

ANEXA III .6

REZUMATUL CARACTERISTICILOR PRODUSULUI

1. DENUMIREA PRODUSULUI MEDICINAL VETERINAR

INTRAMAR SEAL 2,6 g, suspensie intramamară pentru bovine

2. COMPOZIȚIA CALITATIVĂ ȘI CANTITATIVĂ

Fiecare seringă intramamară (4 g) conține:

Substanță activă:

Subnitrat de bismut, greu 2,6 g (coresponde bismutului greu 1,858 g)

Excipienți:

Compoziția calitativă a excipientilor și a altor constituenți
Stearat de aluminiu
Dioxid de siliciu, coloidal anhidru
Parafină lichidă

Suspensie albă

3. INFORMAȚII CLINICE

3.1 Specii țintă

Bovine (vacile de lapte în perioada de repaus mamar).

3.2 Indicații de utilizare pentru fiecare specie țintă

Pentru prevenirea noilor infecții intramamare în perioada de repaus mamar.

La vacile considerate că nu suferă de mastită subclinică, produsul medicinal veterinar poate fi utilizat pentru controlul mastitei singur în perioada de repaus mamar

3.3 Contraindicații

Nu se utilizează la vacile în lactație(vezi secțiunea 3.7.).

Nu se utilizează produsul medicinal veterinar singur la vacile cu mastită subclinică aflate în repaus mamar.

Nu se utilizează la vacile cu mastită clinică aflate în repaus mamar.

Nu se utilizează în caz de hipersensibilitate la substanță activă, la adjuvanți sau la oricare dintre excipienți.

3.4 Atenționări speciale

Utilizarea produsului medicinal veterinar este recomandată ca parte a managementului sănătății efectivelor, pentru prevenirea unor noi infecții intramamare. Selectarea vacilor pentru tratamentul cu produsul medicinal veterinar trebuie să se bazeze pe evaluarea clinică a medicului veterinar. Criteriile de selecție se pot baza pe istoricul mastitei și pe numărul de celule somatice ale fiecărei vaci în parte sau pe teste recunoscute pentru detectarea mastitei subclinice sau pe prelevarea de probe bacteriologice.

3.5 Precauții speciale pentru utilizare

Precăutări speciale pentru utilizarea în siguranță la speciile tîntă:

Se recomandă monitorizarea vacilor în mod regulat în perioada de repaus mamar pentru posibile semne de mastită clinică. Dacă un sfert tratat dezvoltă mastită clinică, produsul trebuie îndepărtat imediat din sfertul afectat înainte de instituirea terapiei cu antibiotice adecvate. Pentru a evita contaminarea, nu scufundați seringa intramamară în apă. Utilizați seringa intramamară o singură dată.

Deoarece produsul medicinal veterinar nu are activitate antimicrobiană, este esențial să se urmeze tehnica de administrare aseptică descrisă în secțiunea 3.9 pentru a minimiza riscul de mastită acută cauzată de o tehnică proastă de infuzie și de o igienă insuficientă (vezi secțiunea 3.6). Nu administrați niciun alt produs intramamar după administrarea produsului medicinal veterinar. La vacile care pot prezenta mastita subclinica, produsul medicinal veterinar poate fi utilizat după administrarea unui tratament cu antibiotic adecvat la sfertul infectat la vaci în perioada de repaus mamar.

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

Persoanele cu hipersensibilitate cunoscută la sărurile de bismut sau parafină trebuie să evite contactul cu produsul medicinal veterinar.

Acest produs medicinal veterinar poate produce iritații ale pielii și ale ochilor. Evitați contactul cu pielea sau ochii.

La manipularea produsului medicinal veterinar trebuie utilizat echipament individual de protecție personală, inclusiv mănuși de cauciuc.

În caz de contact cu pielea sau ochii, spălați bine zona afectată cu apă. Dacă iritația persistă, solicitați sfatul medicului și arătați medicului prospectul sau această etichetă.

Șervețele dezinfecțante: conțin alcool izopropilic și, prin urmare, pot provoca iritații ale pielii și ochilor. Evitați contactul cu ochii. Evitați contactul prelungit cu pielea.

Spălați-vă mâinile după utilizare.

Precăutări speciale pentru protecția mediului:

Nu este cazul.

3.6 Evenimente adverse

Bovine (vaci de lapte în perioada de repaus mamar)

Foarte rare (< 1 animal / 10 000 de animale tratate, inclusiv raportările izolate):	Mastita acută *
--	-----------------

* Aceste simptome sunt cauzate în principal de tehnica incorectă de infuzie și de igienă precara. Importanța tehnicii aseptice este descrisă în secțiunile 3.5 și 3.9.

Raportarea evenimentelor adverse este importantă. Permite monitorizarea continuă a siguranței produsului medicinal veterinar. Rapoartele se trimit, de preferință prin medicul veterinar, fie deținătorului autorizației de comercializare sau reprezentantului local al acestuia, fie autorității naționale competente prin sistemul național de raportare. Consultați, de asemenea, secțiunea 16 din prospect pentru datele de contact respective.

3.7 Utilizarea în timpul gestației, lactației sau a ouatului

Gestație :

După infuzia intramamară produsul medicinal veterinar nu este absorbit. Poate fi utilizat în timpul gestației.

La fătare, vițelul poate ingera sigiliul. Ingerarea produsului medicinal veterinar de către vițel este sigură și nu provoacă reacții adverse.

Lactație:

Nu se utilizează în perioada de lactație.

În cazul utilizării accidentale la o vacă în perioada de lactație se poate observa o creștere tranzitorie mică (de până la două ori) a numărului de celule somatice. În acest caz, îndepărtați manual sigiliul, nu sunt necesare alte măsuri.

3.8 Interacțiunea cu alte produse medicinale și alte forme de interacțiune

În studiile clinice, toleranța produsului medicinal veterinar a fost demonstrată doar pentru produsele medicinale veterinare care conțin cloxacilină în perioada de repaus mamar. Vezi, de asemenea, secțiunea 3.5 „Precauții speciale pentru utilizarea în siguranță la speciile țintă”.

3.9 Căi de administrare și doze

Utilizare intramamară.

Infuzați conținutul unei seringi intramamare a produsului medicinal veterinar în fiecare sfert de uger imediat după ultimul muls din perioada de lactație (la repaus mamar). După infuzarea produsului, nu masați mamelonul sau ugerul, deoarece este important ca sigiliul să rămână doar în mamelon și să nu pătrundă în uger. Se recomandă să strâneți baza mamelonului în timpul aplicării.

Trebuie avut grijă ca agenții patogeni să nu pătrundă în mamelon pentru a reduce riscul de mastită post-infuzie.

Deoarece produsul medicinal veterinar nu are activitate antimicrobiană, mamelonul trebuie curățat și dezinfecțiat complet cu șervețele umezite cu alcool sau folosind altă tehnică adecvată. Mameloanele trebuie curățate până când șervețelele nu mai sunt murdare vizibil. Mameloanele trebuie lăsate să se usuce înainte de infuzie. Se administrează aseptic, având grijă să nu fie contaminată duza seringii intramamare. După infuzie, este indicat să imersați sau să pulverizați mameloanele cu un produs adecvat.

Pentru a facilita administrarea produsului medicinal veterinar pe vreme rece, produsul poate fi încălzit la temperatura camerei într-un mediu cald, fără risc de contaminare.

3.10 Simptome de supradozaj (și, după caz, proceduri de urgență și antidoturi)

Doza de două ori mai mare decât cea recomandată a fost administrată la vaci fără efecte adverse.

3.11 Restricții speciale de utilizare și condiții speciale de utilizare, inclusiv restricții privind utilizarea produselor medicinale veterinare antimicrobiene și antiparazitare, pentru a limita riscul de dezvoltare a rezistenței

Nu este cazul.

3.12 Perioade de așteptare

Carne și organe: Zero zile.

Lapte: Zero ore.

4. INFORMAȚII FARMACOLOGICE

4.1 Codul ATCvet: QG52X

4.2 Farmacodinamie

Infuzia produsului medicinal veterinar în fiecare sfert al ugerului creează un sigiliu în mamelon care asigură o barieră fizică imediată și pe termen lung împotriva pătrunderii bacteriilor care cauzează boli ale glandei mamare. Prin prevenirea noilor infecții intramamare în perioada de repaus mamar, produsul medicinal veterinar reduce, de asemenea, incidența masitelor clinice în timpul următoarei lactații.

4.3 Farmacocinetica

Subnitratul de bismut nu este absorbit din glanda mamară, dar rămâne ca un sigiliu în mamelon până când este îndepărtat manual (prezent la vacile în perioada de repaus mamar până la 100 de zile).

5. INFORMATII FARMACEUTICE

5.1 Incompatibilități majore

Nu se cunosc.

5.2 Termen de valabilitate

Termenul de valabilitate al produsului medicinal veterinar aşa cum este ambalat pentru vânzare: 2 ani. Termenul de valabilitate după prima deschidere a ambalajului primar: a se utiliza imediat.

5.3 Precauții speciale pentru depozitare

A nu se refrigeră sau congela.

A se feri de lumină.

5.4 Natura și compoziția ambalajului primar

Seringă intramamară de LDPE monodoză (capac de LDPE, manșetă de LDPE, piston de LDPE), care conține 4 g de suspensie, sigilată cu un dop și introdusă într-o cutie de hârtie sau într-o cutie cu capac de plastic. Fiecare ambalaj conține șervețele dezinfecțante umezite cu 65% soluție de alcool izopropilic (2,4 ml/șervețel) pentru curățarea mameloanelor.

Dimensiuni de ambalaj:

Cutie de carton cu 24 seringi intramamare + 24 șervețele de curățare
Cutie de plastic cu 160 seringi intramamare + 160 șervețele de curățare

Este posibil ca nu toate dimensiunile de ambalaj să fie comercializate.

5.5 Precauții speciale pentru eliminarea produselor medicinale veterinarne neutilizate sau a deșeurilor provenite din utilizarea acestor produse

Medicamentele nu trebuie eliminate în apele uzate sau deșeurile menajere.

Utilizați sistemele de returnare a produselor medicinale veterinarne neutilizate sau a deșeurilor provenite din acestea, în conformitate cu cerințele locale și cu sistemele naționale de colectare aplicabile produsului medicinal veterinar respectiv.

6. NUMELE DEȚINĂTORULUI AUTORIZAȚIEI DE COMERCIALIZARE

Bioveta a.s.

7. NUMĂRUL(NUMERELE) AUTORIZAȚIEI DE COMERCIALIZARE

230178

8. DATA PRIMEI AUTORIZĂRI

Data primei autorizări: 11/12/2023

9. DATA ULTIMEI REVIZUIRI A REZUMATULUI CARACTERISTICILOR PRODUSULUI

10. CLASIFICAREA PRODUSELOR MEDICINALE VETERINARE

Produs medicinal veterinar care se eliberează cu prescripție.

Informații detaliate privind acest produs medicinal veterinar sunt disponibile în Baza de Date a Uniunii privind produsele (<https://medicines.health.europa.eu/veterinary>).

ETICHETAREA ȘI PROSPECTUL

A. ETICHETAREA

INFORMAȚII CARE TREBUIE ÎNSCRISE PE AMBALAJUL SECUNDAR

Cutie de carton cu 24 seringi intramamare

1. DENUMIREA PRODUSULUI MEDICINAL VETERINAR

INTRAMAR SEAL 2,6 g, suspensie intramamară

2. DECLARAREA SUBSTANȚELOR ACTIVE

Fiecare seringă intramamară (4 g) conține:

Substanță activă:

Subnitrat de bismut, greu 2,6 g (coresponde bismutului greu 1,858g)

3. DIMENSIUNEA AMBALAJULUI

24 x 4 g

Fiecare ambalaj conține 24 șervețele de curățare

4. SPECII ȚINTĂ

Bovine (vaci de lapte în perioada de repaus mamar).

**5. INDICAȚII****6. CĂI DE ADMINISTRARE**

Utilizare intramamară.

7. PERIOADE DE AȘTEPTARE

Perioade de așteptare:

Carne și organe: Zero zile.

Lapte: Zero ore.

8. DATA EXPIRĂRII

Exp. {ll/aaaa}

După deschidere a se utiliza imediat.

9. PRECAUȚII SPECIALE PENTRU DEPOZITARE

A nu se refrigera sau congela.

A se feri de lumină.

10. MENTIUNE „A SE CITI PROSPECTUL ÎNAINTE DE UTILIZARE“

A se citi prospectul înainte de utilizare.

11. MENTIUNEA „NUMAI PENTRU UZ VETERINAR“

Numai pentru uz veterinar.

12. MENTIUNEA „A NU SE LĂSA LA VEDEREA ȘI ÎNDEMÂNĂ COPIILOR“

A nu se lăsa la vedere și îndemâna copiilor.

13. NUMELE DEȚINĂTORULUI AUTORIZAȚIEI DE COMERCIALIZARE

Bioveta, a.s.



14. NUMERELE AUTORIZAȚIILOR DE COMERCIALIZARE

230178

15. NUMĂRUL SERIEI

Lot {număr}

INFORMAȚII CARE TREBUIE ÎNSCRISE PE AMBALAJUL SECUNDAR

Cutie de plastic cu capac cu 160 seringi intramamare

1. DENUMIREA PRODUSULUI MEDICINAL VETERINAR

INTRAMAR SEAL 2,6 g, suspensie intramamară

2. DECLARAAREA SUBSTANȚELOR ACTIVE

Fiecare seringă intramamară (4 g) conține

Substanță activă:

Subnitrat de bismut, greu 2,6 g (coresponde bismutului greu 1,858 g)

3. DIMENSIUNEA AMBALAJULUI

160 x 4 g

Fiecare ambalaj conține 160 șervețele de curățare

4. SPECII ȚINTĂ

Bovine (vaci de lapte în perioada de repaus mama).

**5. INDICAȚII****6. CĂI DE ADMINISTRARE**

Utilizare intramamară.

7. PERIOADE DE AȘTEPTARE

Perioade de așteptare:

Carne și organe: Zero zile.

Lapte: Zero ore.

8. DATA EXPIRĂRII

Exp. {ll/aaaa}

După deschidere a se utiliza imediat.

9. PRECAUȚII SPECIALE PENTRU DEPOZITARE

A nu se refrigera sau congela.

A se feri de lumină.

10. MENTIUNEA „A SE CITI PROSPECTUL ÎNAINTE DE UTILIZARE“

A se citi prospectul înainte de utilizare.

11. MENTIUNEA „NUMAI PENTRU UZ VETERINAR“

Numai pentru uz veterinar.

12. MENTIUNEA „A NU SE LĂSA LA VEDEREA ȘI ÎNDEMÂNĂ COPIILOR“

A nu se lăsa la vederea și îndemâna copiilor.

13. NUMELE DEȚINĂTORULUI AUTORIZAȚIEI DE COMERCIALIZARE

Bioveta, a.s.



14. NUMERELA AUTORIZAȚIILOR DE COMERCIALIZARE

230178

15. NUMĂRUL SERIEI

Lot {număr}

**MINIMUM DE INFORMAȚII CARE TREBUIE SĂ APARĂ PE AMBALAJELE PRIMARE
MICI**

Etichetă – seringă intramamară 4 g

1. DENUMIREA PRODUSULUI MEDICINAL VETERINAR

INTRAMAR SEAL

2. INFORMAȚII CANTITATIVE PRIVIND SUBSTANȚELE ACTIVE

Fiecare seringă intramamară (4 g) conține:

Substanță activă:

Subnitrat de bismut, greu 2,6 g (coresponde bismutului greu 1,858 g)

3. NUMĂRUL SERIEI

Lot {număr}

4. DATA EXPIRĂRII

Exp. {ll/aaaa}

După deschidere a se utiliza imediat.



B. PROSPECTUL

PROSPECTUL

1. Denumirea produsului medicinal veterinar

INTRAMAR SEAL 2,6 g, suspensie intramamară pentru bovine

2. Compoziție

Fiecare seringă intramamară (4 g) conține:

Substanță activă:

Subnitrat de bismut, greu 2,6 g (coresponde bismutului greu 1,858)

Suspensie albă

3. Specii țintă

Bovine (vacile de lapte în perioada de repaus mamar).

4. Indicații de utilizare

Pentru prevenirea noilor infecții intramamare în perioada de repaus mamar.

La vacile considerate că nu suferă de mastită subclinică, produsul medicinal veterinar poate fi utilizat pentru controlul mastitei singur în perioada de repaus mamar

5. Contraindicații

Nu se utilizează la vacile în lactație (vezi secțiunea 6).

Nu se utilizează produsul medicinal veterinar singur la vacile cu mastită subclinică aflate în repaus mamar.

Nu se utilizează la vacile cu mastită clinică aflate în repaus mamar.

Nu se utilizează în caz de hipersensibilitate la substanța activă, la adjuvanți sau la oricare dintre excipienti.

6. Atenționări speciale

Atenționări speciale:

Utilizarea produsului medicinal veterinar este recomandată ca parte a managementului sănătății efectivului, pentru prevenirea unor noi infecții intramamare. Selectarea vacilor pentru tratamentul cu produsul medicinal veterinar trebuie să se bazeze pe evaluarea clinică a medicului veterinar. Criteriile de selecție se pot baza pe istoricul mastitei și pe numărul de celule somatice ale fiecărei vaci în parte sau pe teste recunoscute pentru detectarea mastitei subclinice sau pe prelevarea de probe bacteriologice.

Precauții speciale pentru utilizare în siguranță la speciile țintă:

Se recomandă monitorizarea vacilor în mod regulat în perioada de repaus mamar pentru posibile semne de mastită clinică. Dacă un sfert tratat dezvoltă mastită clinică, produsul din mamelonul afectat trebuie îndepărtat manual înainte de instituirea terapiei cu antibiotice adecvate. Pentru a evita contaminarea, nu scufundați seringa intramamară în apă. Utilizați seringa intramamară o singură dată.

Deoarece produsul medicinal veterinar nu are activitate antimicrobiană, este esențial să se urmeze tehnica de administrare aseptică descrisă în secțiunea 9 pentru a minimiza riscul de mastită acută cauzată de o tehnică proastă de infuzie și de o igienă insuficientă (vezi secțiunea 7).

Nu administrați niciun alt produs intramamar după administrarea produsului medicinal veterinar. La vacile care pot prezenta mastita subclínica, produsul medicinal veterinar poate fi utilizat după administrarea unui tratament cu antibiotic adecvat la sfertul infectat la vaci în perioada de repaus mamar.

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

Persoanele cu hipersensibilitate cunoscută la sărurile de bismut sau parafină trebuie să evite contactul cu produsul medicinal veterinar.

Acest produs medicinal veterinar poate produce iritații ale pielii și ale ochilor. Evitați contactul cu pielea sau ochii.

La manipularea produsului medicinal veterinar trebuie utilizat echipament individual de protecție personală, inclusiv mănuși de cauciuc.

În caz de contact cu pielea sau ochii, spălați bine zona afectată cu apă. Dacă iritația persistă, solicitați sfatul medicului și arătați medicului prospectul sau această etichetă.

Servețele dezinfecțante: conțin alcool izopropilic și, prin urmare, pot provoca iritații ale pielii și ochilor. Evitați contactul cu ochii. Evitați contactul prelungit cu pielea.

Spălați-vă mâinile după utilizare.

Gestăție:

După infuzia intramamară produsul medicinal veterinar nu este absorbit. Poate fi utilizat în timpul gestației.

La fătare, vițelul poate ingera sigiliul. Ingerarea produsului medicinal veterinar de către vițel este sigură și nu provoacă reacții adverse.

Lactație:

Nu se utilizează în perioada de lactație.

În cazul utilizării accidentale la o vacă în perioada de lactație, se poate observa o creștere tranzitorie mică (de până la două ori) a numărului de celule somatice. În acest caz, îndepărtați manual sigiliul, nu sunt necesare alte măsuri.

Interacțiunea cu alte produse medicinale și alte forme de interacțiune:

În studiile clinice, toleranța produsului medicinal veterinar a fost demonstrată doar pentru produsele medicinale veterinare care conțin cloxacilină în perioada de repaus mamar. Vezi, de asemenea, secțiunea 6 „Precauții speciale pentru utilizarea cu siguranță la specii țintă”.

Supradozare:

Doza de două ori mai mare decât cea recomandată a fost administrată la vaci fără efecte adverse.

Incompatibilități majore:

Nu se cunosc.

7. Evenimente adverse

Bovine (vaci de lapte în perioada de repaus mamar):

Foarte rare (< 1 animal / 10 000 de animale tratate, inclusiv raportările izolate):	Mastita acută *
--	-----------------

* Aceste simptome sunt cauzate în principal de tehnica incorectă de infuzie și de igiena precara. Importanța tehnicii aseptice este descrisă în secțiunile 6 și 9.

Raportarea evenimentelor adverse este importantă. Permite monitorizarea continuă a siguranței unui produs. Dacă observați orice reacții adverse, chiar și cele care nu sunt deja enumerate în acest prospect, sau credeți că medicamentul nu a avut efect, vă rugăm să contactați mai întâi medicul veterinar. De asemenea, puteți raporta evenimente adverse către deținătorul autorizației de

comercializare sau reprezentantul local al deținătorului autorizației de comercializare folosind datele de contact de la sfârșitul acestui prospect sau prin sistemul național de raportare:
• farmacovigilenta@ansvs.ro, icbmv@icbmv.ro

8. Doze pentru fiecare specie, căi de administrare și metode de administrare

Utilizare intramamară.

Injectați conținutul unei seringi intramamare a produsului medicinal veterinar în fiecare sfert de uger după ultimul muls din perioada de lactație (la repaus mamar). După infuzarea produsului, nu masați mamelonul sau ugerul, deoarece este important ca sigiliul să rămână doar în mamelon și să nu pătrundă în uger. Se recomandă să strângeți baza mamelonului în timpul aplicării.

9. Recomandări privind administrarea corectă

Trebuie avut grijă ca agenții patogeni să nu pătrundă în mamelon pentru a reduce riscul de mastită post-infuzie.

Deoarece produsul medicinal veterinar nu are activitate antimicrobiană, mamelonul trebuie curățat și dezinfecțiat complet cușervețele umezite cu alcool sau folosind altă tehnică adecvată. Mameloanele trebuie curățate până când șervețelele nu mai sunt murdare vizibil. Mameloanele trebuie lăsate să se usuce înainte de infuzie. Se administrează aseptic, având grijă să nu fie contaminată duza seringii intramamare. După infuzie, este indicat să imersați sau să pulverizați mameloanele cu un produs adecvat.

Pentru a facilita administrarea produsului medicinal veterinar pe vreme rece, produsul poate fi încălzit la temperatura camerei într-un mediu cald, fără risc de contaminare.

10. Perioade de așteptare

Carne și organe: Zero zile.

Lapte: Zero ore.

11. Precauții speciale pentru depozitare

A nu se lăsa la vedere și îndemâna copiilor.

A nu se refrigeră sau congela.

A se feri de lumină.

Termenul de valabilitate după prima deschidere a ambalajului primar: a se utiliza imediat.

Nu utilizați acest produs medicinal veterinar după data expirării marcată pe ambalaj după Exp. Data de expirare se referă la ultima zi a lunii respective.

12. Precauții speciale pentru eliminare

Medicamentele nu trebuie eliminate în apele uzate sau deșeurile menajere.

Utilizați sistemele de returnare a produselor medicinale veterinarne neutilizate sau a deșeurilor provenite din acestea, în conformitate cu cerințele locale și cu sistemele naționale de colectare aplicabile. Aceste măsuri ar trebui să contribuie la protecția mediului.

Solicitați medicului veterinar sau farmacistului informații referitoare la modalitatea de eliminare a medicamentelor care nu mai sunt necesare.

13. Clasificarea produselor medicinale veterinare

Produs medicinal veterinar care se eliberează cu prescripție

14. Numerele autorizațiilor de comercializare și dimensiunile ambalajelor

230178

Dimensiuni de ambalaj:

Cutie de carton cu 24 seringi intramamare + 24 șervețele de curățare

Cutie de plastic cu 160 seringi intramamare + 160 șervețele de curățare

Fiecare ambalaj conține 24 sau 160 șervețele dezinfecțante umezite cu 65% soluție de alcool izopropilic (2,4 ml/șervețel) pentru curățarea mameloanelor.

Este posibil ca nu toate dimensiunile de ambalaj să fie comercializate

15. Data ultimei revizuirii a prospectului

Informații detaliate privind acest produs medicinal veterinar sunt disponibile în Baza de Date a Uniunii privind produsele (<https://medicines.health.europa.eu/veterinary>).

16. Date de contact

Detinătorul autorizației de comercializare și producătorul responsabil pentru eliberarea seriei și date de contact pentru raportarea reacțiilor adverse suspectate;

Bioveta, a.s., Komenského 212/12, 683 23 Ivanovice na Hané, Cehia

+420 517 318 911

reklamace@bioveta.cz