

1. DENUMIREA PRODUSULUI MEDICINAL VETERINAR

Porcilis Bègonia Aujeszky, vaccin viu liofilizat pentru stimularea activa a imunitatii impotriva bolii Aujeszky la porci

2. COMPOZIȚIA CALITATIVĂ ȘI CANTITATIVĂ

Substanță activă:

Fiecare doză conține cel puțin $10^{5.5}$ TCID₅₀ și maxim $10^{6.5}$ TCID₅₀ de virus Aujeszky, tulpina Begonia

Compoziția diluantului (Diluvac Forte):

Adjuvant: acetat dl- α -tocoferil 75.0 mg/ml

Pentru lista completă a excipienților, vezi secțiunea 6.1.

3. FORMA FARMACEUTICĂ

Peleta liofilizată și diluant pentru suspensie injectabilă.

4. PARTICULARITĂȚI CLINICE

4.1 Specii țintă

Porci

4.2 Indicații pentru utilizare, cu specificarea speciilor țintă

Pentru imunizarea activă a porcilor împotriva bolii Aujeszky (Pseudorabia), pentru prevenirea mortalității și a semnelor clinice, precum și pentru a reduce replicarea virusului bolii Aujeszky.

Instalarea imunității: 3 săptămâni

Durata imunității: 4 luni

4.3 Contraindicații

A nu se folosi concomitent cu alte vaccinuri vii împotriva bolii Aujeszky în aceeași fermă.

4.4 Atenționări speciale pentru fiecare specie țintă

La porci cu vârsta mai mică de 3 luni, cu anticorpii maternali, poate fi necesară revaccinarea (a se vedea schema de vaccinare).

4.5 Precauții speciale pentru utilizare

Precauții speciale pentru utilizare la animale

A nu se utiliza la câini.

Se vor vaccina doar animalele sănatoase.

Se va utiliza echipament steril

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

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

4.6 Reacții adverse (frecvență și gravitate)

În cazuri rare, poate să apară reacție de hipersensibilitate. O ușoară creștere a temperaturii corpului, care durează aproximativ 7 ore, poate să apară la unele animale la o zi după vaccinare. Nu au fost observate sau au fost observate reacții locale de intensitate redusă în timpul testelor de siguranță



(reacție inflamatorie, de ≤ 2 cm, ce durează aproximativ 14 zile, la 7 din 10 animale). La câine (nu este o specie țintă), semne neurologice pot apărea după injectarea intramusculară. După administrarea orală la câini nu sunt observate reacții adverse.

4.7 Utilizare în perioada de gestație, lactație

Acest vaccin poate fi utilizat în perioada de gestație și lactație.

4.8 Interacțiuni cu alte produse medicinale sau alte forme de interacțiune

Nu există informații disponibile referitoare la siguranța și eficacitatea acestui vaccin când este utilizat concomitent cu altul, de aceea este recomandat ca nici un alt vaccin să nu se administreze cu 14 zile înainte și după vaccinarea cu acest produs.

4.9 Cantități de administrat și calea de administrare

Administrare intramusculară:

Se reconstituie peleta vaccinală cu diluant Diluvac Forte (de 2 ml per doză). După reconstituire se administrează 1 doză (2 ml de produs) pe cale intramusculară profund, la nivelul gâtului, în spatele urechii.

Administrare intradermică:

Se reconstituie peleta vaccinală cu diluant Diluvac Forte (0,2 ml per doză). După reconstituire se administrează 1 doză (de 0,2 ml de produs) pe cale intradermică, folosind un dispozitiv de injectare intradermică.

Se reconstituie vaccinul cu diluantul adjuvant corespunzător (Diluvac Forte).

Număr de doze per flacon	Volum (ml) de diluant necesar pentru	
	administrare intramusculară	administrare intradermică
10	20	2
25	50	5
50	100	10
100	200	20

Program de vaccinare:

Porci la îngrășat:

Atunci când porcinele sunt vaccinate după vârsta de 14 săptămâni, nu este nevoie de revaccinare. În situații cu risc de infecție timpurie, porcii pot fi vaccinați la vârsta de 10 săptămâni, și ar trebui să fie revaccinați la vârsta de cel puțin 14 săptămâni, lăsând un interval de cel puțin 2 săptămâni după prima vaccinare, pentru că prezența anticorpilor maternali împotriva bolii Aujeszky poate avea o influență negativă asupra răspunsului imun postvaccinal.

Porci de reproducție:

Vaccinare de bază ca și pentru porci pentru îngrășare. Revaccinarea se realizează la întreg efectivul de animale, la intervale de 4 luni, de trei ori pe an.

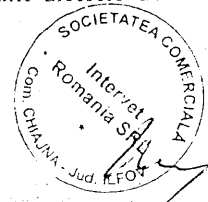
Sistem de Eradicare:

Când este folosit în regimurile de eradicare, ar trebui să fie folosită schema de (re-)vaccinare corespunzătoare.

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

Consecutiv administrării unei supradoze (de zece ori doza maximă), simptomele nu sunt diferite de cele menționate la 4.6 (după administrarea unei singure doze).

4.11 Timp de așteptare



Zero zile.

5. PROPRIETĂȚI IMUNOLOGICE

Grupa farmacoterapeutică: Vaccin viu pentru stimularea imunitatii active impotriva bolii Aujeszky
Codul veterinar ATC: QI09AD01

Tulpina de virus este timidina kinază negativă (tk⁻) și glicoproteina E negativa (gE⁻), genetic stabilă și fără să persiste în organism. Vaccinarea cu vaccin marker permite diferentierea de infecțiile cu virus salbatic.

Solventul are proprietăți de adjuvant.

6. PARTICULARITĂȚI FARMACEUTICE

6.1 Lista excipienților

Vaccinul liofilizat:

Mediu de cultura, stabilizator definit chimic CD#156 (patentat)

Diluant (Diluvac Forte):

DL- α -tocoferol acetat, polisorbitat 80, clorură de sodiu, fosfat monopotasic, fosfat disodic dihidrat, simeticon, apă distilată.

6.2 Incompatibilități

A nu se amesteca cu nici un alt produs, cu excepția diluantului recomandat pentru utilizarea cu acest produs.

6.3 Perioadă de valabilitate

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

a) Vaccin liofilizat: 18 luni la 2°C- 8 °C (în urma depozitării la -20°C pentru maxim 24 luni de către fabricant)

b) Diluant:

Flacoane din sticla: 4 ani Flacoane PET: 2 ani

c) Perioada de valabilitate după reconstituire conform indicațiilor: 8 ore

6.4 Precauții speciale pentru depozitare

Vaccinul liofilizat: A se păstra la frigider (2°C- 8 °C). A nu se congela. A se proteja de lumină.

Diluant: Se depozitează la temperaturi mai mici de 25°C. A nu se congela.

După reconstituire: la 2-8°C.

6.5 Natura și compoziția ambalajului primar

a) Vaccin liofilizat:

Flacoane de sticlă (hidrolitică) de tip I, închise cu dopuri de cauciuc (halogenobutil) și sigilate cu capace de aluminiu codificate, care conțin câte o pastilă liofilizată de 10, 25, 50 sau 100 doze de vaccin.

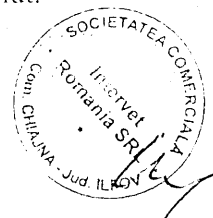
b) Diluant:

Flacoane de PET sau sticlă hidrolitică Tip I sau II, închise cu dopuri de cauciuc butilic și sigilate cu câte un capac de aluminiu, conținând 20, 50, 100 sau 200 ml de diluant.

Dimensiunile autorizate de ambalaj: cutii de carton cu 1, 5 și 10 flacoane cu același conținut.

Diluantul poate fi ambalat împreună cu vaccinul liofilizat sau separat.

Nu toate mărimile de ambalaj pot să fie comercializate.



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

Distrugerea deșeurilor prin fierbere, incinerare sau imersie într-un produs dezinfectant adecvat autorizat pentru utilizare de către autoritățile competente.

7. DEȚINĂTORUL AUTORIZAȚIEI DE COMERCIALIZARE

Intervet International B.V.
Wim de Körverstraat 35
NL 5831 AN Boxmeer
Olanda

8. NUMĂRUL (NUMERELE) AUTORIZAȚIEI DE COMERCIALIZARE

100124

9. DATA PRIMEI AUTORIZĂRI/REÎNNOIRII AUTORIZAȚIEI

01-09-2010

10. DATA REVIZUIRII TEXTULUI

INTERDICȚII PENTRU VÂNZARE, ELIBERARE ȘI/SAU UTILIZARE

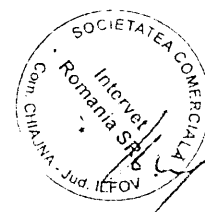
Nu este cazul.

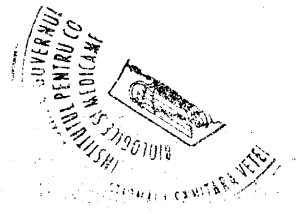




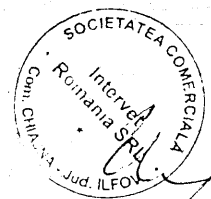
ANEXA III

ETCHETARE ȘI PROSPECT





A. ETICHETARE



INFORMAȚII CARE TREBUIE ÎNSCRISE PE AMBALAJUL SECUNDAR

1, 5 și 10 flacoane cu același conținut pe cutia de carton.

1. DENUMIREA PRODUSULUI MEDICINAL VETERINAR

Porcilis Begonia Aujeszky, vaccin viu liofilizat pentru stimularea activă a imunității împotriva bolii Aujeszky la porci

2. DECLARAREA SUBSTANȚELOR ACTIVE ȘI A ALTOR SUBSTANȚE

Fiecare doză conține cel puțin $10^{5.5}$ TCID₅₀ și maxim $10^{6.5}$ TCID₅₀ de virus

3. FORMA FARMACEUTICĂ

Peleta liofilizată și diluant pentru suspensie injectabilă.

4. DIMENSIUNEA AMBALAJULUI

Cutii de carton cu 1, 5 și 10 flacoane cu același conținut (10, 25, 50 sau 100 doze de vaccin).

5. SPECII ȚINTĂ

Porci.

6. INDICAȚIE (INDICAȚII)

Pentru imunizarea activă a porcilor împotriva bolii Aujeszky (Pseudorabia), pentru prevenirea mortalității și a semnelor clinice, precum și pentru a reduce replicarea virusului bolii Aujeszky.

Instalarea imunității: 3 săptămâni

Durata imunității: 4 luni

7. MOD ȘI CALE DE ADMINISTRARE

Administrare intramusculară:

După reconstituire se administrează 1 doză (2 ml de produs) pe cale intramusculară profund, la nivelul gâtului, înapoia urechii.

Administrare intradermică:

După reconstituire se administrează 1 doză (de 0,2 ml de produs) pe cale intradermică, folosind un dispozitiv de injectare intradermică în pliul icii sau zona perianală.

8. TIMP DE AȘTEPTARE

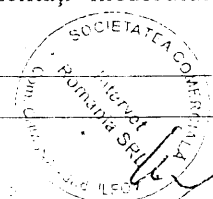
Zero zile

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

Citiți prospectul înainte de utilizare.

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

10. DATA EXPIRĂRII



<EXP {lună/an}>

Perioada de valabilitate după reconstituire conform indicațiilor: 8 ore



11. CONDIȚII SPECIALE DE DEPOZITARE

Vaccinul liofilizat: A se păstra la frigider (2°C- 8 °C). A nu se congela. A se proteja de lumină.
Dupa reconstituire: A se depozita la 2°C- 8 °C.

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

Distrugearea deșeurilor prin fierbere, incinerare sau imersie într-un produs dezinfectant adecvat autorizat pentru utilizare de către autoritățile competente.

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 COPIILOR”

A nu se lăsa la îndemâna copiilor.

15. NUMELE ȘI ADRESA DEȚINĂTORULUI AUTORIZAȚIEI DE COMERCIALIZARE

Intervet International B.V.
Wim de Körverstraat 35
NL 5831 AN Boxmeer
Olanda

16. NUMĂRUL (NUMERELE) AUTORIZAȚIEI DE COMERCIALIZARE

100124

17. NUMĂRUL DE FABRICAȚIE AL SERIEI DE PRODUS

<Serie> <Lot> <BN>{număr}



INFORMAȚII MINIME CARE TREBUIE ÎNSCRISE PE UNITĂȚILE MICI DE AMBALAJ PRIMAR

Flacoane de sticlă hidrolitică de tip I de 10, 25, 50 sau 100 doze de vaccin.

1. DENUMIREA PRODUSULUI MEDICINAL VETERINAR

Porcilis Begonia Aujeszky, vaccin viu liofilizat pentru stimularea activă a imunității împotriva bolii Aujeszky la porci

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

Fiecare doză conține cel puțin $10^{5.5}$ TCID₅₀ și maxim $10^{6.5}$ TCID₅₀ de virus Aujeszky, tulpina Begonia

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

Flacoane de 10, 25, 50 sau 100 doze de vaccin.

4. CALE (CĂI) DE ADMINISTRARE

Citiți prospectul înainte de utilizare.
Se administrează intramuscular sau intradermic.

5. TIMP DE AȘTEPTARE

Zero zile

6. NUMĂRUL SERIEI

< Serie> < Lot> < BN> {număr}

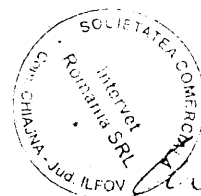
7. DATA EXPIRĂRII

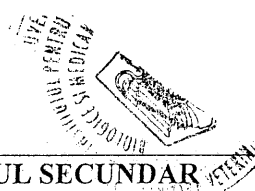
< EXP {lună/an}>

Perioada de valabilitate după reconstituire conform indicațiilor: 8 ore

8. MENȚIUNEA „NUMAI PENTRU UZ VETERINAR”

Numai pentru uz veterinar.





INFORMAȚII CARE TREBUIE ÎNSCRISE PE AMBALAJUL SECUNDAR

Cutie de carton

1. DENUMIREA PRODUSULUI MEDICINAL VETERINAR

Diluvac Forte
Diluant adjuvantat pentru vaccinul Porcilis Begonia Aujeszky

2. DECLARAREA SUBSTANȚELOR ACTIVE ȘI A ALTOR SUBSTANȚE

Per doză de 2 ml
Substanțe active: Adjuvant: dl- α - tocoferol acetat: 75 mg/ml
Lista excipienților - Polisorbat 80, clorură de sodiu, fosfat dihidrogenat de potasiu, fosfat disodic dihidrat, simeticon, apă distilată.

3. FORMA FARMACEUTICĂ

Peleta liofilizata si diluant pentru suspensie injectabila.

4. DIMENSIUNEA AMBALAJULUI

Cutii de carton cu 1 sau 10 flacoane sau PET cu 20, 50, 100, 200 ml Diluvac Forte.

5. SPECII ȚINTĂ

Suine.

6. INDICAȚIE (INDICAȚII)

Reconstituirea vaccinului liofilizat.

7. MOD ȘI CALE DE ADMINISTRARE

Citiți prospectul înainte de utilizare.
Se administrează intramuscular sau intradermic.

8. TIMP DE AȘTEPTARE

Zero zile.

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

Citiți prospectul înainte de folosire.

10. DATA EXPIRĂRII

EXP {lună/an}
Perioada de valabilitate după reconstituire conform indicațiilor: 8 ore, la temperatura camerei

11. CONDIȚII SPECIALE DE DEPOZITARE

A nu se depozita la temperaturi mai mari de 25°C.



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

Conform instrucțiunilor din prospect.

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

Numai pentru uz veterinar.

14. MENȚIUNEA „A NU SE LĂSA LA ÎNDEMÂNA COPILOR”

A nu se lăsa la îndemâna copiilor.

15. NUMELE ȘI ADRESA DEȚINĂTORULUI AUTORIZAȚIEI DE COMERCIALIZARE

Intervet International B.V.
Wim de Korverstraat 35
NL-5831 AN Boxmeer
Olanda

16. NUMĂRUL (NUMERELE) AUTORIZAȚIEI DE COMERCIALIZARE

100124

17. NUMĂRUL DE FABRICAȚIE AL SERIEI DE PRODUS

<Serie> <Lot> <BN> {număr}



INSPECTORATUL NATIONAL CAJITARA VI
15/05/2018

INFORMAȚII MINIME CARE TREBUIE ÎNSCRISE PE UNITĂȚILE MICI DE ÂMBALAJ PRIMAR

Flacon

1. DENUMIREA PRODUSULUI MEDICINAL VETERINAR

Diluvac Forte
Diluant adjuvantat pentru Porcilis Begonia Aujeszky

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

Per doză de 2 ml
Adjuvant: dl- α - tocoferol acetat: 75 mg/ml

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

20, 50, 100 or 200 ml

4. CALE (CĂI) DE ADMINISTRARE

Administrare intramusculară.

5. TIMP DE AȘTEPTARE

Zero zile.

6. NUMĂRUL SERIEI

< Serie> < Lot> < BN> {număr}

7. DATA EXPIRĂRII

EXP {lună/an}
După reconstituire: 8 ore, la temperatura camerei

8. MENȚIUNEA „NUMAI PENTRU UZ VETERINAR”

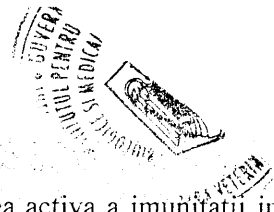
Numai pentru uz veterinar.



ANUL PRODUȘTEI
SOCIETATEA ALIMENTELOR

B.PROSPECT





PROSPECT

Porcilis Begonia Aujeszky, vaccin viu liofilizat pentru stimularea activa a imunitatii impotriva bolii Aujeszky la porci

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

Intervet International B.V.
Wim de Körverstraat 35
NL 5831 AN Boxmeer
Olanda

2. DENUMIREA PRODUSULUI MEDICINAL VETERINAR

Porcilis Begonia Aujeszky, vaccin viu liofilizat pentru stimularea activa a imunitatii impotriva bolii Aujeszky la porci

3. DECLARAREA (SUBSTANȚEI) SUBSTANȚELOR ACTIVE ȘI A ALTOR INGREDIENTE (INGREDIENTI)

Vaccinul liofilizat:

Fiecare doza contine cel puțin $10^{5.5}$ TCID₅₀ și maxim $10^{6.5}$ TCID₅₀ de virus Aujeszky, tulpina Begonia

Diluant (Diluvac Forte):

Dl- α -tocoferol acetat.

4 INDICAȚIE (INDICAȚII)

Pentru imunizarea activa a porcilor impotriva bolii Aujeszky (Pseudorabia), pentru prevenirea mortalitatii și a semnelor clinice, precum și pentru a reduce replicarea virusului bolii Aujeszky.

Instalarea imunității: 3 săptămâni

Durata imunității: 4 luni

5. CONTRAINDICAȚII

A nu se folosi concomitent cu alte vaccinuri vii impotriva bolii Aujeszky în aceeași fermă.

6. REACȚII ADVERSE

În cazuri rare, poate să apară reacție de hipersensibilitate. O ușoară creștere a temperaturii corporale, ce durează aproximativ 7 ore, poate să apară la unele animale la o zi după vaccinare. Nu au fost observate reacții adverse sau au fost semnalate reacții locale de intensitate redusă în timpul testelor de siguranță (reacție inflamatorie locală de ≤ 2 cm, ce durează aproximativ 14 zile, la 7 din 10 animale). La câine (care nu este specia țintă), pot apărea semne neurologice după injectarea intramusculară. După administrarea orală la câini nu sunt observate reacții adverse.

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

7. SPECII ȚINTĂ

Porci



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

Administrare intramusculară:

Se reconstituie peleta vacciala cu diluant Diluvac Forte (de 2 ml per doza). După reconstituire se administrează 1 doză (2 ml de produs) pe cale intramusculară profund, la nivelul gâtului, înapoia urechii.

Administrare intradermică:

Se reconstituie peleta vacciala cu diluant Diluvac Forte (0,2 ml per doza). După reconstituire se administrează 1 doză (de 0,2 ml de produs) pe cale intradermică, folosind un dispozitiv de injecție intradermică.

9. RECOMANDĂRI PRIVIND ADMINISTRAREA CORECTĂ

Se reconstituie vaccinul cu diluantul adjuvant corespunzător (Diluvac Forte).

Număr de doze per flacon	Volum (ml) de diluant necesar pentru	
	administrare intramusculară	administrare intradermică
10	20	2
25	50	5
50	100	10
100	200	20

Program de vaccinare:

Porci la îngrășat:

Atunci când porcinele sunt vaccinate după vârsta de 14 săptămâni, nu este nevoie de revaccinare. În situații cu risc de infecție timpurie, porcii pot fi vaccinați la vârsta de 10 săptămâni, și ar trebui să fie revaccinați la vârsta de cel puțin 14 săptămâni, lasând un interval de cel puțin 2 săptămâni după prima vaccinare, pentru că prezența anticorpilor maternali împotriva bolii Aujeszky poate avea o influență negativă asupra răspunsului imun postvaccinal.

Porci de reproducție:

Vaccinare de bază ca și pentru porci pentru îngrășare. Revaccinarea se realizează la întreg efectivul de animale, la intervale de 4 luni, de trei ori pe an.

Sistem de Eradicare:

Când este folosit în regimurile de eradicare, ar trebui să fie folosită schema de (re-)vaccinare corespunzătoare.

10. TIMP DE AȘTEPTARE

Zero zile

11. PRECAUȚII SPECIALE PENTRU DEPOZITARE

A nu se lăsa la îndemâna copiilor.

Vaccinul liofilizat: A se păstra la frigider (2°C- 8 °C). A nu se congela. A se proteja de lumină.

Diluant: A nu se depozita la temperaturi mai mari de 25°C. A nu se congela.

După reconstituire: A se depozita la 2°C- 8 °C.

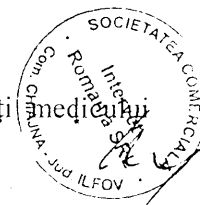
12. ATENȚIONARE (ATENȚIONĂRI) SPECIALĂ (SPECIALE)

Se vor vaccina doar animalele sanatoase.

A nu se folosi concomitent cu alte vaccinuri vii împotriva bolii Aujeszky în aceeași fermă.

Se va utiliza echipament steril

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



Nu există informații disponibile referitoare la siguranță și eficacitatea acestui vaccin când este utilizat concomitent cu altul. De aceea este recomandat ca nici un alt vaccin să nu se administreze cu 14 zile înainte și după vaccinarea cu acest produs.

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

Distrugerea deșeurilor prin fierbere, incinerare sau imersie într-un produs dezinfectant adecvat autorizat pentru utilizare de către autoritățile competente.

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

01-09-2010

15. ALTE INFORMAȚII

Nu toate dimensiunile de ambalaje pot fi comercializate.

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

Intervet România S.R.L., ILFOV,
Șos. De Centură Nr.27 – 28, Com. Chiajna
Tel: 021.311.83.11/12/; Fax: 021.311.83.17.

