

I PIELIKUMS
VETERINĀRO ZĀĻU APRAKSTS

1. VETERINĀRO ZĀĻU NOSAUKUMS

Pyrocam 15 mg/ml suspensija iekšķīgai lietošanai cūkām

2. KVALITATĪVAIS UN KVANTITATĪVAIS SASTĀVS

Viens ml satur:

Aktīvā viela:

Meloksikāms 15 mg

Palīgvielas:

Palīgvielu un citu sastāvdaļu kvalitatīvais sastāvs	Kvalitatīvais sastāvs, ja šī informācija ir būtiska pareizai veterināro zāļu ievadīšanai
Metilparahidroksibenzoāts (E218)	1,8 mg
Propilparahidroksibenzoāts	0,2 mg
Vanilīns	
Celuloze, mikrokristāliskā	
Karmelozes nātrija sāls	
Citronskābe	
Nātrija hidroksīds	
Polisorbāts 80	
Ūdens, attīrīts	

Bāli dzeltena suspensija iekšķīgai lietošanai.

3. KLĪNISKĀ INFORMĀCIJA

3.1. Mērķsugas

Cūkas.

3.2. Lietošanas indikācijas katrai mērķsugai

Lietošanai neinfekciozu kustību traucējumu gadījumā, lai mazinātu klibuma un iekaisuma simptomus. Kā papildterapija kombinācijā ar atbilstošu antibiotiku terapiju, ārstējot pēcdzemdību septicēmiju un toksēmiju (MMA — mastīta-metrīta-agalaktijas sindroms).

3.3. Kontrindikācijas

Nelietot cūkām ar pavājinātu aknu, sirds vai nieru darbību un hemorāģiskiem traucējumiem, vai ja ir pazīmes par ulcerogēniem kuņģa un zarnu trakta bojājumiem.

Nelietot gadījumos, ja konstatēta pastiprināta jutība pret aktīvo vielu vai pret jebkuru no palīgvielām.

3.4. Īpaši brīdinājumi

Nav.

3.5. Īpaši piesardzības pasākumi lietošanā

Īpaši piesardzības pasākumi drošai lietošanai mērķsugām:

Ja rodas blakusparādības, pārtraukt ārstēšanu un konsultēties ar veterinārārstu.

Izvairīties no lietošanas ļoti smagi dehidratētām, hipovolēmiskām vai hipotensīvām cūkām, kurām ir nepieciešama parenterāla rehidratācija, jo pastāv nieru toksitātes risks.

Īpaši piesardzības pasākumi, kas jāievēro personai, kura ievada veterinārās zāles dzīvniekiem:

Šīs veterinārās zāles var izraisīt hipersensitivitāti (alerģiskas reakcijas).

Personām ar zināmu pastiprinātu jutību pret nesteroīdiem pretiekaisuma līdzekļiem (NPL) vai parabēniem, jāizvairās no saskares ar šīm veterinārajām zālēm.

Šīs veterinārās zāles var izraisīt acu kairinājumu. Rīkojoties ar šīm veterinārajām zālēm, izmantot individuālos aizsardzības līdzekļus, kas ietver acu aizsardzības līdzekļus. Ja notikusi nejauša nokļūšana acīs, nekavējoties rūpīgi izskalot tās ar ūdeni.

Izvairīties no saskares ar muti, tostarp roku-mutes kontakta ceļā. Mazgāt rokas pēc lietošanas. Neēst, nedzert un nesmēķēt, rīkojoties ar šīm veterinārajām zālēm.

Ja notikusi nejauša norīšana, nekavējoties meklēt medicīnisko palīdzību un uzrādīt lietošanas instrukciju vai iepakojuma marķējumu ārstam.

Meloksikāms var nelabvēlīgi ietekmēt grūtniecību un/vai embrija un augļa attīstību. Izvairīties no saskares ar ādu, tostarp roku-mutes kontakta ceļā. Grūtniecēm vai sievietēm, kas mēģina ieņemt bērnu, ievadot šīs veterinārās zāles, lietot necaurlaidīgus cimdus.

Īpaši piesardzības pasākumi lietošanā:

Nav piemērojami.

3.6. Blakusparādības

Nav zināmas.

Ir svarīgi ziņot par blakusparādībām. Tas ļauj pastāvīgi uzraudzīt veterināro zāļu drošumu. Ziņojumus vēlams nosūtīt ar veterinārārsta starpniecību vai nu tirdzniecības atļaujas turētājam vai tā vietējam pārstāvim, vai valsts kompetentajai iestādei, izmantojot nacionālo ziņošanas sistēmu. Attiecīgo kontaktinformāciju skatīt lietošanas instrukcijā.

3.7. Lietošana grūsnības, laktācijas vai dēšanas laikā

Grūsnība un laktācija:

Drīkst lietot grūsnības un laktācijas laikā.

3.8. Mijiedarbība ar citām zālēm un citi mijiedarbības veidi

Nelietot vienlaikus ar glikokortikosteroīdiem, citiem nesteroīdiem pretiekaisuma līdzekļiem vai antikoagulantiem.

3.9. Lietošanas veids un devas

Iekšķīgai lietošanai.

Suspensiju iekšķīgai lietošanai ievadīt devā 0,4 mg/kg ķermeņa svara (t. i., 2,7 ml/100 kg) kombinācijā ar antibiotiku terapiju, ja nepieciešams. Ja nepieciešams, pēc 24 stundām var ievadīt otru šo veterināro zāļu devu.

MMA gadījumos ar nopietniem vispārējiem traucējumiem (piemēram, anoreksiju) ieteicams lietot injicējamu meloksikāma preparātu, kas ir paredzēts MMA ārstēšanai.

Šīs veterinārās zāles ir paredzētas tikai dzīvnieku individuālai ārstēšanai. Ieteicams ievadīt, sajaucot ar nelielu daudzumu barības. Vai arī var ievadīt pirms barošanas tieši mutē.

Pirms lietošanas vismaz 1 minūti labi sakratīt.

Suspensijas daudzums jāmēra, izmantojot iepakojumam pievienoto mēršlirci. Mēršlirce ir piestiprināma pie pudeles un devu ievilkta tajā, apgriežot pudeli otrādi. Mēršlircei ir ķermeņa svaram atbilstoša skala (kg).

Pēc šo veterināro zāļu ievadīšanas izskalot mēršlirci ar siltu ūdeni un ļaut tai izžūt.

3.10. Pārdozēšanas simptomi (ārkārtas procedūras un antidoti, ja piemērojami)

Šo veterināro zāļu lietošana cūkām, 5 reizes pārsniedzot ieteicamo devu — 0,4 mg/kg ķermeņa svara dienā — un lietojot tās ilgāk par ieteicamo ārstēšanas ilgumu (maksimāli 6 dienas, 2 dienu vietā), neizraisa toksikoloģiskas vai patoloģiskas izmaiņas.

Pārdozēšanas gadījumā, uzsākt simptomātisku ārstēšanu.

3.11. Īpaši lietošanas ierobežojumi un īpaši lietošanas nosacījumi, tostarp antimikrobiālo un pretparazītu veterināro zāļu lietošanas ierobežojumi, lai ierobežotu rezistences veidošanās risku

Nav piemērojami.

3.12. Ierobežojumu periods

Gaļai un blakusproduktiem: 5 dienas.

4. FARMAKOLOĢISKĀS ĪPAŠĪBAS

4.1 ATKvet kods: QM01AC06.

4.2 Farmakodinamiskās īpašības

Meloksikāms ir oksikāmu klases enolkarboksamīdu NPL, kas darbojas, inhibējot prostaglandīnu sintēzi, tādējādi nodrošinot pretiekaisuma, pretsāpju, antieksudatīvu un pretdrudža darbību. Tas samazina leukocītu infiltrāciju iekaisušajos audos. Nelielā mērā tas kavē arī kolagēna izraisītu trombocītu agregāciju. Meloksikāmam piemīt arī endotoksisku iedarbību mazinošas īpašības, jo ir pierādīts, ka tas inhibē tromboksāna B2 veidošanos, ko cūkām izraisa intravenoza *E. coli* endotoksīna ievadīšana.

4.3. Farmakokinētiskās īpašības

Pēc iekšķīgas šo veterināro zāļu lietošanas cūkām devā 0,4 mg meloksikāma/kg ķermeņa svara meloksikāms labi uzsūcas, un vidējā sistēmiskā biopieejamība bija 92%. Plazmas koncentrācija sasniedza maksimumu (vidējā C_{max} 0,8 µg/ml) vidēji pēc 2,25 stundām.

No datiem, kas iegūti pēc intravenozas injekcijas, ir zināms, ka meloksikāms organismā izplatās ar mazu izplatīšanās tilpumu (vidēji 0,37 l/kg), kas nepārsniedz ķermeņa šķidrumu tilpumu, un augstu saistīšanās pakāpi (98%) ar cirkulējošajiem plazmas proteīniem.

Pēc iekšķīgas šo veterināro zāļu lietošanas visaugstākā meloksikāma koncentrācija ir konstatēta aknās un nierēs. Salīdzinoši zemas koncentrācijas ir konstatējamās skeleta muskuļos. Meloksikāms metabolizējas līdz spirtam, skābes atvasinājumam un vairākiem polāriem metabolītiem. Ir pierādīts, ka visi galvenie metabolīti ir farmakoloģiski neaktīvi.

Vidējais plazmas eliminācijas pusperiods ir aptuveni 3,25 stundas.

5. FARMACEITISKĀ INFORMĀCIJA

5.1. Būtiska nesaderība

Tā kā nav veikti saderības pētījumi, nelietot šīs veterinārās zāles maisījumā ar citām veterinārajām zālēm.

5.2. Derīguma termiņš

Veterināro zāļu derīguma termiņš izplatīšanai paredzētajā iepakojumā: 2 gadi.

Derīguma termiņš pēc pirmreizējas tiešā iepakojuma atvēršanas: 1 mēnesis.

5.3. Īpaši uzglabāšanas nosacījumi

Nesasaldēt.

Sargāt no sasalšanas.

5.4. Tiešā iepakojuma veids un saturs

Kartona kastīte ar baltu, necaurspīdīgu, apaļu, augsta blīvuma polietilēna (ABPE) pudeli, kas noslēgta ar divdaļīgu, bērniem drošu aizbāzni, kurš sastāv no ārējā baltā vāciņa, kas izgatavots no polipropilēna, iekšējā dabiskas krāsas skrūvējamā aizbāžņa, kas izgatavots no ABPE, un piestiprināta dabiskas krāsas aizbāžņa, kas izgatavots no zema blīvuma polietilēna, un ar plastmasas mēršļirci, kas sastāv no caurspīdīga korpusa un balta virzuļa, un ar 20 kg līdz 300 kg mērskalu, kas graduēta ar 20 kg iedaļu.

Iepakojuma lielumi:

Pudele ar 125 ml suspensijas iekšķīgai lietošanai.

Pudele ar 250 ml suspensijas iekšķīgai lietošanai.

Pudele ar 1000 ml suspensijas iekšķīgai lietošanai.

Ne visi iepakojuma lielumi var tikt izplatīti.

5.5. Īpaši norādījumi neizlietotu veterināro zāļu vai to atkritumu iznīcināšanai

Neizmest veterinārās zāles kanalizācijā vai kopā ar sadzīves atkritumiem.

Visu neizlietoto veterināro zāļu vai to atkritumu iznīcināšanai izmantot nevajadzīgo veterināro zāļu nodošanas shēmas saskaņā ar nacionālajām prasībām un jebkurām valsts atkritumu savākšanas sistēmām, kas piemērojamas attiecīgajām veterinārajām zālēm.

6. TIRDZNIECĪBAS ATĻAUJAS TURĒTĀJS

Huvepharma NV

7. TIRDZNIECĪBAS ATĻAUJAS NUMURS(-I)

V/DCP/23/0049

8. PIRMĀS TIRDZNIECĪBAS ATĻAUJAS PIEŠĶIRŠANAS DATUMS

Pirmās tirdzniecības atļaujas piešķiršanas datums: 18/09/2023.

9. VETERINĀRO ZĀĻU APRAKSTA PĒDĒJĀS PĀRSKATĪŠANAS DATUMS

09/2023

10. VETERINĀRO ZĀĻU KLASIFIKĀCIJA

Recepšu veterinārās zāles.

Sīkāka informācija par šīm veterinārajām zālēm ir pieejama Savienības zāļu datubāzē (<https://medicines.health.europa.eu/veterinary>).

III PIELIKUMS

MARKĒJUMS UN LIETOŠANAS INSTRUKCIJA

14. MARĶĒJUMS

UZ ĀRĒJĀ IEPAKOJUMA NORĀDĀMĀ INFORMĀCIJA

KARTONA KASTĪTE

14. VETERINĀRO ZĀĻU NOSAUKUMS

Pyrocam 15 mg/ml suspensija iekšķīgai lietošanai

2. INFORMĀCIJA PAR AKTĪVAJĀM VIELĀM

Viens ml satur:

Aktīvā viela:

Meloksikāms 15 mg

3. IEPAKOJUMA IZMĒRS

1 l

250 ml

125 ml

4. MĒRĶSUGAS

Cūkas.

5. INDIKĀCIJAS

6. IEVADĪŠANAS VEIDI

Pirms lietošanas vismaz 1 minūti labi sakratīt.

Iekšķīgai lietošanai.

7. IEROBEŽOJUMU PERIODI

Ierobežojumu periods:

Gaļai un blakusproduktiem: 5 dienas.

8. DERĪGUMA TERMIŅŠ

Exp.

Pēc pirmreizējas atvēršanas izlietot 1 mēneša laikā.

Pēc pirmreizējas atvēršanas izlietot līdz.....

9. ĪPAŠI UZGLABĀŠANAS NOSACĪJUMI

Nesasaldēt.
Sargāt no sasaldšanas.

10. VĀRDI “PIRMS LIETOŠANAS IZLASIET LIETOŠANAS INSTRUKCIJU”

Pirms lietošanas izlasiet lietošanas instrukciju.

11. VĀRDI “LIETOŠANAI DZĪVNIEKIEM”

Lietošanai dzīvniekiem.

12. VĀRDI “UZGLABĀT BĒRNIEM NEREDZAMĀ UN NEPIEEJAMĀ VIETĀ”

Uzglabāt bērniem neredzamā un nepieejamā vietā.

13. TIRDZNIECĪBAS ATĻAUJAS TURĒTĀJS

Huvepharma NV

14. TIRDZNIECĪBAS ATĻAUJAS NUMURI

V/DCP/23/0049

15. SĒRIJAS NUMURS

Lot

UZ TIEŠĀ IEPAKOJUMA NORĀDĀMĀ INFORMĀCIJA

ABPE PUDELE 125 ml – 250 ml – 1 L

1. VETERINĀRO ZĀĻU NOSAUKUMS

Pyrocam 15 mg/ml suspensija iekšķīgai lietošanai

2. INFORMĀCIJA PAR AKTĪVAJĀM VIELĀM

Viens ml satur:

Aktīvā viela:

Meloksikāms 15 mg

3. MĒRĶSUGAS

Cūkas.

4. LIETOŠANAS VEIDI

Pirms lietošanas vismaz 1 minūti labi sakratīt.

Iekšķīgai lietošanai.

Pirms lietošanas izlasiet lietošanas instrukciju.

5. IEROBEŽOJUMU PERIODI

Ierobežojumu periods:

Gaļai un blakusproduktiem: 5 dienas.

6. DERĪGUMA TERMIŅŠ

Exp.

Pēc pirmreizējas atvēršanas izlietot 1 mēneša laikā.

Pēc pirmreizējas atvēršanas izlietot līdz....

7. ĪPAŠI UZGLABĀŠANAS NOSACĪJUMI

Nesasaldēt.

Sargāt no sasalšanas.

8. TIRDZNIECĪBAS ATĻAUJAS TURĒTĀJS

Huvepharma NV

9. SĒRIJAS NUMURS

Lot

B. LIETOŠANAS INSTRUKCIJA

LIETOŠANAS INSTRUKCIJA

1. Veterināro zāļu nosaukums

Pyrocam 15 mg/ml suspensija iekšķīgai lietošanai cūkām

2. Sastāvs

Viens ml satur:

Aktīvā viela:

Meloksikāms 15 mg

Palīgvielas:

Metilparahidroksibenzoāts (E218) 1,8 mg
Propilparahidroksibenzoāts 0,2 mg

Bāli dzeltena suspensija iekšķīgai lietošanai

3. Mērķsugas

Cūkas.

4. Lietošanas indikācijas

Lietošanai neinfekciozu kustību traucējumu gadījumā, lai mazinātu klibuma un iekaisuma simptomus. Kā papildterapija kombinācijā ar atbilstošu antibiotiku terapiju, ārstējot pēcdzemdību septicēmiju un toksēmiju (MMA — mastīta-metrīta-agalaktijas sindroms).

5. Kontrindikācijas

Nelietot cūkām ar pavājinātu aknu, sirds vai nieru darbību un hemorāģiskiem traucējumiem, vai ja ir pazīmes par ulcerogēniem kuņģa un zarnu trakta bojājumiem.

Nelietot gadījumos, ja konstatēta pastiprināta jutība pret aktīvo vielu vai pret jebkuru no palīgvielām.

6. Īpaši brīdinājumi

Īpaši brīdinājumi:

Nav.

Īpaši piesardzības pasākumi drošai lietošanai mērķsugām:

Ja rodas blakusparādības, pārtraukt ārstēšanu un konsultēties ar veterinārārstu.

Izvairīties no lietošanas ļoti smagi dehidratētām, hipovolēmiskām vai hipotensīvām cūkām, kurām ir nepieciešama parenterāla rehidratācija, jo pastāv nieru toksicitātes risks.

Īpaši piesardzības pasākumi, kas jāievēro personai, kura ievada veterinārās zāles dzīvniekiem:

Šīs veterinārās zāles var izraisīt hipersensitivitāti (alerģiskas reakcijas).

Personām ar zināmu pastiprinātu jutību pret nesteroidiem pretiekaisuma līdzekļiem (NPL) vai parabēniem, jāizvairās no saskares ar šīm veterinārajām zālēm.

Šīs veterinārās zāles var izraisīt acu kairinājumu. Rīkojoties ar šīm veterinārajām zālēm, izmantot individuālos aizsardzības līdzekļus, kas ietver acu aizsardzības līdzekļus. Ja notikusi nejauša nokļūšana acīs, nekavējoties rūpīgi izskalot tās ar ūdeni.

Izvairīties no saskares ar muti, tostarp roku-mutes kontakta ceļā. Mazgāt rokas pēc lietošanas. Neēst, nedzert un nesmēķēt, rīkojoties ar šīm veterinārajām zālēm.

Ja notikusi nejauša norīšana, nekavējoties meklēt medicīnisko palīdzību un uzrādīt lietošanas instrukciju vai iepakojuma marķējumu ārstam.

Meloksikāms var nelabvēlīgi ietekmēt grūtniecību un/vai embrija un augļa attīstību. Izvairīties no saskares ar ādu, tostarp roku-mutes kontakta ceļā. Grūtniecēm vai sievietēm, kas mēģina ieņemt bērnu, ievadot šīs veterinārās zāles, lietot necaurlaidīgus cimdus.

Grūsnība un laktācija:

Drīkst lietot grūsnības un laktācijas laikā.

Mijiedarbība ar citām zālēm un citi mijiedarbības veidi:

Nelietot vienlaikus ar glikokortikosteroīdiem, citiem nesteroidiem pretiekaisuma līdzekļiem vai antikoagulantiem.

Pārdozēšana:

Lietojot šīs veterinārās zāles 5 reizes lielākā devā un 3 reizes ilgāk, cūkām nav novēroti nevēlami efekti.

Pārdozēšanas gadījumā, uzsākt simptomātisku ārstēšanu.

Būtiska nesaderība:

Tā kā nav veikti saderības pētījumi, nelietot šīs veterinārās zāles maisījumā ar citām veterinārajām zālēm.

7. Blakusparādības

Nav zināmas.

Ir svarīgi ziņot par blakusparādībām. Tas ļauj pastāvīgi uzraudzīt veterināro zāļu drošumu. Ja novērojat jebkuras blakusparādības, arī tās, kas nav minētas šajā lietošanas instrukcijā, vai domājat, ka zāles nav iedarbojušās, lūdzu, informējiet savu veterinārārstu. Varat arī ziņot par visiem nevēlamiem notikumiem tirdzniecības atļaujas turētājam vai vietējam tirdzniecības atļaujas turētāja pārstāvim, izmantojot šīs lietošanas instrukcijas beigās norādīto kontaktinformāciju vai valsts ziņošanas sistēmu: <https://www.pvd.gov.lv>.

8. Deva katrai dzīvnieku sugai, lietošanas veids un metode

Iekšķīgai lietošanai.

Suspensiju iekšķīgai lietošanai ievadīt devā 0,4 mg/kg ķermeņa svara (t. i., 2,7 ml/100 kg) kombinācijā ar antibiotiku terapiju, ja nepieciešams. Ja nepieciešams, pēc 24 stundām var ievadīt otru šo veterināro zāļu devu.

MMA gadījumos ar nopietniem vispārējiem traucējumiem (piemēram, anoreksiju) ieteicams lietot injicējamu meloksikāma preparātu, kas ir paredzēts MMA ārstēšanai.

9. Ieteikumi pareizai lietošanai

Veterinārās zāles ir paredzētas tikai individuālai ārstēšanai. Ieteicams ievadīt, sajaucot ar nelielu daudzumu barības. Vai arī var ievadīt pirms barošanas tieši mutē.

Pirms lietošanas vismaz 1 minūti labi sakratīt.

Suspensijas daudzums jāmēra, izmantojot iepakojumam pievienoto mēršļirci. Mēršļirce ir piestiprināma pie pudeles un devu ievilkta tajā, apgriežot pudeli otrādi. Mēršļircei ir ķermeņa svaram atbilstoša skala (kg).

Pēc šo veterināro zāļu ievadīšanas izskalot mēršļirci ar siltu ūdeni un ļaut tai izžūt.

10. Ierobežojumu periods

Gaļai un blakusproduktiem: 5 dienas.

11. Īpaši uzglabāšanas nosacījumi

Uzglabāt bērniem neredzamā un nepieejamā vietā.

Nesasaldēt.

Sargāt no sasaldēšanas.

Nelietot šīs veterinārās zāles, ja beidzies derīguma termiņš, kas norādīts marķējumā uz kastītes vai uz pudeles pēc "Exp". Derīguma termiņš attiecas uz norādītā mēneša pēdējo dienu.

Derīguma termiņš pēc pirmreizējas tiešā iepakojuma atvēršanas: 1 mēnesis.

12. Īpaši norādījumi atkritumu iznīcināšanai

Neizmest veterinārās zāles kanalizācijā vai kopā ar sadzīves atkritumiem.

Visu neizlietoto veterināro zāļu vai to atkritumu iznīcināšanai izmantot nevajadzīgo veterināro zāļu nodošanas shēmas saskaņā ar nacionālajām prasībām un jebkurām valsts atkritumu savākšanas sistēmām, kas piemērojamas attiecīgajām veterinārajām zālēm. Šādi pasākumi palīdzēs aizsargāt apkārtni vidi.

Jautājiet savam veterinārārstam vai farmaceitam, kā atbrīvoties no nevajadzīgām veterinārajām zālēm.

13. Veterināro zāļu klasifikācija

Recepšu veterinārās zāles.

14. Tirdzniecības atļaujas numurs(-i) un iepakojuma lielumi

V/DCP/23/0049

Kartona kastīte ar ABPE pudeli, kas noslēgta ar divdaļīgu aizbāzni un plastmasas mēršļirci (skala no 20 kg līdz 300 kg, kas graduēta ar 20 kg iedaļu).

Iepakojuma lielumi:

Pudele ar 125 ml suspensijas iekšķīgai lietošanai.

Pudele ar 250 ml suspensijas iekšķīgai lietošanai.

Pudele ar 1000 ml suspensijas iekšķīgai lietošanai.

Ne visi iepakojuma lielumi var tikt izplatīti.

15. Datums, kad lietošanas instrukcija pēdējo reizi pārskatīta

09/2023

Sīkāka informācija par šīm veterinārajām zālēm ir pieejama Savienības zāļu datubāzē (<https://medicines.health.europa.eu/veterinary>).

16. Kontaktinformācija

Tirdzniecības atļaujas turētājs:

Huvepharma NV
Uitbreidingstraat 80
2600 Antwerpen
Beļģija
Tel.: +32 3 288 18 49
E-pasts: pharmacovigilance@huvepharma.com

Par sērijas izlaidi atbildīgais ražotājs:

Biovet JSC
39 Petar Rakov Str
4550 Peshtera
Bulgārija

Vietējie pārstāvji un kontaktinformācija, lai ziņotu par iespējamām blakusparādībām:

OŪ Zoovetvaru
Uusaru 5
Saue 76505
Igaunija
Tel: +372 6 709 006
E-mail: zoovet@zoovet.ee

17. Cita informācija

--