

## **ELÄINALÄÄKKEEN NIMI**

Enrotron vet. 150 mg tabletit koirille

## **2. LAADULLINEN JA MÄÄRÄLLINEN KOOSTUMUS**

1 tabletti sisältää

### **Vaikuttava aine:**

enroflopsasiini 150,0 mg

Täydellinen apuaineluettelo, katso kohta 6.1.

## **3. LÄÄKEMUOTO**

Tabletti

Valkoinen tai kellertävä, pyöreä tabletti, jossa yksi jakoura ja yksi koristeura. Tabletti voidaan jakaa kahteen yhtä suureen osaan.

## **4. KLIININSET TIEDOT**

### **4.1 Kohde-eläinlaji(t)**

Koira

### **4.2 Käyttöaiheet kohde-eläinlajeittain**

Bakteeriperäisten erillisten tai samanaikaisten hengitysteiden, suoliston tai virtsateiden tulehdusten, ihan tai haavojen tulehdusten hoitoon, kun tulehdusen aiheuttaja on enroflopsasiinille herkkä gramnegatiivinen tai grampositiivinen bakteeri: *E. coli*, *Pasteurella* spp., *Haemophilus* spp. ja stafylokokit.

### **4.3. Vasta-aiheet**

Ei saa antaa nuorille tai kasvaville koirille (alle 12 kuukauden (pienikokoiset rodut) tai alle 18 kuukauden (suurikokoiset rodut) ikäiset koirat), koska valmiste saattaa aiheuttaa muutoksia kasvavien pentujen epifyysirustoihin.

Ei saa antaa koirille joilla on kouristuskohtauksia aiheuttavia sairauksia, koska enroflopsasiini saattaa aiheuttaa keskushermoston ärsytystä.

Ei saa antaa koirille, joilla on todettu yliherkkyyttä fluorokinoloneja tai valmisteen apuaineita kohtaan.

Ei saa käyttää kinoloniresistenttien infektioiden hoitoon, koska kinolonien välillä esiintyy lähes täydellistä ristiresistenssiä ja fluorokinolonien välillä täydellistä ristiresistenssiä.

Ei saa käyttää tetrasykliinien, fenikolien tai makrolidien kanssa mahdollisten vastavaikutusten vuoksi.

Katso myös osa 4.7

### **4.4 Erityisvaroitukset kohde-eläinlajeittain**

Ei ole.

### **4.5 Käyttöön liittyvät erityiset varotoimet**

#### **Eläimiä koskevat erityiset varotoimet**

Mikrobilääkehoitoja koskevat viranomaisohjeet ja paikalliset ohjeet tulee ottaa huomioon valmistetta käytettäessä. Ihoinfektiot ovat useimmiten seurausta taustalla olevasta sairaudesta. On suositeltavaa selvittää perimmäinen syy ja antaa eläimelle siihen tarvittavaa hoitoa.

Fluorokinolonien käyttö tulee rajoittaa vain sellaisten kliinisten tilojen hoitoon, joiden kohdalla muilla antimikrobioidilla ei ole ollut tai ei odoteta olevan haluttua tehokkuutta.

Mikäli mahdollista, fluorokinoloneja tulee käyttää ainoastaan herkkyystestin perusteella. Valmisten muunlainen kuin valmistehteenvedossa annettujen ohjeiden mukainen käyttö saattaa lisätä fluorokinoloneille vastustuskykyisten mikrobioiden määrää ja saattaa vähentää myös muiden kinolonihitojen tehokkuutta mahdollisen ristiresistanssin vuoksi.

Koska enrofloksasiini metabolisoituu maksassa ja se eliminoituu osaksi munuaisten kautta, sen poistuminen elimistöstä saattaa viivästyä maksa- tai munuaishäiriötä potevilla koirilla. Tämän vuoksi tuotetta tulee käyttää varoen maksan tai munuaisten vajaatoimintatapauksissa. Purutabletteihin on lisätty makua. Säilytä tableteja eläinten ulottumattomissa, etteivät eläimet syö niitä vahingossa..

#### **Erityiset varotoimenpiteet, joita eläinlääkevalmisten antavan henkilön on noudata tätä**

Henkilöiden, jotka ovat yliherkkiä fluorokinoloneille, tulee välttää kosketusta eläinlääkevalmisten kanssa.

Pese kädet käytön jälkeen.

Jos valmistetta joutuu silmiin, huutele silmiä heti runsaalla puhtaalla vedellä.

Jos ainetta on vahingossa nielty, on käännyttävä välittömästi lääkärin puoleen ja näytettävä tälle pakkausselostetta tai myyntipäällystä.

#### **4.6 Haittavaikutukset (yleisyys ja vakavuus)**

Harvinaisissa tapauksissa on esiintynyt oksentamista ja ripulia.

Katso kohta 4.3.

Haittavaikutusten esiintyvyys määritellään seuraavasti:

- hyvin yleinen (useampi kuin 1/10 eläintä saa haittavaikutuksen hoidon aikana)
- yleinen (useampi kuin 1 mutta alle 10 /100 eläintä)
- melko harvinainen (useampi kuin 1 mutta alle 10 / 1000 eläintä)
- harvinainen (useampi kuin 1 mutta alle 10 / 10.000 eläintä)
- hyvin harvinainen (alle 1 / 10.000 eläintä, mukaan lukien yksittäiset ilmoitukset).

#### **4.7 Käyttö tiineyden, laktaation tai muninnan aikana**

Tiineys:

Ei saa käyttää tiineyden aikana.

Laktaatio:

Ei saa käyttää laktaation aikana.

#### **4.8 Yhteisvaikutukset muiden lääkevalmisteiden kanssa sekä muut yhteisvaikutukset**

Yhteiskäytöllä fluniksiihin kanssa tulee suorittaa ei-eläinkärin tarkassa valvonnassa, koska näiden lääkeaineiden yhteisvaikutukset saattavat johtaa haittavaikutuksiin hidastuneen eliminoitumisen vuoksi. Teofylliinin eliminoituminen saattaa hidastua.

Antagonistisia vaikutuksia saattaa ilmetä, jos enrofloksasiinia käytetään yhdessä fenikoolien, makrolidiantibioottien tai tetrasykliinien kanssa.

Magnesiumia tai alumiinia sisältävien aineiden samanaikainen käyttö saattaa heikentää enrofloksasiinin imeytymistä.

#### **4.9 Annostus ja antotapa**

Tabletti suun kautta.

Annostus: 5 mg enrofloksasiinia elopainokiloa (kg) kohti päivittäin, joka vastaa:

½ tablettia 15 kg elopainoa kohti

1 tabletti 30 kg elopainoa kohti.

Voidaan antaa suoraan suuhun tai ruoan kanssa.

Hoidon kesto on yleensä 5 - 10 perättäistä päivää.

Jos kliinistä paranemista ei havaita 3 päivän kulussa, tulee herkkyystutkimus toistaa ja mahdollisesti siirtyä käyttämään muuta hoitoa.

Suositeltua annostusta ei tule ylittää.

Oikean annostuksen varmistamiseksi koiran paino tulee määrittää mahdollisimman tarkasti aliannostuksen välttämiseksi.

#### **4.10 Yliannostus (oireet, häätätoimenpiteet, vastalääkkeit) (tarvittaessa)**

Yliannostus saattaa aiheuttaa oksentamista ja hermostollisia häiriöitä (lihasvapinaa, koordiantiohäiriöitä ja kouristuksia), joiden vuoksi hoito täytyy mahdollisesti lopettaa.

Koska tunnettu vastalääketti ei ole, on sovellettava lääkeaineen eliminoimismenetelmää ja hoidettava oireita.

Tarvittaessa voidaan käyttää alumiinia tai magnesiumia sisältäviä antasidejä tai aktiivihiiltä enroflosasiinin imetyymisen vähentämiseen.

Kirjallisuuden mukaan enroflosasiinin yliannostuksen merkkejä, kuten ruokahalun puutetta ja mahasuolikanavan häiriöitä, on havaittu koirilla, kun suositeltu annos on annettu noin 10-kertaisena kahden viikon ajan. Mitään yliannostuksen merkkejä ei havaittu koirissa, joille annettiin suositellun annostuksen 5-kertainen määrä kuukauden ajan.

#### **4.11 Varoika**

Ei oleellinen.

### **5. FARMAKOLOGISET OMINAISUUDET**

Farmakoterapeutinen ryhmä: fluorokinoloniryhmään kuuluva gyraasinestäjä

ATCvet -koodi: QJ 01 MA 90

#### **5.1 Farmakodynamika**

Enroflosasiini on synteettinen fluorokinoloniantibiootti, jonka vaikutus perustuu mikrobikantojen monistusmekanismissa esiintyvän topoisomeraasi II -entsyymin toiminnan estymiseen.

Enroflosasiinin bakterisidinen vaikutus riippuu pitoisuudesta, ja sen pienimmät bakteerien kasvua estäävät

pitoisuudet ovat samaa luokkaa kuin pienimmät bakterisidiset pitoisuudet. Se tehoaa myös lepovaiheessa

oleviin baktereihin muuttamalla bakteerin soluseinän fosfolipidiulkokalvon läpäisevyyttä.

Enroflosasiini tehoaa useisiin gramnegatiivisiin baktereihin, mykoplasmaan sekä myös moniin grampositiivisiin baktereihin.

*Pseudomonas aeruginosa* herkkyyss vaihtelee, ja jos se on herkkä, niin sen MIC-arvo on yleensä korkeampi kuin muiden herkkien bakteerien vastaava arvo.

Resistenssi kinoloneja vastaan voi kehittyä bakteerien gyraasigeenin mutaatioista ja soluseinämän läpäisevyyden muutoksista kinoloneja kohtaan.

## **5.2 Farmakokinetiikka**

Enroflopsasiini metabolisoituu nopeasti ja muodostaa aktiivisen yhdisteen, siprofloksasiinin.

Kun Enrotron vet 150 mg -valmistetta on annettu koirille (5 mg/kg):

- enroflopsasiinin maksimaalinen pitoisuus plasmassa, arvo 1205,48 ng/ml, havaittiin 1,42 tunnin kuluttua valmisten antamisesta.
- siprofloksasiinin maksimaalinen pitoisuus plasmassa (432,48 ng/ml) havaittiin 2,6 tunnin kuluttua valmisten antamisesta.

Enroflopsasiini poistuu elimistöstä ensisijaisesti munuaisten kautta. Alkuperäislääkkeen ja sen metaboliittien suurin osa löydetään virtsasta.

Enroflopsasiini levää laajalle elimistöön. Kudospitoisuudet ovat usein korkeampia kuin seerumipitoisuudet. Enroflopsasiini läpäisee veren ja aivojen väisen esteen. Proteiiniin sitoutumisaste seerumissa on koirilla 14 %. Koirilla (5 mg/kg) enroflopsasiimin puoliintumisaika seerumissa on 2,73 tuntia ja siprofloksasiinin puoliintumisaika on 5,35 tuntia. Suunnilleen 60 % annoksesta poistuu muuttumattomana enroflopsasiinina ja jäähnös sen aineenvaihduntatuotteina, muun muassa siprofloksasiinina. Enroflopsasiimin puhdistuma on koirilla suunnilleen 28,2 ml/minuutti/painokilo ja siprofloksasiinin puhdistuma on koirilla suunnilleen 30,8 ml/minuutti/painokilo. Biologinen hyötyosuus on yli 80 %.

## **6. FARMASEUTTiset tiedot**

### **6.1 Apuaineet**

Laktoosimonohydraatti

Selluloosajauhe

Maissitärkkelys

Povidoni 25

Piidioksidi, kolloidinen, vedetön

Magnesiumstearaatti

Naudanliha-aromi

### **6.2 Yhteensopimattomuudet**

Ei tunneta.

### **6.3 Kestoaika**

Avaamattoman pakauksen kestoaika (alumiini-alumiini-läpipainopakkaus); 3 vuotta

Avaamattoman pakauksen kestoaika (PVC-alumiini-läpipainopakkaus): 18 kuukautta

Puolitettujen tabletien kestoaika: 72 tuntia.

### **6.4. Säilytystä koskevat erityiset varotoimet**

Säilytä alkuperäisessä pakauksessa valolta suojaamiseksi.

Jaetut tabletit tulee säilyttää alkuperäispakauksessa.

Säilytä alle 30 °C lämpötilassa.

### **6.5 Pakkaustyyppi ja sisäpakauksen koostumus**

10, 20, 30, 50 100 tablettia pakattu 10 tabletin läpipainopakkaukseen, joka on valmistettu joko PVC- ja alumiinikelmuista tai alumiini- ja alumiinikelmuista

Pahvirasia, joka sisältää 1, 2, 3, 5, 10 läpipainopakkausta.

Kaikkia pakauskokoja ei vältämättä ole markkinoilla.

**6.6. Erityiset varotoimet käyttämättömien lääkevalmisteiden tai niistä peräisin olevien jätemateriaalien hävittämiselle**

Käyttämätön eläinlääkevalmiste tai siitä peräisin oleva jätemateriaali on hävitettävä kansallisten määräysten mukaisesti.

**7. MYYNTILUVAN HALTIJA**

aniMedica GmbH, Im Südfeld 9, 48308 Senden-Bösensell, Saksa

**8. MYYNTILUVAN NUMERO(T)**

MTnr 27995

**9. ENSIMMÄISEN MYYNTILUVAN MYÖNTÄMISPÄIVÄMÄÄRÄ /  
UUDISTAMISPÄIVÄMÄÄRÄ**

11.10.2012 / 16.09.2016

**10 TEKSTIN MUUTTAMISPÄIVÄMÄÄRÄ**

04.10.2021

**MYYNTIÄ, TOIMITTAMISTA JA/TAI KÄYTTÖÄ KOSKEVA KIELTO**

Ei oleellinen.

## **1. DET VETERINÄRMEDICINSKA LÄKEMEDELETS NAMN**

Enrotron vet. 150 mg tablett till hund

## **2. KVALITATIV OCH KVANTITATIV SAMMANSÄTTNING**

Varje tablett innehåller:

### **Aktiv(a) substans(er):**

Enrofloxacin 150,0 mg

För fullständig förteckning över hjälpmännen, se avsnitt 6.1.

## **3. LÄKEMEDELSFORM**

Tablett.

Vit till benvit, rund tablett med en brytskåra och en dekorlinje. Tabletten kan delas i två lika stora delar.

## **4. KLINISKA UPPGIFTER**

### **4.1 Djurslag**

Hund

### **4.2 Indikationer, med djurslag specificerade**

För behandling av infektioner i andningsvägar, magtarmkanalen, urinvägar, hud eller sår orsakade av enrofloxacinkänsliga gram-negativa och/eller grampositiva bakterier: *E. coli*, *Pasteurella spp.*, *Haemophilus spp.* samt stafylokocker.

### **4.3 Kontraindikationer**

Skall inte användas till unga, växande hundar (hundar under 12 månader (små raser) eller under 18 månader (större raser)) eftersom läkemedlet kan ge upphov till förändring i epifysbrosket hos växande valpar.

Skall inte användas på hundar som har epilepsi, eftersom enrofloxacin kan orsaka stimulering av central nervsystemet.

Skall inte användas på hundar med känd överkänslighet mot fluorokinoloner eller mot några hjälpmänen.

Skall inte användas vid resistens mot kinoloner eftersom det finns en nästan fullständig korsresistens mot andra kinoloner och en fullständig korsresistens mot andra fluorokinoloner.

Skall inte användas tillsammans med tetracykliner, fenikoler eller makrolider på grund av att läkemedlen kan motverka varandra.

Se även avsnitt "SÄRSKILDA VARNINGAR".

### **4.4 Särskilda varningar för respektive djurslag**

Inga.

### **4.5 Särskilda försiktighetsåtgärder vid användning**

#### **Särskilda försiktighetsåtgärder för djur**

Officiella och lokala regler för antibiotikaanvändning bör respekteras när produkten används. Hudinfektioner är oftast sekundära till en underliggande sjukdom. Det är lämpligt att fastställa den underliggande orsaken och behandla djuret i enlighet därmed. Fluorokinoloner bör enbart användas för behandling av kliniska tillstånd som har reagerat dåligt, eller förväntas reagera dåligt, på andra klasser av antibiotika. När det är möjligt ska fluorokinoloner användas baserat på känslighetstest. Användning av läkemedlet som skiljer sig från instruktionerna i denna produktresumé kan öka förekomsten av bakterieresistens mot fluorokinoloner och kan minska effektiviteten vid behandling med andra kinoloner på grund av korsresistens. Eftersom enrofloxacin bryts ner i levern och delvis utsöndras via njurarna, kan utsöndringen födröjas hos hundar med nedsatt lever- och njurfunktion. Använd därför läkemedlet med försiktighet vid känd nedsatt lever- eller njurfunktion. Tuggtablettorna är smaksatta. För att undvika oavsiktligt intag bör tabletterna förvaras utom räckhåll för djuren.

#### Särskilda försiktighetsåtgärder för personer som administrerar läkemedlet till djur

Personer med känd överkänslighet för fluorokinoloner bör undvika kontakt med det veterinärmedicinska läkemedlet.

Tvätta händerna efter användning.

Vid kontakt med ögonen, skölj omedelbart och rikligt med rent vatten.

Vid oavsiktligt intag, sök omedelbar läkarhjälp och visa bipacksedeln eller etiketten för läkaren.

### **4.6 Biverkningar (frekvens och allvarlighetsgrad)**

I sällsynta fall har kräkningar och diarré observerats.

Se avsnitt "KONTRAINDIKATIONER".

Frekvensen av biverkningar anges enligt följande konvention:

- Mycket vanliga (fler än 1 av 10 behandlade djur som uppvisar biverkningar)
- Vanliga (fler än 1 men färre än 10 djur av 100 behandlade djur)
- Mindre vanliga (fler än 1 men färre än 10 djur av 1 000 behandlade djur)
- Sällsynta (fler än 1 men färre än 10 djur av 10 000 behandlade djur)
- Mycket sällsynta (färra än 1 djur av 10 000 behandlade djur, enstaka rapporterade händelser inkluderade)

### **4.7 Användning under dräktighet, laktation eller äggläggning**

#### Dräktighet:

Skall inte användas under dräktighet.

#### Laktation:

Skall inte användas under laktation.

### **4.8 Interaktioner med andra läkemedel och övriga interaktioner**

Samtidig användning av flunixin bör ske under noggrann övervakning av veterinär, eftersom interaktion mellan dessa läkemedel kan leda till biverkningar relaterade till födröjd utsöndring.

Utsöndring av teofyllin kan födröjas..

Om enrofloxacin kombineras med fenikoler, makrolidantibiotika eller tetracykliner kan läkemedlen motverka varandra.

Samtidig användning av substanser som innehåller magnesium eller aluminium kan minska upptaget av enrofloxacin.

### **4.9 Dosering och administreringssätt**

Tablett för oral användning.

Dos:            5 mg enrofloxacin per kg kroppsvikt dagligen, motsvarande:  
½ tablett per 15 kg kroppsvikt  
1 tablett per 30 kg kroppsvikt.

Kan ges direkt eller med maten.

Behandlingen pågår vanligen i 5 - 10 dagar i följd.

Om ingen förbättring äger rum inom 3 dagar, bör känslighetstestet upprepas och det kan bli nödvändigt att ändra till en annan behandling.

Den rekommenderade dosen bör ej överskridas.

För att säkerställa korrekt dosering bör kroppsvikten fastställas så noggrant som möjligt för att undvika underdosering.

#### **4.10 Överdosering (symptom, akuta åtgärder, motgift), om nödvändigt**

Överdosering kan ge upphov till kräkningar och nervösa besvär (darrningar, okoordinerade rörelser och kramper) vilket kan kräva att behandlingen avbryts.

Eftersom motgift saknas, tillämpa metoder för eliminering av läkemedel och symptomatisk behandling. Vid behov, kan antacida (medel mot sur mage) innehållande aluminium eller magnesium eller medicinskt kol användas för att minska upptaget av enrofloxacin.

Litteraturstudier har påvisat aptilöshet och störningar i magtarmkanalen vid 10 ggr rekommenderad dos av enrofloxacin givet i 2 veckor till hund. Vid 5 ggr rekommenderad dos enrofloxacin givet till hund i en månad sågs inga intoleranssymtom.

#### **4.11 Kärnstim - (er)**

Ej relevant.

### **5. FARMAKOLOGISKA EGENSKAPER**

Farmakoterapeutisk grupp:fluorokinolongrupp-gyrashämmare  
ATCvet-kod: QJ 01 MA 90

#### **5.1 Farmakodynamiska egenskaper>**

Enrofloxacin är ett syntetiskt fluorokinolonantibiotikum, som utövar sin aktivitet genom att hämma topoisomeras II, ett enzym som är involverat i mekanismen för bakteriell replikation.

Enrofloxacin utövar baktericid aktivitet koncentrationsberoende med liknande värden av minimal inhibitionskoncentration och minimala baktericidkoncentrationer. Det har också aktivitet mot bakterier i den stationära fasen, genom en förändring av permeabiliteten hos det yttre membranets fosfolipidcellvägg.

Enrofloxacin är aktivt mot ett stort antal gramnegativa bakterier, mot mykoplasma och mot många grampositiva bakterier.

*Pseudomonas aeruginosa* är variabelt känslig och, när den är känslig, har den vanligtvis en högre MIC än andra känsliga organismer.

Induktion av resistens mot kinoloner kan utvecklas genom mutationer i bakteriens gyrasgen och genom förändringar i cellpermeabilitet mot kinoloner.



## **5.2 Farmakokinetiska egenskaper**

Enrofloxacin metaboliseras snabbt för att bilda en aktiv förening, ciprofloxacin.

Efter oral administrering av ENROTRON FLAVOR 150 mg (5 mg/kg) till hundar:

- Den maximala plasmakoncentrationen av enrofloxacin på 1 205,48 ng/ml observerades 1,42 timmar efter administrering.
- Den maximala plasmakoncentrationen av ciprofloxacin (432,48 ng/ml) observerades 2,6 timmar efter administrering.

Enrofloxacin utsöndras främst via njurarna. En stor del av moderläkemedlet och dess metaboliter återvinns i urinen.

Enrofloxacin distribueras brett i kroppen. Vävnadskoncentrationerna är ofta högre än serumkoncentrationerna. Enrofloxacin passerar blod-hjärnbarriären. Graden av proteinbindning i serum är 14 % hos hundar. Hos hundar (5 mg/kg) är halveringstiden för enrofloxacin i serum 2,73 timmar, och halveringstiden för ciprofloxacin är 5,35 timmar. Ca 60 % av dosen utsöndras som oförändrat enrofloxacin och resten som metaboliter, bland annat ciprofloxacin. Enrofloxacin-clearance är ca 28,2 ml/minut/kg kroppsvikt hos hundar och ciprofloxacin-clearance är ca 30,8 ml/minut/kg kroppsvikt hos hundar. Biotillgänglighet överstiger 80 %.

## **6. FARMACEUTISKA UPPGIFTER**

### **6.1 Förteckning över hjälvpämnene**

Laktosmonohydrat

Cellulosa, pulveriserad

Majsstärkelse

Povidon 25

Kolloidal vattenfri kiseldioxid

Magnesiumstearat

Nötköttmak

### **6.2 Viktiga inkompatibiliteter**

Inga kända.

### **6.3 Hållbarhet**

Hållbarhet i öppnad förpackning (aluminium-/aluminiumfolie blisterförpackning): 3 år

Hållbarhet i öppnad förpackning (PVC-/aluminiumfolie blisterförpackning): 18 månader

Hållbarhet för delade tablettor: 72 timmar

### **6.4 Särskilda förvaringsanvisningar**

Förvaras i originalförpackning. Ljuskänsligt.

Delad tablett bör förvaras i originalförpackningen.

Förvaras vid högst 30 °C.

### **6.5 Inre förpackning (förpacknings typ och material)**

10, 20, 30, 50, 100 tablettor i blisterförpackning med 10 tablettor bestående antingen av PVC-/aluminiumfolie eller aluminium-/aluminiumfolie.

Kartong med 1, 2, 3, 5, 10 blister.

Eventuellt kommer inte alla förpackningsstorlekar att marknadsföras.

**6.6 Särskilda försiktighetsåtgärder för destruktion av ej använt läkemedel eller avfall efter användningen**

Ej använt läkemedel och avfall ska kasseras enligt gällande anvisningar.

**7. INNEHAVARE AV GODKÄNNANDE FÖR FÖRSÄLJNING**

aniMedica GmbH  
Im Südfeld 9  
D-48308 Senden-Bösensell  
Tyskland

**8. NUMMER PÅ GODKÄNNANDE FÖR FÖRSÄLJNING**

27995

**9. DATUM FÖR FÖRSTA GODKÄNNANDE/FÖRNYAT GODKÄNNANDE**

Datum för första godkännandet: 11.10.2012  
Datum för förnyat godkännande: 16.09.2016

**10 DATUM FÖR ÖVERSYN AV PRODUKTRESUMÉN**

04.10.2021

**FÖRBUD MOT FÖRSÄLJNING, TILLHANDAHÅLLANDE OCH/ELLER  
ANVÄNDNING**

Ej relevant.