

REZUMATUL CARACTERISTICILOR PRODUSULUI:

1. DENUMIREA PRODUSULUI MEDICINAL VETERINAR:

EQVAMEC P - 20 mg/ml, pastă orală pentru cabaline

2. COMPOZITIA CALITATIVĂ ȘI CANTITATIVĂ:

1ml de pastă conține :

Substanță activă (substanțe active) :

Ivermectina.....20 mg

Excipient (excipienți):

Metil parahidroxibenzoat..... 1,8 mg

Propil parahidroxibenzoat..... 0,2 mg

Pentru lista completă a excipienților, vezi secțiunea 6.1.

3. FORMA FARMACEUTICĂ:

Pasta orală.

Pastă omogenă, albă, cu miros caracteristic.

4. PARTICULARITĂȚI CLINICE:

4.1 Specii țintă:

- Cabaline

4.2 Indicații pentru utilizare, cu specificarea speciilor țintă:

EQVAMEC P pastă, administrat în doza recomandată acționează împotriva următoarelor :

A . Nematode prezente în :

- **stomac** : *Habronema spp.*; *Trichostrongylus axei*;
- **intestin subțire**: *Parascaris equorum*, *Strongyloides westeri* ;
- **intestin gros**: *Strongylus vulgaris*, *Strongylus edentatus*, *Strongylus equinus*, *Triodontophorus spp.*, *Cyathostomum spp.*, *Oxyurus equi*;
- **plămîn**: *Dictyocaulus arnfieldi*;
- **mușchi și piele**: *Habronema spp.*, *Onchocerca spp.*

B. Artropode : *Gasterophilus spp.*

C. Acarieni: *Sarcoptes*, *Psoroptes*, *Chorioptes*

În cazuri speciale, tratamentul cu **EQVAMEC P** nu exclude aplicarea, în paralel a unei terapii locale corespunzătoare pentru plăgile grave, cauzate de paraziții cutanați.



Toți caii din efectiv trebuie incluși într-un program regulat și strict de deparazitare având o atenție mărită la iepe, tineret cabalin și mânji.

Mânji trebuie tratați inițial la vârsta de 6-8 săptămâni.

Tratamentele regulate vor reduce șansele apariției arteritelor verminoase și a colicilor cauzate de *Strongylus vulgaris*.

4.3 Contraindicații:

Nu se administrează la mânji sub 6 săptămâni.

EQVAMEC P nu se administrează la alte specii de animale.

Nu se administrează în caz de hipersensibilitate la substanța activă sau la oricare dintre excipienți.

4.4 Atenționări speciale (pentru fiecare specie țintă):

Toți caii din efectiv trebuie incluși într-un program regulat și strict de deparazitare având o atenție mărită la iepe, tineret cabalin și mânji.

Mânji trebuie tratați inițial la vârsta de 6-8 săptămâni.

Măsuri care ar trebui să fie luate pentru a evita următoarele practici, deoarece acestea sporesc riscul de dezvoltare a rezistenței și ar avea ca rezultat o terapie inefficientă

- utilizări frecvente ale antihelminticilor din aceeași clasă, pe o perioadă extinsă de timp
- subdozarea care poate fi datorată subestimării greutatei corporale, greșeala de administrare a produsului sau a lipsei de calibrare a dispozitivului de dozare (dacă este cazul)

Suspectarea de cazuri clinice de rezistență la antihelmintice ar trebui să fie investigate în continuare cu ajutorul testelor corespunzătoare (de exemplu, Testul de reducere a Numarului de Ouă din Fecale). În cazul în care rezultatele testului sugerează o rezistență puternică la un antihelmintic special, vor fi utilizate alte helmintice care aparțin altor clase farmacologice și care au un mod diferit de acțiune.

4.5 Precauții speciale pentru utilizare:

Precauții speciale pentru utilizare la animale:

Nu este cazul.

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

A se evita contactul cu ochii.

A se spăla mâinile și orice alte părți ale corpului care au intrat în contact cu produsul.

4.6 Reacții adverse (frecvență și gravitate):

Dozele recomandate au marjă de protecție foarte largă la animale.



În urma administrării produsului la caii infestați masiv cu *Onchocerca microfilariae* pot să apară edeme și prurit, datorat morții numărului mare de microfilaria .

În cazul unei administrări prelungite pot surveni dereglări ireversibile ale simțului echilibrului.

4.7 Utilizare în perioada de gestație, lactație:

Poate fi utilizat în perioada de gestație sau lactație.

4.8 Interacțiuni cu alte produse medicinale sau alte forme de interacțiune:

Nu se cunosc.

4.9 Cantități de administrat și calea de administrare:

Se administrează pe cale orală.

Doza de EQVAMEC P pastă este de 20 mg ivermectina/100 kg greutate corporală (1 ml pastă = / 100 Kg g.c., respectiv o gradăție a pistonului seringii dozatoare /100 kg g.c.) administrată per os. Conținutul seringii este suficient pentru tratarea a 600 kg g.c.

Se introduce siringa în cavitatea bucală a calului, în spațiul interdental, cât mai adânc, depunând medicamentul la baza limbii. Imediat după administrare, se ridică capul animalului pentru câteva secunde. Înainte de administrarea pastei trebuie avut grijă să nu existe nici un fel de furaj în cavitatea bucală.

Pentru asigurarea unei doze corespunzătoare, se va determina greutatea animalelor cât mai corect posibil.

În cazul tratamentului în grup, animalele vor fi lotizate în funcție de greutate pentru a se evita subdozarea sau supradozarea.

4.10 Supradozare (simptome, proceduri de urgență, antidoturi), după caz:

La cai, administrarea *per os* a unei doze de 1,8 mg/kg (respectiv de 9 x doza recomandată) nu a produs nici un simptom de toxicitate, dar la administrarea a 2 mg/kg s-au constatat tulburări vizuale, depresie și ataxie.

Nu se cunoaște un antidot specific. În caz de intoxicație se instituie tratament simptomatic.

4.11 Timp de așteptare:

Carne și organe: 28 zile

5. PROPRIETĂȚI FARMACOLOGICE:

Grupa farmacoterapeutică: lactone macrociclice, avermectine, ivermectină

Codul veterinar ATC: QP54AA01

EQVAMEC-P, prin componenta sa activă - **ivermectina**, acționează atât asupra endoparaziților (nematode) cât și a ectoparaziților la cabaline.



La artropode, intreruperea influxului nervos se produce la nivelul sinapsei neuro-musculare. Aceasta conduce la paralizia și moartea parazitului.

5.1 Proprietăți farmacodinamice:

Ivermectina este o substanta antiparazitara din clasa lactonelor macrociclice, izolată din produsul obținut prin fermentarea unei actinomicete numită ***Streptomyces avermitilis***.

Acționează atât asupra endoparaziților cât și a ectoparaziților, la bovine, ovine, caprine și suine. Mecanismul constă în creșterea permeabilitatii membranei celulare la ionii de clor cu hiperpolarizarea celulelor nervoase sau musculare, determinând paralizia și moartea parazitului; de asemenea determina secreția de acid gama aminobutiric (GABA) la nivelul sinapselor nervoase ale parazitului, ducând astfel la intreruperea impulsului nervos.

Elimina paraziții și larvele la o singură aplicare.

5.2 Particularități farmacocinetice:

Ivermectina este bine absorbita și are o bună biodisponibilitate. Este distribuita în toate tesuturile, însă nu penetrează rapid în lichidul cerebro-spinal, prin aceasta micșorând toxicitatea.

Ivermectina este metabolizată în ficat prin reacții oxidative și este în principal excretată prin fecale; sub 5% este eliminată prin urină.

6. PARTICULARITĂȚI FARMACEUTICE:

6.1 Lista excipienților:

Polivinilpirolidona K 30, Alcool cetostearilic, Polisorbat 80, Monooleat de sorbitol (Span 80), Propilenglicol, Lactoza, Stearat de magneziu, Sorbitol, Metil parahidroxibenzoat, Propil parahidroxibenzoat, Acid fosforic, Glicerina.

6.2 Incompatibilități majore:

Nu se cunosc.

6.3 Perioadă de valabilitate:

Perioada de valabilitate a produsului medicinal veterinar așa cum este ambalat pentru vânzare: 24 luni.

Perioada de valabilitate după prima deschidere a ambalajului primar : 6 luni.

6.4 Precauții speciale pentru depozitare:

A se păstra la temperatura cuprinsă între 15⁰- 25⁰C.

A se proteja de lumină directă.

A se feri de îngheț.

A se păstra în ambalajul original.



6.5 Natura și compoziția ambalajului primar:

Seringi de 6 ml din polietilenă de înaltă densitate.

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

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

7. DEȚINĂTORUL AUTORIZAȚIEI DE COMERCIALIZARE:

PASTEUR FILIALA FILIPEȘTI S.A.

Str. Principala, nr.944,
Filipeștii de Pădure, jud. Prahova,
România

Tel: +4 021 220 69 20,

Fax: +4 021 220 69 15

E-mail: office@pasteur.ro

8. NUMĂRUL (NUMERELE) AUTORIZAȚIEI DE COMERCIALIZARE:

110342

9. DATA PRIMEI AUTORIZĂRI/REÎNOIRII AUTORIZAȚIEI:

03.02.2006/09.12.2011

10. DATA REVIZUIRII TEXTULUI:

ianuarie 2022

INTERDICȚII PENTRU VÂNZARE, ELIBERARE ȘI/SAU UTILIZARE:

Nu este cazul.



ETICHETARE

INFORMAȚII CARE TREBUIE ÎNSCRISE PE AMBALAJUL SECUNDAR

Cutie individuala pentru o seringă de 6 ml

1. DENUMIREA PRODUSULUI MEDICINAL VETERINAR

EQVAMEC P - 20 mg/ml, pastă orală pentru cabaline
Ivermectină

2. DECLARAREA SUBSTANȚELOR ACTIVE ȘI A ALTOR SUBSTANȚE

1 ml de pastă conține :

Substanță activă

- Ivermectina.....20 mg

Excipienti:

- Metil parahidroxibenzoat.....1,8 mg
- Propil parahidroxibenzoat..... 0,2 mg

3. FORMA FARMACEUTICĂ

Pastă orală.

4. DIMENSIUNEA AMBALAJULUI

Seringa de 6 ml

5. SPECII ȚINTĂ

Cabaline

6. INDICAȚIE (INDICAȚII)

EQVAMEC P pastă, administrat în doza recomandată acționează împotriva următoarelor :

A . Nematode prezente în :

- **stomac** : *Habronema spp.*; *Trichostrongylus axei*;
- **dministr subțire**: *Parascaris equorum*, *Strongyloides westeri* ;
- **dministr gros**: *Strongylus vulgaris*, *Strongylus dministr*, *Strongylus equinus*, *Triodontophorus spp.*, *Cyathostomum spp.*, *Oxyurus equi*;

- plămân: *Dictyocaulus arnfieldi*;
- mușchi și piele: *Habronema spp.*, *Onchocerca spp.*

B. Artropode : *Gasterophilus spp.*

C. Acarieni: *Sarcoptes*, *Psoroptes*, *Chorioptes*

În cazuri speciale, tratamentul cu **EQVAMEC-P** nu exclude aplicarea, în paralel a unei terapii locale corespunzătoare pentru plăgile grave, cauzate de paraziții cutanați.

Toți caii din efectiv trebuie incluși într-un program regulat și strict de deparazitare având o atenție mărită la iepe, tineret cabalin și mânji.

Mânjii trebuie tratați inițial la vârsta de 6-8 săptămâni.

Tratamentele regulate vor reduce șansele apariției arteritelor verminoase și a colicilor cauzate de *Strongylus vulgaris*.

7. MOD ȘI CALE DE ADMINISTRARE

Citiți prospectul înainte de utilizare.

Se administrează pe cale orală.

Doza de EQVAMEC-P dmin este de 20 mg ivermectina/100 kg greutate corporala (1 ml past= / 100 Kg g.c., dministra o gradație a pistonului seringii dozatoare /100 kg g.c.) dministrate per os. Conținutul seringii este suficient pentru tratarea a 600 kg g.c.

Se introduce siringa în cavitatea bucală a calului, în spațiul interdentar, cât mai adânc, depunând medicamentul la baza limbii. Imediat după administrare, se ridică capul animalului pentru câteva secunde. Înainte de administrarea pastei trebuie avut grijă să nu existe nici un fel de furaj în cavitatea bucală.

Pentru asigurarea unei doze corespunzătoare, se va determina greutatea animalelor cât mai corect posibil.

În cazul tratamentului în grup, animalele vor fi lotizate în funcție de greutate pentru a se evita subdozarea sau supradozarea.

8. TIMP DE AȘTEPTARE

Carne și organe : 28 zile

9. ATENȚIONARE (ATENȚIONĂRI) SPECIALĂ (SPECIALE), DUPĂ CAZ

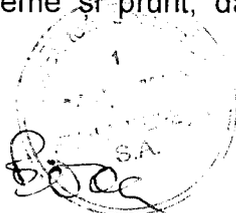
Nu se administrează la mânji sub 6 săptămâni.

Nu se administrează în caz de hipersensibilitate la substanța activă sau la oricare dintre excipienți.

A se spala mâinile imediat după utilizare.

Dozele recomandate au marjă de protecție foarte largă la animale.

În urma administrării produsului la caii infestați masiv cu *Onchocerca microfilariae* pot să apară edeme și prurit, datorat morții numărului mare de microfilaria .



În cazul unei administrări prelungite pot surveni dereglări ireversibile ale simțului echilibrului.

Produsul poate fi utilizat în perioada de gestație sau lactație.

Măsurile care ar trebui să fie luate pentru a evita următoarele practici, deoarece acestea sporesc riscul de dezvoltare a rezistenței și ar avea ca rezultat o terapie ineficientă

- utilizări frecvente ale antihelminticilor din aceeași clasă, pe o perioadă extinsă de timp
- subdozarea care poate fi datorată subestimării greutateii corporale, greșeala de administrare a produsului sau a lipsei de calibrare a dispozitivului de dozare (dacă este cazul)

Suspectarea de cazuri clinice de rezistență la antihelmintice ar trebui să fie investigate în continuare cu ajutorul testelor corespunzătoare (de exemplu, Testul de reducere a Numarului de Ouă din Fecale). În cazul în care rezultatele testului sugerează o rezistență puternică la un antihelmintic special, vor fi utilizate alte helmintice care aparțin altor clase farmacologice și care au un mod diferit de acțiune.

10. DATA EXPIRĂRII

EXP (luna/an):

După desigilare/deschidere, se va utiliza până la 6 luni

11. CONDIȚII SPECIALE DE DEPOZITARE

A se păstra la temperatura de 15 – 25 °C

A se proteja de lumină directă.

A se feri de îngheț.

A se păstra în ambalajul original.

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

Cititi prospectul produsului.

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

Numai pentru uz veterinar.

Se eliberează numai pe bază de rețetă veterinară.



14. MENȚIUNEA „A NU SE LĂSA LA VEDEREA SI ÎNDEMÂNA COPIILOR”

A nu se lăsa la vederea si îndemâna copiilor.

15. NUMELE ȘI ADRESA DEȚINĂTORULUI AUTORIZAȚIEI DE COMERCIALIZARE

PASTEUR FILIALA FILIPEȘTI S.A.

Str. Principala, nr.944,
Filipeștii de Padure, jud. Prahova,
Romania
Tel: +4 021 220 69 20,
Fax: +4 021 220 69 15
E-mail: office@pasteur.ro

16. NUMĂRUL (NUMERELE) AUTORIZAȚIEI DE COMERCIALIZARE

110342

17. NUMĂRUL DE FABRICAȚIE AL SERIEI DE PRODUS

Lot:



**INFORMAȚII MINIME CARE TREBUIE ÎNSCRISE PE UNITĂȚILE MICI DE
AMBALAJ PRIMAR**

Seringă de 6 ml

1. DENUMIREA PRODUSULUI MEDICINAL VETERINAR

EQVAMEC P - 20 mg/ml, pastă orală pentru cabaline
Ivermectină

2. CANTITATEA DE SUBSTANȚĂ ACTIVĂ

1 ml de pastă conține :

Substanță activă

- Ivermectina.....20 mg

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

Seringi 6 ml

4. CAI DE ADMINISTRARE

Orală.

5. TIMP DE AȘTEPTARE

Carne și organe: 28 zile

6. NUMĂRUL SERIEI

Lot:

7. DATA EXPIRĂRII

EXP (luna/an):

După desigilare/deschidere, se va utiliza până la 6 luni.

8. MENȚIUNEA “ NUMAI PENTRU UZ VETERINAR “

Numai pentru uz veterinar.



PROSPECT
EQVAMEC P

pastă orală pentru cabaline

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

PASTEUR FILIALA FILIPEȘTI S.A.

Str. Principala, nr.944,
Filipeștii de Padure, jud. Prahova,
Romania
Tel: +4 021 220 69 20,
Fax: +4 021 220 69 15
E-mail: office@pasteur.ro

2. DENUMIREA PRODUSULUI MEDICINAL VETERINAR
Eqvamec P, 20 mg/ml, pastă orală pentru cabaline
Ivermectina
3. DECLARAREA SUBSTANȚELOR ACTIVE ȘI A ALTOR INGREDIENTE
Fiecare ml de pastă conține:
Substanță activă:
Ivermectină.....20 mg
Excipienți:
Metil parahidroxibenzoat.....1,8 mg
Propil parahidroxibenzoat.....0,2 mg

4. INDICAȚII

EQVAMEC P pastă, administrat în doza recomandată acționează împotriva următoarelor infestații parazitare:

A. Nematode prezente în:

- **stomac:** *Habronema spp.*; *Trichostrongylus axei*;
- **intestin subțire:** *Parascaris equorum*, *Strongyloides westeri* ;
- **intestin gros:** *Strongylus vulgaris*, *Strongylus edentatus*, *Strongylus equinus*, *Triodontophorus spp.*, *Cyathostomum spp.*, *Oxyurus equi*;
- **plămân:** *Dictyocaulus arnfieldi*;
- **mușchi și piele:** *Habronema spp.*, *Onchocerca spp.*

B. Artropode: *Gasterophilus spp.*

C. Acarieni: *Sarcoptes*, *Psoroptes*, *Chorioptes*



În cazuri speciale, tratamentul cu **EQVAMEC P** nu exclude aplicarea, în paralel a unei terapii locale corespunzătoare pentru plăgile grave, cauzate de paraziții cutanați.

Toți caii din efectiv trebuie incluși într-un program regulat și strict de deparazitare având o atenție mărită la iepe, tineret cabalin și mânji.

Mânjii trebuie tratați inițial la vârsta de 6-8 săptămâni.

Tratamentele regulate vor reduce șansele apariției arteritelor verminoase și a colicilor cauzate de *Strongylus vulgaris*.

5. CONTRAINDICAȚII

Nu se administrează la mânji sub 6 săptămâni.

EQVAMEC P nu se administrează la alte specii de animale.

Nu se administrează în caz de hipersensibilitate la substanța activă sau la oricare dintre excipienți.

6. REACȚII ADVERSE

Dozele recomandate au marjă de protecție foarte largă la animale.

În urma administrării produsului la caii infestați masiv cu *Onchocerca microfilariae* pot să apară edeme și prurit, datorat morții numărului mare de microfilaria.

În cazul unei administrări prelungite pot surveni dereglări ireversibile ale simțului echilibrului.

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

7. SPECII ȚINTĂ:

Cabaline

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

Se administrează pe cale orală.

Doza de EQVAMEC-P pastă este de 20 mg ivermectina/100 kg greutate corporală (1 ml pastă / 100 Kg g.c, respectiv o gradație a pistonului seringii dozatoare /100 kg g.c.) administrată per os. Conținutul seringii este suficient pentru tratarea a 600 kg g.c.

Se introduce siringa în cavitatea bucală a calului, în spațiul interdentar, cât mai adânc, depunând medicamentul la baza limbii. Imediat după administrare, se ridică capul animalului pentru câteva secunde. Înainte de administrarea pastei trebuie avut grijă să nu existe nici un fel de furaj în cavitatea bucală.

Pentru asigurarea unei doze corespunzătoare, se va determina greutatea animalelor cât mai corect posibil.

În cazul tratamentului în grup, animalele vor fi lotizate în funcție de greutate pentru a se evita subdozarea sau supradozarea.



9. RECOMANDĂRI PRIVIND ADMINISTRAREA CORECTĂ

Înainte de administrarea pastei trebuie avut grijă să nu existe nici un fel de furaj în cavitatea bucală.

10. TIMP DE AȘTEPTARE

Carne și organe: 28 zile

11. PRECAUȚII SPECIALE PENTRU DEPOZITARE

A nu se lăsa la vederea și îndemâna copiilor.

A se păstrala temperatura cuprinsă între 15 – 25 °C.

A se proteja de lumină directă.

A se feri de îngheț.

A nu se utiliza după data expirării marcată pe tub.

A se păstra în ambalajul original.

Perioada de valabilitate după prima deschidere a ambalajului primar: 6 luni.

12. ATENȚIONARE (ATENȚIONĂRI) SPECIALĂ (SPECIALE)

Poate fi utilizat în perioada de gestație sau lactație.

La cai, administrarea *per os* a unei doze de 1,8 mg/kg (respectiv de 9 x doza recomandată) nu a produs nici un simptom de toxicitate, dar la administrarea a 2 mg/kg s-au constatat tulburări vizuale, depresie și ataxie.

În cazul supradozării nu se cunoaște un antidot specific. În caz de intoxicație se instituie tratament simptomatic.

Nu se fumează și nu se mănâncă în timpul manipulării produsului.

A se spăla mâinile imediat după utilizare.

A se va evita contactul cu ochii.

Măsuri care ar trebui să fie luate pentru a evita următoarele practici, deoarece acestea sporesc riscul de dezvoltarea a rezistenței și ar avea ca rezultat o terapie inefficientă:

- utilizări frecvente ale antihelminticelor din aceeași clasă, pe o perioadă extinsă de timp.
- subdozarea care poate fi datorată subestimării greutateii corporale, greșeala de administrare a produsului sau a lipsei de calibrare a dispozitivului de dozare (dacă este cazul).

Suspectarea de cazuri clinice de rezistență la antihelmintice ar trebui să fie investigate în continuare cu ajutorul testelor corespunzătoare (de exemplu Testul de reducere a numărului de ouă din fecale). În cazul în care rezultatele testului sugerează o rezistență puternică la un antihelmintic special, vor fi utilizate alte antihelmintice care aparțin altor clase farmacologice și care au un mod diferit de acțiune.



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

Medicamentele nu trebuie aruncate în ape reziduale sau resturi menajere.
Solicitați medicului veterinar informații referitoare la modalitatea de eliminare a medicamentelor care nu mai sunt necesare. Aceste măsuri contribuie la protecția mediului.

14. DATE ÎN BAZA CĂRORA A FOST APROBAT ULTIMA DATĂ PROSPECTUL
Ianuarie 2022

15. ALTE INFORMAȚII

Natura și compoziția ambalajului primar

Seringi de 6 ml din material plastic.

Nu toate dimensiunile de ambalaj pot fi comercializate.

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

PASTEUR FILIALA FILIPEȘTI S.A.

Str. Principala, nr.944,
Filipeștii de Padure, jud. Prahova,
Romania

Tel: +4 021 220 69 20,

Fax: +4 021 220 69 15

E-mail: office@pasteur.ro

