

1. LÄÄKEVALMISTEEN NIMI

Canespor 10 mg/g emulsiovoide

2. VAIKUTTAVAT AINEET JA NIIDEN MÄÄRÄT

Sisältää 1 % bifonatsolia. 1 g voidetta sisältää 10 mg bifonatsolia.

Apuaine, jolla on tunnettu vaikutus:

setostearyylialkoholi 100 mg/g

bentsyylyalkoholi 20 mg/g

Täydellinen apuaineluettelo, ks. kohta 6.1.

3. LÄÄKEMUOTO

Emulsiovoide

Valkoinen emulsiovoide

4. KLIINiset TIEDOT

4.1 Käyttöaiheet

Canespor 10 mg/g –emulsiovoide on tarkoitettu aikuisille jalkasilsan hoitoon, mukaan lukien paljaan kynsipatjan hoito keratolyyttisen kynnen poiston jälkeen.

4.2 Annostus ja antotapa

Annostus

Kestävän hoitotuloksen varmistamiseksi Canespor-emulsiovaidetta on käytettävä säännöllisesti ja riittävän pitkän aikaa. Tavanomaiset hoitoajat on esitetty alla olevassa taulukossa:

Käyttöaihe	Hoidon kesto
Jalkasilsa (jalan sieni-infektiot)	3 viikkoa
Kynsipatjan antimykoottinen hoito kynnen keratolyyttisen poiston jälkeen	4 viikkoa

Pediatriset potilaat

Canespor-emulsiovaidetta saa käyttää imeväisille ja lapsille vain lääkärin valvonnassa.

Antotapa

Canespor-emulsiovaidetta käytetään kerran päivässä, mieluiten illalla ennen nukkumaanmenoaa. Voide levitetään tulehtuneelle alueelle ohuelti ja hierotaan ihoon kevyesti.

Pieni määrä emulsiovaidetta riittää yleensä kämmenen kokoiselle alueelle.

4.3 Vasta-aiheet

Ylilherkkyyys vaikuttavalle aineelle tai kohdassa 6.1 mainituille apuaineille.

4.4 Varoituset ja käyttöön liittyvät varotoimet

Muille imidatsoliryhmän sienilääkkeille (esim. ekonatsoli, klotrimatsoli, mikonatsoli) ylilerkkien potilaiden on käytettävä bifonatsolia sisältäviä valmisteita varoen.

Ennen kuin Canespor-emulsiovaidetta käytetään kynsipatjan ihmisen antimykoottiseen hoitoon, tulehtunut kynsi on poistettava keratolyytisellä valmisteella.

Jos oireet pahenevat/jatkuvat hoidon suositellun keston jälkeen, tulee ottaa yhteyttä lääkäriin.

Valmiste sisältää bentsyylyalkoholia, joka voi aiheuttaa lievää paikallista ärsyystä.

Valmiste sisältää setostearyylialkoholia, joka voi aiheuttaa paikallisia ihmerekaktioita (esim. kosketusihottumaa).

Varfariinihoitoa saavia potilaita tulee seurata, kun bifonatsolia käytetään samanaikaisesti (ks. kohta 4.5)

Diabeetikoiden tulee ottaa yhteyttä lääkäriin ennen Canespor-emulsivoiteen käyttöä vakavamman infektion mahdollisen riskin vuoksi.

Peittäviä siteitä ei tule käyttää tulehtuneella ihoalueella Canespor 10 mg/g -emulsivoiteen levittämisen jälkeen.

Suun kautta otettujen imidatsoliantimykoottien imetyminen voi aiheuttaa systeemisestä toksisuutta. Tutkimusten mukaan bifonatsolia imetyy vain vähän paikallisen annostelun jälkeen terveelle iholle. Valmistetta tulee käyttää vain varoen verestävälle tai rikkoutuneelle iholle.

Voiteen joutumista silmiin on varottava. Ei saa niellä.

4.5 Yhteisvaikutukset muideen lääkevalmisteiden kanssa sekä muut yhteisvaikutukset

Rajallisten tietojen perusteella näyttää siltä, että paikallisesti käytettävän bifonatsolin ja varfariinin välillä saattaa olla yhteisvaikutus, joka johtaa INR-arvon suurenemiseen. Jos Canespor-emulsiovaidetta käytetään samaan aikaan antikoagulaatiohoidon, kuten varfariinin, kanssa, on noudatettava varovaisuutta ja antikoagulanttivaikutuksen seuranta on tarpeen (ks. kohta 4.4).

4.6 He delmällisyys, raskaus ja imetyks

Raskaus

Bifonatsolin käytöstä raskaana oleville naisille on vain vähän tai ei lainkaan tietoja. Eläinkokeissa on havaittu lisääntymistoksisuutta (ks. kohta 5.3). Canespor-emulsiovaidetta ei suositella käytettäväksi raskauden aikana tai naisille, jotka voivat tulla raskaaksi, ellei ehkäisyä ole käytössä.

Imetyks

Ei tiedetä, kulkeutuuko bifonatsoli äidinmaitoon.

Eläinkokeista saatujen farmakodynaamisten/toksikologisten tietojen perusteella bifonatsolia ja sen metaboliitteja erittyy äidinmaitoon (ks. lisätietoa kohdasta 5.3). Vastasyntyneisiin tai imeväisiin kohdistuvia riskejä ei voida sulkea pois. Canespor 10 mg/g -emulsiovaidetta ei tule käyttää imetyksen aikana.

Hedelmällisyys

Prekliinisistä tutkimuksista ei ole saatu osoitusta siitä, että bifonatsoli heikentäisi miesten tai naisten hedelmällisyyttä (ks. kohta 5.3).

4.7 Vaikutus ajokykyyn ja koneiden käyttökykyyn

Canespor-emulsiovoiteella ei ole haitallista vaikutusta ajokykyyn ja koneiden käyttökykyyn.

4.8 Haittavaikutukset

Haittavaikutusten yleisyyss ilmoitetaan seuraavien esiintymistihenkien mukaan:

Hyvin yleinen ($\geq 1/10$); yleinen ($\geq 1/100, < 1/10$); melko harvinainen ($\geq 1/1000, < 1/100$); harvinainen ($\geq 1/10\,000, < 1/1000$); hyvin harvinainen ($< 1/10,000$), tuntematon (koska saatavissa oleva tieto ei riitä arviointiin). Haittavaikutukset, joiden yleisyydeksi on määritelty "tuntematon", on todettu bifonatsolin myyntiluvan saamisen jälkeisessä käytössä. Koska tiedot näistä haittavaikutuksista perustuvat spontaaneihin raportteihin käyttäjäjoukosta, jonka kokoa ei tarkkaan tiedetä, haittavaikutusten yleisyyttä ei voi arvioida täysin luotettavasti.

Yleisoireet ja antopaikassa todettavat haitat

Melko harvinainen: paikallinen turvotus (perifeerinen)

Tuntematon: kipu antokohdassa

Immuunijärjestelmä

Tuntematon: allerginen ihottuma/yliherkkyyys

Iho ja iholalainen kudos

Hyvin yleinen: poltava tunne iholla / poltava tunne

Melko harvinainen: eryteema, ekseema, (aho)ärsytys ja kutina

Tuntematon: kosketusihottuma, ihottuma, nokkosihottuma, rakkula, ihan kesiminen, kuiva iho, ihan vettyminen

Nämä haittavaikutukset yleensä häviävät, kun hoito lopetetaan.

Epäillystä haittavaikutuksista ilmoittaminen

On tärkeää ilmoittaa myyntiluvan myöntämisen jälkeisistä lääkevalmisteen epäillystä haittavaikutuksista. Se mahdollistaa lääkevalmisten hyöty-haitta-tasapainon jatkuvan arvioinnin. Terveydenhuollon ammattilaisia pyydetään ilmoittamaan kaikista epäillyistä haittavaikutuksista seuraavalle taholle:

www-sivusto: www.fimea.fi

Lääkealan turvallisuus- ja kehittämiskeskus Fimea

Lääkkeiden haittavaikutusrekisteri

PL 55

FI-00034 Fimea

4.9 Yliannostus

Suun kautta annostellun imidatsoli antimykootin imeytyminen voi johtaa systeemiseen toksisuuteen. Tutkimusten mukaan bifonatsolia imeytyy vain vähän paikallisen annostelun jälkeen terveelle iholle. Valmistetta tulee käyttää vain varoen verestävälle tai rikkoutuneelle iholle.

5. FARMAKOLOGISET OMINAISUUDET

5.1 Farmakodynamiikka

Farmakoterapeutinen ryhmä: Paikalliseen käyttöön tarkoitettut sienilääkkeet – imidatsoli- ja triatsolijohdokset

ATC-koodi: D01AC10

Bifonatsoli on imidatsolijohdos, joka tehoaa sieniin, kuten dermatofyytteihin.

Bifonatsolin antimykootinen vaikutus perustuu ergosterolin biosynteesin estoon kahdella eri tasolla, mikä erottaa bifonatsolin muista atsolijohdoksista ja muista sienilääkkeistä, jotka vaikuttavat vain yhdellä tasolla. Ergosterolisynteesin esto johtaa solukalvon rakenteelliseen ja toiminnalliseen kehitymiseen.

Bifonatsolin resistenssilanne on hyvä. Herkillä sienilajeilla primaarisen resistenssin esiintyminen on erittäin harvinaista. Tutkimuksissa ei ole tähän mennessä havaittu viitteitä sekundaarisen resistenssin kehitymisestä primaarisesti herkissä kannoissa.

5.2 Farmakokinetiikka

Imeytyminen

Bifonatsoli tunkeutuu hyvin tulehtuneisiin ihokerroksiin. Kuusi tuntia voiteen levittämisen jälkeen bifonatsolin korkein pitoisuus on orvaskeden ylimmässä kerroksessa (stratum corneum) $1000 \mu\text{g}/\text{cm}^2$ ja matalin nystykerroksessa (stratum papillare) $5 \mu\text{g}/\text{cm}^2$.

Farmakokineettiset tutkimukset ovat osoittaneet, että ehjälle ihmisen iholle paikallisesti levitetystä bifonatsolista imeytyy vain pieni määrä ($0,6\text{--}0,8\%$ annoksesta). Tällaisen annostelun jälkeen bifonatsolipitoisuudet seerumissa olivat yleensä määritysrajan alapuolella ($< 1 \text{ ng/ml}$). Suurempaa imeytmistä todettiin, kun bifonatsolia annosteltiin tulehtuneelle iholle ($2\text{--}4\%$ kyseisestä annoksesta).

5.3 Prekliiniset tiedot turvallisuudesta

Kerta-annoksen aiheuttamaa toksisuutta ja geenitoksisuutta koskevien konventionaalisten prekliinisten tutkimusten tulokset eivät viittaa erityiseen vaaraan ihmisseille.. Maksavaikutuksia (entsyymi-induktio, rasvan kertyminen) todettiin toistuvan altistuksen aiheuttamaa toksisuutta tarkastelleissa tutkimuksissa oraalisen annostelun jälkeen. Tuloksilla on vähän kliinistä merkitystä, sillä vaikutuksia ilmeni vain annoksilla, jotka olivat suurempia kuin ihmisseille suositellut annokset. Bifonatsolin karsinogeenisuutta ei ole tutkittu. Geenimutoksia selvittäneissä *in vitro*- ja *in vivo*-tutkimuksissa ei ole havaittu geenitoksisuutta.

Kaneilla tehdyissä lisääntymistoksisuutta koskeneissa tutkimuksissa oraaliset annokset, joiden suuruus oli $30 \text{ mg}/\text{kg}$, johtivat sikiötoksisuuteen (myös kuolemantapaauksiiin). Rotilla tehdyissä tutkimuksissa bifonatsolilla ei ollut sikiötoksisia vaikutuksia, kun annos oli korkeintaan $100 \text{ mg}/\text{kg}$, mutta annoksen ollessa $100 \text{ mg}/\text{kg}$ todettiin sikiöillä viivästyntä luoston kehitymistä. Tätä luoston kehitymiseen kohdistunutta sikiövaikutusta voidaan pitää sekundaarisena vaikutuksena, joka johtuu äitiin kohdistuvasta toksisuudesta (painon lasku). Koska vaikuttavaa ainetta imeytyy vain vähän ihan kautta, näiden tulosten merkitystä kliiniseen käyttöön ei tiedetä. Miehen tai naisen hedelmällisyyden heikkenemistä ei todettu rotilla, joille annettiin bifonatsolia enimmillään $40 \text{ mg}/\text{kg}$ suun kautta.

Bifonatsoli kulkeutuu istukan läpi rotilla. Imettävillä rotilla tehdyssä tutkimuksessa osoitettiin, että laskimoon annettu bifonatsoli kulkeutuu äidinmaitoon.

6. FARMASEUTTISET TIEDOT

6.1 Apuaineet

Bentsyylialkoholi
Setostearyylialkoholi
Setyylipalmitaatti
Oktyylidodekanoli
Polysorbaatti 60
Puhdistettu vesi

Sorbitaanistearaatti

6.2 Yhteensopimattomuudet

Ei oleellinen

6.3 Kestoaika

5 vuotta

Canespor-emulsiovaidetta voi käyttää 16 kuukauden ajan putken avaamisen jälkeen.

6.4 Säilytys

Tämä lääkevalmiste ei vaadi erityisiä säilytysolosuhteita.

6.5 Pakkaustyyppi ja pakkauskoot

Alumiiniputki, päälystetty sisäpuoli (epoksifenolihartsia), ja polyetyleenistä (PE) valmistettu kierrekorkki. Putkessa oleva kalvo osoittaa ensimmäisen avaamiskerran.

20 g, 30 g

Kaikkia pakkauskokoja ei välttämättä ole myynnissä.

6.6 Erityiset varotoimet hävittämiselle

Ei erityisvaatimuksia hävittämisen suhteen.

Käyttämätön lääkevalmiste tai jäte on hävitettävä paikallisten vaatimusten mukaisesti.

7. MYYNTILUVAN HALTIJA

Bayer Oy, Pansiontie 47, 20120 Turku

8. MYYNTILUVAN NUMERO

34113

9. MYYNTILUVAN MYÖNTÄMISPÄIVÄMÄÄRÄ/UUDISTAMISPÄIVÄMÄÄRÄ

30.1.2018

10. TEKSTIN MUUTTAMISPÄIVÄMÄÄRÄ

27.1.2022

1. LÄKEMEDLETS NAMN

Canespor 10 mg/g kräm

2. KVALITATIV OCH KVANTITATIV SAMMANSÄTTNING

Innehåller 1 % bifonazol. 1 g salva innehåller 10 mg bifonazol.

Hjälpméne med känd aktivitet:

Cetostearylalkohol 100 mg/g

Bensylalkohol 20 mg/g

För fullständig förteckning över hjälpménen, se avsnitt 6.1.

3. LÄKEMEDELSFORM

Kräm

Vit kräm

4. Kliniska uppgifter

4.1 Terapeutiska indikationer

Canespor 10 mg/g emulsionskräm är indicerad för behandling av fotsvamp hos vuxna, inklusive behandling av nakna nagelbäddar efter keratolytisk nagelborttagning.

4.2 Dosing och administreringssätt

Dosering

För att säkerställa ett bestående behandlingsresultat måste Canespor kräm användas regelbundet och under tillräckligt lång tid. De normala behandlingstiderna visas i tabellen nedan:

Anvisning	Behandlingens varaktighet
Fotsvamp (svampinfektioner i foten)	3 veckor
Antimykotisk behandling av nagelbädden efter keratolytisk nagelborttagning	4 veckor

Pediatriska population

Canespor-kräm får användas till spädbarn och barn endast under medicinsk övervakning.

Administreringssätt

Canespor kräm appliceras en gång dagligen, företrädesvis på kvällen före sänggåendet. Krämen appliceras på det inflammerade området i ett tunt lager och gnuggas försiktigt in i huden.

En liten mängd kräm räcker vanligtvis för ett område som är lika stort som handflatan.

4.3 Kontraindikationer

Överkänslighet mot den aktiva substansen eller mot något hjälpméne som anges i avsnitt 6.1.

4.4 Varningar och försiktighet

Patienter som är överkänsliga mot andra svampmedel i imidazolgruppen (t.ex. econazol, klotrimazol, mikonazol) bör använda preparat som innehåller bifonazol med försiktighet.

Innan Canespor-kräm används för antimykotisk behandling av nagelbanden ska den inflammerade nageln avlägsnas med ett keratolytiskt preparat.

Om symtomen förvärras/består efter den rekommenderade behandlingstiden bör läkare konsulteras.

Preparatet innehåller bensylalkohol som kan orsaka mild lokal irritation.

Preparatet innehåller cetostearylalkohol som kan orsaka lokala hudreaktioner (t.ex. kontaktdermatit).

Patienter som får warfarinbehandling ska övervakas när bifonazol används samtidigt (se avsnitt 4.5).

Diabetespatienter ska rådgöra med läkare innan de använder Canespor-kräm på grund av den potentiella risken för allvarligare infektioner.

Täckande bandage får inte användas på inflammerad hud efter applicering av Canespor 10 mg/g kräm.

Absorption av orala imidazolantimyotika kan orsaka systemisk toxicitet. Studier har visat att bifonazol absorberas dåligt efter topisk applicering på frisk hud. Produkten ska endast användas med försiktighet på blödande eller skadad hud.

Försiktighet ska iakttas för att undvika kontakt med ögonen. Måste inte sväljas.

4.5 Interaktioner med andra läkemedel och övriga interaktioner

Baserat på begränsade data är det möjligt att det kan finnas en interaktion mellan bifonazol (som krämen innehåller) och warfarin som leder till en ökning av INR-värden. Om Canespor-kräm används samtidigt med antikoagulationsbehandling såsom warfarin ska försiktighet iakttas och övervakning av antikoagulantias aktivitet är nödvändig (se avsnitt 4.4).

4.6 Fertilitet, graviditet och amning

Graviditet

Det finns lite eller ingen information om användningen av bifonazol hos gravida kvinnor. Djurstudier har visat reproduktionstoxikologiska effekter (se avsnitt 5.3). Canespor-kräm rekommenderas inte för användning under graviditet eller hos kvinnor som kan bli gravida om inte preventivmedel används.

Amning

Det är inte känt om bifonazol går över i bröstmjölk.

Farmakodynamiska/toxikologiska data från djurstudier tyder på att bifonazol och dess metaboliter utsöndras i bröstmjölk (se ytterligare information i avsnitt 5.3). Risker för nyfödda eller spädbarn kan inte uteslutas. Canespor 10 mg/g kräm ska inte användas under amning.

Fertilitet

Det finns inga bevis från prekliniska studier om att bifonazol skulle försämra fertiliteten hos män eller kvinnor (se avsnitt 5.3).

4.7 Effekter på förmågan att framföra fordon och använda maskiner

Canespor-kräm har ingen negativ effekt på förmågan att köra bil och använda maskiner.

4.8 Biverkningar

Frekvensen av biverkningar rapporteras enligt följande frekvenser:
Mycket vanliga ($\geq 1/10$); vanliga ($\geq 1/100, < 1/10$); mindre vanliga ($\geq 1/1\ 000, < 1/100$); sällsynta ($\geq 1/10\ 000, < 1/1\ 000$); mycket sällsynta ($< 1/10\ 000$), ingen känd frekvens (kan inte beräknas från tillgängliga data). Biverkningar med en prevalens som definierats som "okänd" har rapporterats vid användning av bifonazol efter att godkännande för försäljning beviljats. Eftersom informationen om dessa biverkningar bygger på spontana rapporter från en användarpopulation vars storlek inte är exakt känd, kan prevalensen av biverkningar inte uppskattas med fullständig säkerhet.

Allmänna symtom och/eller symtom vid administreringsstället

Mindre vanliga: lokal svullnad (perifer)

Ingen känd frekvens: smärta på administreringsplatsen

Immunsystemet

Ingen känd frekvens: allergiskt utslag/överkänslighet

Hud och subkutan vävnad

Mycket vanliga: bränande känsla på huden/brännande känsla

Mindre vanliga: erytem, eksem, (hud)irritation och klåda

Ingen känd frekvens: kontaktdermatit, utslag, nässelutslag, blåsbildning, hudavflagning, torr hud, fuktig hud

Dessa biverkningar försvinner vanligtvis när behandlingen avslutas.

Rapportering av misstänkta biverkningar

Det är viktigt att rapportera misstänkta biverkningar efter att läkemedelt godkänts. Det gör det möjligt att kontinuerligt övervaka läkemedlets nytta-riskförhållande. Hälso- och sjukvårdspersonal uppmanas att rapportera varje misstänkt biverkning via:

webbplats: www.fimea.fi
Säkerhets- och utvecklingscentret för
läkemedelsområdet Fimea
Biverkningsregistret
PB 55
00034 FIMEA

4.9 Överdosering

Absorption av orala imidazol-antimykotika kan leda till systemisk toxicitet. Studier har visat att bifonazol absorberas dåligt efter topisk applicering på frisk hud. Produkten ska endast användas med försiktighet på blödande eller skadad hud.

5. FARMAKOLOGISKA EGENSKAPER

5.1 Farmakodynamiska egenskaper

Farmakoterapeutisk grupp: Antimykotika för lokal användning – imidazol- och triazolderivat

ATC-kod: D01AC10

Bifonazol är ett imidazolderivat som är verksamt mot svampar som dermatofyter.

Den antimykotiska effekten av bifonazol bygger på hämning av ergosterolsyntesen på två olika nivåer, vilket skiljer bifonazol från andra azolderivat och andra antimykotika som verkar på endast en nivå. Hämnning av ergosterolsyntesen leder till strukturell och funktionell försämring av cellmembranet.

Resistensstatusen för bifonazol är god. Förekomsten av primär resistens hos känsliga svamarter är mycket sällsynt. Studier hittills har inte funnit några bevis för utveckling av sekundär resistens hos primärt känsliga stamar.

5.2 Farmakokinetiska egenskaper

Absorption

Bifonazol tränger väl in i inflammerade hudlager. Sex timmar efter applicering är den högsta koncentrationen av bifonazol 1000 µg/cm³ i det övre epidermis (stratum corneum) och 5 µg/cm³ i det nedre retikulära skiktet (stratum papillare).

Farmakokinetiska studier har visat att endast en liten mängd bifonazol (0,6–0,8 % av dosen) absorberas vid topisk applicering på intakt mänsklig hud. Efter sådan administrering låg bifonazolkoncentrationerna i serum i allmänhet under kvantifieringsgränsen (< 1 ng/ml). Högre absorption observerades när bifonazol administrerades på inflammerad hud (2–4 % av dosen).

5.3 Prekliniska säkerhetsuppgifter

Resultaten av konventionella prekliniska studier om toxicitet vid enstaka doser och genetisk toxicitet tyder inte på någon särskild risk för människor. Hepatiska effekter (enzyminduktion, fettansamling) observerades i toxicitetsstudier med upprepad exponering efter oral administrering. Resultaten har liten klinisk relevans eftersom effekterna endast observerades vid högre doser än de som rekommenderas för människor. Bifonazols karcinogenicitet har inte undersökts. Ingen gentoxicitet observerades i *in vitro*- och *in vivo*-studier av genetiska förändringar.

I reproduktionotoxicitetsstudier på kaniner resulterade orala doser på 30 mg/kg i fostertoxicitet (inklusive dödsfall). I studier på råttor hade bifonazol inga fostertoxiska effekter vid doser upp till 100 mg/kg, men försenad skelettutveckling observerades hos foster vid doser upp till 100 mg/kg. Denna fetala effekt på skelettutvecklingen kan betraktas som en sekundär effekt på grund av maternell toxicitet (viktförlust). Eftersom absorptionen av den aktiva substansen genom huden är låg är relevansen av dessa resultat för klinisk användning okänd. Ingen försämring av fertiliteten hos hanar eller honor observerades hos råttor som fick bifonazol upp till 40 mg/kg oralt.

Bifonazol passerar placentabariären hos råttor. I en studie på diande råttor observerades att intravenöst bifonazol passerar över i bröstmjölk.

6. FARMACEUTISKA UPPGIFTER

6.1 Förteckning över hjälpmitt

Bensylalkohol
Cetostearylalkohol
Cetylpalmitat
Octyldodekanol
Polysorbat 60
Renat vatten
Sorbitanstearat

6.2 Inkompatibiliteter

Ej relevant

6.3 Hållbarhet

5 år

Canespor-kräm kan användas i 16 månader efter att tuben öppnats.

6.4 Särskilda förvaringsanvisningar

Inga särskilda förvaringsanvisningar.

6.5 Förpackningstyp och inne håll

Aluminiumrör, belagt på insidan (epoxifenolharts) och skruvlock av polyeten (PE). En film på tuben anger den första öppningen.

20 g, 30 g

Eventuellt kommer inte alla förpackningsstorlekar att marknadsföras.

6.6 Särskilda anvisningar för destruktion

Ingå särskilda anvisningar för destruktion.

Ej använt läkemedel och avfall ska kasseras enligt gällande anvisningar.

7. INNEHAVARE AV GODKÄNNANDE FÖR FÖRSÄLJNING

Bayer Oy, Pansiontie 47, 20120 Åbo

8. NUMMER PÅ GODKÄNNANDE FÖR FÖRSÄLJNING

34113

9. DATUM FÖR FÖRSTA GODKÄNNANDE/FÖRNYAT GODKÄNNANDE

30.1.2018

10. DATUM FÖR ÖVERSYN AV PRODUKTRESUMÉN

27.1.2022