARITĂȚI FARMACEUTICE

6.1 Lista excipienților

Propilen glicol.

6.2 Incompatibilități

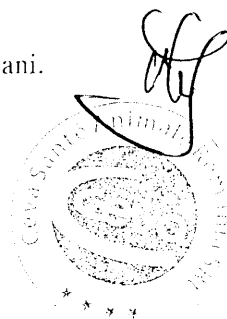
În absența studiilor de compatibilitate, acest produs medicinal veterinar nu trebuie amestecat cu alte produse medicinale veterinare.

6.3 Perioada de valabilitate

Perioada de valabilitate a produsului medicinal veterinar așa cum este ambalat pentru vânzare: 3 ani.
Perioada de valabilitate după prima deschidere a ambalajului primar: 7 zile.

6.4 Precauții speciale pentru depozitare

A se păstra la o temperatură mai mică de 25 °C, în ambalajul original.



6.5 Natura și compoziția ambalajului primar

Natura ambalajului:

Flacon din sticlă de tip I cu dop de cauciuc clorobutilic și sigilat cu capsă de aluminiu .

Mărimea ambalajului:

Cutie de carton cu 1 flacon x 4 ml ;

1 flacon x 20 ml ;

1 flacon x 40 ml

Nu toate dimensiunile de ambalaj pot fi comercializate.

6.6 Precauții speciale pentru eliminarea produselor medicinale veterinare neutilizate sau a deșeurilor provenite din utilizarea unor astfel de produse

Orice produs medicinal neutilizat sau deșeu provenit din utilizarea unor astfel de produse trebuie eliminate în conformitate cu cerințele locale.

7. DEȚINĂTORUL AUTORIZAȚIEI DE COMERCIALIZARE

CEVA SANTE ANIMALE

10 avenue de la Ballastière, 33500 LIBOURNE

FRANȚA

8. NUMĂRUL (NUMERELE) AUTORIZAȚIEI DE COMERCIALIZARE

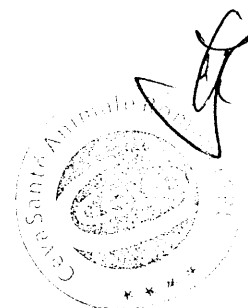
9. DATA PRIMEI AUTORIZĂRI/REÎNNOIRII AUTORIZAȚIEI

05.04.2007

10 DATA REVIZUIRII TEXTULUI

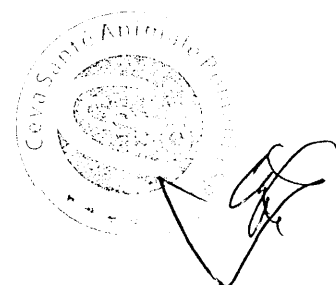
INTERDICȚII PENTRU VÂNZARE, ELIBERARE ȘI/SAU UTILIZARE

Se eliberează numai pe bază de rețetă veterinară.





A. ETICHETARE



INFORMAȚII CARE TREBUIE ÎNSCRISE PE AMBALAJUL SECUNDAR

cutie de carton cu 1 flacon x 4 ml; x 1 flacon x 20 ml; x 1 flacon x 40 ml

1. DENUMIREA PRODUSULUI MEDICINAL VETERINARALFABEDYL 2 mg/ml, soluție injectabilă pentru bovine (vacii și juninci), suine (scroafe) și cabaline (iepe)
alfaprostol**2. DECLARAREA SUBSTANȚELOR ACTIVE ȘI A ALTOR SUBSTANȚE****Substanța activă:**

Alfaprostol.....2 mg/ml

3. FORMĂ FARMACEUTICĂ

Soluție injectabilă.

4. DIMENSIUNEA AMBALAJULUI4 ml
20 ml
40 ml**5. SPECII ȚINTĂ**Bovine (vacii și juninci)
Suine (scroafe)
Cabaline (iepe)**6. INDICAȚII****7. MOD ȘI CALE DE ADMINISTRARE**

Citiți prospectul înainte de utilizare.

8. TIMP DE AȘTEPTARE

Zero zile

9. ATENȚIONĂRI SPECIALE; DUPĂ CAZ

Citiți prospectul înainte de utilizare

10. DATA EXPIRĂRII

EXP:

După desigilare se va utiliza până la 7 zile



11. CONDIȚII SPECIALE DE DEPOZITARE

A se păstra la o temperatură mai mică de 25 °C, în ambalajul original.

12. PRECAUȚII SPECIALE PENTRU ELIMINAREA PRODUSELOR NEUTILIZATE SAU A DEȘEURILOR, DUPĂ CAZ

Citiți prospectul.

13. MENȚIUNEA “NUMAI PENTRU UZ VETERINAR”ȘI CONDIȚII SAU RESTRICȚII PRIVIND ELIBERAREA ȘI UTILIZARE, după caz

Numai pentru uz veterinar.

Se eliberează numai pe bază de rețetă veterinară.

14. MENȚIUNEA “ A NU SE LĂSA LA ÎNDEMÂNA ȘI VEDEREA COPIILOR”

A nu se lăsa la îndemâna și la vederea copiilor.

15. NUMELE ȘI ADRESA DEȚINĂTORULUI AUTORIZATEI DE COMERCIALIZARE

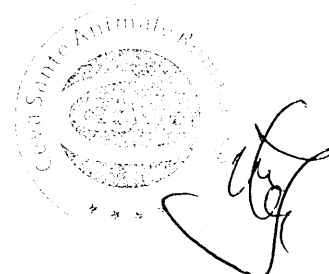
CEVA SANTE ANIMALE

10 avenue de la Ballastière, 33500 LIBOURNE FRANȚA

16. NUMĂRUL AUTORIZAȚIEI DE COMERCIALIZARE

17. NUMĂRUL DE FABRICAȚIE AL SERIEI DE PRODUS

Lot:



INFORMAȚII MINIME CARE TREBUIE ÎNSCRISE PE UNITĂȚILE MICI DE AMBALAJ PRIMAR

flacon din sticla de tip I x 4ml ; x 20 ml ; x 40 ml

1. DENUMIREA PRODUSULUI MEDICINAL VETERINAR

ALFABEDYL 2 mg/ml, soluție injectabilă pentru bovine (vacii și juninci), suine (scroafe) și cabaline (iepe)
alfaprostol

2. CANTITATEA DE SUBSTANȚĂ (SUBSTANȚE) ACTIVĂ (ACTIVE)

Alfaprostol.....2 mg/ml

3. CONȚINUT PE UNITATE DE GREUTATE, VOLUM SAU NUMĂR DE DOZE

4 ml
20 ml
40 ml

4. CALE (CĂI) DE ADMINISTRARE

Intramuscular profund

5. TIMP DE AȘTEPTARE

Zero zile

6. NUMĂRUL SERIEI

Lot:

7. DATA EXPIRĂRII

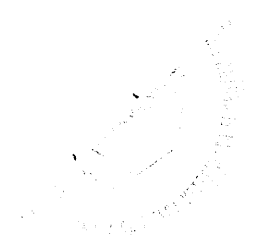
EXP:

După desigilare se va utiliza până la 7 zile

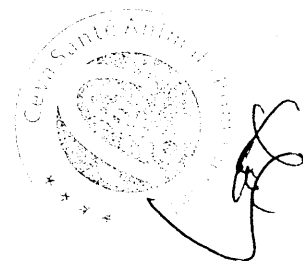
8. MENȚIUNEA "NUMAI PENTRU UZ VETERINAR"

Numai pentru uz veterinar





B. PROSPECT



PROSPECT
ALFABEDYL 2 mg /ml, soluție injectabilă pentru bovine, suine și cabaline

1. NUMELE ȘI ADRESA DEȚINĂTORULUI AUTORIZAȚIEI DE COMERCIALIZARE ȘI A DEȚINĂTORULUI AUTORIZAȚIEI DE FABRICAȚIE, RESPONSABIL PENTRU ELIBERAREA SERIILOR DE PRODUS, DACĂ SUNT DIFERITE

Deținătorul autorizației de comercializare

CEVA SANTE ANIMALE – 10 Avenue de La Ballastiere – 33500 Libourne – Franța

Deținătorului autorizației de fabricație, responsabil pentru eliberarea seriilor de produs

VETEM S.p.A. , Lungomare Pirandelo, 8, 92014 Porto Empedocle, Italia

2. DENUMIREA PRODUSULUI MEDICINAL VETERINAR

ALFABEDYL, 2 mg /ml, soluție injectabilă pentru bovine (vacii și juninci), suine (scroafe) și cabaline (iepe)
alfaprostol

3. DECLARAREA SUBSTANȚEI ACTIVE ȘI A ALTOR INGREDIENTE

Substanța activă:

Alfaprostol..... 2 mg/ml

4. INDICAȚII

Controlul reproducției:

Bovine (vacii și juninci)

- Inducerea și sincronizarea caldurilor la vacii și juninci cu date cunoscute asupra ciclului estral.
- Inducerea și sincronizarea caldurilor la vacii și juninci cu date necunoscute asupra ciclului estral.
- Inducerea parturitei.

Suine (scroafe)

- Inducerea parturitei.

Cabaline (iepe)

- Stimularea caldurilor la iepe cu ciclu estral normal.
- Stimularea caldurilor în perioada postpartum.

Indicațiile terapeutice ale produsului ALFABEDYL sunt :

Bovine (vacii și juninci)

- Sincronizarea estrului
- Anestru cauzat de corp galben persistent sau chisti luteice.
- Călduri inaparente (sterse).
- Piometru (endometrite cronice).
- Expulzarea feteșilor mumificați.

Cabaline (iepe)

- Anestru

5. CONTRAINDICAȚII

A nu se administra la animalele gestante decât dacă se dorește inducerea parturitei sau întreruperea gestației.

6. REACȚII ADVERSE

În cazuri foarte rare, la iepe poate apărea o ușoară transpirație care este tranzitorie.

Dacă observați reacții grave sau alte efecte care nu sunt menționate în acest prospect, vă rugăm informați medicul veterinar.

7. SPECII ȚINTĂ

Bovine (vacii și juninci)

Suine (scroafe)



Cabaline (iepe)

8. POSOLOGIE PENTRU FIECARE SPECIE, CALE DE ADMINISTRARE ȘI MOD DE ADMINISTRARE

Pe cale intramusculară profundă.

Vaci și juninci : 0,75 ml Alfabedyl pe 100 kg greutate corporală (echivalent cu 1,5 mg alfaprostol pe 100 kg greutate corporală) cu un maximum de 4 ml pentru orice greutate a animalului.

➤ Inducerea și sincronizarea caldurilor (cu date cunoscute asupra ciclului estral):

Administrarea în faza când corpul galben este receptiv (ziua 5 – 17 a ciclului estral) determină apariția caldurilor cu ovulație după 2-4 zile.

➤ Inducerea și sincronizarea caldurilor (cu date necunoscute asupra ciclului estral):

Se va administra vacilor/junincilor o doză unică urmată de însămânțare oarbă la 2-5 zile după injecție.

În cazul când nu se observă intrarea în călduri, se va repeta administrarea cu aceeași doză la un interval de 10-12 zile de la prima administrare.

➤ Inducerea parturitei: Vacile și junicile gestante în ziua 279-289, în urma administrării produsului Alfabedyl vor expulza fetusul în decurs de 18-36 ore de la injecție.

➤ Anestru cauzat de corp galben persistent sau chisti luteice:

Administrarea produsului duce la apariția caldurilor urmate de ovulație la un interval de 2-4 zile de la injecție.

➤ Călduri inaparente (șterse): Tratamentul se recomandă în urma decelării prin control transrectal a corpului galben. Se va recurge la însămânțare artificială dublă la 72 și 96 ore după injecție.

➤ Piometru : O singură administrare duce la regresia luteală, vidarea uterină și reluarea ciclului estral normal. Dacă este necesar se poate repeta administrarea dozei la un interval de 10-12 zile.

➤ Expulzarea fetoșilor mumificați: O singură administrare duce la expulzia fetusului mumificat la un interval de 2-4 zile, urmată de apariția caldurilor. La administrarea acestui tratament, se va acorda o grijă deosebită animalelor tratate, avându-se în vedere posibilitatea necesității unor intervenții manuale.

Scroafe: Inducerea parturitei prin administrarea a 1 ml Alfabedyl (echivalent cu 2 mg alfaprostol), doză unică/animal administrată în ziua 111-112 de gestație.

Iepe : 1,5 ml Alfabedyl (echivalent cu 3 mg alfaprostol) per animal.

➤ Stimularea caldurilor la iepe cu ciclu estral normal: Administrarea în faza când corpul galben este receptiv (din ziua a 5-a după ovulație) induce călduri la un interval de 2-4 zile, urmate de ovulație la 6-8 zile de la injecție.

➤ Stimularea caldurilor în perioada postpartum: Administrarea produsului în ziua 20-22 după fătare, induce apariția caldurilor după 2-4 zile, urmate de ovulație la 8 zile după injecție.

9. RECOMANDĂRI PRIVIND ADMINISTRAREA CORECTĂ

Se vor utiliza seringi gradate adecvat, în vederea acurateții administrării dozei necesare. Această particularitate este importantă în cazul injectării unor volume mici de produs.

10. TIMP DE AȘTEPTARE

0 zile

11. PRECAUȚII SPECIALE PENRU DEPOZITARE

A nu se lăsa la îndemâna și vederea copiilor.

A se păstra la o temperatură mai mică de 25 °C, în ambalajul original.

A nu se utiliza după data expirării marcată pe eticheta flaconului și pe cutia de carton .

Perioada de valabilitate după prima deschidere a ambalajului primar: 7 zile.

12. ATENȚIONĂRI SPECIALE

Atenționări speciale pentru fiecare specie țintă

În cazul administrării în vederea întreruperii gestației la vaci, administrarea produsului trebuie făcută nu mai târziu de 4 luni de la începutul gestației.

Precauții speciale pentru utilizare la animale

Pentru evitarea riscului de apariție a infecțiilor, respectați măsurile generale de asepzie în timpul utilizării.

Precauții speciale care trebuie luate de persoana care administrează produsul medicinal veterinar la animale.

Prostaglandinele de tipul PGF_{2α} pot fi absorbite prin piele și pot cauza bronhospasm sau avort.



Femeile însărcinate, persoanele asmaticice și persoanele cu probleme bronhiale sau alte probleme respiratorii nu trebuie să utilizeze produsul sau trebuie să poarte mănuși de plastic de unică folosință.

Evitați contactul produsului cu pielea.

În caz de scurgere accidentală pe piele sau de contact accidental cu ochii, spălați imediat cu apă curată.

În caz de auto-injecție accidentală sau de scurgere accidentală pe piele, solicitați imediat sfatul medicului și prezentați medicului prospectul produsului sau eticheta.

Persoanele asmaticice și persoanele cu probleme bronhiale sau alte probleme respiratorii trebuie să manipuleze produsul cu atenție pentru evitarea auto-injecției accidentale și a contactului cu pielea.

Utilizarea în perioada de gestație, lactație

A nu se administra la animalele gestante decât dacă se dorește inducerea parturii sau întreruperea gestației.

Produsul poate fi utilizat în timpul perioadei de lactație.

Interacțiuni cu alte produse medicinale sau alte forme de interacțiune

Nu s-au observat interacțiuni cu alte produse medicinale veterinare.

Supradozare (simptome, proceduri de urgență)

La iepe, dozele de 45 de ori mai mari decât doza terapeutică au provocat apariția tranzitorie de fecale abundente.

Nu s-au observat efecte adverse la vaci în cazul administrării unor doze de până la 50 de ori mai mari decât doza terapeutică sau de până la 25 de ori mai mari decât doza terapeutică în cazul scroafelor.

Niciun antidot nu este disponibil sau cunoscut.

Incompatibilități

În absența studiilor de compatibilitate, acest produs medicinal veterinar nu trebuie amestecat cu alte produse medicinale veterinare.

13. PRECAUȚII SPECIALE PENTRU ELIMINAREA PRODUSULUI NEUTILIZAT SAU A DEȘEURILOR, DUPĂ CAZ

Orice produs medicinal neutilizat sau deșeu provenit din utilizarea unor astfel de produse trebuie eliminate în conformitate cu cerințele locale.

14. DATA ÎN CARE A FOST APROBAT ULTIMA DATĂ PROSPECTUL

15. ALTE INFORMAȚII

Proprietăți farmacodinamice

Alfaprostol este un analog de sinteză al PGF_{2α} cu activitate specifică luteolitică (produce liza corpului galben, fie persistent sau asociat cu gestația sau ciclul sexual normal).

Alfaprostol are un efect de stimulare a musculaturii netede, similar cu al PGF_{2α} natural.

Particularități farmacocinetice

După injecție, alfaprostol este distribuit rapid în în treg organismul cu un T_{max} sanguin de 0,75 ore și un C_{max} de 2,73 ng/ml la vaci, un T_{max} de 0,5 ore și un C_{max} de 22,3 ng/ml la scroafe și respectiv un T_{max} de 2,0 ore și un C_{max} de 2,30 ng/ml la iepe.

Primul pas al metabolizării este de-esterificarea în acid alfaprostol, urmată de β-oxidarea ce dă acid dinor-5,6-dihidro-alfaprostol și acid tetranor-alfaprostol. Acești metaboliți s-au dovedit a fi de 100 de ori mai puțini activi decât compusul parental.

Fecalele și urina reprezintă principalele căi de eliminare ale alfaprostol și metaboliții săi.

Mărimea ambalajului:

Cutie de carton cu 1 flacon x 4 ml;
x 1 flacon x 20 ml;
x 1 flacon x 40 ml

Nu toate dimensiunile de ambalaj pot fi comercializate.

Pentru orice informații referitoare la acest produs medicinal veterinar, vă rugăm să contactați reprezentantul local al deținătorului autorizației de comercializare.

CEVA SANTE ANIMALE ROMÂNIA SRL Str. Chindiei, Nr. 5, Sector 4, București, România

