

PRILOG I.
SAŽETAK OPISA SVOJSTAVA PROIZVODA

EPRINOVET MULTI, 5 mg/mL,
otopina za poliv, za goveda, ovce i koze
KLASA: UP/I-322-05/25-01/491
URBROJ: 525-09/583-25-2
ES/V/0443/001/DC



1. NAZIV VETERINARSKO-MEDICINSKOG PROIZVODA

EPRINOVET MULTI, 5 mg/mL, otopina za poliv, za goveda, ovce i koze

2. KVALITATIVNI I KVANTITATIVNI SASTAV

Jedan mL sadrži:

Djelatna tvar:

Eprinomektin 5,0 mg

Pomoćne tvari:

Kvalitativni sastav pomoćnih tvari i drugih sastojaka	Kvantitativni sastav ako su te informacije bitne za pravilnu primjenu veterinarskog lijeka
Butilhidroksitoluen (E321)	0,1 mg
Sav- <i>rac</i> - α -Tokoferol (E307)	0,025 mg
Propilenglikol dikaprilokaprat	

Bistra, svijetlo žuta, uljna tekućina.

3. KLINIČKI PODATCI

3.1 Ciljne vrste životinja

Govedo (tovna goveda i muzne krave), ovca i koza.

3.2 Indikacije za primjenu za svaku ciljnu vrstu životinja

Liječenje invazija/infestacija uzrokovanih sljedećim parazitima:

Goveda:

PARAZIT	ODRASLI	L ₄	L ₄ tijekom zastoja u razvoju
Želučano-crijevni oblići			
<i>Ostertagia</i> spp.	◆	◆	
<i>Ostertagia lyrata</i>	◆		
<i>Ostertagia ostertagi</i>	◆	◆	◆
<i>Cooperia</i> spp.	◆	◆	◆
<i>Cooperia oncophora</i>	◆	◆	
<i>Cooperia punctata</i>	◆	◆	
<i>Cooperia surnabada</i>	◆	◆	
<i>Cooperia pectinata</i>	◆	◆	
<i>Haemonchus placei</i>	◆	◆	
<i>Trichostrongylus</i> spp.	◆	◆	
<i>Trichostrongylus axei</i>	◆	◆	
<i>Trichostrongylus</i>	◆	◆	

EPRINOVET MULTI, 5 mg/mL,
otopina za poliv, za goveda, ovce i koze
KLASA: UP/I-322-05/25-01/491
URBROJ: 525-09/583-25-2
ES/V/0443/001/DC

OD OBRJENO



<i>colubriformis</i>			
<i>Bunostomum phlebotomum</i>	◆	◆	
<i>Nematodirus helvetianus</i>	◆	◆	
<i>Oesophagostomum</i> spp.	◆		
<i>Oesophagostomum radiatum</i>	◆	◆	
<i>Trichuris</i> spp.	◆		
Plućni vlasci			
<i>Dictyocaulus viviparus</i>	◆	◆	

Štrkovi (parazitski stadij)

Hypoderma bovis

Hypoderma lineatum

Šugarci

Chorioptes bovis

Sarcoptes scabiei var. *bovis*

Uši i pauši

Linognathus vituli

Damalinia bovis

Haematopinus eurysternus

Solenopotes capillatus

Muhe

Haematobia irritans

PRODULJENO DJELOVANJE

Veterinarsko-medicinski proizvod (VMP) nakon preporučene primjene sprječava ponovne invazije sljedećim parazitima:

Parazit	Produljeno djelovanje
<i>Dictyocaulus viviparus</i>	do 28 dana
<i>Ostertagia ostertagi</i>	do 28 dana
<i>Oesophagostomum radiatum</i>	do 28 dana
<i>Cooperia punctata</i>	do 28 dana
<i>Cooperia surnabada</i>	do 28 dana
<i>Cooperia oncophora</i>	do 28 dana
<i>Nematodirus helvetianus</i>	do 14 dana
<i>Trichostrongylus colubriformis</i>	do 21 dana
<i>Trichostrongylus axei</i>	do 21 dana
<i>Haemonchus placei</i>	do 21 dana

Kako bi se postigli najbolji rezultati, VMP treba primjenjivati u sklopu programa suzbijanja endoparazita i ektoparazita goveda, koji se temelji na epizootiološkim svojstvima tih parazita.

Ovce:

Želučano-crijevni oblići (odrasli)

Teladorsagia circumcincta (*pinnata/trifurcata*)

Haemonchus contortus

Trichostrongylus axei

Trichostrongylus colubriformis

Nematodirus battus

Cooperia curticei

EPRINOVET MULTI, 5 mg/mL,
otopina za poliv, za goveda, ovce i koze
KLASA: UP/I-322-05/25-01/491
URBROJ: 525-09/583-25-2
ES/V/0443/001/DC



Chabertia ovina
Oesophagostomum venulosum

Plućni vlasci (odrasli)

Dictyocaulus filaria

Ovčji štrk (L₁, L₂ i L₃)

Oestrus ovis

Koze:

Želučano-crijevni oblići (odrasli)

Teladorsagia circumcincta (pinnata/trifurcata)

Haemonchus contortus

Trichostrongylus axei

Trichostrongylus colubriformis

Nematodirus battus

Cooperia curticei

Oesophagostomum venulosum

Plućni vlasci (odrasli)

Dictyocaulus filaria

Ovčji štrk (L₁, L₂ i L₃)

Oestrus ovis

Štrkovi (L₁, L₂ i L₃)

Przhevalskiana silenus

Kako bi se postigli najbolji rezultati VMP treba primjenjivati u sklopu programa suzbijanja endoparazita i ektoparazita ovaca i koza, koji se temelji na epizootiološkim svojstvima tih parazita.

3.3 Kontraindikacije

Ne primjenjivati u drugih vrsta životinja. Avermektini mogu uzrokovati uginuća pasa, posebice pasmina *Collie*, staroengleskih ovčara i srodnih pasmina te njihovih križanaca, kao i uginuća kornjača. Ne primjenjivati u slučaju preosjetljivosti na djelatnu tvar ili na bilo koju pomoćnu tvar.

3.4 Posebna upozorenja

Kako bi se osigurala djelotvorna primjena, VMP se ne smije primjenjivati na dijelove hrpta prekrivene blatom ili gnojem.

Izlaganje goveda kiši prije, tijekom ili nakon primjene VMP-a ne utječe na njegovu djelotvornost. U goveda je također dokazano da duljina dlake ne utječe na djelotvornost VMP-a. U ovaca i koza nije ispitan utjecaj padalina i duljine dlake na djelotvornost VMP-a.

Životinje kojima je primijenjen VMP trebaju se po mogućnosti držati odvojeno od neliječenih životinja, kako bi se ograničio prijenos eprinomektina kontaktom. Nepoštivanje ovog upozorenja može uzrokovati nedozvoljene ostatke djelatne tvari u jestivim tkivima neliječenih životinja i razvoj rezistencije na eprinomektin.

Neopravdana primjena antiparazitika ili primjena koja nije u skladu s uputama navedenim u sažetku opisa svojstava proizvoda može povećati mogućnost razvoja rezistencije, što može smanjiti djelotvornost liječenja. Odluku o primjeni VMP-a treba temeljiti na potvrdi određene vrste parazita i

EPRINOVET MULTI, 5 mg/mL,
otopina za poliv, za goveda, ovce i koze
KLASA: UP/I-322-05/25-01/491
URBROJ: 525-09/583-25-2
ES/V/0443/001/DC



razine invazije/infestacije za pojedino stado, ili na procjeni rizika od invazije/infestacije na temelju epizootioloških podataka.

Ponavljana primjena antiparazitika (tijekom duljeg razdoblja, posebice onih iz iste skupine, povećava rizik od razvoja rezistencije. Stoga je očuvanje parazita osjetljivih na antiparazitičke unutar stada važno za smanjenje navedenog rizika. Treba izbjegavati sustavnu primjenu antiparazitika u određenim razmacima, kao i primjenu cijelom stadu. Kada je to moguće treba liječiti samo pojedine životinje ili manje ciljne skupine unutar stada, i liječenje treba kombinirati s primjenom odgovarajućih uzgojnih mjera uzgoja te s nadzorom pašnjaka. Savjet za svako pojedino stado treba zatražiti od odgovornog veterinara.

U slučaju sumnje na rezistenciju parazita, preporučuje se provođenje odgovarajućih dijagnostičkih testova (npr. test za određivanje smanjenja broja jajašaca u fecesu - engl. *Faecal Egg Count Reduction Test*). Ako rezultati testova sa sigurnošću ukazuju na rezistenciju na određeni antihelmintik, za liječenje treba koristiti antihelmintik iz druge skupine i s drugačijim načinom djelovanja.

Dosada u Europskoj uniji (EU) nisu prijavljeni slučajevi rezistencije parazita izdvojenih iz goveda na eprinomektin (makrociklički lakton), ali su prijavljeni slučajevi rezistencije parazita izdvojenih iz koza i ovaca. Također su u EU prijavljeni slučajevi rezistencije oblića izdvojenih iz goveda, ovaca i koza na druge tvari iz skupine makrocikličkih laktona, što može biti povezano s rezistencijom na eprinomektin. Stoga primjenu ovog VMP-a treba temeljiti na lokalnim (regija, farma) epizootiološkim podacima o osjetljivosti oblića i preporukama o načinima smanjenja daljnjeg razvoja parazita rezistentnih na antihelmintike.

Potvrđene slučajeve rezistencije treba prijaviti nositelju odobrenja za stavljanje u promet ili nadležnom tijelu.

Iako se nakon primjene VMP-a broj grinja, uši i pauši naglo smanji, u nekim slučajevima je potrebno i nekoliko tjedana za njihovo potpuno iskorjenjivanje zbog načina hranjenja tih parazita.

3.5 Posebne mjere opreza prilikom primjene

Posebne mjere opreza za neškodljivu primjenu u ciljnih vrsta životinja:

VMP je namijenjen samo za primjenu na kožu.
VMP treba primijeniti samo na zdravu kožu.

Da bi se izbjegle sekundarne reakcije izazvane uginulim ličinkama govedih štrkova u jednjaku i kralježničkom kanalu, preporučuje se primjena VMP-a na kraju aktivnosti govedih štrkova i prije nego ličinke u migraciji stignu do navedenih područja.

Posebne mjere opreza koje mora poduzeti osoba koja primjenjuje veterinarsko-medicinski proizvod u životinja:

Osobe preosjetljive na djelatnu tvar, butilhidroksitoluen i propilenglikol dikaprilokaprat trebaju izbjegavati kontakt s VMP-om.
Ovaj VMP može izazvati nadražaj kože i očiju. Treba izbjegavati kontakt VMP-a s očima i kožom. Pri rukovanju VMP-om treba nositi osobnu zaštitnu opremu koju čine gumene rukavice, čizme i vodonepropusni zaštitni ogrtač.
U slučaju kontaminacije odjeće s VMP-om, odjeću treba skinuti što prije i oprati prije ponovne uporabe. U slučaju nehotičnog kontakta VMP-a s kožom, izložene dijelove treba odmah oprati sapunom i vodom. U slučaju nehotičnog kontakta VMP-a s očima, odmah treba oprati oči s obilnom

EPRINOVET MULTI, 5 mg/mL,
otopina za poliv, za goveda, ovce i koze
KLASA: UP/1-322-05/25-01/491
URBROJ: 525-09/583-25-2
ES/V/0443/001/DC



količinom čiste vode. Ako nadražaj potraje, potražite savjet liječnika i pokažite mu uputu o VMP-u. VMP se ne smije progutati.

U slučaju da se VMP nehotice proguta, odmah potražite savjet liječnika i pokažite mu uputu o VMP-u ili etiketu. Tijekom rada s VMP-om ne smije se jesti, piti niti pušiti. Nakon primjene VMP-a treba oprati ruke.

Posebne mjere opreza za zaštitu okoliša:

Primjena VMP-a predstavlja rizik za organizme koji se skupljaju na izmetu, vodene organizme i organizme koji žive u mulju. Eprinomektin, kao i drugi makrociklički latoni, može štetno utjecati na neciljne vrste životinja. Eprinomektin se tijekom nekoliko tjedana nakon primjene može izlučivati u koncentracijama koje mogu biti toksične. Feces podrijetlom od životinja na paši kojima je primijenjen VMP, i koji sadrži eprinomektin, može smanjiti broj organizama koji se hrane izmetom, što može utjecati na razgradnju izmeta.

S obzirom na dinamiku izlučivanja eprinomektina kada se primjenjuje u formulaciji za polijevanje po koži, liječenim životinjama treba onemogućiti pristup vodenim tokovima tijekom prvih 7 dana nakon primjene.

Rizik za vodene ekosustave i organizme koji se skupljaju na izmetu može se smanjiti izbjegavanjem ponavljane primjene eprinomektina (i tvari iz iste skupine antihelmintika). VMP treba primjenjivati samo u skladu s uputama navedenim u sažetku opisa svojstava proizvoda.

3.6 Štetni događaji

Govedo, ovca i koza:

Vrlo rijetko (< 1 životinja / 10 000 tretiranih životinja, uključujući izolirane slučajeve):	Svrbež Lokalni gubitak dlake
--	---------------------------------

Važno je prijaviti štetne događaje. Time se omogućuje kontinuirano praćenje neškodljivosti VMP-a. Prijave treba poslati, po mogućnosti putem veterinaru, nositelju odobrenja za stavljanje u promet ili njegovom lokalnom predstavniku ili nacionalnom nadležnom tijelu putem nacionalnog sustava za prijavljivanje. Odgovarajuće podatke za kontakt možete pronaći u uputi o VMP-u.

3.7 Primjena tijekom graviditeta, laktacije ili nesenja

Graviditet i laktacija:

Laboratorijskim pokusima na štakorima i kunićima nije dokazan teratogeni ni embriotoksični učinak eprinomektina.

Goveda:

Laboratorijskim pokusima na govedima nije dokazan teratogeni ni fetotoksični učinak pri preporučenoj dozi. VMP se može primijeniti tijekom graviditeta i laktacije.

Ovce i koze:

Nije ispitana neškodljivost eprinomektina za vrijeme graviditeta ovaca i koza. Primijeniti tek nakon što odgovorni veterinar procijeni omjer koristi i rizika.

3.8 Interakcija s drugim veterinarsko-medicinskim proizvodima i drugi oblici interakcije

EPRINOVET MULTI, 5 mg/mL,
otopina za poliv, za goveda, ovce i koze
KLASA: UP/I-322-05/25-01/491
URBROJ: 525-09/583-25-2
ES/V/0443/001/DC



Nisu poznate interakcije s drugim lijekovima niti drugi oblici interakcija.
Budući da se eprinomektin opsežno veže za proteine plazme, to treba uzeti u obzir ako se primjenjuje istovremeno s drugim tvarima istog svojstva.

3.9 Putovi primjene i doziranje

Primjena polijevanjem po koži. Samo za jednokratnu primjenu.

Primjena manjih doza od preporučene može rezultirati nedjelotvornim liječenjem i pridonijeti razvoju rezistencije.

Kako bi se osiguralo ispravno doziranje, potrebno je što točnije odrediti tjelesnu težinu. U slučaju liječenja većeg broja životinja, treba ih grupirati u relativno homogene skupine te svakoj životinji u pojedinoj skupini primijeniti dozu na temelju tjelesne težine najteže životinje u toj skupini. Svim životinjama iz iste skupine VMP treba primijeniti istovremeno.

Preciznost pribora za doziranje treba temeljito provjeriti.

VMP treba primijeniti polijevanjem po koži duž uskog područja hrpta, između lopatica i korijena repa.

Goveda: doza za primjenu na kožu je 0,5 mg eprinomektina na kg tjelesne težine, što odgovara preporučenoj dozi 1 mL VMP-a na 10 kg tjelesne težine.

Ovce i koze: doza za primjenu na kožu je 1,0 mg eprinomektina na kg tjelesne težine, što odgovara preporučenoj dozi 2 mL VMP-a na 10 kg tjelesne težine.

Prilikom primjene VMP-a duž hrpta, treba razmaknuti runo/dlaku i prisloniti mlaznicu automatskog dozatora izravno na kožu.

Način primjene:

Treba koristiti odgovarajući pribor za doziranje, kao što su automatski dozator i čep s otvorom kojeg je moguće spojiti s automatskim dozatorom.

Prvo treba odvrnuti polipropilenski (PP) čep kojim je zatvorena boca te ukloniti zaštitnu brtvu s boce. Zatim treba pravilno pričvrstiti čep na navoj s otvorom i spojiti ga s automatskim dozatorom.

Savjete za postizanje potrebne doze te za pravilno korištenje i održavanje dozatora i čepa s otvorom, treba vidjeti u uputama proizvođača dozatora.

Nakon primjene VMP-a, čep s otvorom treba ukloniti s boce i zamijeniti ga PP čepom.

3.10 Simptomi predoziranja (i, ako je primjenjivo, hitni postupci i antidoti)

Nakon trokratne primjene (s razmacima 7 dana) peterostruke preporučene doze (2,5 mg eprinomektina/kg tjelesne težine) u teladi s početkom u 8. tjednu života, nisu primijećeni klinički znakovi intoksikacije. Nakon primjene deseterostruke propisane doze teladi u pokusu podnošljivosti VMP-a koji sadrži eprinomektin (5 mg/kg tjelesne težine), prolazna midrijaza (proširene zjenice) pojavila se u jedne životinje. Nisu primijećene druge nuspojave.

Nakon trokratne primjene (s razmacima 14 dana) peterostruke preporučene doze (5 mg eprinomektina/kg tjelesne težine) u ovaca s početkom u 17. tjednu života, nisu primijećeni klinički znakovi intoksikacije. Antidot eprinomektina nije poznat.

3.11 Posebna ograničenja za primjenu i posebni uvjeti primjene, uključujući ograničenja primjene antimikrobnih i antiparazitskih veterinarsko-medicinskih proizvoda kako bi se ograničio rizik od razvoja rezistencije

Nije primjenjivo.

3.12 Karencije

EPRINOVET MULTI, 5 mg/mL,
otopina za poliv, za goveda, ovce i koze
KLASA: UP/I-322-05/25-01/491
URBROJ: 525-09/583-25-2
ES/V/0443/001/DC



Goveda:

Meso i iznutrice: 15 dana.

Mlijeko: nula sati.

Ovce:

Meso i iznutrice: 2 dana.

Mlijeko: nula sati.

Koze:

Meso i iznutrice: 1 dan.

Mlijeko: nula sati.

4. FARMAKOLOŠKI PODATCI

4.1 ATCvet kôd: QP54AA04

4.2 Farmakodinamika

Eprinomektin je endektocid iz skupine makrocikličkih laktona. Tvari iz ove skupine se selektivno i s velikim afinitetom vežu na kanale kloridnih iona regulirane glutamatom, koji se nalaze u živčanim i mišićnim stanicama beskralješnjaka. To uzrokuje povećanu propusnost stanične membrane za kloridne ione i hiperpolarizaciju živčanih ili mišićnih stanica, te posljedično paralizu i uginuće parazita.

Tvari iz ove skupine mogu djelovati i na druge kanale kloridnih iona koji su regulirani ligandom, kao što su kanali kloridnih iona regulirani neurotransmitorem gama-aminomaslačna kiselina (engl. *gamma-aminobutyric acid*, GABA).

Tvari iz ove skupine slabo su toksični za sisavce jer oni nemaju kanale kloridnih iona regulirane glutamatom. Makrociklički laktoni imaju mali afinitet za druge kanale regulirane ligandom u sisavaca i teško prolaze krvno-moždanu barijeru.

4.3 Farmakokinetika

Eprinomektin se opsežno veže za proteine plazme (99%).

Farmakokinetička ispitivanja VMP-a koji sadrži eprinomektin provedena su na životinjama u laktaciji i koje nisu u laktaciji nakon primjene na kožu jednokratne doze 0,5 mg/kg tjelesne težine u goveda i 1 mg/kg tjelesne težine u ovaca i koza.

U dva reprezentativna pokusa na govedima srednje vrijednosti najveće koncentracije u plazmi (C_{max}) 9,7 i 43,8 ng/mL utvrđene su 4,8, odnosno 2,0 dana nakon primjene. U istim pokusima završni poluživot u plazmi bio je 5,2, odnosno 2,0 dana, a srednje vrijednosti površine ispod krivulje odnosa koncentracije u plazmi i vremena (engl. *area under the curve*, AUC) 124, odnosno 241 ng*^{dan}/mL.

Eprinomektin se slabo metabolizira u goveda nakon primjene na kožu. U tovnih goveda i muznih krava eprinomektin se većinom izlučivao fecesom.

Nakon primjene doze 1 mg eprinomektina/kg tjelesne težine u ovaca na kožu srednja vrijednost najveće koncentracije u plazmi (C_{max}) bila je 6,20 ng/mL. Završni poluživot u plazmi bio je 6,4 dana, a srednja vrijednost površine ispod krivulje odnosa koncentracije u plazmi i vremena (AUC_{last}) 48,8 ng*^{dan}/mL.

Najveće koncentracije u plazmi (C_{max}) koza bile su između 3 i 13,1 ng/mL i utvrđene su između prosječno 17 sati i 2 dana nakon primjene. Srednja vrijednost završnog poluživota u plazmi varirala je između 1 i 5 dana, a srednja vrijednost površine ispod krivulje odnosa koncentracije u plazmi i vremena (AUC) između 13,7 i 39,1 ng*^{dan}/mL.

EPRINOVET MULTI, 5 mg/mL,
otopina za poliv, za goveda, ovce i koze
KLASA: UP/I-322-05/25-01/491
URBROJ: 525-09/583-25-2
ES/V/0443/001/DC

ODOBRENO



8/25

In vitro metabolizam eprinomektina ispitan na jetrenim mikrosomima izoliranim iz goveda, ovaca i koza. Ispitivanje je pokazalo da razlike u farmakokinetici između goveda, ovaca i koza nisu posljedica razlika u brzini ili opsegu metabolizma, već ukazuje na potpuniju apsorpciju eprinomektina u goveda.

Svojstva koja se odnose na zaštitu okoliša

Eprinomektin je toksičan za vodene organizme, vrlo je postojan u tlu i može se nakupljati u mulju.

5. FARMACEUTSKI PODATCI

5.1 Glavne inkompatibilnosti

U nedostatku ispitivanja kompatibilnosti, ovaj VMP ne smije se miješati s drugim VMP-ima.

5.2 Rok valjanosti

Rok valjanosti VMP-a kad je zapakiran za prodaju: 5 godina.

Rok valjanosti nakon prvog otvaranja unutarnjeg pakiranja: 2 godine.

5.3 Posebne mjere čuvanja

Ovaj VMP nije potrebno čuvati u posebnim uvjetima.

5.4 Vrsta i sastav unutarnjeg pakiranja

Bijela boca izrađena od polietilena velike gustoće (HDPE), zapečaćena brtvom izrađenom od voska/poliolefina i zatvorena bijelim polipropilenskim čepom na navoj.

Veličine pakiranja:

Kutija koja sadrži bocu s 2,5 L.

Kutija koja sadrži bocu s 5 L.

Na tržištu se ne moraju nalaziti sve veličine pakiranja.

5.5 Posebne mjere opreza u pogledu zbrinjavanja neiskorištenih veterinarsko-medicinskih proizvoda ili otpadnih materijala nastalih primjenom takvih proizvoda

VMP-i se ne smiju odlagati u otpadne vode ili kućni otpad.

VMP ne smije dospjeti u vodene tokove jer eprinomektin može biti opasan za ribe i druge vodene organizme.

Koristite programe vraćanja proizvoda za sve neiskorištene VMP-e ili otpadne materijale nastale njihovom primjenom u skladu s lokalnim propisima i svim nacionalnim sustavima prikupljanja primjenjivima na dotični VMP.

6. NAZIV NOSITELJA ODOBRENJA ZA STAVLJANJE U PROMET

Laboratorios Calier, S.A.

EPRINOVET MULTI, 5 mg/mL,
otopina za poliv, za goveda, ovce i koze
KLASA: UP/1-322-05/25-01/491
URBROJ: 525-09/583-25-2
ES/V/0443/001/DC



7. BROJ(EVI) ODOBRENJA ZA STAVLJANJE U PROMET

UP/I-322-05/25-01/491

8. DATUM PRVOG ODOBRENJA

Datum prvog odobrenja: 25. 06. 2025.

9. DATUM POSLJEDNJE REVIZIJE SAŽETKA OPISA SVOJSTAVA

25. 06. 2025.

10. KLASIFIKACIJA VETERINARSKO-MEDICINSKIH PROIZVODA

VMP se izdaje na veterinarski recept.

Detaljne informacije o ovom VMP-u dostupne su u Unijinoj bazi podataka o proizvodima (<https://medicines.health.europa.eu/veterinary/hr>).

EPRINOVET MULTI, 5 mg/mL,
otopina za poliv, za goveda, ovce i koze
KLASA: UP/I-322-05/25-01/491
URBROJ: 525-09/583-25-2
ES/V/0443/001/DC

