

I PIELIKUMS
VETERINĀRO ZĀĻU APRAKSTS

1. VETERINĀRO ZĀĻU NOSAUKUMS

Flubenol KH 44 mg/ml pasta iekšķīgai lietošanai suņiem un kaķiem

2. KVALITATĪVAIS UN KVANTITATĪVAIS SASTĀVS

1 ml pastas satur:

Aktīvā viela:

Flubendazols 44 mg

Palīgvielas:

Palīgvielu un citu sastāvdaļu kvalitatīvais sastāvs	Kvantitatīvais sastāvs, ja šī informācija ir būtiska veterināro zāļu pareizai ievadīšanai
Metilparahidrosksibenzoāts (E218)	1,8 mg/ml
Propilparahidrosksibeonzoāts (E216)	0,2 mg/ml
Glicerīns	
Karbomērs	
Nātrija hidroksīds	
Attīrīts ūdens	

Balta līdz krēmkrāsas pasta bez smaržas.

3. KLĪNISKĀ INFORMĀCIJA

3.1. Mērķsugas

Suņi un kaķi.

3.2. Lietošanas indikācijas katrai mērķsugai

Suņiem un kaķiem sekojošu velnītārpu, āķtārpu un lenteņu izraisītas invāzijas ārstēšanai:

Cērmes

Toxocara canis

Toxocara cati

Toxascaris leonina

Ankilostomas

Uncinaria stenocephala

Ancylostoma caninum

Ancylostoma tubaeforme

Matgalvji

Trichuris vulpis

Lenteņi

Taenia pisiformis

Hydatigera taeniaeformis

3.3. Kontrindikācijas

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 mērksugām:

Ievērot piesardzību, lai izvairītos no turpmāk minētajām darbībām, jo tās palielina rezistences attīstības risku un var novest pie neefektīvas ārstēšanas:

- pārāk bieža un atkārtota vienas klases prettārpu līdzekļu lietošana ilgākā laika posmā;
- pārāk mazas zāļu devas lietošana, ko var izraisīt kļūdaini noteikts ķermeņa svars, nepareiza zāļu lietošana vai nekalibrēta devu mērīšanas ierīce (ja tāda ir).

Klīniskajos gadījumos, kad ir aizdomas par rezistenci pret prettārpu līdzekļiem, jāveic atbilstošas tālākas pārbaudes (piem., jāpārbauda oliņu skaita samazināšanās fekālijās). Ja šādas(-u) pārbaudes(-žu) rezultāts(-i) norāda uz rezistenci pret konkrētām zālēm, jālieto citas klases prettārpu līdzekļi ar atšķirīgu darbības mehānismu.

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

Izvairīties no tiešas saskares ar šīm veterinārajām zālēm. Pēc rīkošanās ar šīm veterinārajām zālēm mazgāt rokas.

Personām ar zināmu pastiprinātu jutību pret flubendazolu jāizvairās no saskares ar šīm veterinārajām zālēm. Ja notikusi nejauša zāļu nokļūšana acīs, skalot tās ar lielu daudzumu ūdens. Ja parādās un saglabājas konjunktīvas apsārtums, meklēt medicīnisko palīdzību un uzrādīt lietošanas instrukciju ārstam.

Īpaši piesardzības pasākumi vides aizsardzībai:

Nav piemērojami.

3.6. Blakusparādības

Kaķi:

Ļoti reti (<1 dzīvniekam/10 000 ārstētajiem dzīvniekiem, tostarp atsevišķi ziņojumi):	Hipersalivācija ¹
---	------------------------------

¹ To var izraisīt dzīvnieka stress, ko rada ierobežojums, un tas neietekmē terapeitisko rezultātu.

Suņi:

Ļoti reti (<1 dzīvniekam/10 000 ārstētajiem dzīvniekiem, tostarp atsevišķi ziņojumi):	Vemšana
---	---------

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

Drīkst lietot grūsnības un laktācijas laikā.

3.8. Mijiedarbība ar citām zālēm un citi mijiedarbības veidi

Nav zināma.

3.9. Lietošanas veids un devas

Iekšķīgai lietošanai.

1 ml pastas/2 kg ķermeņa svara, t.i., 22 mg flubendazola/kg ķermeņa svara.

- Suņiem un kaķiem, kas invadēti tikai ar cērmēm un ankilostomām: 1 ml pastas/2 kg ķermeņa svara vienu reizi dienā 2 dienas pēc kārtas.
- Suņiem un kaķiem ar jauktām tārpu invāzijām: 1 ml pastas/2 kg ķermeņa svara vienu reizi dienā 3 dienas pēc kārtas.

Lietošanas veids:

Pastu var ievadīt sekojoši:

- precīzu devu ievadīt tieši kaķa vai suņa mutē;
- precīzu devu iemaisīt barībā (ieteicams agresīviem dzīvniekiem vai dzīvniekiem, ar kuriem grūti apieties).

Noņemt drošības uzgali. Pieturēt virzuli, griežot gredzenu pretēji pulksteņrādītāja virzienam, līdz tas ir sasniedzis atzīmi, kas atbilst dzīvnieka svaram kilogramos. Nākamajā ārstēšanas reizē pieskaitīt dzīvnieka svaru tam skaitlim, kurā gredzens tika iestatīts iepriekšējā reizē, un tad griezt gredzenu, līdz tiek sasniegta jaunā atzīme un atbilstošā deva.

Piemēram, kaķim ar ķermeņa svaru 3 kg, pirmajā ārstēšanas reizē gredzens tiek noregulēts uz 3 kg atzīmes, otrajā – uz 6 kg un trešajā – uz 9 kg ķermeņa svara atzīmes.

Ieteikumi ārstēšanas laikam un biežumam:

Suņi:	kucēni:	- apmēram 1 - 2 nedēļu vecumā;
	jauni suņi:	- zīdīšanas periodā un tad katrus 2 - 3 mēnešus;
	kucēs:	- meklēšanās laikā un 10 dienas pirms un 10 dienas pēc dzemdībām;
	pieauguši suņi:	- 3 - 4 reizes gadā;
	visi suņi:	- pirms vakcinācijas.
Kaķi:	kaķēni:	- 6 nedēļu vecumā;
	jauni kaķi:	- katrus 2 - 3 mēnešus;
	pieauguši kaķi:	- 3 - 4 reizes gadā;
	visi kaķi:	- pirms vakcinācijas.

Pietiek ar vienu 7,5 ml injektoru, lai ārstētu 5 kg smagu dzīvnieku, kuram ir jaukta tārpu invāzija, 3 dienas pēc kārtas.

Pietiek ar vienu 22,5 ml injektoru, lai ārstētu 15 kg smagu dzīvnieku, kuram ir jaukta tārpu invāzija, 3 dienas pēc kārtas.

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

Pieckārtīgi pārsniedzot norādīto devu, blakusparādības netika novērotas.

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

Nav piemērojams.

4. FARMAKOLOĢISKĀS ĪPAŠĪBAS

4.1. ATĶvet kods: QP52AC12.

4.2. Farmakodinamiskās īpašības

Flubendazolam ir ātra un selektīva iedarbība pret gremošanas trakta parazītiem: flubendazolam iedarbojoties uz parazīta absorbējošo šūnu mikrocaurulīšu sistēmu, notiek šūnu autolīze un pilnīga nekroze, kā rezultātā parazīts iet bojā un tiek izvadīts no dzīvnieka organisma.

4.3. Farmakokinētiskās īpašības

Flubendazols slikti šķīst gremošanas traktā esošajos šķidrumos. Tam ir zems izšķīšanas spējas rādītājs un zema orālā biopieejamība, par ko liecina uzņemtā zāļu ekskrecija neizmainītā veidā augstā koncentrācijā ar fēcēm. Sakarā ar zemo absorbciju un ātro iekļūšanu parazīta organismā, kā arī ar metabolizēšanos tajā, pēc eksperimentāli sunim caur muti (perorāli) ievadītas, ar radioaktīvajiem izotopiem iezīmētas 10 mg/kg flubendazola devas, neizmainīta medikamenta maksimālā koncentrācija plazmā 24 - 48 stundu laikā bija mazāka nekā 10 mg/kg. Flubendazola un tā metabolītu eliminācijas pusperiods plazmā bija aptuveni 16 stundas. Zāļu absorbētā daļa tiek pārveidota aknās karbamāta hidrolīzes un ketonvielu samazināšanās procesā. Šie metabolīti tiek saistīti ar glikuronskābi un/vai sulfātu un izvadīti ar urīnu. Četru dienu laikā vairāk nekā 80% no ar radioaktīvajiem izotopiem iezīmētās zāļu devas tika izvadīti ar fekālijām un mazāk nekā 10% - ar urīnu. Vairāk nekā 90% no uzņemtā flubendazola neizmainītā veidā tika atrasti nogulsnēs fekālijās, bet pārējais daudzums urīnā saturēja gandrīz vienīgi metabolītus. Pēc iekšķīgas Flubenol KH lietošanas suņiem ārstnieciskajā devā 22 mg/kg ķermeņa svara maksimālā koncentrācija plazmā bija aptuveni 5 ng/ml, kaķiem šī koncentrācija bija aptuveni 1 ng/ml.

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: 30 mēneši.

5.3. Īpaši uzglabāšanas nosacījumi

Uzglabāt temperatūrā līdz 25 °C.

5.4. Tiešā iepakojuma veids un saturs

7,5 ml pastas, kas iepildīta plastikāta injektorā un ievietota kartona kastē.

22,5 ml pastas, kas iepildīta plastikāta injektorā un ievietota kartona kastē.

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

Elanco GmbH

7. TIRDZNIECĪBAS ATĻAUJAS NUMURS(-I)

V/NRP/96/0415

8. PIRMĀS TIRDZNIECĪBAS ATĻAUJAS PIEŠĶIRŠANAS DATUMS

Pirmās tirdzniecības atļaujas piešķiršanas datums: 03/05/1996

9. VETERINĀRO ZĀĻU APRAKSTA PĒDĒJĀS PĀRSKATĪŠANAS DATUMS

07/2024

10. VETERINĀRO ZĀĻU KLASIFIKĀCIJA

Bezrecepšu 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

A. MARĶĒJUMS

UZ ĀRĒJĀ IEPAKOJUMA NORĀDĀMĀ INFORMĀCIJA

KARTONA KASTE

1. VETERINĀRO ZĀĻU NOSAUKUMS

Flubenol KH 44 mg/ml pasta iekšķīgai lietošanai

2. INFORMĀCIJA PAR AKTĪVAJĀM VIELĀM

1 ml satur: flubendazols 44 mg

3. IEPAKOJUMA LIELUMS

7,5 ml
22,5 ml

4. MĒRĶSUGAS

Suņi un kaķi.

5. INDIKĀCIJAS

Suņiem un kaķiem cestozu un nematožu invāzijas ārstēšanai.

6. LIETOŠANAS VEIDI

Iekšķīgai lietošanai.

7. IEROBEŽOJUMU PERIODS

8. DERĪGUMA TERMIŅŠ

Exp. {mēnesis/gads}

9. ĪPAŠI UZGLABĀŠANAS NOSACĪJUMI

Uzglabāt temperatūrā līdz 25 °C.

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

Elanco logo

14. TIRDZniecības atļaujas numuri

V/NRP/96/0415

15. SĒRIJAS NUMURS

Lot {numurs}

UZ MAZA IZMĒRA TIEŠĀ IEPAKOJUMA NORĀDĀMĀ INFORMĀCIJA

INJECTORS

1. VETERINĀRO ZĀĻU NOSAUKUMS

Flubenol KH



2. AKTĪVO VIELU KVANTITĀTĪVIE DATI

7,5 ml

22,5 ml

Flubendazolium 44 mg/ml

3. SĒRIJAS NUMURS

Lot {numurs}

4. DERĪGUMA TERMIŅŠ

Exp. {mm/gggg}

B. LIETOŠANAS INSTRUKCIJA

LIETOŠANAS INSTRUKCIJA

1. Veterināro zāļu nosaukums

Flubenol KH 44 mg/ml pasta iekšķīgai lietošanai suņiem un kaķiem

2. Sastāvs

1 ml pastas satur:

Aktīvā viela:

Flubendazols 44 mg

Palīgvielas:

Palīgvielu un citu sastāvdaļu kvalitatīvais sastāvs	Kvantitatīvais sastāvs, ja šī informācija ir būtiska veterināro zāļu pareizai ievadīšanai
Metilparahidrosksibenzoāts (E218)	1, 8 mg/ml
Propilparahidrosksibeonzoāts (E216)	0,2 mg/ml
Glicerīns	
Karbomērs	
Nātrija hidroksīds	
Attīrīts ūdens	

Balta līdz krēmkrāsas pasta bez smaržas.

3. Mērķsugas

Suņi un kaķi.

4. Lietošanas indikācijas

Suņiem un kaķiem sekojošu veltnāru, āķtāru un lenteņu izraisītas invāzijas ārstēšanai:

Cērmēm	<i>Toxocara canis</i> <i>Toxocara cati</i>
	<i>Toxascaris leonina</i>
Ankilostomām	<i>Uncinaria stenocephala</i> <i>Ancylostoma caninum</i> <i>Ancylostoma tubaeforme</i>
Matgalvjiem	<i>Trichuris vulpis</i>
Lenteņiem	<i>Taenia pisiformis</i> <i>Hydatigera taeniaeformis</i>

5. Kontrindikācijas

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

6. Īpaši brīdinājumi

Īpaši piesardzības pasākumi drošai lietošanai mērksugām:

- Ievērot piesardzību, lai izvairītos no turpmāk minētajām darbībām, jo tās palielina rezistences attīstības risku un var novest pie neefektīvas ārstēšanas: pārāk bieža un atkārtota vienas klases prettārpu līdzekļu lietošana ilgākā laika posmā;
- pārāk mazas zāļu devas lietošana, ko var izraisīt kļūdaini noteikts ķermeņa svars, nepareiza zāļu lietošana, vai nekalibrēta devu mērīšanas ierīce (ja tāda ir).

Klīniskajos gadījumos, kad ir aizdomas par rezistenci pret prettārpu līdzekļiem, jāveic atbilstošas tālākas pārbaudes (piem., jāpārbauda oliņu skaita samazināšanās fekālijās). Ja šādas(-u) pārbaudes(-žu) rezultāts(-i) norāda uz rezistenci pret konkrētām zālēm, jālieto citas klases prettārpu līdzekļi ar atšķirīgu darbības mehānismu.

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

Izvairīties no tiešas saskares ar šīm veterinārajām zālēm. Pēc rīkošanās ar šīm veterinārajām zālēm mazgāt rokas.

Personām ar zināmu pastiprinātu jutību pret flubendazolu jāvairās no saskares ar šīm veterinārajām zālēm.

Ja notikusi nejauša zāļu nokļūšana acīs, skalot tās ar lielu daudzumu ūdens. Ja parādās un saglabājas konjunktīvas apsārtums, meklēt medicīnisko palīdzību un uzrādīt lietošanas instrukciju ārstam.

Grūsnība un laktācija:

Drīkst lietot grūsnības un laktācijas laikā.

Pārdozēšana:

Pieckārtīgi pārsniedzot norādīto devu, blakusparādības netika novērotas.

Būtiska nesaderība:

Tā kā nav veikti saderības pētījumi, šīs veterinārās zāles nedrīkst lietot maisījumā ar citām veterinārajām zālēm

7. Blakusparādības

Kaķi:

<i>Ļoti reti (<1 dzīvniekam/10 000 ārstētajiem dzīvniekiem, tostarp atsevišķi ziņojumi):</i>

Hipersalivācija ¹

¹ To var izraisīt dzīvnieka stress, ko rada ierobežojums, un tas neietekmē terapeitisko rezultātu.

Suņi:

<i>Ļoti reti (<1 dzīvniekam/10 000 ārstētajiem dzīvniekiem, tostarp atsevišķi ziņojumi):</i>

Vemšana

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. Jūs varat ziņot par jebkurām blakusparādībām arī tirdzniecības atļaujas turētājam vai, izmantojot kontaktinformāciju šīs instrukcijas beigās vai nacionālo ziņošanas sistēmu: <https://www.pvd.gov.lv/lv>

8. Deva katrai dzīvnieku sugai, lietošanas veids un metode

Iekšķīgai lietošanai.

1 ml pastas/2 kg ķermeņa svara, t.i., 22 mg flubendazola/kg ķermeņa svara.

- Suņiem un kaķiem, kas invadēti tikai ar cērmēm un ankilostomām: 1 ml pastas/2 kg ķermeņa svara vienu reizi dienā 2 dienas pēc kārtas.
- Suņiem un kaķiem ar jauktām parazitāru invāzijām: 1 ml pastas/2 kg ķermeņa svara vienu reizi dienā 3 dienas pēc kārtas.

Lietošanas veids:

Pastu var ievadīt sekojoši:

- precīzu devu ievadīt tieši kaķa vai suņa mutē;
- precīzu devu iemaisīt barībā (ieteicams agresīviem dzīvniekiem vai dzīvniekiem, ar kuriem grūti apieties).

Noņem drošības uzgali. Pieturēt virzuli, griežot gredzenu pretēji pulksteņrādītāja virzienam, līdz tas ir sasniedzis atzīmi, kas atbilst dzīvnieka svaram kilogramos. Nākamajā ārstēšanas reizē pieskaitīt dzīvnieka svaru tam skaitlim, kurā gredzens tika iestatīts iepriekšējā reizē, un tad griezt gredzenu, līdz tiek sasniegta jaunā atzīme un atbilstošā deva.

Piemēram, kaķim ar ķermeņa svaru 3 kg, pirmajā ārstēšanas reizē gredzens tiek noregulēts uz 3 kg atzīmes, otrajā – uz 6 kg un trešajā – uz 9 kg ķermeņa svara atzīmes.

9. Ieteikumi pareizai lietošanai

Ieteikumi ārstēšanas laikam un biežumam:

Suņi:	kucēni:	- apmēram 1 - 2 nedēļu vecumā;
	jauni suņi:	- zīdīšanas periodā un tad katrus 2 - 3 mēnešus;
	kuces:	- meklēšanās laikā un 10 dienas pirms un 10 dienas pēc dzemdībām;
	pieauguši suņi:	- 3 - 4 reizes gadā;
Kaķi:	visi suņi:	- pirms vakcinācijas.
	kaķēni:	- 6 nedēļu vecumā;
	jauni kaķi:	- katrus 2 - 3 mēnešus;
	pieauguši kaķi:	- 3 - 4 reizes gadā;
	visi kaķi:	- pirms vakcinācijas.

Pietiek ar vienu 7,5 ml injektoru, lai ārstētu 5 kg smagu dzīvnieku, kuram ir jaukta tārpu invāzija, 3 dienas pēc kārtas.

Pietiek ar vienu 22,5 ml injektoru, lai ārstētu 15 kg smagu dzīvnieku, kuram ir jaukta tārpu invāzija, 3 dienas pēc kārtas.

10. Ierobežojumu periods

Nav piemērojams.

11. Īpaši uzglabāšanas nosacījumi

Uzglabāt bērniem neredzamā un nepieejamā vietā.

Uzglabāt temperatūrā līdz 25 °C.

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

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 vidi.

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

13. Veterināro zāļu klasifikācija

Bezrecepšu veterinārās zāles.

14. Tirdzniecības atļaujas numuri un iepakojuma lielumi

V/NRP/96/0415

7,5 ml pastas, kas iepildīta plastikāta injektorā un ievietota kartona kastē.

22,5 ml pastas, kas iepildīta plastikāta injektorā un ievietota kartona kastē.

Ne visi iepakojuma lielumi var tikt izplatīti.

15. Datums, kad lietošanas instrukcija pēdējo reizi pārskatīta

07/2024

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

16. Kontaktinformācija:

Tirdzniecības atļaujas turētājs un kontaktinformācija, lai ziņotu par iespējamām blakusparādībām:

Elanco GmbH

Heinz-Lohmann Str. 4

27472 Cuxhaven

Vācija

Tel: +372 8840390

PV.LVA@elancoah.com

Par sērijas izlaidi atbildīgais ražotājs:

Lusomedicamenta, Sociedade Técnica Farmacêutica, SA

Estrada Consiglieri Pedroso, n.º 66, 69-B

Queluz de Baixo

2730-055 Barcarena

Portugāle