

BIJLAGE I

SAMENVATTING VAN DE PRODUCTKENMERKEN

1. NAAM VAN HET DIERGENEESMIDDEL

Exitel Kat 230mg/20mg filmomhulde smakelijke tabletten voor katten

2. KWALITATIEVE EN KWANTITATIEVE SAMENSTELLING

Per filmomhulde tablet:

Werkzame bestanddelen:

Pyrantelbonaat	230 mg
Praziquantel	20 mg

Hulpstoffen:

Kwalitatieve samenstelling van hulpstoffen en andere bestanddelen
<u>Kern van de tablet</u>
Maïszetmeel
Microkristallijne cellulose
Crospovidon
Magnesium stearaat
Colloïdaal siliciumdioxide anhydraat
<u>Filmomhulling</u>
Gegrild vlees smaakstof
Opadry II wit bestaande uit Polivinyll Alcohol, Titanium Dioxide (E171), Macrogol 3350 en Talk (E553b)

Een witte tot gebroken witte ronde, biconvexe, filmomhulde tablet met aan één zijde een breukstreep en de andere zijde zonder breukstreep.

De tablet kan verdeeld worden in twee gelijke delen.

3. KLINISCHE GEGEVENS

3.1 Doeldiersoort(en)

Kat.

3.2 Indicaties voor gebruik voor elke doeldiersoort

Voor de behandeling van menginfecties veroorzaakt door de volgende gastro-intestinale rondwormen en lintwormen:

Rondwormen: *Toxocara cati*, *Toxascaris leonina*,

Lintwormen: *Dipylidium caninum*, *Taenia taeniaeformis*, *Echinococcus multilocularis*

3.3 Contra-indicaties

Niet gebruiken bij kittens jonger dan 6 weken.

Niet gebruiken bij overgevoeligheid voor de werkzame bestanddelen of één van de hulpstoffen.

3.4 Speciale waarschuwingen

Vlooien functioneren als tussengastheren voor een veelvoorkomend type lintworm – *Dipylidium caninum*. Een lintworminfestatie zal zeker terugkeren tenzij de tussengastheren zoals vlooien, muizen, etc. worden aangepakt.

Indien er een risico op herinfestatie bestaat, dient het advies van een dierenarts te worden ingewonnen over de noodzaak en frequentie van herhaalde toediening bij katten. Lokale epidemiologische informatie en de leefomstandigheden van de kat moeten in acht worden genomen. Het is ook belangrijk om bronnen van mogelijke herinfestatie, zoals vlooien en muizen, te verwijderen.

Parasitaire resistentie tegen een bepaalde klasse anthelmintica kan optreden na frequent en herhaald gebruik van een anthelminticum uit die klasse.

3.5 Speciale voorzorgsmaatregelen bij gebruik

Speciale voorzorgsmaatregelen voor gebruik bij de doeldiersoort(en)

Omdat de tabletten gearomatiseerd zijn, moeten ze op een veilige plaats buiten het bereik van dieren worden bewaard. Dieren in slechte conditie of zwaar besmet, wat tot uiting kan komen door symptomen zoals diarree, braken, aanwezigheid van parasieten in de ontlasting en braaksel en slechte vachtconditie, moeten voorafgaand aan de toediening van het diergeneesmiddel door een dierenarts worden onderzocht. Bij ernstig verzwakte of zwaar besmette katten, alleen gebruiken overeenkomstig de baten / risicobeoordeling door de behandelend dierenarts.

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

In het kader van goede hygiëne, dienen personen die de tabletten direct aan de kat toedienen, of de tabletten aan het kattenvoer toevoegen, na afloop hun handen te wassen.

In geval van accidentele ingestie, dient onmiddellijk een arts te worden geraadpleegd en de bijsluiter of het etiket te worden getoond.

Speciale voorzorgsmaatregelen voor de bescherming van het milieu:

Niet van toepassing

Overige voorzorgsmaatregelen

Echinococcosis vormt een gevaar voor de mens. Aangezien Echinococcosis een meldingsplichtige ziekte is voor de World Organisation for Animal Health (WOAH), specifieke richtlijnen over behandeling, nazorg, en voorzorgsmaatregelen voor mensen verkregen te worden van de relevante bevoegde autoriteit.

3.6 Bijwerkingen

Kat

Zeer zeldzaam (<1 op de 10.000 behandelde dieren, inclusief geïsoleerde rapporten):	Maagdarmkanaal stoornissen (zoals overmatig speekselen en/of braken)
	Neurologische verschijnselen (zoals ataxie en spiertremoren)

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 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

Niet gebruiken tijdens de dracht.

Kan tijdens de lactatie worden gebruikt.

3.8 Interactie met andere geneesmiddelen en andere vormen van interactie

Niet gelijktijdig gebruiken met piperazine bevattende middelen.

3.9 Toedieningswegen en dosering

Oraal gebruik.

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

Dosering:

De aanbevolen dosering is: 20 mg/kg pyrantel (57,5 mg/kg pyrantel embonaat) en 5 mg/kg praziquantel in een eenmalige toediening. Dit komt overeen met 1 tablet per 4 kg lichaamsgewicht.

Lichaamsgewicht	Tabletten
1,0 – 2,0 kg	½
2,1 – 4,0 kg	1
4,1 – 6,0 kg	1 ½
6,1 – 8,0 kg	2

Toediening en duur van de behandeling:

De tablet dient direct aan de kat te worden toegediend, maar kan indien nodig verstopt worden in voer. In geval van ascaride infestatie, met name bij kittens, kan complete eliminatie niet verwacht worden, waardoor een risico op besmetting van mensen kan standhouden. Derhalve dient behandeling herhaald te worden met een passend middel tegen rondwormen met 14-daagse intervallen tot 2-3 weken na spenen. Als verschijnselen van ziekte blijven bestaan of verschijnen, raadpleeg dan een dierenarts.

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

Na doseringen hoger dan vijf maal de aanbevolen dosering, zijn symptomen van intolerantie zoals braken waargenomen.

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 Wachtijd(en)

Niet van toepassing

4 FARMACOLOGISCHE GEGEVENS

4.1 ATCvet code:

QP52AA51

4.2 Farmacodynamische eigenschappen

Dit diergeneesmiddel bevat anthelmintica die actief zijn tegen gastro-intestinale rondwormen en lintwormen.

Het diergeneesmiddel bevat de volgende twee werkzame bestanddelen:

1. Pyrantelmonaat (pamoaat), een tetrahydropyrimidine derivaat en
2. Praziquantel, een partieel gehydrogeneerd pyrazinoisoquinoline derivaat.

Pyrantel werkt als een cholinerge agonist. Het werkingsmechanisme bestaat uit het stimuleren van nicotinerge cholinerge receptoren van de parasiet, het induceren van spastische verlamming en daarmee het mogelijk maken van uitdrijving uit het gastro-intestinale systeem door middel van peristaltiek.

Praziquantel wordt zeer snel geabsorbeerd en verdeeld door de parasiet. Zowel *in vitro* als *in vivo* studies hebben aangetoond dat praziquantel ernstige schade toebrengt aan het integument van de parasiet, wat leidt tot samentrekking en verlamming. Er vindt een vrijwel onmiddellijke tetanische samentrekking van de spieren van de parasiet en een snelle vacuolisatie van het syncytiale tegument plaats. Deze snelle samentrekking wordt verklaard door veranderingen in de flux van divalente kationen, in het bijzonder calcium.

In deze vaste combinatie is pyrantel actief tegen de volgende ascariden: *Toxocara cati* en *Toxascaris leonina*. Praziquantel is werkzaam tegen lintwormen, in het bijzonder *Dipylidium caninum* en *Taenia taeniaeformis*.

Omdat het diergeneesmiddel praziquantel bevat is het werkzaam tegen *Echinococcus multilocularis*.

4.3 Farmacokinetische eigenschappen

Praziquantel wordt snel geabsorbeerd, gemetaboliseerd en verdeeld in het lichaam. Ook wordt verondersteld dat het door het darmslijmvlies terug wordt uitgescheiden in het intestinale lumen. Na toediening van het diergeneesmiddel aan katten worden piek plasma concentraties van praziquantel binnen ongeveer 2 uur bereikt.

Pyrantel wordt slecht geabsorbeerd, en derhalve blijft er naar verwachting een groot deel van de toegediende dosis in het maag-darmkanaal, waar het zijn therapeutische werking heeft en het wordt grotendeels onveranderd in de faeces uitgescheiden.

Na toediening van het diergeneesmiddel aan katten werden piekplasma concentraties van pyrantel binnen ongeveer 3 uur bereikt.

5. FARMACEUTISCHE GEGEVENS

5.1 Belangrijke onverenigbaarheden

Niet van toepassing.

5.2 Houdbaarheidstermijn

Houdbaarheid van het diergeneesmiddel in de verkoopverpakking: 5 jaar.
Ongebruikte tablethelften moeten worden weggegooid.

5.3 Bijzondere voorzorgsmaatregelen bij bewaren

Dit diergeneesmiddel vereist geen bijzondere bewaarvoorschriften.

5.4 Aard en samenstelling van de primaire verpakking

Het diergeneesmiddel wordt verpakt als:

Individuele PVC/PE/PCTFE blisters van een witte semi-transparante copolymeer en 20 µm heatseal lacquer/ aluminium folie met 2, 4, 6, 8, 10, 12, 14, 16, 18 of 20 tabletten.

of

Individuele blisters van 45 µm PVC/aluminium/georiënteerde polyamide en 20 µm heatseal lacquer/ aluminium folie met 2 of 8 tabletten.

De blisters zijn verpakt in een kartonnen doos die 2, 4, 6, 8, 10, 12, 14, 16, 18, 20, 24, 28, 30, 32, 36, 40, 42, 44, 48, 50, 52, 56, 60, 64, 68, 70, 72, 76, 80, 84, 88, 92, 96, 98, 100, 104, 106, 108, 112, 116, 120, 128, 136, 140, 144, 150, 152, 160, 168, 176, 180, 184, 192, 200, 204, 206, 208, 216, 224, 232, 240, 248, 250, 280, 300, 500 of 1000 tabletten bevat.

Het kan voorkomen dat niet alle verpakkingsgrootten in de handel worden gebracht.

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

Geneesmiddelen mogen niet verwijderd worden via afvalwater.

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

Chanelle Pharmaceuticals Manufacturing Limited.

7. NUMMER VAN DE VERGUNNING VOOR HET IN DE HANDEL BRENGEN

REG NL 114281

8. DATUM EERSTE VERGUNNINGVERLENING/VERLENGING VAN DE VERGUNNING

Datum eerste vergunningverlening: 13 maart 2014

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

12 februari 2024

10. INDELING VAN HET DIERGENEESMIDDEL

Diergeneesmiddel vrij van 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 2,4, 6, 8, 10, 12, 14, 16, 18, 20, 24, 28, 30, 32, 36, 40, 42, 44 tabletten en meer

1. NAAM VAN HET DIERGENEESMIDDEL

Exitel kat 230mg/20mg filmomhulde smakelijke tabletten voor katten

2. GEHALTE AAN WERKZAME BESTANDDELEN

Per filmomhulde tablet:
230 mg Pyrantelbonaat
20 mg Praziquantel.

3. VERPAKKINGSGROOTTE

2, 4, 6, 8, 10, 12, 14, 16, 18, 20, 24, 28, 30, 32, 36, 40, 42, 44 48, 50, 52, 56, 60, 64, 68, 70, 72, 76, 80, 84, 88, 92, 96, 98, 100, 104, 106, 108, 112, 116, 120, 128, 136, 140, 144, 150, 152, 160, 168, 176, 180, 184, 192, 200, 204, 206, 208, 216, 224, 232, 240, 248, 250, 280, 300, 500 of 1000 tabletten.

4. DOELDIERSOORT(EN)

Kat

5. INDICATIES

Voor de behandeling van menginfecties veroorzaakt door gastro-intestinale rondwormen en lintwormen.

6. TOEDIENINGSWEG(EN)

Oraal gebruik.
1 tablet per 4 kg lichaamsgewicht.

7. WACHTTIJD(EN)

8. UITERSTE GEBRUIKSDATUM

Exp. {mm/jjjj}
Ongebruikte tablethelften moeten worden weggegooid

9. BIJZONDERE BEWAARVOORSCHRIFTEN

10. VERMELDING “LEES VÓÓR GEBRUIK DE BIJSLUITER”

Lees vóór gebruik de bijsluiter.

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 EN ADRES VAN DE HOUDER VAN DE VERGUNNING VOOR HET IN DE HANDEL BRENGEN

Chanelle Pharmaceuticals Manufacturing Ltd.,

14. NUMMER VAN DE VERGUNNING VOOR HET IN DE HANDEL BRENGEN

REG NL 114281

15. PARTIJNUMMER

Lot. {nummer}

Aanvullende gegevens die op Nederlands grondgebied op de verpakking vermeld mogen worden:

Lokale vertegenwoordiger:
Emax



Aanvullende informatie:

- Ontwormingsmiddel
- Diergeneesmiddel
- Vanaf 6 weken en 1 kg
- Indicaties: voor de behandeling van menginfecties veroorzaakt door gastro-intestinale rondwormen en lintwormen
- REG NL 114281 - VRIJ

MINIMALE GEGEVENS DIE OP DE BLISTERVERPAKKING OF STRIPS MOETEN WORDEN VERMELD

Blister folie

1. NAAM VAN HET DIERGENEESMIDDEL

Exitel kat



2. KWANTITATIEVE GEGEVENS OVER DE WERKZAME BESTANDDELEN

Per filmomhulde tablet:
230 mg Pyrantelembonaat
20 mg Praziquantel.

3. PARTIJNUMMER

Lot {nummer}

4. UITERSTE GEBRUIKSDATUM

EXP {mm/jjjj}
Ongebruikte tablethelften moeten worden weggegooid

B. BIJSLUITER

BIJSLUITER

1. Naam van het diergeneesmiddel

Exitel kat 230mg/20mg filmomhulde smakelijke tabletten voor katten.

2. Samenstelling

Per filmomhulde tablet:
230 mg Pyrantelmonaat
20 mg Praziquantel.

Een witte tot gebroken witte, ronde, biconvexe filmomhulde tablet met aan één zijde een breukstreep en de andere zijde zonder breukstreep. De tablet kan verdeeld worden in twee gelijke delen.

3. Doeldiersoort(en)

Kat

4. Indicaties voor gebruik

Voor de behandeling van menginfecties veroorzaakt door de volgende gastro-intestinale rondwormen en lintwormen:

Rondwormen: *Toxocara cati*, *Toxascaris leonina*,

Lintwormen: *Dipylidium caninum*, *Taenia taeniaeformis*, *Echinococcus multilocularis*

5. Contra-indicaties

Niet gebruiken bij kittens jonger dan 6 weken.

Niet gebruiken bij overgevoeligheid voor de werkzame bestanddelen of één van de hulpstoffen.

6. Speciale waarschuwingen

Speciale waarschuwingen voor elke doeldiersoort

Vlooiën functioneren als tussengastheren voor een veelvoorkomend type lintworm – *Dipylidium caninum*. Een lintworminfestatie zal zeker terugkeren tenzij de tussengastheren zoals vlooiën, muizen, etc. worden aangepakt.

Als er een risico voor herinfestatie bestaat, dient advies van een dierenarts te worden ingewonnen over de noodzaak en frequentie van herhaalde toediening bij katten. Lokale epidemiologische informatie en de leefomstandigheden van de kat moeten in acht genomen worden. Het is ook belangrijk om bronnen van mogelijke herinfestatie, zoals vlooiën en muizen, te verwijderen.

Parasitaire resistentie tegen een bepaalde klasse anthelmintica kan voorkomen na frequent en herhaald gebruik van een anthelminticum van die klasse.

Speciale voorzorgsmaatregelen voor gebruik bij dieren

Omdat de tabletten gearomatiseerd zijn, moeten ze op een veilige plaats buiten het bereik van dieren worden bewaard. Dieren in een slechte conditie of zwaar besmet, wat tot uiting kan komen door symptomen zoals diarree, braken, aanwezigheid van parasieten in de ontlasting en braaksel en slechte vachtconditie, moeten voorafgaand aan de toediening van het diergeneesmiddel door een dierenarts

worden onderzocht. Bij ernstig verzwakte of zwaar besmette katten, alleen gebruiken overeenkomstig de baten / risicobeoordeling door de behandelend dierenarts.

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

In het kader van goede hygiëne, dienen personen die de tabletten direct aan de kat toedienen, of de tabletten aan het kattenvoer toevoegen, na afloop hun handen te wassen.

In geval van accidentele ingestie, dient onmiddellijk een arts te worden geraadpleegd en de bijsluiter of het etiket te worden getoond.

Overige voorzorgsmaatregelen

Echinococcosis vormt een gevaar voor de mens. Aangezien Echinococcosis een meldingsplichtige ziekte is voor de World Organisation for Animal Health (WOAH) dienen, specifieke richtlijnen voor de behandeling, nazorg en voorzorgsmaatregelen voor mensen verkregen te worden van de relevante bevoegde autoriteit.

Dracht en lactatie

Niet gebruiken tijdens de dracht

Kan tijdens de lactatie worden gebruikt.

Interactie met andere geneesmiddelen en andere vormen van interactie

Niet gelijktijdig gebruiken met piperazine bevattende middelen

Overdosering (symptomen, procedures in noodgevallen, antidota)

Na doseringen hoger dan 5 keer de aanbevolen dosering, zijn tekenen van intolerantie zoals braken waargenomen.

7. Bijwerkingen

Kat

Zeer zelden (< 1 / 10.000 behandelde dieren, inclusief geïsoleerde rapporten).
Maagdarm stoornissen (bv. braken en/of overmatig speekselen)
Neurologische verschijnselen (bv. Ataxie (incoördinatie) en spiertremoren)

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 de lokale vertegenwoordiger van de houder van de vergunning voor het in de handel brengen met behulp van de contactgegevens aan het einde van deze bijsluiter of via uw nationale meldsysteem.

8. Dosering voor elke diersoort, toedieningswijzen en toedieningswegen

Oraal gebruik.

Dosering

De aanbevolen dosering is: 20 mg/kg pyrantel (57,5 mg/kg pyrantel embonaat) en 5 mg/kg praziquantel in een eenmalige toediening.

Dit komt overeen met 1 tablet per 4 kg lichaamsgewicht.

Lichaamsgewicht	Tabletten
1,0 – 2,0 kg	½
2,1 – 4,0 kg	1
4,1 – 6,0 kg	1 ½
6,1 – 8,0 kg	2

De tablet dient direct aan de kat te worden toegediend, maar kan indien nodig verstoep worden in voer. In geval van ascaride infestatie, met name bij kittens, kan complete eliminatie niet verwacht worden, waardoor een risico op besmetting van mensen kan standhouden. Derhalve dient behandeling herhaald te worden met een passend middel tegen rondwormen met 14 daagse intervallen tot 2-3 weken na spenen. Als verschijnselen van ziekte blijven bestaan of verschijnen, raadpleeg dan een dierenarts.

9. Aanwijzingen voor een juiste toediening

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

10. Wachtijd(en)

Niet van toepassing.

11. Bijzondere bewaarvoorschriften

Buiten het zicht en bereik van kinderen bewaren.

Ongebruikte tablethelften moeten worden weggegooid.

Dit diergeneesmiddel vereist geen bijzondere bewaarvoorschriften

Dit diergeneesmiddel niet gebruiken na uiterste gebruiksdatum vermeld op de blister en kartonnen doos na Exp.

De uiterste gebruiksdatum verwijst naar de laatste dag van de maand.

12. Speciale voorzorgsmaatregelen voor het 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 vrij van voorschrift

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

REG NL 114281

De blisters zijn verpakt in een kartonnen doos die 2, 4, 6, 8, 10, 12, 14, 16, 18, 20, 24, 28, 30, 32, 36, 40, 42, 44, 48, 50, 52, 56, 60, 64, 68, 70, 72, 76, 80, 84, 88, 92, 96, 98, 100, 104, 106, 108, 112, 116, 120, 128, 136, 140, 144, 150, 152, 160, 168, 176, 180, 184, 192, 200, 204, 206, 208, 216, 224, 232, 240, 248, 250, 280, 300, 500 of 1000 tabletten bevat.

Het kan voorkomen dat niet alle verpakkingsgrootten in de handel worden gebracht.

15. Datum waarop de bijsluiter voor het laatst is herzien

12 februari 2024

Gedetailleerde informatie over dit diergeneesmiddel is beschikbaar in de diergeneesmiddelenbank 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:
Chanelle Pharmaceuticals Manufacturing Limited.

Loughrea,

Co. Galway,

Ierland.

Tel.: +353 (0)91 841788

vetpharmacoviggroup@chanellegroup.ie

Lokale vertegenwoordigers en contactgegevens voor het melden van vermoedelijke bijwerkingen

E-max

De limiet 15D

4131 NR Vianen

Tel: +31 85 051 6866

E-mail: info@emax.nl

17. Overige informatie

KANALISATIE VRIJ
