

Prospect: informații pentru utilizator

Xylocaine 100 mg/ml, Spray
Lidocaină

Citiți cu atenție întregul prospect înainte de a utiliza acest medicament, deoarece conține informații importante pentru dumneavoastră.

- Păstrați acest prospect. S-ar putea să aveți nevoie de el mai târziu.
- Aveți întrebări? Contactați medicul sau farmacistul dumneavoastră.
- Nu dați acest medicament altor persoane, deoarece este prescris doar pentru dumneavoastră. Poate fi dăunător pentru alții, chiar dacă au aceleași simptome ca dumneavoastră.
- Aveți reacții adverse menționate la punctul 4? Sau aveți o reacție adversă care nu este menționată în acest prospect? Contactați medicul sau farmacistul dumneavoastră.

Conținutul acestui prospect

1. Ce este Xylocaine 100 mg/ml Spray și pentru ce se utilizează acest medicament?
2. Când nu trebuie să utilizați acest medicament sau trebuie să fiți deosebit de precaut?
3. Cum se utilizează acest medicament?
4. Reacții adverse posibile
5. Cum se păstrează acest medicament?
6. Conținutul ambalajului și alte informații

1. Ce este Xylocaine 100 mg/ml Spray și pentru ce se utilizează acest medicament?

Acest medicament face parte din grupa de agenți pentru anestezie locală (anestezice locale). Conține lidocaină, un anestezic local de tip amidic cu acțiune rapidă.

Acest medicament este utilizat la adulți și copii de 2 ani și peste:

- în toate cazurile în care este necesară o anestezie rapidă a mucoasei, în special în intervențiile de otorinolaringologie, obstetrică, chirurgie orală și medicină de urgență (traumatologie).
- pentru durere, senzație de arsură, mâncărime și alte senzații neplăcute asociate cu afecțiuni ale pielii și mucoaselor.

2. Când nu trebuie să utilizați acest medicament sau trebuie să fiți deosebit de precaut?

Când nu trebuie să utilizați acest medicament?

- Sunteți alergic la una dintre substanțele din acest medicament. Aceste substanțe le puteți găsi în secțiunea 6 a acestui prospect.
- Sunteți alergic la alte substanțe pentru anestezie locală de tip amidic.

Când trebuie să fiți deosebit de precaut cu acest medicament?

- dacă utilizați medicamente împotriva aritmiilor cardiace (vezi și secțiunea 'Utilizați alte medicamente?') și dacă suferiți de boala metabolică porfirie
- dacă mucoasele din zona unde se folosește spray-ul sunt deteriorate sau dacă există inflamații în acea zonă
- dacă gâtul dumneavoastră este amorțit cu acest medicament. Este mai bine să nu mâncați sau să beți până când anestezia nu a trecut. Altfel, vă puteți îneca sau mușca limba sau obrazul cât timp cavitatea bucală este încă amorțită.
- dacă sunteți un pacient în vârstă
- dacă aveți o stare generală de sănătate precară
- dacă sunteți în stare de șoc sever

- dacă suferiți de epilepsie
- dacă suferiți de aritmii cardiace
- dacă suferiți de insuficiență cardiacă sau alte probleme cu inima și vasele de sânge
- dacă suferiți de tulburări ale ficatului sau rinichilor
- dacă există riscul ca acest medicament să fie pulverizat în ochii dumneavoastră. Dacă lichidul ajunge accidental într-un ochi, trebuie să clătiți imediat ochiul cu apă sau o soluție de clorură de sodiu 0,9%.

Contactați medicul sau farmacistul înainte de a utiliza acest medicament.

Utilizați alte medicamente?

Utilizați, pe lângă Xylocaine 100 mg/ml Spray, și alte medicamente, ați făcut acest lucru recent sau intenționați să o faceți în curând? Spuneți-i medicului sau farmacistului dumneavoastră. Acest lucru este valabil și pentru medicamentele pentru care nu aveți nevoie de prescripție medicală.

Acest medicament trebuie utilizat cu precauție dacă sunteți tratat și cu alte substanțe pentru anestezie locală sau medicamente cu o structură similară (cum ar fi unele medicamente antiaritmice). Este posibil ca medicul dumneavoastră să fie nevoit să ajusteze doza.

La ce trebuie să fiți atenți cu mâncarea și băutura?

Dacă gâtul dumneavoastră este amorțit cu acest medicament, este mai bine să nu mâncați sau să beți până când anestezia nu a trecut. Altfel, vă puteți îneca sau mușca limba sau obrazul cât timp cavitatea bucală este încă amorțită.

Sarcina și alăptarea

Sunteți însărcinată, credeți că sunteți însărcinată, doriți să rămâneți însărcinată sau alăptați? Contactați medicul sau farmacistul înainte de a utiliza medicamente.

Puteți fi tratată cu acest medicament în timpul sarcinii și alăptării. În dozele obișnuite, de obicei nu există riscuri pentru copil.

Aptitudinea de a conduce vehicule și utilizarea mașinilor

Utilizarea acestui medicament poate afecta temporar capacitatea de reacție în unele cazuri. Țineți cont de acest lucru dacă intenționați să participați la trafic.

Xylocaine 100 mg/ml Spray conține etanol

Acest medicament conține 24,1 mg alcool (etanol) per doză, echivalent cu 241 mg/ml. Acest medicament poate provoca o senzație de arsură pe pielea dumneavoastră dacă pielea este deteriorată.

3. Cum utilizați acest medicament?

Medicul va administra acest medicament. El va ajusta doza în funcție de natura intervenției, durata intervenției, vârsta și condiția fizică a dumneavoastră.

Aveți îndoieli cu privire la utilizarea corectă? Contactați medicul sau farmacistul.

Utilizare la adulți

Doza recomandată este de 1-20 pulverizări. Doza maximă depinde de durata intervenției.

Utilizare la vârstnici

Dozele la pacienții slăbiți sau vârstnici trebuie să fie în concordanță cu condiția lor fizică.

Utilizare la copii de la 12 ani

Pentru copiii care cântăresc mai puțin de 25 kg, doza maximă este mai mică și trebuie ajustată în funcție de greutatea și condiția fizică a copilului.

Utilizare la copii cu vârsta între 2 și 12 ani

Doza maximă pentru copii trebuie calculată pe baza mg/kg greutate corporală. La aplicarea Xylocaine 100 mg/ml Spray în esofag și trahee, doza maximă este de 3 mg/kg, iar la aplicarea în nas, gură sau gât, o doză de 4-5 mg/kg nu trebuie depășită.

Utilizare la copii mai mici de 2 ani

Pentru sugari și copii mici sub 2 ani, Xylocaine 100 mg/ml Spray nu este adecvat și se recomandă soluții de lidocaină mai puțin concentrate.

Ați utilizat prea mult din acest medicament?

Simptome

Acest medicament este de obicei administrat în sala de operație sau în camera de tratament din ambulatoriu. Veți fi bine monitorizat. Supradozajul nu este de așteptat.

Dacă totuși apare un supradozaj, puteți observa următoarele simptome:

- căscat
- neliniște
- amețeală
- greață
- vărsături
- probleme de vorbire
- probleme de auz
- probleme de vedere
- perturbarea echilibrului sau a coordonării mișcărilor.

Aceste simptome pot fi urmate de scăderea conștienței, reducerea forței, adâncimii și frecvenței respirației și comă.

Dacă ați primit o cantitate foarte mare din acest medicament, pot apărea ca urmare a reducerii

capacitatea de contracție a inimii și conducerea impulsurilor întârziată, se pot aștepta tensiune arterială scăzută (bruscă) și pierderea cunoștinței (colaps cardiovascular), urmate de stop cardiac.

Ce trebuie să faceți atunci?

Avertizați imediat medicul.

Ați uitat să utilizați acest medicament?

Acest medicament este de obicei administrat în sala de operație sau în camera de tratament din ambulatoriu. Nu este de așteptat să se uite administrarea acestui medicament.

Aveți îndoieli cu privire la utilizarea corectă? Contactați medicul sau farmacistul.

Dacă încetați să utilizați acest medicament

După administrarea acestui medicament, efectul apare rapid și efectul anestezic durează aproximativ 10-15 minute (în funcție de cantitatea administrată). Când anestezia dispare, puteți simți durere ca urmare a intervenției. Medicul dumneavoastră vă va informa cum să combateți cel mai bine durerea în acest caz.

Aveți alte întrebări despre utilizarea acestui medicament? Contactați medicul sau farmacistul.

4. Posibile efecte secundare

Ca orice medicament, și acest medicament poate avea efecte secundare. Nu toată lumea le experimentează. Efectele secundare pot apărea mai frecvent sau mai rar, iar următoarele definiții se aplică:

Foarte frecvent:	Apare la mai mult de 1 din 10 utilizatori
Frecvent	Apare la 1 până la 10 din 100 de utilizatori
Ocazional:	Apare la 1 până la 10 din 1.000 de utilizatori
Rar:	Apare la 1 până la 10 din 10.000 de utilizatori
Foarte rar întâlnit:	Apare la mai puțin de 1 din 10.000 de utilizatori
Necunoscut:	Gradul de apariție nu poate fi determinat pe baza datelor disponibile

Următoarele reacții adverse au fost raportate:

Reacții adverse care apar uneori

- reacție de hipersensibilitate

Necunoscut

- reacție alergică severă la anumite substanțe, cu scădere bruscă a tensiunii arteriale, paloare, agitație, puls rapid și slab, piele umedă și conștiență redusă ca urmare a unei dilatări vasculare bruște (șoc anafilactic)
- pierderea vocii
- răgușeală
- durere în gât
- iritație la nivelul corpului în locul unde este utilizat acest medicament.

Simptome de supradozaj dacă este absorbită o cantitate mai mare de substanță activă decât de obicei în organism.

Raportarea reacțiilor adverse

Dacă aveți reacții adverse, contactați medicul sau farmacistul. Acest lucru se aplică și reacțiilor adverse care nu sunt menționate în acest prospect. Puteți raporta reacțiile adverse și prin intermediul Centrului Olandez de Raportare a Reacțiilor Adverse Lareb, site-ul www.lareb.nl. Raportând reacțiile adverse, ne ajutați să obținem mai multe informații despre siguranța acestui medicament.

5. Cum se păstrează acest medicament?

Păstrați la temperaturi sub 25°C. La temperaturi sub 8 °C poate apărea tulburare care se dizolvă la temperatura camerei. Păstrați în poziție verticală.

A nu se lăsa la vederea și îndemâna copiilor.

Nu utilizați acest medicament după data de expirare. Aceasta este indicată pe etichetă și pe cutie după „EXP:”. Este indicată o lună și un an. Ultima zi a acelei luni este data de expirare.

Nu utilizați acest medicament dacă observați că culoarea lichidului se schimbă sau devine tulbure.

Nu aruncați medicamentele pe chiuvetă sau în toaletă și nu le aruncați la gunoi. Întrebați farmacistul ce să faceți cu medicamentele pe care nu le mai folosiți. Dacă eliminați medicamentele în mod corespunzător, acestea vor fi distruse corect și nu vor ajunge în mediu.

6. Conținutul ambalajului și alte informații Ce substanțe conține acest medicament?

Substanța activă din acest medicament este: lidocaină bază (100 mg per ml).

- O pulverizare conține 10 mg lidocaină bază. Celelalte substanțe din acest medicament sunt: etanol (96%), macrogol 400, aromă de banană (85509/H, Givaudan), levomentol, zaharină, apă purificată.
- Cum arată Xylocaine 100 mg/ml Spray și cât conține un ambalaj?

Un spray constă într-un flacon de sticlă cu o pompă de dozare. Ambalajul conține și o valvă de dozare din plastic pentru o singură utilizare.

Spray-ul cu pompă Xylocaine este disponibil în ambalaje de 50 ml soluție.

Fiecare ambalaj conține aproximativ 500 de pulverizări.

Deținătorul autorizației de punere pe piață

și pentru comercializare
fabricănt Deținător de înregistrare/ambalator
Eureco-Pharma B.V.
Boelewerf 2,
2987 VD Ridderkerk

Producător
Aspen Bad Oldesloe GmbH
Industriestraße 32-36
23843 Bad Oldesloe
Germania

Înregistrat sub
Xylocaine 100 mg/ml, Spray
RVG 127178/07831 L.V.H: Germania

Acest produs este înregistrat în Germania sub numele:
Xylocain Pumpspray, 10 mg/Sprühstoß

Acest prospect a fost aprobat ultima dată în aprilie 2024.

Următoarele informații sunt destinate exclusiv profesioniștilor din domeniul sănătății:

GENERAL

Pentru informații complete cu privire la: sarcină și alăptare, influența asupra capacității de a conduce vehicule și de a folosi utilaje, reacții adverse, supradozaj, proprietăți farmacologice, termen de valabilitate, instrucțiuni de utilizare și instrucțiuni de procesare: consultați textul SKP.

Acest text poate fi solicitat de la Aspen Pharma Trading Limited, tel. +31 207 095 007.

COMPOZIȚIE CALITATIVĂ ȘI CANTITATIVĂ

Xylocaine, spray conține 100 mg lidocaină per mililitru.

O pulverizare conține 10 mg bază de lidocaină.

Pentru lista completă a excipienților, vezi secțiunea 6.1 din SKP.

DATE CLINICE Indicații terapeutice

Toate cazurile în care este necesară o anestezie rapidă și de încredere a mucoasei, în special în intervențiile din otorinolaringologie, obstetrică, chirurgie orală și traumatologie.

Xylocaine 100 mg/ml Spray poate fi de asemenea utilizat profilactic și terapeutic în afecțiuni ale pielii și mucoaselor însoțite de durere, arsură, mâncărime și alte senzații neplăcute.

- În otorinolaringologie: Anestezia mucoasei nazale (de ex. puncția sinusului maxilar) și a faringelui (pentru suprimarea reflexului de vomă la introducerea instrumentelor).
- În obstetrică: Ca înlocuitor al anesteziei generale în ultima fază a nașterii și la suturarea rupturilor și a rănilor de epiziotomie.
- În stomatologie: Anestezia mucoasei bucale înainte de injecții, îndepărtarea tartrului și incizia abceselor mici; anestezia mucoasei faringiene pentru suprimarea reflexului de vomă la realizarea amprentelor intraorale sau radiografiilor.
- În timpul anesteziei generale: Pentru prevenirea tusei pacientului după intubație sub anestezie superficială, laringoscopie, bronhoscopie și esofagoscopie.

Xylocaine 100 mg/ml Spray este indicat pentru utilizare la adulți și copii de 2 ani și peste.

Dozare și mod de administrare

Dozare

Spray-ul Xylocaine este destinat aplicării pe mucoase. Anestezia de suprafață a mucoasei apare în 1-3 minute, în funcție de zona de aplicare și durează aproximativ 10-15 minute. Ca și în cazul tuturor anestezicelor locale, trebuie utilizată doza minimă eficientă pentru a minimiza riscul de reacții adverse posibile. Numărul de pulverizări aplicate depinde de zona care trebuie anesteziată.

Recomandările de dozare de mai jos servesc ca ghid. Experiența medicului și cunoașterea stării fizice a pacientului sunt importante la calcularea dozei necesare. Fiecare puf din pompă furnizează 10 mg bază de Xylocaine.

Nu este necesar să se usuce zona care trebuie anesteziată înainte de administrare.

Xylocaine 100 mg/ml Spray nu trebuie aplicat pe manșetele tuburilor endotraheale (ETT) fabricate din plastic (vezi și secțiunea 4.4 din SKP).

Zona de administrare	Recomandat	Doza maximă	Doza maximă
²	dozare (mg)	pentru scurtă ¹ intervenții	pentru lungă durată
		(mg)	intervenții (mg)
Anestezia mucoasei nazale	20 - 60	500	600
Cavitatea bucală și stomatologie	20 - 200	500	600
Orofaringe (de exemplu, Gastrointestinale endoscopie)	20 - 200	500	600
Intubație în căile respiratorii (de exemplu, laringoscopie, traheoscopie și bronhoscopie)	50 - 400	400	600
Intervenții în laringe, trahee și bronhii	50 - 200	200 ³	400
Obstetrică și ginecologie	50 - 200	400	600

1. Pentru intervenții scurte, medicamentul se administrează pentru mai puțin de un minut
2. Pentru intervenții de lungă durată se administrează mai mult de 5 minute
3. În cazul ventilației mecanice, doza trebuie redusă

De asemenea, doza maximă variază în funcție de locul de administrare, deoarece absorbția lidocainei depinde de zona de administrare și este în mod special mai mare în trahee și bronhii(vezi secțiunea 5.2 din RCP).

Vârstnici

Dozele pentru pacienții slăbiți sau vârstnici trebuie să fie în concordanță cu condiția lor fizică.

Pacienți pediatrici

Copii cu vârsta peste 12 ani

Copiii de la 12 ani care cântăresc mai puțin de 25 kg trebuie să fie dozați în conformitate cu greutatea și condiția lor fizică.

Copii cu vârsta între 2 și 12 ani

Doza maximă pentru copii trebuie calculată pe baza mg/kg greutate corporală. În cazul aplicării Xylocaine Spray în laringe și trahee, doza maximă este de 3 mg/kg, iar în cazul aplicării în nas, gură, orofaringe, nu trebuie depășită o doză de 4 – 5 mg/kg.

Copii sub 2 ani

Pentru nou-născuți și sugari sub 2 ani sunt recomandate soluții de lidocaină mai puțin concentrate.

Mod de administrare

Vezi secțiunea 6.6 din RCP pentru instrucțiuni de utilizare și instrucțiuni referitoare la valva de dozare.

Contraindicații

- Hipersensibilitate la substanța activă sau la oricare dintre excipienții enumerați la rubrica 6.1.
- Hipersensibilitate cunoscută la anestezice locale de tip amidic, cum ar fi bupivacaină, mepivacaină și prilocaină.

Atenționări și precauții speciale pentru utilizare

Pacienții tratați cu antiaritmice de clasa III (de exemplu, amiodaronă) trebuie monitorizați cu atenție și trebuie luată în considerare monitorizarea ECG, deoarece pot apărea efecte aditive asupra inimii.

Dozele mari sau intervalele scurte între doze pot duce la concentrații plasmatică ridicate și eventual la reacții adverse grave. Absorbția de pe suprafețele rănilor și mucoase este relativ ridicată, în special în arborele bronșic. Administrarea în aceste zone poate duce la creșteri rapide sau la concentrații plasmatică prea mari, cu un risc crescut de efecte toxice, cum ar fi convulsiile. Spray-ul cu lidocaină trebuie utilizat cu precauție la pacienții cu mucoase deteriorate și/sau inflamații în zona de aplicare a spray-ului. Aplicarea pe mucoasele deteriorate duce la o absorbție sistemică crescută. În tratamentul reacțiilor adverse grave pot fi necesare echipamente de resuscitare, oxigen și alte medicamente salvatoare (vezi rubrica 4.9 din RCP). Trebuie luată în considerare posibilitatea apariției edemului laringian.

La pacienții sub anestezie generală pot apărea concentrații plasmatică mai mari decât la pacienții care respiră spontan. Pacienții conștienți înghit o parte mai mare din doză, care este apoi supusă unui metabolism de prim pasaj semnificativ în ficat după absorbția din intestin.

Utilizarea anestezicelor locale în cavitatea buco-faringiană poate afecta procesul de înghițire și, prin urmare, poate crește riscul de aspirație.

Anestezia limbii sau a mucoasei bucale poate crește riscul de mușcături. Pentru a reduce acest risc, nu trebuie să se mănânce până când efectul anestezic nu începe să scadă.

Dacă doza utilizată sau locul de administrare ar putea duce la niveluri sanguine ridicate de lidocaină, atunci, la fel ca și în cazul altor anestezice locale, trebuie luate măsuri de precauție la:

- pacienții vârstnici și pacienții în stare generală proastă,
- pacienții în stare de șoc sever,
- epilepsie,
- pacienții cu probleme cardiovasculare și insuficiență cardiacă,
- pacienții cu tulburări de conducere cardiacă (în special bloc AV parțial sau complet), bradicardie,
- pacienții cu funcție hepatică sever afectată,
- pacienții cu insuficiență renală severă.
- Xylocaine 100 mg/ml Spray nu trebuie aplicat pe manșetele tuburilor endotraheale (ETT) fabricate din plastic. Dacă baza de lidocaină intră în contact cu PVC-ul sau cu materialele non-PVC ale manșetelor tuburilor endotraheale, poate deteriora manșeta. Aceste deteriorări sunt descrise ca mici găuri care pot provoca scurgeri, reducând astfel presiunea în manșetă.

Xylocaine 100 mg/ml Spray nu trebuie aplicat pe manșetele tuburilor endotraheale (ETT) care sunt fabricate din plastic. Dacă baza de lidocaină intră în contact cu PVC-ul sau cu materialele non-PVC ale manșetelor tuburilor endotraheale, poate deteriora manșeta. Aceste deteriorări sunt descrise ca mici găuri care pot provoca scurgeri, reducând astfel presiunea în manșetă.

Xylocaine 100 mg/ml Spray nu trebuie pulverizat în ochi. Dacă lichidul ajunge accidental în ochi, trebuie clătit imediat cu apă sau cu o soluție de clorură de sodiu 0,9%.

Xylocaine 100 mg/ml Spray poate fi porfirinogen, înainte de a trata pacienții care suferă de porfirie cu spray-ul, trebuie făcută o evaluare atentă dacă beneficiile depășesc riscurile. Pentru toți pacienții cu porfirie trebuie luate măsurile de precauție necesare.

Interacțiuni cu alte medicamente și alte forme de interacțiune

Lidocaina trebuie utilizată cu prudență la pacienții care folosesc și alte anestezice locale sau alte substanțe care sunt structural înrudite cu anestezicele locale de tip amidic. Exemple sunt antiaritmicele precum mexiletina sau tocainida. Deoarece efectele toxice sistemice sunt aditive, există un risc de supradozaj.

Nu au fost efectuate studii specifice de interacțiune cu lidocaină și antiaritmice de clasa III (cum ar fi amiodarona), dar trebuie luată precauție la tratarea pacienților (vezi și secțiunea 4.4 din SPC).

Dacă lidocaina este utilizată repetat în doze mari pe o perioadă lungă, medicamentele care reduc clearance-ul lidocainei, cum ar fi cimetidina sau beta-blocantele, ar putea duce în principiu la o creștere clinic semnificativă a nivelurilor plasmatiche. Acest lucru nu este de așteptat în cazul utilizării pe termen scurt a Xylocaine 100 mg/ml Spray în doza recomandată. Factori precum acidoza și utilizarea stimulanzilor și depresanzilor SNC influențează nivelurile SNC de lidocaină necesare pentru a produce un efect sistemic evident.

DATE FARMACEUTICE

Lista excipienților

Etanol (96%)
Macrogol 400
Aromă de banană (85509/H, Givaudan),
Levomentol
Zaharină
Apă purificată.

Cazuri de incompatibilitate
Nu este aplicabil.

Perioada de valabilitate

Nu utilizați acest medicament după data de expirare. Aceasta este indicată pe etichetă și pe cutie după „EXP:”. Este indicată o lună și un an. Ultima zi a acelei luni este data de expirare.

Precauții speciale pentru păstrare

A se păstra la temperaturi sub 25 °C. La păstrarea sub 8°C poate apărea tulburare care se dizolvă la temperatura camerei. A se păstra în poziție verticală.

Natura și conținutul ambalajului și alte instrucțiuni

Xylocaine 100 mg/ml Spray: cutie cu un flacon de sticlă cu 50 ml lichid pentru pulverizare (suficient pentru aproximativ 500 de pulverizări) inclusiv o valvă de dozare din polipropilenă de aproximativ 12 cm lungime (muștiuc) pentru o singură utilizare. Muștiucuri scurte pot fi comandate separat.

Dacă este necesar, o cutie cu muștiucuri lungi, sterile, de unică folosință (50 de bucăți) poate fi comandată separat.

Precauții speciale pentru eliminare și alte instrucțiuni

Valva de dozare (muștiucul) este deja pregătită pentru utilizare și nu sunt necesare acțiuni suplimentare pentru a folosi muștiucul. Nu tăiați niciodată valva de dozare, deoarece mecanismul de pulverizare se va pierde.

Îndepărtați capacul de plastic al flaconului și glisați valva de dozare (muștiucul) pe flacon. La apăsarea butonului de pe muștiuc, se pulverizează o cantitate precisă de lichid cu 10 mg bază de lidocaină. Muștiucurile nu trebuie reutilizate și trebuie aruncate imediat după utilizare.

DEȚINĂTORUL AUTORIZAȚIEI DE PUNERE PE PIAȚĂ

Deținătorul înregistrării/reambalator:

Eureco-Pharma B.V.

Boelewerf 2

2987 VD Ridderkerk

NUMĂRUL(ELE) AUTORIZAȚIEI DE PUNERE PE PIAȚĂ

Xylocaine 100 mg/ml Spray este înregistrat sub RVG 127178//07831.

DATA REVIZUIRII TEXTULUI

Acest prospect a fost aprobat ultima dată în aprilie 2024.