

Anexa ur. I



ANEXA I

REZUMATUL CARACTERISTICILOR PRODUSULUI

1. DENUMIREA PRODUSULUI MEDICINAL VETERINAR

Marbox 100 mg/ml soluție injectabilă pentru bovine și porci

2. COMPOZIȚIA CALITATIVĂ ȘI CANTITATIVĂ

Fiecare ml conține :

Substanță activă

Marbofloxacin 100 mg

Excipienti:

Compoziția calitativă a excipientilor și a altor constituenți
Glucono-delta-lactonă
Apă pentru preparate injectabile

Soluție limpede, de culoare galbenă.

3. INFORMAȚII CLINICE

3.1 Specii țintă

Bovine și porci (scroafe).

3.2 Indicații de utilizare pentru fiecare specie țintă

Bovine

Tratamentul terapeutic al afecțiunilor respiratorii cauzate de tulpini sensibile de *Pasteurella multocida*, *Mannheimia haemolytica* și *Histophilus somni*.

Tratamentul terapeutic al mastitelor acute provocate de tulpinile de *E.coli* sensibile la marbofloxacin, în perioada de lactație.

Scroafe

Tratamentul sindromului MMA (metrită-mastita-agalaxie) provocat de tulpini bacteriene sensibile la marbofloxacin.

3.3 Contraindicații

Nu se utilizează în cazurile de hipersensibilitate la marbofloxacin, alte fluorochinolone sau la oricare dintre excipienti.

Nu se utilizează în cazurile în care agenții patogeni implicați sunt rezistenți la fluorochinolone (rezistență încrucișată).

3.4 Atenționări speciale

Nu există.

3.5 Precauții speciale pentru utilizare

Precauții speciale pentru utilizarea în siguranță la speciile țintă:

Utilizarea produsului medicinal veterinar trebuie să se bazeze pe teste de susceptibilitate și trebuie luate în considerare politicile antimicrobiene locale și oficiale.

Fluorochinolonele ar trebui utilizate pentru tratamentul bolilor clinice care au reacționat slab sau care se așteaptă să reacționeze slab față de alte clase de antimicrobiene.

Utilizarea produsului medicinal veterinar cu abatere de la instrucțiunile menționate în RCP poate favoriza răspândirea bacteriilor rezistente la fluorochinolone și poate scădea eficacitatea tratamentului cu alte chinolone, datorită rezistenței încrucișate a acestora.

Precautii speciale care trebuie luate de persoana care administrează produsul medicinal veterinar la animale:

Persoanele, cărora hipersensibilitate cunoscută la (fluoro)chinolone trebuie să evite contactul cu produsul medicinal veterinar.

În cazul contactului accidental cu ochii sau pielea, clătiți cu apă multă.

Luați toate măsurile pentru a evita auto-injectarea accidentală, deoarece poate induce o ușoară iritare. În caz de auto-injectare accidentală, solicitați imediat sfatul medicului și prezentați prospectul produsului sau eticheta.

Spălați mâinile după utilizare.

Precautii speciale pentru protecția mediului:

Nu este cazul.

3.6 Evenimente adverse

Bovine:

Cu frecvență nedeterminată	Durere la locul injectării ¹ , Inflamație la locul injectării ^{1,2} , Fibroză la locul injectării ^{1,2} , Edem la locul injectării ^{2,3}
----------------------------	--

¹ După injectiile intramusculare. Tranzitorii.

² Ușoară. Procesul de cicatrizare începe rapid (variind de la fibrozare la sintetizarea de matrice extracelulară și colagen) și poate persista pentru cel puțin 15 zile după injectare.

³ După injectarea subcutanată. Ușoară spre moderată.

Porci (scroafe):

Cu frecvență nedeterminată	Edem la locul injectării ¹ , Inflamație la locul injectării ²
----------------------------	---

¹ Tranzitorie, ușoară

² Moderată, persistând timp de 12 zile după injectare.

Raportarea evenimentelor adverse este importantă. Permite monitorizarea continuă a siguranței produsului medicinal veterinar. Rapoartele se trimit, de preferință prin medicul veterinar, fie deținătorului autorizației de comercializare, fie autorității naționale competente prin sistemul național de raportare. Consultați, de asemenea, prospectul pentru datele de contact respective.

3.7 Utilizarea în timpul gestației, lactației sau a ouătului

Gestație și lactație:

Studiile de laborator efectuate (pe șobolani și iepuri) nu au evidențiat prezența efectului teratogen, embriotoxic sau maternotoxic.

Siguranța produsului medicinal veterinar la doza de 2 mg/kg a fost demonstrată la vacile gestante sau la porcii și viței sugari când produsul a fost administrat la scroafe și vaci.

Siguranța produsului medicinal veterinar la doza de 8 mg/kg nu a fost demonstrată la vacile gestante sau la viței sugari când produsul a fost administrat la vaci. Se utilizează numai în conformitate cu evaluarea beneficiu-risc efectuată de medicul veterinar responsabil.

3.8 Interacțiunea cu alte produse medicinale și alte forme de interacțiune

Nu se cunosc.

3.9 Căi de administrare și doze

Bovine

Administrare intramusculară

- Afecțiuni respiratorii

8 mg marbofloxacin / kg greutate corporală, ceea ce corespunde la 2 ml soluție / 25 kg greutate corporală, într-o singură injecție intramusculară.

Dacă volumul administrat este mai mare de 20 ml, acesta trebuie administrat în două sau mai multe locuri.

Administrare subcutanată

- Mastite acute

2 mg marbofloxacin / kg greutate corporală, ceea ce corespunde la 1 ml soluție / 50 kg greutate corporală, într-o singură injecție zilnică, timp de 3 zile.

Prima injecție poate fi administrată și pe cale intravenoasă.

Scroafe

Administrare intramusculară

2 mg marbofloxacin / kg greutate corporală, ceea ce corespunde la 1 ml soluție / 50 kg greutate corporală, într-o singură injecție intramusculară, timp de 3 zile.

Pentru a asigura dozarea corectă, trebuie stabilită cât mai precis greutatea corporală. Întrucât flaconul nu poate fi deschis de mai mult de 45 de ori, utilizatorul trebuie să aleagă cea mai adecvată dimensiune a flaconului, conform cu specia țintă ce urmează a fi tratată.

Injecțiile trebuie făcute în zona gâtului, atât la bovine cât și la porci.

3.10 Simptome de supradozaj (și, după caz, proceduri de urgență și antidoturi)

La bovine nu s-au observat semne de supradozare chiar după administrarea unei doze de 3 ori mai mari decât doza terapeutică.

Supradozarea poate cauza modificări cum ar fi tulburări neurologice acute, care trebuie tratate simptomatic.

3.11 Restricții speciale de utilizare și condiții speciale de utilizare, inclusiv restricții privind utilizarea produselor medicinale veterinare antimicrobiene și antiparazitare, pentru a limita riscul de dezvoltare a rezistenței

Nu este cazul.

3.12 Perioade de așteptare

Bovine

Administrare intramusculară: Carne și organe: 3 zile, Lapte: 72 ore

Administrare subcutanată : Carne și organe: 6 zile, Lapte: 36 ore

Scroafe

Administrare intramusculară: Carne și organe: 4 zile.

4. INFORMAȚII FARMACOLOGICE

4.1 Codul ATCvet

QJ01MA95

4.2 Farmacocinetică

Marbofloxacinul este un antibiotic bactericid de sinteza ce aparține grupului fluorochinolonelor, care acționează prin inhibarea ADN-girazei. Are un spectru larg de acțiune *in vitro* împotriva bacteriilor Gram-negative (*Pasteurella multocida*, *Mannheimia haemolytica*, *Histophilus somni*, *E. coli*) și Gram-pozitive (în special *Staphylococcus*). Poate apărea rezistență la *Streptococcus*.

Tulpinile cu MIC≤ 1 µg/ml sunt sensibile la marbofloxacin, în timp ce tulpinile cu MIC > 2 µg/ml sunt rezistente la marbofloxacin.

Rezistență la fluorochinolone apare prin mutație cromozomială cu trei mecanisme: reducerea permeabilității peretelui celular bacterian, pompe de eflux activ sau mutația enzimelor responsabile pentru legarea moleculelor.

4.3 Farmacocinetica

Bovine - administrare intramusculară

După administrarea intramusculară a unei singure doze recomandate de 8 mg/kg, concentrația maximă plasmatică (Cmax) este de 8 µg/ml și este atinsă în aproximativ 1 oră (Tmax). Marbofloxacinul este eliminat lent ($T_{\frac{1}{2}} = 9.5$ ore), predominant în forma activă prin urină și fecale.

Bovine - administrare subcutanată

După administrarea subcutanată a unei singure doze recomandate de 2 mg/kg, marbofloxacin este ușor absorbit și atinge concentrația maximă plasmatică (Cmax) de 1.7 µg/ml în aproximativ 1 oră (Tmax). Timpul de eliminare prin înjumătățire ($T_{\frac{1}{2}}$) este de 5.6 ore.

Porci - administrare intramusculară

După administrarea intramusculară a unei singure doze recomandate de 2 mg/kg, marbofloxacin este ușor absorbit și atinge concentrația maximă plasmatică (Cmax) de 1.7 µg/ml în aproximativ 1 oră (Tmax). Timpul de eliminare prin înjumătățire ($T_{\frac{1}{2}}$) este de 8.7 ore.

Biodisponibilitatea sa este aproape de 100%.

Marbofloxacinul este slab legat de proteinele plasmaticice (sub 10% la porci și 30% la bovine), este distribuit extensiv și în majoritatea organelor (ficat, rinichi, piele, pulmon, uter, vezica urinară) unde atinge concentrații mai mari decât în plasmă.

Marbofloxacinul este eliminat predominant în forma activă prin urină și fecale.

5. INFORMAȚII FARMACEUTICE

5.1 Incompatibilități majore

În lipsa studiilor de compatibilitate, acest produs medicinal veterinar nu trebuie amestecat cu alte produse medicinale veterinare.

5.2 Termen de valabilitate

Termenul de valabilitate al produsului medicinal veterinar aşa cum este ambalat pentru vânzare: 3 ani. Termenul de valabilitate după prima deschidere a ambalajului primar: 28 zile.

5.3 Precauții speciale pentru depozitare

A se păstra flaconul în cutie de carton pentru a se feri de lumină.

5.4 Natura și compoziția ambalajului primar

Ambalajul primar

Flacon din plastic multi-strat PP/etilena-alcool vinilic/PP, de culoarea chihlimbarului.

Dop din cauciuc clorobutil tip I.

Capsulă flip din aluminiu și plastic.

Dimensiunea ambalajului

Cutie de carton conținând 1 flacon de 50 ml

Cutie de carton conținând 1 flacon de 100 ml

Cutie de carton conținând 1 flacon de 250 ml

Cutie de carton conținând 1 flacon de 500 ml

Este posibil ca nu toate dimensiunile de ambalaj să fie comercializate.

5.5 Precauții speciale pentru eliminarea produselor medicinale veterinarne neutilizate sau a deșeurilor provenite din utilizarea acestor produse

Medicamentele nu trebuie eliminate în apele uzate sau deșeurile menajere.

Utilizați sistemele de returnare a produselor medicinale veterinarne neutilizate sau a deșeurilor provenite din acestea, în conformitate cu cerințele locale și cu sistemele naționale de colectare aplicabile produsului medicinal veterinar respectiv.

6. NUMELE DETINĂTORULUI AUTORIZAȚIEI DE COMERCIALIZARE

Ceva Sante Animale România SRL

7. NUMĂR(NUMERELE) AUTORIZAȚIEI DE COMERCIALIZARE

150419

8. DATA PRIMEI AUTORIZĂRI

Data primei autorizări: 25/11/2010

9. DATA ULTIMEI REVIZUIRI A REZUMATULUI CARACTERISTICILOR PRODUSULUI

10. CLASIFICAREA PRODUSELOR MEDICINALE VETERINARE

Produs medicinal veterinar care se eliberează cu prescripție.

Informații detaliate privind acest produs medicinal veterinar sunt disponibile în Baza de Date a Uniunii privind produsele (<https://medicines.health.europa.eu/veterinary>).



ANEXA III

ETICHETAREA ȘI PROSPECTUL



A. ETICHETAREA

INFORMAȚII CARE TREBUIE ÎNSCRISE PE AMBALAJUL SECUNDAR

Cutie de carton pentru flacoane de 50, 100, 250 și 500 ml

1. DENUMIREA PRODUSULUI MEDICINAL VETERINAR

Marbox 100 mg/ml soluție injectabilă

2. DECLARAAREA SUBSTANȚELOR ACTIVE

Fiecare ml conține 100 mg marbofloxacin

3. DIMENSIUNEA AMBALAJULUI

50 ml

100 ml

250 ml

500 ml

4. SPECII ȚINTĂ

Bovine și porci (scroafe)

5. INDICAȚII**6. CĂI DE ADMINISTRARE**

Bovine: intramuscular, subcutanat sau intravenos

Porci: intramuscular

7. PERIOADE DE AȘTEPTARE

Perioada de așteptare:

Bovine

Administrare intramusculară: Carne și organe: 3 zile, Lapte: 72 ore

Administrare subcutanată : Carne și organe: 6 zile, Lapte: 36 ore.

Scroafe

Administrare intramusculară: Carne și organe: 4 zile

8. DATA EXPIRĂRII

Exp. {II/aaaa}

După deschidere a se utiliza în interval de 28 zile până la ____/____/____

9. PRECAUȚII SPECIALE PENTRU DEPOZITARE

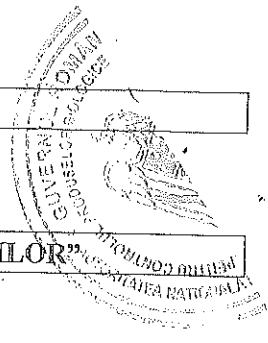
A se păstra flaconul în cutia de carton pentru a se feri de lumină.

10. MENȚIUNEAN „A SE CITI PROSPECTUL ÎNAINTE DE UTILIZARE”

A se citi prospectul înainte de utilizare.

11. MENTIUNEA „NUMAI PENTRU UZ VETERINAR”

Numai pentru uz veterinar.



12. MENTIUNE „A NU SE LĂSA LA VEDEREA ȘI ÎNDEMÂNA COPIILOR”

A nu se lăsa la vedere și îndemâna copiilor.

13. NUMELE DETINĂTORULUI AUTORIZAȚIEI DE COMERCIALIZARE



14. NUMERELE AUTORIZAȚIILOR DE COMERCIALIZARE

150419

15. NUMĂRUL SERIEI

Lot {număr}

INFORMAȚII CARE TREBUIE ÎNSCRISE PE AMBALAJUL PRIMAR

Eticheta flacoane de 100, 250 si 500 ml

1. DENUMIREA PRODUSULUI MEDICINAL VETERINAR

Marbox 100 mg/ml soluție injectabilă

2. DECLARAREA SUBSTANȚELOR ACTIVE

Fiecare ml conține 100 mg marbofloxacin

3. SPECII ȚINTĂ

Bovine și porci (scroafe)

4. CĂI DE ADMINISTRARE

Bovine: IM, SC sau IV

Scroafe: IM.

A se citi prospectul înainte de utilizare.

5. PERIOADE DE AȘTEPTARE

Perioada de așteptare:

Bovine

IM: Carne și organe: 3 zile, Lapte: 72 ore

SC: Carne și organe: 6 zile, Lapte: 36 ore

Scroafe

IM: Carne și organe: 4 zile

6. DATA EXPIRĂRII

Exp. {ll/aaaa}

După deschidere a se utiliza în interval de 28 zile până la ____ / ____ / ____

7. PRECAUȚII SPECIALE PENTRU DEPOZITARE

A se păstra flaconul în cutia de carton pentru a se feri de lumină.

8. NUMELE DETINĂTORULUI AUTORIZAȚIEI DE COMERCIALIZARE



NR. SERIEI

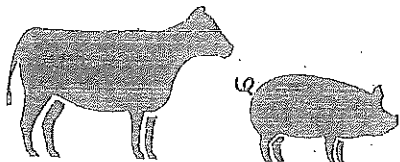
Lot {număr}

MINIMUM DE INFORMAȚII CARE TREBUIE SĂ APARĂ PE AMBALAJELE PRIMARE MICI

Eticheta flacon de 50 ml

1. DENUMIREA PRODUSULUI MEDICINAL VETERINAR

MARBOX



2. INFORMAȚII CANTITATIVE PRIVIND SUBSTANȚELE ACTIVE

100 mg marbofloxacin per ml

3. NUMĂRUL SERIEI

Lot {număr}

4. DATA EXPIRĂRII

Exp. {ii/aaaa}

După deschidere a se utiliza în interval de 28 zile până la ____ / ____ / ____



B. PROSPECTUL

PROSPECTUL



1. Denumirea produsului medicinal veterinar

Marbox 100 mg/ml soluție injectabilă pentru bovine și porci

2. Compoziție

Fiecare ml conține :

Substanță activă

Marbofloxacin 100 mg

Soluție lămpede, de culoare galbenă.

3. Specii țintă

Bovine și porci (scroafe).

4. Indicații de utilizare

Bovine

Tratamentul terapeutic al afecțiunilor respiratorii cauzate de tulpini sensibile de *Pasteurella multocida*, *Mannheimia haemolytica* și *Histophilus somni*.

Tratamentul terapeutic al mastitelor acute provocate de tulpinile de *E.coli* sensibile la marbofloxacin, în perioada de lactație.

Scroafe

Tratamentul sindromului MMA (metrită-mastita-agalaxie) provocat de tulpini bacteriene sensibile la marbofloxacin.

5. Contraindicații

Nu se utilizează în cazurile de hipersensibilitate la marbofloxacin, alte fluorochinolone sau la oricare dintre excipienți.

Nu se utilizează în cazurile în care agenții patogeni implicați sunt rezistenți la fluorochinolone (rezistență încrucișată).

6. Atenționări speciale

Precauții speciale pentru utilizarea în siguranță la speciile țintă:

Utilizarea produsului medicinal veterinar trebuie să se bazeze pe teste de susceptibilitate, și trebuie luate în considerare politicile antimicrobiene locale și oficiale.

Fluorochinolonele ar trebui utilizate pentru tratamentul bolilor clinice care au reacționat slab sau care se așteaptă să reacționeze slab față de alte clase de antimicrobiene.

Utilizarea produsului medicinal veterinar cu abatere de la instrucțiunile menționate în RCP poate favoriza răspândirea bacteriilor rezistente la fluorochinolone și poate scădea eficacitatea tratamentului cu alte chinolone, datorită rezistenței încrucișate a acestora.

Precauții speciale care trebuie luate de persoana care administrează produsul medicinal veterinar la animale:

Persoanele cu hipersensibilitate cunoscută la (fluoro)chinolone trebuie să evite contactul cu produsul medicinal veterinar.

În cazul contactului accidental cu ochii sau pielea, clătiți cu apă multă.

Luați toate măsurile pentru a evita auto-injectarea accidentală, deoarece poate induce o ușoară iritare.

În caz de auto-injecțare accidentală, solicitați imediat sfatul medicului și prezentați prospectul produsului sau eticheta.
Spălați mâinile după utilizare.

Gestatie și lactatie:

Studiile de laborator efectuate (pe şobolani și iepuri) nu au evidențiat prezența efectului teratogen, embriotoxic sau maternotoxic.

Siguranța produsului medicinal veterinar la doza de 2 mg/kg a fost demonstrată la vacile gestante sau la porcii și vițeii sugari când produsul a fost administrat la scroafe și vaci.

Siguranța produsului medicinal veterinar la doza de 8 mg/kg nu a fost demonstrată la vacile gestante sau la vițeii sugari când produsul a fost administrat la vaci. Se utilizează numai în conformitate cu evaluarea beneficiu-risc efectuată de medicul veterinar responsabil.

Interacțiunea cu alte produse medicinale și alte forme de interacțiune:

Nu se cunosc.

Supradoxozare:

La bovine nu s-au observat semne de supradoxozare chiar după administrarea unei doze de 3 ori mai mari decât doza terapeutică.

Supradoxozarea poate cauza modificări cum ar fi tulburări neurologice acute, care trebuie tratate simptomatic.

Incompatibilități majore:

În lipsa studiilor de compatibilitate, acest produs medicinal veterinar nu trebuie amestecat cu alte produse medicinale veterinare.

7. Evenimente adverse

Bovine:

Cu frecvență nedeterminată	Durere la locul injectării ¹ , Inflamație la locul injectării ^{1,2} , Fibroză la locul injectării (cicatrici) ^{1,2} , Edem la locul injectării (umflături) ^{2,3}
----------------------------	--

¹ După injecțiile intramusculare. Tranzitorii.

² Ușoară. Procesul de cicatrizare începe rapid (variind de la fibrozare la sintetizarea de matrice extracelulară și colagen) și poate persista pentru cel puțin 15 zile după injectare.

³ După injectarea subcutanată. Ușoară spre moderată.

Porci (scroafe):

Cu frecvență nedeterminată	Edem la locul injectării ¹ , Inflamație la locul injectării ²
----------------------------	---

¹ Tranzitorie, ușoară

² Moderată, persistând timp de 12 zile după injectare.

Raportarea evenimentelor adverse este importantă. Permite monitorizarea continuă a siguranței unui produs. Dacă observați orice reacții adverse, chiar și cele care nu sunt deja enumerate în acest prospect, sau credeți că medicamentul nu a avut efect, vă rugăm să contactați mai întâi medicul veterinar. De asemenea, puteți raporta evenimente adverse către deținătorul autorizației de comercializare folosind datele de contact de la sfârșitul acestui prospect sau prin sistemul național de raportare: farmacovigilenta@ansysa.ro; icbmv@icbmv.ro.

8. Doze pentru fiecare specie, căi de administrare și metode de administrare

Bovine

Administrare intramusculară

- Afecțiuni respiratorii

8 mg marbofloxacin / kg greutate corporală, ceea ce corespunde la 2 ml soluție / 25 kg greutate corporală, într-o singură injecție intramusculară.

Dacă volumul administrat este mai mare de 20 ml, acesta trebuie administrat în două sau mai multe locuri.

Administrare subcutanată

- Mastite acute

2 mg marbofloxacin / kg greutate corporală, ceea ce corespunde la 1 ml soluție / 50 kg greutate corporală, într-o singură injecție zilnică, timp de 3 zile.

Prima injecție poate fi administrată și pe cale-intravenoasă.

Scroafe

Administrare intramusculară

2 mg marbofloxacin / kg greutate corporală, ceea ce corespunde la 1 ml soluție / 50 kg greutate corporală, într-o singură injecție intramusculară, timp de 3 zile.

9. Recomandări privind administrarea corectă

Pentru a asigura dozarea corectă, trebuie stabilită cât mai precis greutatea corporală. Întrucât flaconul nu poate fi deschis de mai mult de 45 ori, utilizatorul trebuie să aleagă cea mai adecvată dimensiune a flaconului, conform cu specia țintă ce urmează a fi tratată.

Injecțiile trebuie făcute în zona gâtului, atât la bovine cât și la porci.

10. Perioade de așteptare

Bovine

Administrare intramusculară: Carne și organe: 3 zile, Lapte: 72 ore

Administrare subcutanată : Carne și organe: 6 zile, Lapte: 36 ore

Scroafe

Administrare intramusculară: Carne și organe: 4 zile

11. Precauții speciale pentru depozitare

A nu se lăsa la vedere și îndemâna copiilor.

A se păstra flaconul în cutia de carton pentru a se feri de lumină.

Nu utilizați acest produs medicinal veterinar după data expirării marcață pe cutie de carton și flacon după Exp. Data de expirare se referă la ultima zi a lunii respective.

Termenul de valabilitate după prima deschidere a ambalajului primar: 28 zile.

12. Precauții speciale pentru eliminare

Medicamentele nu trebuie eliminate în apele uzate sau deșeurile menajere.

Utilizați sistemele de returnare a produselor medicinale veterinarne neutilizate sau a deșeurilor provenite din acestea, în conformitate cu cerințele locale și cu sistemele naționale de colectare aplicabile. Aceste măsuri ar trebui să contribuie la protecția mediului.

Solicitați medicului veterinar sau farmacistului informații referitoare la modalitatea de eliminare a medicamentelor care nu mai sunt necesare.

13. Clasificarea produselor medicinale veterinar

Produs medicinal veterinar care se eliberează cu prescripție.

14. Numerele autorizațiilor de comercializare și dimensiunile ambalajelor

Dimensiunea ambalajului

Cutie de carton conținând 1 flacon de 50 ml

Cutie de carton conținând 1 flacon de 100 ml

Cutie de carton conținând 1 flacon de 250 ml

Cutie de carton conținând 1 flacon de 500 ml

Este posibil ca nu toate dimensiunile de ambalaj să fie comercializate.

15. Data ultimei revizuirii a prospectului

Informații detaliate privind acest produs medicinal veterinar sunt disponibile în Baza de Date a Uniunii privind produsele (<https://medicines.health.europa.eu/veterinary>).

16. Date de contact

Detinătorul autorizației de comercializare și date de contact pentru raportarea reacțiilor adverse suspectate:

Ceva Sante Animale Romania SRL

Str. Chindiei nr. 5, sector 4

040185 București

Romania

Tel: +800 35 22 11 51

Email: pharmacovigilance@ceva.com

Producător responsabil pentru eliberarea seriei:

Ceva Santé Animale, 10 av. de La Ballastière, 33500 Libourne, Franța

17. Alte informații

