

REZUMATUL CARACTERISTICILOR PRODUSULUI

1. DENUMIREA PRODUSULUI MEDICINAL VETERINAR

Triquest 333 mg/ml + 67 mg/ml suspensie orală pentru cai

2. COMPOZIȚIA CALITATIVĂ ȘI CANTITATIVĂ

Fiecare ml conține:

Substanțe active:

Sulfadiazină	333 mg
Trimetoprim	67 mg

Excipienți

Compoziția calitativă a excipientilor și a altor constituenți
Gumă de xantan
Sucraloză
Hidroxid de sodiu
Aromă de anason
Acid clorhidric concentrat (pentru ajustarea pH-ului)
Apă purificată

Suspensie orală opacă, de culoare albă până la galbenă.

3. INFORMAȚII CLINICE

3.1 Specii țintă

Cai.

3.2 Indicații de utilizare pentru fiecare specie țintă

Pentru tratamentul infecțiilor la cai cauzate de microorganisme susceptibile la asocierea de trimetoprim și sulfadiazină, de exemplu infecții ale tractului respirator superior, ale sistemului urogenital și infecții ale plăgilor.

3.3 Contraindicații

Nu se utilizează în cazurile de hipersensibilitate la substanțele active sau la oricare dintre excipienți.
Nu se utilizează la animale cu afectare renală sau hepatică severă.

3.4 Atenționări speciale

S-a demonstrat rezistență încrucisată între sulfadiazină și alte sulfonamide. Utilizarea produsului medicinal veterinar trebuie să fie evaluată cu atenție atunci când testarea susceptibilității a evidențiat rezistență la sulfonamide, întrucât eficacitatea sa poate fi redusă.

În cazul infecțiilor care implică afecțiuni purulente, asociile de trimetoprim cu sulfonamide nu sunt recomandate, din cauza eficacității diminuate în condițiile respective.

3.5 Precauții speciale pentru utilizare

Precăutări speciale pentru utilizarea în siguranță la speciile țintă:

Este necesară precauție atunci când sunt tratate animale nou-născute și animale cu afectare hepatică. Afecțarea renală duce la riscul de acumulare, crescând riscul de reacții adverse în cazul tratamentului pe termen lung.

Pe totată durata tratamentului, animalele trebuie să aibă acces liber la apă potabilă, pentru a evita posibila cristalurie.

A se utiliza cu precauție produsul medicinal veterinar la caii cu discrezii sangvine.

Utilizarea produsului medicinal veterinar trebuie să se bazeze pe identificarea și testarea susceptibilității agenților patogeni țintă. În cazul în care acest lucru nu este posibil, terapia trebuie să se bazeze pe informații epidemiologice și pe cunoașterea susceptibilității agenților patogeni țintă la nivelul fermei sau la nivel local/regional.

Utilizarea produsului medicinal veterinar trebuie să fie în conformitate cu politicile oficiale, naționale și regionale privind antimicrobienele.

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

Acest produs medicinal veterinar conține sulfadiazină, o sulfonamidă care poate provoca reacții de hipersensibilitate după contactul cu pielea sau ingestia accidentală. Hipersensibilitatea la sulfonamide poate duce la reacții încrucișate cu alte antibiotice. Reacțiile alergice la sulfonamide pot fi grave uneori. De asemenea, acest produs medicinal veterinar poate provoca iritații cutanate sau oculare. Trebuie să se evite contactul pielii și al ochilor cu produsul medicinal veterinar. Acest aspect este deosebit de important pentru persoanele cu hipersensibilitate cunoscută la sulfonamide.

În caz de contact cu pielea, spălați cu apă și săpun. În caz de contact cu ochii, spălați cu apă.

Dacă după expunere apar simptome cum sunt erupția cutanată sau dificultățile de respirație și iritația persistă, cereți imediat sfatul medicului și prezentați-i medicului prospectul sau eticheta.

Spălați-vă bine pe mâini după utilizare.

Precăutări speciale pentru protecția mediului:

Nu este cazul.

3.6 Evenimente adverse

Cai:

Frecvențe (1 până la 10 animale / 100 de animale tratate):	Tulburări ale tractului digestiv (de exemplu, scaune moi, diaree, colită).
Frecvență nedeterminată (nu poate fi estimată pe baza datelor disponibile)	Reacție de hipersensibilitate (de exemplu, urticarie) Lipsa apetitului alimentar. Tulburare hepatică. Tulburare renală, afecțiune tubulară renală. ¹ Efecte hematologice (de exemplu, anemie, trombocitopenie sau leucopenie), hematurie, cristalurie.

¹ obstrucție tubulară

Raportarea evenimentelor adverse este importantă. Permite monitorizarea continuă a siguranței produsului medicinal veterinar. Rapoartele se trimit, de preferință prin medicul veterinar, fie detinătorului 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

Nu a fost stabilită siguranța produsului medicinal veterinar în timpul gestației și lactației.

Gestație și lactație

Studiile de laborator efectuate pe șobolani și iepuri au evidențiat dovezi de efecte teratogene la doze mai mari decât dozele terapeutice.

Nu se utilizează la iepe în perioada de gestație și lactație.

3.8 Interacțiunea cu alte produse medicinale și alte forme de interacțiune

Sulfonamidele potențate pot provoca aritmii letale la caii sedați cu agonisti ai alfa2-adrenoreceptorilor.

3.9 Căi de administrare și doze

Administrare orală.

Doza recomandată pe administrare este de 30 mg din substanțele active însumate (adică 5 mg trimetoprim și 25 mg sulfadiazină) per kg greutate corporală, ceea ce corespunde cu 7,5 ml produs medicinal veterinar per 100 kg greutate corporală, 1 dată sau de 2 ori pe zi. Frevența administrării va fi decisă în funcție de susceptibilitatea patogenilor implicați și de locul infecției. Tratamentul trebuie să continue timp de cinci zile sau până la două zile după ce calul nu mai prezintă simptome, până la maximum cinci zile.

Medicamentul poate fi administrat dimineața, înainte de servirea tainului de dimineață. Similar, când se administrează două doze pe zi, a doua doză poate fi administrată înaintea tainului de seară.

Pentru a asigura dozarea corectă, trebuie stabilită cât mai precis greutatea corporală. O seringă este destinată pentru 300 kg greutate corporală și fiecare seringă este divizată în 11 marcaje. Echivalentul unui marcat este suficient pentru a trata 25 kg greutate corporală, iar greutatea corporală minimă pentru tratament este de 50 kg.

Înainte de a extrage doza în seringă, flaconul trebuie să fie agitat bine.

Produsul medicinal veterinar se administrează pe cale orală, astfel: se introduce duza aplicatorului seringii prin spațiul inter-dentar și se depozitează cantitatea necesară de produs medicinal veterinar în spatele limbii. Imediat după administrare, ridicați capul calului timp de câteva secunde, pentru a vă asigura că doza este înghițită.

După administrarea produsului medicinal veterinar, închideți flaconul cu capacul, spălați seringa cu apă și lăsați-o să se usuce.

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

În caz de supradozaj, se pot observa scaune moi sau diaree. Acestea sunt în general autolimitante, însă, dacă este necesar, pot fi tratate simptomatic, de exemplu, cu terapie cu lichide în caz de deshidratare.

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 aşteptare

Carne și organe: 20 zile

Lapte: Nu este autorizată utilizarea la animale care produc lapte pentru consum uman.

4. INFORMAȚII FARMACOLOGICE

4.1 Codul ATCvet: QJ01EW10

4.2 Farmacodinamie

Sulfadiazina este un antibiotic bacteriostatic din grupa sulfonamidelor, care acționează prin interferență cu sinteza acizilor nucleici. Trimetoprimul este un inhibitor de reductază care interferează și el cu sinteza acizilor nucleici bacterieni.

Trimetoprimul și sulfadiazina au, fiecare în parte, acțiune bacteriostatică, însă împreună au un efect bactericid sinergic prin faptul că intervin în două etape consecutive ale metabolismului bacterian al foliașilor. Asocierea dintre trimetoprim și sulfadiazină are un spectru antibacterian larg atât pentru bacterii Gram-pozițive, cât și pentru bacterii Gram-negative.

Pentru sulfonamide și asocierile acestora sunt descrise mutații cromozomiale și rezistență mediată de plasmide. Rezistență este larg răspândită în rândul bacteriilor izolate de la animale, reflectând utilizarea masivă în timp. Între sulfonamide există rezistență încrucisată completă.

4.3 Farmacocinetica

După o singură administrare orală a produsului medicinal veterinar la cai în doză de 30 mg/kg greutate corporală (5 mg/kg trimetoprim și 25 mg/kg sulfadiazină), media concentrației plasmaticе de vârf (C_{max}) a fost de 1,8 mcg/ml pentru trimetoprim și 19 mcg/ml pentru sulfadiazină, și a fost atinsă după o durată mediană de 1,8 ore (T_{max} a fost cuprins între 0,67 și 4 ore) pentru trimetoprim și 3 ore (T_{max} a fost cuprins între 0,67 și 9 ore) pentru sulfadiazină.

Ambele substanțe sunt metabolizate în ficat, sulfadiazina prin acetilare și glucuronidare, iar trimetoprimul prin hidroxilare și glucuronidare. Excreția se realizează în principal pe cale renală și doar în mică măsură în materiile fecale.

Timpul de eliminare plasmatică prin înjumătățire pentru trimetoprim a fost de aproximativ 2 ore, iar pentru sulfadiazină a fost de aproximativ 6 ore.

5. INFORMAȚII FARMACEUTICE

5.1 Incompatibilități majore

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

5.2 Termen de valabilitate

Termenul de valabilitate al produsului medicinal veterinar așa cum este ambalat pentru vânzare: 3 ani
Termenul de valabilitate după prima deschidere a ambalajului primar: 30 zile

5.3 Precauții speciale pentru depozitare

Acest produs medicinal veterinar nu necesită condiții speciale de depozitare.

5.4 Natura și compoziția ambalajului primar

Flacon din PEID de culoare albă, care conține 225 ml suspensie sau 450 ml suspensie, închis cu capac alb din polipropilenă cu filet și sigiliu, care include un dop din PEJD.

Fiecare flacon este ambalat într-o cutie de carton și prevăzut cu o seringă orală din polipropilenă.
Este posibil ca nu toate dimensiunile de ambalaj să fie comercializate.

5.5 Precauții speciale pentru eliminarea produselor medicinale veterinare 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 veterinare 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 DETINĂTORULUI AUTORIZAȚIEI DE COMERCIALIZARE

Alfasan Nederland BV

7. NUMĂRUL(NUMERELE) AUTORIZAȚIEI DE COMERCIALIZARE

8. DATA PRIMEI AUTORIZĂRI

Data primei autorizări:

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

INFORMAȚII CARE TREBUIE ÎNSCRISE PE AMBALAJUL SECUNDAR

CUTIE DE CARTON

1. DENUMIREA PRODUSULUI MEDICINAL VETERINAR

Triquest 333 mg/ml + 67 mg/ml suspensie orală pentru cai

2. DECLARAREA SUBSTANȚELOR ACTIVE

Fiecare ml conține:

Sulfadiazină	333 mg
Trimetoprim	67 mg

3. DIMENSIUNEA AMBALAJULUI

225 ml
450 ml

4. SPECII ȚINTĂ

Cai

5. INDICAȚII

6. CĂI DE ADMINISTRARE

Suspensie orală

7. PERIOADE DE AȘTEPTARE

Perioada de așteptare:

Carne și organe: 20 zile

Lapte: Nu este autorizată utilizarea la animale care produc lapte pentru consum uman.

8. DATA EXPIRĂRII

Exp. {II/aaaa}

După deschidere, a se utiliza în interval de 30 zile.

După deschidere, a se utiliza în interval de...

9. PRECAUȚII SPECIALE PENTRU DEPOZITARE

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 ÎNDEMÂNA COPIILOR”

A nu se lăsa la vederea și îndemâna copiilor.

13. NUMELE DETINĂTORULUI AUTORIZAȚIEI DE COMERCIALIZARE

Alfasan Nederland BV

14. NUMERELE AUTORIZAȚIILOR DE COMERCIALIZARE

15. NUMĂRUL SERIEI

Lot {număr}

INFORMAȚII CARE TREBUIE ÎNSCRISE PE AMBALAJUL PRIMAR

Flacoane din PEFD de 225 ml sau 450 ml

1. DENUMIREA PRODUSULUI MEDICINAL VETERINAR

Triquest 333 mg/ml + 67 mg/ml suspensie orală pentru cai

2. DECLARAREA SUBSTANȚELOR ACTIVE

Fiecare ml conține:

Sulfadiazină 333 mg

Trimetoprim 67 mg

3. SPECII ȚINTĂ

Cai

4. CĂI DE ADMINISTRARE

Suspenzie orală

A se citi prospectul înainte de utilizare.

5. PERIOADE DE AȘTEPTARE

Perioada de așteptare:

Carne și organe: 20 zile

Lapte: Nu este autorizată utilizarea la animale care produc lapte pentru consum uman.

6. DATA EXPIRĂRII

Exp. {ll/aaaa}

După deschidere, a se utiliza în interval de 30 zile.

7. PRECAUȚII SPECIALE PENTRU DEPOZITARE

8. NUMELE DETINĂTORULUI AUTORIZAȚIEI DE COMERCIALIZARE

Alfasan Nederland BV

9. NUMĂRUL SERIEI

Lot {număr}

PROSPECTUL

1. Denumirea produsului medicinal veterinar

Triquest 333 mg/ml + 67 mg/ml suspensie orală pentru cai

2. Compoziție

Fiecare mililitru conține:

Substanțe active:

Sulfadiazină	333 mg
Trimetoprim	67 mg

Suspensie orală opacă, de culoare albă până la galbenă.

3. Specii țintă

Cai.

4. Indicații de utilizare

Pentru tratamentul infecțiilor la cai cauzate de microorganisme susceptibile la asocierea de trimetoprim și sulfadiazină, de exemplu infecții ale tractului respirator superior, ale sistemului urogenital și infecții ale plăgilor.

5. Contraindicații

Nu se utilizează în cazurile de hipersensibilitate la substanțele active sau la oricare dintre excipienti.
Nu se utilizează la animale cu afectare renală sau hepatică severă.

6. Atenționări speciale

Atenționări speciale:

S-a demonstrat rezistență încrucișată între sulfadiazină și alte sulfonamide. Utilizarea produsului medicinal veterinar trebuie să fie evaluată cu atenție atunci când testarea susceptibilității a evidențiat rezistență la sulfonamide, întrucât eficacitatea sa poate fi redusă.

În cazul infecțiilor care implică afecțiuni purulente, asociările de trimetoprim cu sulfonamide nu sunt recomandate, din cauza eficacității diminuate în condițiile respective.

Precauții speciale pentru utilizarea în siguranță la speciile țintă:

Este necesară precauție atunci când sunt tratate animale nou-născute și animale cu afectare hepatică. Afectarea renală duce la riscul de acumulare, crescând riscul de reacții adverse în cazul tratamentului pe termen lung.

Pe toată durata tratamentului, animalele trebuie să aibă acces liber la apă potabilă, pentru a evita posibila cristalurie.

A se utiliza cu precauție produsul medicinal veterinar la caii cu discrazii sanguvine.

Utilizarea produsului medicinal veterinar trebuie să se bazeze pe identificarea și testarea susceptibilității agenților patogeni țintă. În cazul în care acest lucru nu este posibil, terapia trebuie să se bazeze pe informații epidemiologice și pe cunoașterea susceptibilității agenților patogeni țintă la nivelul fermei sau la nivel local/regional.

Utilizarea produsului medicinal veterinar trebuie să fie în conformitate cu politicile oficiale, naționale și regionale privind antimicrobienele.

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

Acest produs medicinal veterinar conține sulfadiazină, o sulfonamidă care poate provoca reacții de hipersensibilitate după contactul cu pielea sau ingestia accidentală. Hipersensibilitatea la sulfonamide poate duce la reacții încrucișate cu alte antibiotice. Reacțiile alergice la sulfonamide pot fi grave uneori. De asemenea, acest produs medicinal veterinar poate provoca iritații cutanate sau oculare. Trebuie să se evite contactul pielii și al ochilor cu produsul medicinal veterinar. Acest aspect este deosebit de important pentru persoanele cu hipersensibilitate cunoscută la sulfonamide.

În caz de contact cu pielea, spălați cu apă și săpun. În caz de contact cu ochii, spălați cu apă.

Dacă după expunere apar simptome cum sunt erupția cutanată sau dificultățile de respirație și iritația persistă, cereți imediat sfatul medicului și prezentați-i medicului prospectul sau eticheta.

Spălați-vă bine pe mâini după utilizare.

Precăutări speciale pentru protecția mediului:

Nu este cazul.

Gestatie și lactație:

Nu a fost stabilită siguranța produsului medicinal veterinar în timpul gestației și lactației.

Studiile de laborator efectuate pe şobolani și iepuri au evidențiat dovezi de efecte teratogene la doze mai mari decât dozele terapeutice.

Nu se utilizează la iepe în perioada de gestație și lactație.

Interacțiunea cu alte produse medicinale și alte forme de interacțiune:

Sulfonamidele pot provoca aritmii letale la caii sedați cu agonisti ai alfa2-adrenoreceptorilor.

Supradozare:

În caz de supradozaj, se pot observa scaune moi sau diaree. Acestea sunt în general autolimitante, însă, dacă este necesar, pot fi tratate simptomatic, de exemplu, cu terapie cu lichide în caz de deshidratare.

Incompatibilități majore

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

7. Evenimente adverse

Cai:

Frecvențe (1 până la 10 animale / 100 de animale tratate):	Tulburări ale tractului digestiv (de exemplu, scaune moi, diaree, colită).
Frecvență nedeterminată (nu poate fi estimată pe baza datelor disponibile)	Reacție de hipersensibilitate (de exemplu, urticarie) Lipsa apetitului alimentar. Tulburare hepatică. Tulburare renală, afecțiune tubulară renală. ¹ Efecte hematologice (de exemplu, anemie, trombocitopenie sau leucopenie), hematurie, cristalurie.

¹ obstrucție tubulară

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 și icbmv@icbmv.ro

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

Administrare orală.

Doza recomandată per administrare este de 30 mg din substanțele active însumate (adică 5 mg trimetoprim și 25 mg sulfadiazină) per kg greutate corporală, ceea ce corespunde cu 7,5 ml produs medicinal veterinar per 100 kg greutate corporală, 1 dată sau de 2 ori pe zi. Frevența administrării va fi decisă în funcție de susceptibilitatea patogenilor implicați și de locul infecției. Tratamentul trebuie să continue timp de cinci zile sau până la două zile după ce calul nu mai prezintă simptome, până la maximum cinci zile.

Medicamentul poate fi administrat dimineață, înainte de servirea tainului de dimineață. Similar, când se administrează două doze pe zi, a doua doză poate fi administrată înaintea tainului de seară.

9. Recomandări privind administrarea corectă

Pentru a asigura dozarea corectă, trebuie stabilită cât mai precis greutatea corporală. O seringă este destinată pentru 300 kg greutate corporală și fiecare seringă este divizată în 11 marcaje. Echivalentul unui marcat este suficient pentru a trata 25 kg greutate corporală, iar greutatea corporală minimă pentru tratament este de 50 kg.

Înainte de a extrage doza în seringă, flaconul trebuie să fie agitat bine.

Produsul medicinal veterinar se administrează pe cale orală, astfel: se introduce duza aplicatorului seringii prin spațiul inter-dental și se depozitează cantitatea necesară de produs medicinal veterinar pe spatele limbii. Imediat după administrare, ridicați capul calului timp de câteva secunde, pentru a vă asigura că doza este înghijită.

După administrarea produsului medicinal veterinar, închideți flaconul cu capacul, spălați seringa cu apă și lăsați-o să se usuce.

10. Perioade de așteptare

Carne și organe: 20 zile

Lapte: Nu este autorizată utilizarea la animale care produc lapte pentru consum uman.

11. Precauții speciale pentru depozitare

A nu se lăsa la vederea și îndemâna copiilor.

Acest produs medicinal veterinar nu necesită condiții speciale de depozitare.

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

Termenul de valabilitate după prima deschidere a flaconului: 30 zile

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 veterinar

Produs medicinal veterinar care se eliberează cu prescripție.

14. Numerele autorizațiilor de comercializare și dimensiunile ambalajelor

Flacon din PEID de culoare albă, care conține 225 ml suspensie sau 450 ml suspensie, închis cu capac alb din polipropilenă cu filet și sigiliu, care include un dop din PEJD.
Fiecare flacon este ambalat într-o cutie de carton și prevăzut cu o seringă orală din polipropilenă.
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:

Alfasan Nederland BV
Kuipersweg 9
3449 JA Woerden
Tarile de Jos
Tel. +31 348 416945

Producător responsabil pentru eliberarea seriei:

LelyPharma B.V.
Zuiveringsweg 42
8243 PZ Lelystad
Tarile de Jos

17. Alte informații