

1. DENUMIREA PRODUSULUI MEDICINAL VETERINAR

TUBERCULINA A – soluție injectabilă ,20.000 UI/ml, pentru păsări, bovine, suine

2. COMPOZIȚIA CALITATIVĂ ȘI CANTITATIVĂ

O doză de 0,1 ml produs conține:

- **Substanță activă**

Derivat proteic purificat (PPD) de *Mycobacterium avium*, simbol

D₄ER. 2000 UI

- **Excipienti**

Fenol : < 0,05 g %

Pentru lista completă a excipientilor, vezi secțiunea 6.1.

3. FORMA FARMACEUTICĂ

Soluție injectabilă.

Lichid limpede, de culoare roz - roșiatică.

4. PARTICULARITĂȚI CLINICE

4.1 Specii tintă

Păsări, bovine, suine

4.2 Indicații pentru utilizare, cu specificarea speciilor tintă

Se folosește pentru diagnosticul alergic *in vivo* al tuberculozei de tip aviar, prin testul intradermic simplu (testul unic) și prin testul intradermic comparativ simultan de tuberculinare, împreună cu tuberculina B

4.3 Contraindicații

Nu se utilizează la animale bolnave sau în convalescență

Nu se utilizează mai devreme de 42 de zile de la un alt examen alergic cu tuberculine sau paratuberculină.

Nu se inoculează în zone cu leziuni cutanate.

4.4 Atenționări speciale pentru fiecare specie tintă

Animalele trebuie protejate de intemperii și efort fizic până la citirea reacțiilor.

In orice populație de animale pot exista indivizi care nu răspund bine la tuberculinare.

Succesul tuberculinării depinde de păstrarea și administrarea corectă a produsului și de capacitatea de răspuns a animalului. Eficiența tuberculinării poate fi influențată de constituția genetică, varstă, infecții și tratamente intercurente, alimentație, igienă și stres.

Se vor respecta următoarele:

- cu trei săptămâni înainte de tuberculinare, se efectuează tratamente antiparazitare interne;

- tuberculinările se efectuează cu minimum două săptămâni înaintea acțiunilor imunoprofilactice.



4.5 Precauții speciale pentru utilizare

Precauții speciale pentru utilizare la animale

Produsul trebuie administrat cu seringi și ace speciale de tuberculinare, sterilizate prin fierbere.

Operațiunile de tuberculinare și interpretarea rezultatelor se efectuează numai de medicul veterinar.

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

În caz de auto-injectare , a contactului accidental cu pielea solicitați imediat sfatul medicului și prezențați medicului prospectul produsului sau eticheta.

Persoanele cu hipersensibilitate cunoscută la tuberculine trebuie să evite contactul cu produsul medicinal veterinar.

4.6 Reacții adverse (frecvență și gravitate)

Nu sunt

4.7 Utilizare în perioada de gestație, lactație sau în perioada de ouat

Gestație:

Studiile de laborator nu au pus în evidență efecte teratogene, fetotoxice sau maternotoxic, după inocularea intradermică de tuberculină A

Cu toate acestea testul intradermic cu tuberculina nu se va efectua în ultima lună de gestație și în prima lună după fătare

Lactație:

Se poate utiliza în lactație

Ouat: Se poate utiliza

4.8 Interacțiuni cu alte produse medicinale sau alte forme de interacțiune

Nu sunt disponibile informații privind interacțiunile cu alte produse medicinale, cu excepția tuberculinei de tip bovin și a paratuberculinei, care sunt admise pentru utilizare simultană cu tuberculină A.

Testul intradermic cu tuberculină nu se efectuează după mai puțin de 10 -15 zile de la tratamente cu imuno-supresoare.

4.9 Cantități de administrat și calea de administrare

Tuberculină A se administrează prin injecție intradermică, în doză de 0,1 ml. Se va agita flaconul înainte de utilizare.

Testul unic la păsări

Se inoculează doza de 0,1 ml produs (într – una din bărbite strict intradermic. Citirea reacțiilor se realizează la 48 de ore de la inoculare pe baza semnelor clinice la locul de inoculare:

Reacție pozitivă: se constată tumefierea pronunțată și edem la locul de inoculare; reacțiile intens pozitive relevă hemoragii și necroze

Reacție neconcludentă: la locul de inoculare se constată o ușoară tumefiere, fără caracter edematos.

Reacție negativă: nu se constată modificări la locul de inoculare

Testul simultan la suine

Se inoculează strict intradermic simultan doza de 0,1 ml tuberculina aviară la baza unei urechi și 0,1 ml tuberculină bovină la cealaltă ureche.

Citirea reacțiilor se realizează la 48 de ore de la inoculare pe baza semnelor clinice la locul de inoculare, pentru fiecare tuberculină în parte:

Reacție pozitivă: la locul de inoculare se formează un edem însotit de eritem eventual necroză.

Reacție neconcludentă: la locul de inoculare se formează un nodul sau edem dur până la mărimea unui bob de mazăre.

Reacție negativă: nu se produc modificări la locul de inoculare.

Interpretarea testului simultan se va face ținând cont de intensitatea reacțiilor la cele două tuberculine. Se consideră că animalele sunt infectate cu unul din tipurile de bacili ai tuberculozei, atunci când reacțiile produse de tuberculina bovină sunt mai mari decât cele produse de tuberculina aviară și invers.

Testul comparativ simultan la bovine,

Acest test se realizează la animalele peste vîrstă de 6 săptămâni, prin inocularea intradermică simultană, în puncte separate a tuberculinei aviare, respectiv a tuberculinei bovine

Pe aceeași latură a gâtului la limita dintre treimea anteroară și mijlocie se tund și se curăță 2 locuri de inoculare, unul situat la 10 cm de linia superioară a gâtului iar alta la 12, 5 cm mai jos, pe o linie paralelă cu linia umărului. Se măsoară apoi grosimea pliului pielii din ambele locuri de inoculare și se notează. Se procedează la inocularea tuberculinei aviare în doză de 0,1 ml strict intradermic în pătratul superior, iar tuberculina bovină în pătratul de jos, în doză de 0,1 ml. Inocularea se face cu seringi și ace separate pentru fiecare tip de tuberculină. La tineret cele două tuberculine se pot inocula fiecare pe câte o latură a gâtului în locuri identice.

Citirea reacțiilor: la 72 de ore se măsoară grosimea pliului pielii din cele două locuri inoculate și se notează valorile obținute. Interpretarea rezultatelor se face pe baza acelorași criterii ca la testul unic:

Reacție pozitivă: în cazul în care se observă la locul inoculării tuberculinei bovine o creștere de 4 mm sau mai mare a grosimii pliului pielii sau semne clinice, cum ar fi: edem difuz sau extins, exudat, necroză, durere sau inflamare a vaselor limfatice regionale sau a ganglionilor limfatici.

Reacție neconcludentă: reacție pozitivă sau neconcludentă la tuberculina bovină, cu absența semnelor clinice, sau când grosimea pliului pielii la tuberculina bovină este mai mare cu 1 – 4 mm față de reacția la tuberculina aviară.

Reacție negativă: fără modificări la tuberculina bovină, sau reacții pozitive sau neconcludente la tuberculina bovină, egale sau mai mici decât reacțiile pozitive sau neconcludente la tuberculina aviară. Semnele clinice absente în ambele cazuri.

Animalele cu reacții neconcludente la acest test se retestează la 42 de zile după

același procedeu. În cazul în care aceste animale nu reacționează negativ la al doilea test sunt considerate pozitive.

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

La doza de două ori mai mare decât cea recomandată nu au fost reacții adverse locale sau generale

4.11 Timp de aşteptare

Carne și organe: păsări, suine, bovine = 0 zile

Ouă = 0 zile

5. PROPRIETĂȚI IMUNOLOGICE

Grupa farmacoterapeutică: preparate pentru diagnosticul *in vivo*

Codul veterinar ATC: QI02AR02

5.1 Proprietăți farmacodinamice

Nu se aplică

5.2 Particularități farmacocinetice

Nu se aplică

6. PARTICULARITĂȚI FARMACEUTICE

6.1 Lista excipientilor

Solutie D2 conservantă

Solutie D1 diluantă

Fenol

Colorant Roșu Ponceau

6.2 Incompatibilități

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

6.3 Perioadă de valabilitate

Perioada de valabilitate a produsului medicinal veterinar aşa cum este ambalat pentru vânzare: 2 ani.

Perioada de valabilitate după prima deschidere a ambalajului primar: se va utiliza imediat

6.4 Precauții speciale pentru depozitare

A se păstra și transporta în condiții de refrigerare (+ 2°C - + 8 °C)

A se proteja de lumină directă

A nu se congela

6.5 Natura și compoziția ambalajului primar

Flacoane din sticlă , închise cu dop de cauciuc și sigiliu (capsulă) din aluminiu x 3, 6 și 10 ml conținând 1, 2, 5, 10 ml produs (echivalent cu 10, 20, 50 și 100 doze a 0,1 ml)

Nu toate dimensiunile de ambalaj pot fi comercializate

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 eliminate în conformitate cu cerințele locale.

7. DEȚINĂTORUL AUTORIZAȚIEI DE COMERCIALIZARE

S.N. Institutul Pasteur SA

Calea Giulești, nr. 333, sector 6, O.P.060269, București,- ROMÂNIA

TEL: +0421- 2206486

FAX:+0421 - 2206915

8. NUMĂRUL (NUMERELE) AUTORIZAȚIEI DE COMERCIALIZARE

9. DATA PRIMEI AUTORIZĂRI/REÎNNOIRII AUTORIZAȚIEI

Data ultimei reinnoiri: 27.08.2010

10. DATA REVIZUIRII TEXTULUI

INTERDICȚII PENTRU VÂNZARE, ELIBERARE ȘI/SAU UTILIZARE

Nu este cazul. Se eliberează numai pe baza de prescripție veterinară

ANEXA III

ETCETARE ȘI PROSPECT

A. ETICHETARE

INFORMAȚII CARE TREBUIE ÎNSCRISE PE AMBALAJUL SECUNDAR
Cutie carton

1. DENUMIREA PRODUSULUI MEDICINAL VETERINAR

TUBERCULINA A – soluție injectabilă 20.000 UI/ml, pentru păsări, bovine, suine

2. DECLARAREA SUBSTANȚELOR ACTIVE ȘI A ALTOR SUBSTANȚE

O doză de 0,1 ml produs conține:

Substanță activă

Derivat proteic purificat (PPD) de *Mycobacterium avium*, simbol D₄ER. 2000 UI

Excipienti

Fenol : < 0,05 g %

3. FORMA FARMACEUTICĂ

Soluție injectabilă

4. DIMENSIUNEA AMBALAJULUI

24 flacoane

5. SPECII ȚINTĂ

Păsări, bovine, suine

6. INDICAȚIE (INDICAȚII)

Citiți prospectul înainte de utilizare

7. MOD ȘI CALE DE ADMINISTRARE

Citiți prospectul înainte de utilizare.

8. TEMPORIZARE

Carne și organe: păsări, suine, bovine = 0 zile

Ouă = 0 zile

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

Citiți prospectul înainte de utilizare.

10. DATA EXPIRĂRII

EXP {lună/an}

După deschidere se va utiliza imediat

11. CONDIȚII SPECIALE DE DEPOZITARE

A se păstra și transporta în condiții de refrigerare (+ 2°C - + 8 °C)

A se proteja de lumină directă

A nu se congela

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

Eliminarea: cititi prospectul produsului

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

„Numai pentru uz veterinar” Se eliberează numai pe bază de rețetă veterinară.

14. MENTIUNEA „A NU SE LĂSA LA VEDEREA SI ÎNDEMÂNĂ COPIILOR”

A nu se lăsa la vederea si îndemâna copiilor.

15. NUMELE ȘI ADRESA DEȚINĂTORULUI AUTORIZAȚIEI DE COMERCIALIZARE

S.N. Institutul Pasteur SA

Calea Giulești, nr. 333, sector 6, O.P.060269, București,- ROMÂNIA

TEL: +0421- 2206486

FAX:+0421 - 2206915

16. NUMĂRUL (NUMERELE) AUTORIZAȚIEI DE COMERCIALIZARE**17. NUMĂRUL DE FABRICATIE AL SERIEI DE PRODUS**

<Serie> < Lot> {număr}



INFORMAȚII MINIME CARE TREBUIE ÎNSCRISE PE UNITĂȚILE MICI DE AMBALAJ PRIMAR
Flacon din sticlă x 3, 6, 10 ml

1. DENUMIREA PRODUSULUI MEDICINAL VETERINAR

TUBERCULINA A – soluție injectabilă 20.000 UI/ml, pentru păsări, bovine, suine

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

Derivat proteic purificat (PPD) de *Mycobacterium avium*, simbol D₄ER. 2000 UI / doza de 0,1 ml

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

- 10 doze
- 20 doze
- 50 doze
- 100 doze

4. CALE (CĂI) DE ADMINISTRARE

Strict intradermic

5. TEMPORALITATEA (TIMP DE AȘTEPTARE)

Carne și organe: păsări, suine, bovine = 0 zile
Ouă = 0 zile

6. NUMĂRUL SERIEI

<Serie> < Lot> {număr}

7. DATA EXPIRĂRII

< EXP {lună/an}>

După deschidere se va utiliza imediat

8. MENTIUNEA „NUMAI PENTRU UZ VETERINAR”

Numai pentru uz veterinar.



B.PROSPECT

PROSPECT PENTRU

TUBERCULINA A – soluție injectabilă 20.000 UI/ml, pentru păsări, bovine, suine

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

Deținătorul autorizației de comercializare

S.N. Institutul Pasteur SA

Calea Giulești, nr. 333, sector 6, O.P.060269, București, - ROMÂNIA

TEL: +0421- 2206486

FAX:+0421 - 2206915

Producător responsabil pentru eliberarea seriei de produs:

SC PASTEUR FILIALA FILIPEȘTI

Calea Giulești nr. 333, sector 6 București România

TEL: +0421- 2206486

FAX:+0421 - 2206915

2. DENUMIREA PRODUSULUI MEDICINAL VETERINAR

TUBERCULINA A – soluție injectabilă 20.000 UI/ml, pentru păsări, bovine, suine

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

O doză de 0,1 ml produs conține:

Substanță activă

Derivat proteic purificat (PPD) de *Mycobacterium avium*, simbol D₄ER. 2000 UI

Excipienti

Fenol : < 0,05 g %

4 INDICAȚIE (INDICAȚII)

Se folosește pentru diagnosticul alergic *in vivo* al tuberculozei de tip aviar, prin testul intradermic simplu (testul unic) și prin testul intradermic comparativ simultan de tuberculinare, împreună cu tuberculina B

5. CONTRAINDICAȚII

Nu se utilizează la animale bolnave sau în convalescență

Nu se utilizează mai devreme de 42 de zile de la un alt examen alergic cu tuberculine sau paratuberculină.

Nu se inoculează în zone cu leziuni cutanate.

6. REACȚII ADVERSE

Nu sunt.

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

7. SPECII ȚINTĂ

Păsări, bovine, suine

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

Tuberculina A se administrează prin injecție intradermică, în doză de 0,1 ml. Se va agita flaconul înainte de utilizare.

Testul unic la păsări

Se inoculează doza de 0,1 ml produs într – una din bărbite strict intradermic. Citirea reacțiilor se realizează la 48 de ore de la inoculare pe baza semnelor clinice la locul de inoculare:

Reacție pozitivă: se constată tumefierea pronunțată și edem la locul de inoculare; reacțiile intens pozitive relevă hemoragii și necroze

Reacție neconcludentă: la locul de inoculare se constată o ușoară tumefiere, fără caracter edematos.

Reacție negativă: nu se constată modificări la locul de inoculare

Testul simultan la suine

Se inoculează strict intradermic simultan doza de 0,1 ml tuberculina aviară la baza unei urechi și 0,1 ml tuberculină bovină la cealaltă ureche.

Citirea reacțiilor se realizează la 48 de ore de la inoculare pe baza semnelor clinice la locul de inoculare, pentru fiecare tuberculină în parte:

Reacție pozitivă: la locul de inoculare se formează un edem însotit de eritem eventual necroză.

Reacție neconcludentă: la locul de inoculare se formează un nodul sau edem dur până la mărimea unui bob de mazăre.

Reacție negativă: nu se produc modificări la locul de inoculare.

Interpretarea testului simultan se va face ținând cont de intensitatea reacțiilor la cele două tuberculine. Se consideră că animalele sunt infectate cu unul din tipurile de bacili ai tuberculozei , atunci când reacțiile produse de tuberculina bovină sunt mai mari decât cele produse de tuberculina aviară și invers.

Testul comparativ simultan la bovine

Acest test se realizează la animalele peste vîrstă de 6 săptămâni prin inocularea intradermică simultană, în puncte separate a tuberculinei aviare, respectiv a tuberculinei bovine

Pe aceeași latură a gâtului la limita dintre treimea anteroară și mijlocie se tund și se curăță 2 locuri de inoculare , unul situat la 10 cm de linia superioară a gâtului iar alta la 12, 5 cm mai jos, pe o linie paralelă cu linia umărului. Se măsoară apoi grosimea pliului pielii din ambele locuri de inoculare și se notează.



Se procedează la inocularea tuberculinei aviare în doză de 0,1 ml strict intradermic în pătratul superior, iar tuberculina bovină în pătratul de jos, în doză de 0,1 ml. Inocularea se face cu seringi și ace separate pentru fiecare tip de tuberculină.

La tineret cele două tuberculine se pot inocula fiecare pe câte o latură a gâtului în locuri identice.

Citirea reacțiilor: la 72 de ore se măsoară grosimea pliului pielii din cele două locuri inoculate și se notează valorile obținute. Interpretarea rezultatelor se face pe baza acelorași criterii ca la testul unic:

Reacție pozitivă: în cazul în care se observă la locul inoculării tuberculinei bovine o creștere de 4 mm sau mai mare a grosimii pliului pielii sau semne clinice, cum ar fi: edem difuz sau extins, exudat, necroză, durere sau inflamare a vaselor limfaticice regionale sau a ganglionilor limfatici.

Reacție neconcludentă: reacție pozitivă sau neconcludentă la tuberculina bovină,, cu absența semnelor clinice, sau când grosimea pliului pielii la tuberculina bovină este mai mare cu 1 – 4 mm față de reacția la tuberculina aviарă.

Reacție negativă: fără modificări la tuberculina bovină, sau reacții pozitive sau neconcludente la tuberculina bovină, egale sau mai mici decât reacțiile pozitive sau neconcludente la tuberculina aviарă. Semnele clinice absente în ambele cazuri.

Animalele cu reacții neconcludente la acest test se retestează la 42 de zile după același procedeu. În cazul în care aceste animale nu reacționează negativ la al doilea test sunt considerate pozitive.

9. RECOMANDĂRI PRIVIND ADMINISTRAREA CORECTĂ

Nu utilizați Tuberculina A dacă observați semne vizibile de deteriorare a ambalajului primar

10. TEMP DE AȘTEPTARE

Carne și organe: păsări,suine, bovine = 0 zile
Ouă = 0 zile

11. PRECAUȚII SPECIALE PENTRU DEPOZITARE

A nu se lăsa la vederea și îndemâna copiilor.

A nu se utilizează după data expirării marcată pe etichetă

A se păstra și transporta în condiții de refrigerare (+ 2°C - + 8 °C)

A se proteja de lumină directă

A nu se congela

12. ATENȚIONARE (ATENȚIONĂRI) SPECIALĂ (SPECIALE)

Atenționări speciale pentru fiecare specie țintă

Animalele trebuie protejate de intemperii și efort fizic până la citirea reacțiilor.

In orice populație de animale pot exista indivizi care nu răspund bine la tuberculinare.

Succesul tuberculinării depinde de păstrarea și administrarea corectă a produsului și de capacitatea de răspuns a animalului.

Eficiența tuberculinării poate fi influențată de constituția genetică, varstă, infecții și tratamente intercurențe, alimentație, igienă și stres.

Se vor respecta următoarele:

- cu trei săptămâni înainte de tuberculinare, se efectuează tratamente antiparazitare interne;
- tuberculinările se efectuează cu minimum două săptămâni înaintea acțiunilor imunoprofilactice.

Precauții speciale pentru utilizare:

Precauții speciale pentru utilizare la animale

Produsul trebuie administrat cu seringi și ace speciale de tuberculinare, sterilizate prin fierbere.

Operațiunile de tuberculinare și interpretarea rezultatelor se efectuează numai de medicul veterinar.

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

În caz de auto-injectare, a contactului accidental cu pielea solicitați imediat sfatul medicului și prezentați medicului prospectul produsului sau eticheta.

Persoanele cu hipersensibilitate cunoscută la tuberculine trebuie să evite contactul cu produsul medicinal veterinar.

Utilizare în perioada de gestație, lactație sau în perioada de ouat

Gestație: Studiile de laborator nu au pus în evidență efecte teratogene, fetotoxice sau maternotoxic, după inocularea intradermică de tuberculină A

Cu toate acestea testul intradermic cu tuberculina A nu se va efectua în ultima lună de gestație și în prima lună după fătare

Lactație: Se poate utiliza în lactație

Ouat: Se poate utiliza

Interacțiuni cu alte produse medicinale sau alte forme de interacțiune

Nu sunt disponibile informații privind interacțiunile cu alte produse medicinale, cu excepția tuberculinei de tip bovin și a paratuberculinei, care sunt admise pentru utilizare simultană cu tuberculină A.

Testul intradermic cu tuberculină A nu se efectuează după mai puțin de 10 - 15 zile de la tratamente cu imuno-supresoare.

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

La doza de două ori mai mare decât cea recomandată nu au fost reacții adverse locale sau generale

Incompatibilități

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

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

15. ALTE INFORMAȚII

Prezentare

Flacoane din sticlă , închise cu dop de cauciuc și sigiliu (capsulă) din aluminiu x 3, 6 și 10 ml conținând 1, 2, 5, 10 ml produs (echivalent cu 10, 20, 50 și 100 doze a 0,1 ml)

Nu toate dimensiunile de ambalaj pot fi comercializate

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