

BIJLAGE I

SAMENVATTING VAN DE PRODUCTKENMERKEN

1. NAAM VAN HET DIERGENEESMIDDEL

Clenovet 0,025 mg/ml gel voor oraal gebruik voor paarden

2. KWALITATIEVE EN KWANTITATIEVE SAMENSTELLING

Per ml:

Werkzame bestanddelen:

Clenbuterolhydrochloride 0,025 mg
(overeenkomend met 0,022 mg Clenbuterol)

Hulpstoffen:

Kwalitatieve samenstelling van hulpstoffen en andere bestanddelen	Kwantitatieve samenstelling als die informatie onmisbaar is voor een juiste toediening van het diergeneesmiddel
Methylparahydroxybenzoeaat (E218)	2,02 mg
Propylparahydroxybenzoeaat (E216)	0,26 mg
Carbomer 974 P	/
Sucrose	/
Macrogol 400	/
Glycerol 85%	/
Ethanol 96%	/
Natriumhydroxide (E524)	/
Water, gezuiverd	/

Doorzichtige, witachtige, stroperige gel.

3. KLINISCHE GEGEVENS

3.1 Doeldiersoorten

Paard

3.2 Indicaties voor gebruik voor alle doeldiersoorten

Luchtwegaandoeningen die gepaard gaan met bronchospasmen, zoals subacute en chronische bronchitis en bronchiolitis, chronische obstructieve longziekte (COPD), ondersteunend bij acute bronchitis en bronchopneumonie.

3.3 Contra-indicaties

Niet gebruiken bij

- hyperthyreoïdie,
- tachycardische hartritmestoornissen,
- gevallen van overgevoeligheid voor de werkzame stof of één van de hulpstoffen

Raadpleeg tevens rubriek 3.7.

3.4 Speciale waarschuwingen

Geen.

3.5 Speciale voorzorgsmaatregelen bij gebruik

Speciale voorzorgsmaatregelen voor veilig gebruik bij de doeldiersoorten:

Er moeten speciale voorzorgsmaatregelen worden genomen in het geval van halothaan-anesthesie, aangezien de hartfunctie een verhoogde gevoeligheid voor catecholamines kan vertonen.

Speciale voorzorgsmaatregelen te nemen door de persoon die het diergeneesmiddel aan dieren toedient:

Dit diergeneesmiddel bevat clenbuterol, een bèta-agonist, die bijwerkingen kan veroorzaken, zoals een verhoogde hartslag.

Personen met een bekende overgevoeligheid voor clenbuterolhydrochloride of één van de hulpstoffen moeten contact met het diergeneesmiddel vermijden.

Dit diergeneesmiddel kan embryotoxisch zijn. Zwangere vrouwen moeten voorzichtig zijn bij het hanteren van dit diergeneesmiddel. Draag handschoenen om huidcontact te voorkomen.

Vermijd contact met huid, ogen en slijmvliezen. Was de huid grondig met voldoende zeep en water direct na accidenteel contact met het diergeneesmiddel. In het geval van accidenteel contact met de ogen, grondig uitspoelen met schoon water.

Als er symptomen optreden na contact dient onmiddellijk een arts te worden geraadpleegd en de bijsluiter of het etiket te worden getoond.

Niet roken, eten of drinken bij gebruik van het diergeneesmiddel.

Was de handen na gebruik.

Speciale voorzorgsmaatregelen voor de bescherming van het milieu:

Niet van toepassing.

3.6 Bijwerkingen

Paard:

Soms (1 tot 10 dieren /1000 dieren behandeld):	hevig zweten
Onbepaalde frequentie (kan niet worden geschat op basis van de beschikbare gegevens):	spijertrillingen
	tachycardie
	rusteloosheid
	vermoeidheid
	urticaria
	verhoogde neiging tot bloeden*

* tijdens operaties

Het melden van bijwerkingen is belangrijk. Op deze manier kan de veiligheid van een diergeneesmiddel voortdurend worden bewaakt. De meldingen moeten, bij voorkeur via een dierenarts, worden gestuurd naar ofwel de houder van de vergunning voor het in de handel brengen of zijn lokale vertegenwoordiger ofwel de nationale bevoegde autoriteit via het nationale meldsysteem. Zie de bijsluiter voor de desbetreffende contactgegevens.

3.7 Gebruik tijdens dracht, lactatie of leg

Dracht en lactatie:

Bij drachtige merries moet de behandeling 1 tot 2 dagen voor de verwachte partusdatum worden gestopt of als er tekenen zijn van een naderende partus. Aangezien clenbuterolhydrochloride in de melk wordt uitgescheiden, mag het diergeneesmiddel niet worden toegediend aan lacterende merries met veulens tot twee maanden oud.

3.8 Interactie met andere geneesmiddelen en andere vormen van interactie

Versterkte effecten, waaronder vaker voorkomende bijwerkingen bij gelijktijdig gebruik met glucocorticoïden, β_2 -sympathicomimetica, anticholinergica en methylxanthines.

Verhoogd risico op ventriculaire aritmieën bij gelijktijdige toediening met gehalogeneerde anesthetica (isofluraan, methoxyfluraan). Verhoogd risico op aritmie bij gelijktijdige toediening van digitalisglycosiden. Verzwakking van het effect van tocolytica (oxytocine, prostaglandine $F_{2\alpha}$).

3.9 Toedieningswegen en dosering

Toediening in het voer.

Om een juiste dosering te waarborgen dient het lichaamsgewicht zo nauwkeurig mogelijk bepaald te worden.

Het diergeneesmiddel wordt toegediend met een kleine hoeveelheid voer.

Dien 0,8 μ g clenbuterolhydrochloride per kg lichaamsgewicht toe (d.w.z. 0,7 microgram clenbuterol per kg lichaamsgewicht), wat overeenkomt met 4 ml van het diergeneesmiddel per 125 kg lichaamsgewicht of 16 ml van het diergeneesmiddel per 500 kg lichaamsgewicht, tweemaal daags met een tussenpoos van 12 uur (minimaal 8 uur).

Elke pompbeweging voor de dosering levert 4 ml gel.

De pomp hoeft alleen voor het eerste gebruik te worden gevuld. Druk tweemaal op de pomp om deze te vullen en gooi de uit de pomp gekomen gel weg.

Behandelingsduur:

10-14 dagen in acute of subacute condities, in chronische gevallen gedurende een langere periode. Als de verschijnselen aanzienlijk verbeteren, kan de dosering na ongeveer 10 dagen met de helft worden verminderd.

Voor paarden voor humane consumptie, raadpleeg tevens rubriek 3.12.

Voor gebruik moet de dop van de fles worden verwijderd en de doseerpomp op de schroefdraad van de fles worden geschroefd. Het drukken op de doseerpomp levert 4 ml gel in één beweging. Na gebruik wordt de doseerpomp weer losgeschroefd en wordt de fles gesloten door de dop erop te schroeven.

Dit diergeneesmiddel is bedoeld voor behandeling van een individueel dier.

3.10 Symptomen van overdosering (en, in voorkomend geval, spoedbehandeling en tegengiften)

Overdosering kan leiden tot ernstigere bijwerkingen (levensbedreigende hartritmestoornissen). In geval van overdosering, dient een β -adrenolytica (propranolol, carazolol) toegediend te worden als tegengif.

3.11 Speciale beperkingen op het gebruik en speciale voorwaarden voor het gebruik, met inbegrip van beperkingen op het gebruik van antimicrobiële en antiparasitaire diergeneesmiddelen om het risico op ontwikkeling van resistentie te beperken

Niet van toepassing.

3.12 Wachttijden

Paarden:

Vlees en slachtafval:

Voor een behandelingsperiode van tot 10 dagen: 28 dagen.

Gebruik niet langer dan 10 dagen bij dieren die gebruikt worden voor de humane consumptie.

Niet goedgekeurd voor gebruik bij dieren die melk voor humane consumptie produceren.

4. FARMACOLOGISCHE GEGEVENS

4.1 ATCvet-code:

QR03CC13

4.2 Farmacodynamische eigenschappen

Clenbuterolhydrochloride is een β_2 -sympathicomimeticum dat vanwege zijn bronchusverwijdende werking wordt gebruikt bij obstructieve bronchiale aandoeningen. Het farmacologische effect is gebaseerd op binding aan β_2 -adrenoceptoren van gladde spiercellen, wat leidt tot ontspanning van de bronchiale spieren via activering van adenylaacyclase, vorming van cyclisch adenosinemonofosfaat en activering van proteïnekinasen. Clenbuterolhydrochloride remt *in vitro* de IgE-afhankelijke afgifte van histamine uit mestcellen. Clenbuterolhydrochloride heeft een ontstekingsremmende werking door pro-inflammatoire cytokines te moduleren in de vroege ontstekingsreactie in de luchtwegen. Clenbuterolhydrochloride verbetert de mucociliaire klaring in de luchtwegen.

Door zich te binden aan β_2 -adrenoceptoren van de baarmoedermusculatuur en perifere bloedvaten heeft clenbuterolhydrochloride een tocolytisch en vaatverwijdend effect. Het verhoogt de glycogenolyse in de lever en stimuleert de afgifte van insuline. Hoge doses verhogen de eiwitsynthese in de skeletspieren.

4.3 Farmacokinetische eigenschappen

Na orale toediening is clenbuterolhydrochloride vrijwel volledig biologisch beschikbaar. Bij paarden worden maximale plasmaconcentraties na ongeveer twee uur bereikt. Clenbuterolhydrochloride wordt snel verdeeld in de weefsels, waar de concentraties soms aanzienlijk hoger zijn dan in plasma. Bij paarden werd een distributievolume van 1,6 l/kg vastgesteld. Clenbuterolhydrochloride wordt gedeeltelijk in de lever afgebroken tot ineffectieve metabolieten en wordt voornamelijk via de nieren uitgescheiden. Bij paarden werd een halfwaardetijd van 12 tot 20 uur gemeten.

5. FARMACEUTISCHE GEGEVENS

5.1 Belangrijke onverenigbaarheden

Aangezien er geen onderzoek is verricht naar de verenigbaarheid, mag het diergeneesmiddel niet met andere diergeneesmiddelen worden gemengd.

5.2 Houdbaarheidstermijn

Houdbaarheid van het diergeneesmiddel in de verkoopverpakking: 2 jaar.
Houdbaarheid na eerste opening van de primaire verpakking: 12 weken.

5.3 Bijzondere voorzorgsmaatregelen bij bewaren

Dit diergeneesmiddel vereist geen bijzondere bewaarvoorschriften.

5.4 Aard en samenstelling van de primaire verpakking

HDPE-fles afgesloten met een schroefdop van PP met PE-afdichtingsinzetstuk, apart bijgevoegd een doseerpomp van polyethyleen/polypropyleen.

Verpakkingsinhoud:

1 fles met 355 ml gel en 1 doseerpomp.

5.5 Speciale voorzorgsmaatregelen voor de verwijdering van niet-gebruikte diergeneesmiddelen of afvalmateriaal voortkomend uit het gebruik van het diergeneesmiddel

Geneesmiddelen mogen niet verwijderd worden via afvalwater of huishoudelijk afval.

Maak gebruik van terugnameregelingen voor de verwijdering van ongebruikte diergeneesmiddelen of uit het gebruik van dergelijke middelen voortvloeiend afvalmateriaal in overeenstemming met de lokale voorschriften en nationale inzamelingssystemen die op het desbetreffende diergeneesmiddel van toepassing zijn.

6. NAAM VAN DE HOUDER VAN DE VERGUNNING VOOR HET IN DE HANDEL BRENGEN

Serumwerk Bernburg AG

7. NUMMER(S) VAN DE VERGUNNING(EN) VOOR HET IN DE HANDEL BRENGEN

REG NL 135419

8. DATUM EERSTE VERGUNNINGVERLENING

Datum van eerste vergunningverlening: 24 december 2025

9. DATUM VAN LAATSTE HERZIENING VAN DE SAMENVATTING VAN DE PRODUCTKENMERKEN

10. INDELING VAN HET DIERGENEESMIDDEL

Diergeneesmiddel op voorschrift.

Gedetailleerde informatie over dit diergeneesmiddel is beschikbaar in de diergeneesmiddelendatabank van de Unie (<https://medicines.health.europa.eu/veterinary>).

BIJLAGE II
ETIKETTERING EN BIJSLUITER

A. ETIKETTERING

GEGEVENS DIE OP DE BUITENVERPAKKING MOETEN WORDEN VERMELD

Kartonnen doos voor 1 fles met 355 ml gel en 1 doseerpomp.

1. NAAM VAN HET DIERGENEESMIDDEL

Clenovet 0,025 mg/ml gel voor oraal gebruik

2. GEHALTE AAN WERKZAME BESTANDDELEN

Per ml:

Werkzaam bestanddeel:

Clenbuterolhydrochloride 0,025 mg
(overeenkomend met 0,022 mg Clenbuterol)

3. VERPAKKINGSGROOTTE

355 ml fles met doseerpomp

4. DOELDIERSOORTEN

Paard

5. INDICATIES

6. TOEDIENINGSWEGEN

Toediening in het voer.

7. WACHTTIJDEN

Wachttijden:

Paarden:

Vlees en slachtafval:

Voor een behandelingsperiode van tot 10 dagen: 28 dagen.

Gebruik niet langer dan 10 dagen bij dieren die gebruikt worden voor de humane consumptie.

Niet goedgekeurd voor gebruik bij dieren die melk voor humane consumptie produceren.

8. UITERSTE GEBRUIKSDATUM

Exp. {mm/jjjj}

Na openen gebruiken binnen 12 weken.

9. BIJZONDERE BEWAARVOORSCHRIFTEN

10. VERMELDING “LEES VÓÓR GEBRUIK DE BIJSLUITER”

Lees vóór gebruik de bijsluiters.

11. VERMELDING “UITSLUITEND VOOR DIERGENEESKUNDIG GEBRUIK”

Uitsluitend voor diergeneeskundig gebruik.

12. VERMELDING “BUITEN HET ZICHT EN BEREIK VAN KINDEREN BEWAREN”

Buiten het zicht en bereik van kinderen bewaren.

13. NAAM VAN DE HOUDER VAN DE VERGUNNING VOOR HET IN DE HANDEL BRENGEN

Serumwerk Bernburg AG (logo)

14. NUMMERS VAN DE VERGUNNINGEN VOOR HET IN DE HANDEL BRENGEN

REG NL 135419

15. PARTIJNUMMER

Lot {nummer}

GEGEVENS DIE OP DE PRIMAIRE VERPAKKING MOETEN WORDEN VERMELD

1 fles met 355 ml gel en doseerpomp.

1. NAAM VAN HET DIERGENEESMIDDEL

Clenovet 0,025 mg/ml gel voor oraal gebruik

2. GEHALTE AAN WERKZAME BESTANDDELEN

Per ml:

Werkzaam bestanddeel:

Clenbuterolhydrochloride 0,025 mg
(overeenkomend met 0,022 mg Clenbuterol)

3. DOELDIERSOORTEN

Paard

4. TOEDIENINGSWEGEN

Toediening in het voer.

Lees vóór gebruik de bijsluiter.

5. WACHTTIJDEN

Wachttijden:

Paarden:

Vlees en slachtafval: Voor een behandelingsperiode van tot 10 dagen: 28 dagen.

Gebruik niet langer dan 10 dagen bij dieren die gebruikt worden voor de humane consumptie.

Niet goedgekeurd voor gebruik bij dieren die melk voor humane consumptie produceren.

6. UITERSTE GEBRUIKSDATUM

Exp. {mm/jjjj}

Na openen gebruiken binnen 12 weken, gebruiken voor...

7. BIJZONDERE BEWAARVOORSCHRIFTEN

8. NAAM VAN DE HOUDER VAN DE VERGUNNING VOOR HET IN DE HANDEL BRENGEN

Serumwerk Bernburg AG (logo)

9. PARTIJNUMMER

Lot {nummer}

B. BIJSLUITER

BIJSLUITER

1. Naam van het diergeneesmiddel

Clenovet 0,025 mg/ml gel voor oraal gebruik voor paarden

2. Samenstelling

Per ml:

Werkzame bestanddelen:

Clenbuterolhydrochloride 0,025 mg
(overeenkomend met 0,022 mg Clenbuterol)

Hulpstoffen::

Methylparahydroxybenzoaat (E218) 2,02 mg, Propylparahydroxybenzoaat (E216) 0,26 mg

Doorzichtige, witachtige, stroperige gel.

3. Doeldiersoorten

Paard

4. Indicaties voor gebruik

Luchtwegaandoeningen die gepaard gaan met bronchospasmen, zoals subacute en chronische bronchitis en bronchiolitis, chronische obstructieve longziekte (COPD), ondersteunend bij acute bronchitis en bronchopneumonie.

5. Contra-indicaties

Niet gebruiken bij

- hyperthyreoïdie,
- tachycardische hartritmestoornissen,
- gevallen van overgevoeligheid voor de werkzame stof of één van de hulpstoffen

Raadpleeg tevens rubriek 6 (Speciale waarschuwingen, dracht en lactatie).

6. Speciale waarschuwingen

Speciale voorzorgsmaatregelen voor veilig gebruik bij de doeldiersoorten:

Er moeten speciale voorzorgsmaatregelen worden genomen in het geval van halothaananesthesie, aangezien de hartfunctie een verhoogde gevoeligheid voor catecholamines kan vertonen.

Speciale voorzorgsmaatregelen te nemen door de persoon die het diergeneesmiddel aan de dieren toedient:

Dit diergeneesmiddel bevat clenbuterol, een bèta-agonist, die bijwerkingen kan veroorzaken, zoals een verhoogde hartslag.

Personen met een bekende overgevoeligheid voor clenbuterolhydrochloride of één van de hulpstoffen moeten contact met het diergeneesmiddel vermijden.

Dit diergeneesmiddel kan embryotoxisch zijn. Zwangere vrouwen moeten voorzichtig zijn bij het hanteren van dit diergeneesmiddel. Draag handschoenen om huidcontact te voorkomen.

Vermijd contact met huid, ogen en slijmvliesen. Was de huid grondig met voldoende zeep en water direct na accidenteel contact met het diergeneesmiddel. In het geval van accidenteel contact met de ogen, grondig uitspoelen met schoon water.

Als er symptomen optreden na contact dient onmiddellijk een arts te worden geraadpleegd en de bijsluiter of het etiket te worden getoond.

Niet roken, eten of drinken bij gebruik van het diergeneesmiddel.

Was de handen na gebruik.

Dracht en lactatie:

Bij drachtige merries moet de behandeling 1 tot 2 dagen voor de verwachte partusdatum worden gestopt of als er tekenen zijn van een naderende partus. Aangezien clenbuterolhydrochloride in de melk wordt uitgescheiden, mag het diergeneesmiddel niet worden toegediend aan lacterende merries met veulens tot twee maanden oud.

Interactie met andere geneesmiddelen en andere vormen van interactie:

Versterkte effecten, waaronder vaker voorkomende bijwerkingen bij gelijktijdig gebruik met glucocorticoïden, β_2 -sympathicomimetica, anticholinergica en methylxanthines.

Verhoogd risico op ventriculaire aritmieën bij gelijktijdige toediening met gehalogeneerde anesthetica (isofluraan, methoxyfluraan). Verhoogd risico op aritmie bij gelijktijdige toediening van digitalisglycosiden. Verzwakking van het effect van tocolytica (oxytocine, prostaglandine $F_{2\alpha}$).

Overdosering:

Overdosering kan leiden tot ernstigere bijwerkingen (levensbedreigende hartritmestoornissen). In geval van overdosering, dien β -adrenolytica (propranolol, carazolol) toe als tegengif.

Belangrijke onverenigbaarheden:

Aangezien er geen onderzoek is verricht naar de verenigbaarheid, mag het diergeneesmiddel niet met andere diergeneesmiddelen worden gemengd.

7. Bijwerkingen

Paard:

Soms (1 tot 10 dieren /1000 dieren behandeld):	hevig zweten
Onbepaalde frequentie (kan niet worden geschat op basis van de beschikbare gegevens):	spijertrillingen
	tachycardie
	rusteloosheid
	vermoeidheid
	urticaria
	verhoogde neiging tot bloeden*

* tijdens operaties

Het melden van bijwerkingen is belangrijk. Op deze manier kan de veiligheid van een diergeneesmiddel voortdurend worden bewaakt. Indien u bijwerkingen vaststelt, zelfs wanneer die niet

in deze bijsluiter worden vermeld, of u vermoedt dat het geneesmiddel niet heeft gewerkt, neem dan in eerste instantie contact op met uw dierenarts. U kunt bijwerkingen ook melden aan de houder van de vergunning voor het in de handel brengen of diens lokale vertegenwoordiger met behulp van de contactgegevens aan het einde van deze bijsluiter of via uw nationale meldsysteem:

8. Dosering voor elke diersoort, toedieningswijzen en toedieningswegen

Toediening in het voer.

Om een juiste dosering te waarborgen dient het lichaamsgewicht zo nauwkeurig mogelijk bepaald te worden

Het diergeneesmiddel wordt toegediend met een kleine hoeveelheid voer.

Dien 0,8 µg clenbuterolhydrochloride per kg lichaamsgewicht toe (d.w.z. 0,7 microgram clenbuterol per kg lichaamsgewicht), wat overeenkomt met 4 ml van het diergeneesmiddel per 125 kg lichaamsgewicht of 16 ml van het diergeneesmiddel per 500 kg lichaamsgewicht, tweemaal daags met een tussenpoos van 12 uur (minimaal 8 uur).

Elke pompbeweging voor de dosering levert 4 ml gel.

De pomp hoeft alleen voor het eerste gebruik te worden gevuld. Druk tweemaal op de pomp om deze te vullen en gooi de uit de pomp gekomen gel weg.

Behandelingsduur:

10-14 dagen in acute of subacute condities, in chronische gevallen gedurende een langere periode. Als de verschijnselen aanzienlijk verbeteren, kan de dosering na ongeveer 10 dagen met de helft worden verminderd.

Voor paarden voor humane consumptie, raadpleeg tevens rubriek 10 “Wachttijden”.

Voor gebruik moet de dop van de fles worden verwijderd en de doseerpomp op de schroefdraad van de fles worden geschroefd. Het drukken op de doseerpomp levert 4 ml gel in één beweging. Na gebruik wordt de doseerpomp weer losgeschroefd en wordt de fles gesloten door de dop erop te schroeven.

Dit diergeneesmiddel is bedoeld voor behandeling van een individueel dier.

9. Aanwijzingen voor een juiste toediening

Zie hierboven onder sectie “8. Dosering voor elke diersoort, toedieningswijzen en toedieningswegen”.

10. Wachttijden

Paarden:

Vlees en slachtafval:

Voor een behandelingsperiode van tot 10 dagen: 28 dagen.

Gebruik niet langer dan 10 dagen bij dieren die gebruikt worden voor de humane consumptie.

Niet goedgekeurd voor gebruik bij dieren die melk voor humane consumptie produceren.

11. Bijzondere bewaarvoorschriften

Buiten het zicht en bereik van kinderen bewaren.

Dit diergeneesmiddel vereist geen bijzondere bewaarvoorschriften.

Dit diergeneesmiddel niet gebruiken na de uiterste gebruiksdatum vermeld op het etiket en buitenverpakking na Exp. De uiterste gebruiksdatum verwijst naar de laatste dag van de maand.

Houdbaarheid na eerste opening van de primaire verpakking: 12 weken.

12. Speciale voorzorgsmaatregelen voor verwijderen

Geneesmiddelen mogen niet verwijderd worden via afvalwater of huishoudelijk afval.

Maak gebruik van terugnameregelingen voor de verwijdering van ongebruikte diergeneesmiddelen of uit het gebruik van dergelijke middelen voortvloeiend afvalmateriaal in overeenstemming met de lokale voorschriften en nationale inzamelingssystemen die van toepassing zijn. Deze maatregelen dragen bij aan de bescherming van het milieu.

Vraag aan uw dierenarts of apotheker wat u met overtollige diergeneesmiddelen dient te doen.

13. Indeling van het diergeneesmiddel

Diergeneesmiddel op voorschrift.

14. Nummers van de vergunning voor het in de handel brengen en verpakkingsgrootten

REG NL 135419

Verpakkingsinhoud:

1 fles met 355 ml gel en 1 doseerpomp.

15. Datum waarop de bijsluiter voor het laatst is herzien

Gedetailleerde informatie over dit diergeneesmiddel is beschikbaar in de diergeneesmiddelendatabank van de Unie (<https://medicines.health.europa.eu/veterinary>).

16. Contactgegevens

Houder van de vergunning voor het in de handel brengen en fabrikant verantwoordelijk voor vrijgifte:

Serumwerk Bernburg AG
Hallesche Landstraße 105 b
06406 Bernburg
Duitsland
Telefoon: +49 (0)3471 860 4300

Lokale vertegenwoordigers en contactgegevens voor het melden van vermoedelijke bijwerkingen:

Grovat B.V.
Centurionbaan 140
NL- 3769 AV Soesterberg
Tel: +31 88 582 4100
E-mail: adverse-event@grovat.com

17. Overige informatie

KANALISATIE UDA
