

SÚHRN CHARAKTERISTICKÝCH VLASTNOSTÍ LIEKU

1. NÁZOV VETERINÁRNEHO LIEKU

Versican Plus Bb Oral lyofilizát a rozpúšťadlo na perorálnu suspenziu pre psy

2. KVALITATÍVNE A KVANTITATÍVNE ZLOŽENIE

Každá dávka (1 ml) obsahuje:

Účinná látka:

Lyofilizát:

Bordetella bronchiseptica, živá atenuovaná, kmeň 92B $1,4 \times 10^8 - 5,5 \times 10^9$ CFU*/dávku

*CFU: kolóniu tvoriaca jednotka

Excipients:

Rozpúšťadlo:

Čistená voda 1 ml

Úplný zoznam pomocných látok je uvedený v časti 6.1.

3. LIEKOVÁ FORMA

Lyofilizát a rozpúšťadlo na perorálnu suspenziu.

Lyofilizát: Homogénny belavý lyofilizovaný prášok.

Rozpúšťadlo: Číra bezfarebná kvapalina.

4. KLINICKÉ ÚDAJE

4.1 Cieľové druhy zvierat

Psy.

4.2 Indikácie na použitie so špecifikovaním cieľových druhov

Na aktívnu imunizáciu psov od 8 týždňov veku na zníženie klinických príznakov a vylučovania po infekcii *Bordetella bronchiseptica*.

Nástup imunity: 3 týždne

Trvanie imunity: 12 mesiacov

4.3 Kontraindikácie

Nie sú.

4.4 Osobitné upozornenia pre každý cieľový druh

Vakcinovať len zdravé zvieratá.

4.5 Osobitné bezpečnostné opatrenia na používanie

Osobitné bezpečnostné opatrenia na používanie u zvierat

Liek obsahuje živé baktérie a musí sa podávať výhradne perorálnou cestou. Parenterálne podanie môže spôsobiť vznik abscesov a celulitídy.

Vakcinovaní psi môžu vylučovať vakcinačný kmeň *Bordetella bronchiseptica* až po dobu 35 dní oronasálne a minimálne 70 dní fekálne.

Vzhľadom k tomu, že vakcinačný kmeň je atenuovaný, nie je nutné držať nevakcinované psy oddelene od vakcinovaných. Napriek tomu sa v tomto období odporúča zamedziť kontaktu imunodeficitných psov s vakcinovanými psami.

Bolo preukázané, že vakcinačný kmeň *Bordetella bronchiseptica* je bezpečný pre ošípané, keď mu sú vystavené (napr. kontaktom s vakcinovanými psami). U mačiek vystavených vakcinačnému kmeňu (napr. pri kontakte s vakcinovanými psami) sa môžu prejavovať mierne klinické príznaky, ako napr. kýchanie, nasálny a okulárny výtok.

U iných živočíšnych druhov nebola bezpečnosť baktérií vylučovaných vakcinovanými psami skúmaná.

Osobitné bezpečnostné opatrenia, ktoré má urobiť osoba podávajúca liek zvieratám

Po podaní si vydezinfikujte ruky a použité zariadenie.

V prípade náhodného samopodania počas rekonštitúcie lieku vyhľadajte ihneď lekársku pomoc a ukážte príbalovú informáciu alebo etiketu praktickému lekárovi.

Osoby podávajúce liek psom by si mali uvedomiť, že opakovaná expozícia lieku môže viesť k zriedkavo sa vyskytujúcim hypersenzitívnym reakciám.

Osobám s oslabeným imunitným systémom sa odporúča vyhnúť sa kontaktu s vakcínou a vakcinovanými psami počas obdobia oronasálneho vylučovania.

4.6 Nežiaduce účinky (frekvencia výskytu a závažnosť)

Zriedka sa môže po vakcinácii vyskytnúť mierny výtok z očí.

Veľmi zriedka sa môže po dobu až 14 dní po vakcinácii vyskytovať mierna prechodná hnačka, zvracanie, výtok z nosa, mierny prechodný kašeľ alebo letargia.

Ak by zviera preukazovalo vážnejšie respiračné príznaky, môže byť indikovaná primeraná liečba.

Vo veľmi zriedkavých prípadoch sa môže vyskytnúť hypersenzitívna reakcia. Ak sa taká reakcia objaví, mala by byť bezodkladne nasadená zodpovedajúca liečba.

Frekvencia výskytu nežiaducich účinkov sa definuje použitím nasledujúceho pravidla:

- veľmi časté (nežiaduce účinky sa prejavili u viac ako 1 z 10 liečených zvierat)
- časté (u viac ako 1 ale menej ako 10 zo 100 liečených zvierat)
- menej časté (u viac ako 1 ale menej ako 10 z 1 000 liečených zvierat)
- zriedkavé (u viac ako 1 ale menej ako 10 z 10 000 liečených zvierat)
- veľmi zriedkavé (u menej ako 1 z 10 000 liečených zvierat, vrátane ojedinelých hlásení)

4.7 Použitie počas gravidity, laktácie, znášky

Bezpečnosť veterinárneho lieku nebola potvrdená počas gravidity a laktácie. Preto sa neodporúča použitie u gravidných alebo dojčiacich súk.

4.8 Liekové interakcie a iné formy vzájomného pôsobenia

Počas 1 mesiaca po vakcinácii týmto liekom nepoužívať imunosupresíva.

Počas 14 dní po vakcinácii nepodávať antibiotiká.

Dostupné informácie o bezpečnosti dokazujú, že vakcínu je možné podávať súčasne s vakcínami radu Versican Plus a Vanguard, obsahujúcimi živý psí parvovírus, adenovírus, vírus psinky, parainfluenzy a tiež inaktivované baktérie *Leptospira* a inaktivovaný vírus besnoty. Účinnosť pri súbežnom podaní nebola testovaná.

Nie sú dostupné informácie o bezpečnosti a účinnosti tejto vakcíny, ak je použitá s iným veterinárnym liekom. Rozhodnutie o použití tejto vakcíny pred, alebo po podaní iného veterinárneho lieku, musí byť preto vykonané na základe zváženia jednotlivých prípadov.

4.9 Dávkovanie a spôsob podania lieku

Perorálne podanie.

Vakcína je určená k perorálnemu podaniu psom od 8 týždňov veku.

Nariediť asepticky lyofilizát za použitia rozpúšťadla. Rekonstituovaná vakcína by mala mať podobu oranžovo až žltu sfarbenej tekutiny.

Liek po rekonstitúcii dobre pretrepať. Tekutinu nasať do striekačky a odstrániť ihlu. Vakcína by po nariadení mala byť použitá okamžite.

Hlavu psa pridržať s ňufákom smerujúcim hore a otvorenou papuľou. Celú dávku (1 ml) podať do bukálneho vaku (medzi zuby a líniu ďasien).

Základná vakcinácia:

Vakcinácia 1 dávkou (1 ml) na psa od 8 týždňov veku.

Revakcinácia:

Jedna dávka ročne.

4.10 Predávkovanie (príznaky, núdzové postupy, antidotá), ak sú potrebné

Po podaní desaťnásobnej dávky vakcíny neboli pozorované žiadne iné nežiaduce účinky, než účinky opísané v bode 4.6.

4.11 Ochranná (-é) lehota (-y)

Netýka sa.

5. IMUNOLOGICKÉ VLASTNOSTI

Farmakoterapeutická skupina: Imunologické lieky pre psovité – živé bakteriálne vakcíny pre psy
ATCvet kód: QI07AE01

Živá vakcína stimulujúca aktívnu imunitu proti *Bordetella bronchiseptica* u psov.

6. FARMACEUTICKÉ ÚDAJE

6.1 Zoznam pomocných látok

1. Lyofilizovaná frakcia:

Bacto-Pepton

Sacharóza

Hydrogenfosforečnan draselný

Dihydrogenfosforečnan draselný

Hydroxid draselný

Želatína

MEM HEPES médium

Kyselina chlorovodíková na úpravu pH

Hydroxid sodný na úpravu pH

2. Rozpúšťadlo:

Čistená voda

6.2 Závažné inkompatibility

Tento liek nemiešať s iným veterinárnym liekom, okrem rozpúšťadla dodaného na použitie s týmto veterinárnym liekom.

6.3 Čas použiteľnosti

Čas použiteľnosti veterinárneho lieku v neporušenom obale: 2 roky.

Čas použiteľnosti po rekonštitúcii podľa návodu: ihneď spotrebovať.

6.4 Osobitné bezpečnostné opatrenia na uchovávanie

Uchovávať a prepravovať chladené (2°C–8°C). Chrániť pred svetlom.
Chrániť pred mrazom.

6.5 Charakter a zloženie vnútorného obalu

Lyofilizát:

Liekovka: Sklenená injekčná liekovka typu I

Uzáver: Chlorobutyllová gumová zátka s hliníkovým viečkom

Rozpúšťadlo:

Liekovka: Sklenená injekčná liekovka typu I

Uzáver: Chlorobutyllová gumová zátka s hliníkovým viečkom

Veľkosti balenia:

Plastová škatuľka obsahujúca 5 injekčných liekoviek s 1 dávkou lyofilizátu a 5 injekčných liekoviek s 1 ml rozpúšťadla

Plastová škatuľka obsahujúca 10 injekčných liekoviek s 1 dávkou lyofilizátu a 10 injekčných liekoviek s 1 ml rozpúšťadla

Plastová škatuľka obsahujúca 25 injekčných liekoviek s 1 dávkou lyofilizátu a 25 injekčných liekoviek s 1 ml rozpúšťadla

Nie všetky veľkosti balenia sa musia uvádzať na trh.

6.6 Osobitné bezpečnostné opatrenia na zneškodňovanie nepoužitých veterinárnych liekov, prípadne odpadových materiálov vytvorených pri používaní týchto liekov.

Každý nepoužitý veterinárny liek alebo odpadové materiály z tohto veterinárneho lieku musia byť zlikvidované v súlade s miestnymi požiadavkami.

7. DRŽITEĽ ROZHODNUTIA O REGISTRÁCII

Zoetis Česká republika, s.r.o.
náměstí 14. října 642/17
150 00 Praha 5
ČESKÁ REPUBLIKA

8. REGISTRAČNÉ ČÍSLO(A)

97/051/MR/19-S

9. DÁTUM PRVEJ REGISTRÁCIE/PREDĹŽENIA REGISTRÁCIE

10. DÁTUM REVÍZIE TEXTU

ZÁKAZ PREDAJA, DODÁVOK A/ALEBO POUŽÍVANIA

Výdaj lieku je viazaný na veterinárny predpis.

A. OZNAČENIE OBALU

ÚDAJE, KTORÉ MAJÚ BYŤ UVEDENÉ NA VONKAJŠOM OBALE

Plastová škatuľka obsahujúca 5, 10 alebo 25 x 1 dávku

1. NÁZOV VETERINÁRNEHO LIEKU

Versican Plus Bb Oral lyofilizát a rozpúšťadlo na perorálnu suspenziu pre psy.

2. ÚČINNÉ LÁTKY

Bordetella bronchiseptica, živá atenuovaná, kmeň 92B $1,4 \times 10^8 - 5,5 \times 10^9$ CFU*/dávku

3. LIEKOVÁ FORMA

Lyofilizát a rozpúšťadlo na perorálnu suspenziu

4. VEĽKOSŤ BALENIA

5 x 1 dávka
10 x 1 dávka
25 x 1 dávka

5. CIEĽOVÉ DRUHY

Psy.

6. INDIKÁCIA (-IE)

7. SPÔSOB A CESTA PODANIA LIEKU

Perorálne podanie.

Pred použitím si prečítajte písomnú informáciu pre používateľov.

8. OCHRANNÁ LEHOTA(-Y)

9. OSOBITNÉ UPOZORNENIE (-A), AK JE POTREBNÉ

Pred použitím si prečítajte písomnú informáciu pre používateľov.

10. DÁTUM EXSPIRÁCIE

EXP {mesiac/rok}

Po rekonštitúcii ihneď spotrebovať.

11. OSOBITNÉ PODMIENKY NA UCHOVÁVANIE

Uchovávať a prepravovať chladené.

Chránit' pred mrazom.
Chránit' pred svetlom.

12. OSOBITNÉ BEZPEČNOSTNÉ OPATRENIA NA ZNEŠKODNENIE NEPOUŽITÉHO LIEKU(-OV) ALEBO ODPADOVÉHO MATERIÁLU, V PRÍPADE POTREBY

Likvidácia: prečítajte si písomnú informáciu pre používateľov.

13. OZNAČENIE „LEN PRE ZVIERATÁ“ A PODMIENKY ALEBO OBMEDZENIA TÝKAJÚCE SA DODÁVKY A POUŽITIA, ak sa uplatňujú

Len pre zvieratá. Výdaj lieku je viazaný na veterinárny predpis.

14. OZNAČENIE „UCHOVÁVAŤ MIMO DOHLĎADU A DOSAHU DETÍ“

Uchovávať mimo dohľadu a dosahu detí.

15. NÁZOV A ADRESA DRŽITEĽA ROZHODNUTIA O REGISTRÁCII

Zoetis Česká republika, s.r.o.
náměstí 14. října 642/17
150 00 Praha 5
ČESKÁ REPUBLIKA

16. REGISTRAČNÉ ČÍSLO (ČÍSLA)

97/051/MR/19-S

17. ČÍSLO VÝROBNEJ ŠARŽE

Šarža {číslo}

MINIMÁLNE ÚDAJE, KTORÉ MAJÚ BYŤ UVEDENÉ NA MALOM VNÚTORNOM OBALE

Liekovka s lyofilizátom

1. NÁZOV VETERINÁRNEHO LIEKU

Versican Plus Bb Oral lyofilizát pre psy



2. MNOŽSTVO ÚČINNEJ LÁTKY (-OK)

Bb

3. OBSAH V HMOTNOSTNÝCH, OBJEMOVÝCH JEDNOTKÁCH ALEBO POČET DÁVOK

1 dávka

4. SPÔSOB(-Y) PODANIA

Perorálne podanie.

5. OCHRANNÁ LEHOTA(-Y)

6. ČÍSLO ŠARŽE

Šarža: {číslo}

7. DÁTUM EXSPIRÁCIE

EXP: {mesiac/rok}

8. OZNAČENIE „LEN PRE ZVIERATÁ“

Len pre zvieratá.

MINIMÁLNE ÚDAJE, KTORÉ MAJÚ BYŤ UVEDENÉ NA BLISTROCH ALEBO STRIPOCH

Liekovka s rozpúšťadlom

1. NÁZOV VETERINÁRNEHO LIEKU

Versican Plus Bb Oral rozpúšťadlo



2. MNOŽSTVO ÚČINNEJ LÁTKY (-OK)

Čistená voda

3. OBSAH V HMOTNOSTNÝCH, OBJEMOVÝCH JEDNOTKÁCH ALEBO POČET DÁVOK

1 ml

4. SPÔSOB(-Y) PODANIA

Perorálne podanie.

5. OCHRANNÁ LEHOTA(-Y)

6. ČÍSLO ŠARŽE

Šarža: {číslo}

7. DÁTUM EXSPIRÁCIE

EXP: {mesiac/rok}

8. OZNAČENIE „LEN PRE ZVIERATÁ“

Len pre zvieratá.

PÍ SOMNÁ INFORMÁCIA PRE POUŽÍVATEĽOV
Versican Plus Bb Oral lyofilizát a rozpúšťadlo na perorálnu suspenziu pre psy

1. NÁZOV A ADRESA DRŽITEĽA ROZHODNUTIA O REGISTRÁCII A DRŽITEĽA POVOLENIA NA VÝROBU ZODPOVEDNÉHO ZA UVOĽNENIE ŠARŽE, AK NIE SÚ IDENTICKÍ

Držiteľ rozhodnutia o registrácii:

Zoetis Česká republika, s.r.o.

náměstí 14. října 642/17

150 00 Praha 5

ČESKÁ REPUBLIKA

Výrobca zodpovedný za uvoľnenie šarže:

Zoetis Belgium S.A.

1 Rue Laid Burniat

Louvain la Neuve

BELGICKO

2. NÁZOV VETERINÁRNEHO LIEKU

Versican Plus Bb Oral lyofilizát a rozpúšťadlo na perorálnu suspenziu pre psy

3. OBSAH ÚČINNEJ LÁTKY (-OK) A INEJ LÁTKY (-OK)

Každá dávka (1 ml) obsahuje:

Účinná látka:

Lyofilizát:

Bordetella bronchiseptica, živá atenuovaná, kmeň 92B $1,4 \times 10^8$ – $5,5 \times 10^9$ CFU*/dávku

*CFU: kolóniu tvoriaca jednotka

Homogénny belavý lyofilizovaný prášok.

Excipients:

Rozpúšťadlo

Čistená voda 1 ml

Číra bezfarebná kvapalina

4. INDIKÁCIA(-E)

Na aktívnu imunizáciu psov od 8 týždňov veku na zníženie klinických príznakov a vylučovania po infekcii *Bordetella bronchiseptica*.

Nástup imunity: 3 týždne

Trvanie imunity: 12 mesiacov

5. KONTRAINDIKÁCIE

Nie sú.

6. NEŽIADUCE ÚČINKY

Zriedka sa môže po vakcinácii vyskytnúť mierny výtok z očí.

Veľmi zriedka sa môže po dobu až 14 dní po vakcinácii vyskytovať mierna prechodná hnačka, zvracanie, výtok z nosa, mierny prechodný kašeľ alebo letargia.

Ak by zviera preukazovalo vážnejšie respiračné príznaky, môže byť indikovaná primeraná liečba.

Vo veľmi zriedkavých prípadoch sa môže vyskytnúť hypersenzitívna reakcia. Ak sa taká reakcia objaví, mala by byť bezodkladne nasadená zodpovedajúca liečba.

Frekvencia výskytu nežiaducich účinkov sa definuje použitím nasledujúceho pravidla:

- veľmi časté (nežiaduce účinky sa prejavili u viac ako 1 z 10 liečených zvierat)
- časté (u viac ako 1 ale menej ako 10 zo 100 liečených zvierat)
- menej časté (u viac ako 1 ale menej ako 10 z 1 000 liečených zvierat)
- zriedkavé (u viac ako 1 ale menej ako 10 z 10 000 liečených zvierat)
- veľmi zriedkavé (u menej ako 1 z 10 000 liečených zvierat, vrátane ojedinelých hlásení)

Ak zistíte akékoľvek nežiaduce účinky, aj tie, ktoré už nie sú uvedené v tejto písomnej informácii pre používateľov, alebo si myslíte, že liek je neúčinný, informujte vášho veterinárneho lekára.

7. CIELOVÝ DRUH

Psy.



8. DÁVKOVANIE PRE KAŽDÝ DRUH, CESTA(-Y) A SPÔSOB PODANIA LIEKU

Perorálne podanie.

Základná vakcinácia:

Vakcinácia 1 dávkou (1 ml) na psa od 8 týždňov veku.

Revakcinácia:

Jedna dávka ročne.

9. POKYN O SPRÁVNOM PODANÍ

Nariediť asepticky lyofilizát za použitia rozpúšťadla. Rekonstituovaná vakcína by mala mať podobu oranžovo až žltu sfarbenej tekutiny.

Prípravok po rekonstitúcii dobre pretrepať. Tekutinu nasť do striekačky a odstrániť ihlu. Vakcína by po nariedení mala byť použitá okamžite.

Hlavu psa pridržať s ňufákom smerujúcim hore a otvorenou papuľou. Celú dávku (1 ml) podať do bukálneho vaku (medzi zuby a líniou d'asien).

10. OCHRANNÁ LEHOTA(-Y)

Netýka sa.

11. OSOBITNÉ BEZPEČNOSTNÉ OPATRENIA NA UCHOVÁVANIE

Uchovávať mimo dohľadu a dosahu detí.

Uchovávať a prepravovať chladené (2 °C – 8 °C).

Chrániť pred mrazom.

Chrániť pred svetlom.

Nepoužívajte tento veterinárny liek po dátume expirácie uvedenom na fľaštičke.

Čas použiteľnosti po rekonštitúcii podľa návodu: ihneď spotrebovať.

12. OSOBITNÉ UPOZORNENIA

Osobitné upozornenia pre každý cieľový druh:

Vakcinovať len zdravé zvieratá.

Osobitné opatrenia pre použitie u zvierat:

Liek obsahuje živé baktérie a musí sa podávať výhradne perorálnou cestou. Parenterálne podanie môže spôsobiť vznik abscesov a celulitídy.

Vakcinovaní psi môžu vylučovať vakcinačný kmeň *Bordetella bronchiseptica* až po dobu 35 dní oronasálne a minimálne 70 dní fekálne.

Vzhľadom k tomu, že vakcinačný kmeň je atenuovaný, nie je nutné držať nevakcinované psy oddelene od vakcinovaných. Napriek tomu sa v tomto období odporúča zamedziť kontaktu imunodeficitných psov s vakcinovanými psami.

Bolo preukázané, že vakcinačný kmeň *Bordetella bronchiseptica* je bezpečný pre ošípané, keď mu sú vystavené (napr. kontaktom s vakcinovanými psami). U mačiek vystavených vakcinačnému kmeňu (napr. pri kontakte s vakcinovanými psami) sa môžu prejavovať mierne klinické príznaky, ako napr. kýchanie, nasálny a okulárny výtok.

U iných živočíšnych druhov nebola bezpečnosť baktérií vylučovaných vakcinovanými psami skúmaná.

Osobitné bezpečnostné opatrenia, ktoré má urobiť osoba podávajúca liek zvieratám:

Po podaní si vydezinfikujte ruky a použité zariadenie.

V prípade náhodného samopodania počas rekonštitúcie lieku vyhľadajte ihneď lekársku pomoc a ukážte príbalovú informáciu alebo etiketu praktickému lekárovi.

Osoby podávajúce liek psom by si mali uvedomiť, že opakovaná expozícia lieku môže viesť k zriedkavo sa vyskytujúcim hypersenzitívnym reakciám.

Osobám s oslabeným imunitným systémom sa odporúča vyhnúť sa kontaktu s vakcínou a vakcinovanými psami počas obdobia oronasálneho vylučovania.

Gravidita a laktácia:

Nebola stanovená bezpečnosť veterinárneho liečivého prípravku pre použitie počas gravidity a laktácie. Preto sa neodporúča použitie u gravidných alebo dojčiacich súk.

Liekové interakcie a iné formy vzájomného pôsobenia:

Počas 1 mesiaca po vakcinácii týmto prípravkom nepoužívať imunosupresíva.

Počas 14 dní po vakcinácii nepodávať antibiotiká.

Dostupné informácie o bezpečnosti dokazujú, že vakcínu je možné podávať súčasne s vakcínami radu Versican Plus a Vanguard, obsahujúcimi živý psí parvovírus, adenovírus, vírus psinky, parainfluenzy a tiež inaktivované baktérie *Leptospira* a inaktivovaný vírus besnoty. Účinnosť pri súbežnom podaní nebola testovaná.

Nie sú dostupné informácie o bezpečnosti a účinnosti tejto vakcíny, ak je použitá s iným veterinárnym liekom. Rozhodnutie o použití tejto vakcíny pred, alebo po podaní iného veterinárneho lieku, musí byť preto vykonané na základe zváženia jednotlivých prípadov.

Predávkovanie (príznaky, núdzové postupy, antidotá):

Po podaní desaťnásobnej dávky vakcíny neboli pozorované žiadne iné nežiaduce účinky než účinky opísané v časti 6.

Inkompatibility:

Tento liek nemiešať s iným veterinárnym liekom, okrem rozpúšťadla dodaného na použitie s týmto veterinárnym liekom.

13. OSOBITNÉ BEZPEČNOSTNÉ OPATRENIA NA ZNEŠKODNENIE NEPOUŽITÉHO LIEKU(-OV) ALEBO ODPADOVÉHO MATERIÁLU, V PRÍPADE POTREBY

Každý nepoužitý veterinárny liek alebo odpadové materiály z tohto veterinárneho lieku musia byť zlikvidované v súlade s miestnymi požiadavkami.

14. DÁTUM POSLEDNÉHO SCHVÁLENIA TEXTU V PÍSOMNEJ INFORMÁCII PRE POUŽÍVATEĽOV

15. ĎALŠIE INFORMÁCIE

Veľkosti balenia:

Plastová škatuľka obsahujúca 5 injekčných liekoviek s 1 dávkou lyofilizátu a 5 injekčných liekoviek s 1 ml rozpúšťadla

Plastová škatuľka obsahujúca 10 injekčných liekoviek s 1 dávkou lyofilizátu a 10 injekčných liekoviek s 1 ml rozpúšťadla

Plastová škatuľka obsahujúca 25 injekčných liekoviek s 1 dávkou lyofilizátu a 25 injekčných liekoviek s 1 ml rozpúšťadla

Nie všetky veľkosti balenia sa musia uvádzať na trh.

Len pre zvieratá. Výdaj lieku je viazaný na veterinárny predpis.

REGISTRAČNÉ ČÍSLA

97/051/MR/19-S