

Pakkauseloste: Tietoa käyttäjälle

Resonium jauhe oraalisuuspensiota/peräruiskesuspensiota varten

natriumpolystyreenisulfonaatti

Lue tämä pakkauseloste huolellisesti ennen kuin aloitat lääkkeen käyttämisen, sillä se sisältää sinulle tärkeitä tietoja.

- Säilytä tämä pakkauseloste. Voit tarvita sitä myöhemmin.
- Jos sinulla on kysyttävää, käänny lääkärin tai apteekkihenkilökunnan puoleen.
- Tämä lääke on määrätty vain sinulle eikä sitä tule antaa muiden käyttöön. Se voi aiheuttaa haittaa muille, vaikka heillä olisikin samanlaiset oireet kuin sinulla.
- Jos havaitset haittavaikutuksia, käänny lääkärin tai apteekkihenkilökunnan puoleen. Tämä koskee myös sellaisia mahdollisia haittavaikutuksia, joita ei ole mainittu tässä pakkauselosteessa. Ks. kohta 4.

Tässä pakkauselosteessa kerrotaan:

1. Mitä Resonium on ja mihin sitä käytetään
2. Mitä sinun on tiedettävä, ennen kuin käytät Resonium-valmistetta
3. Miten Resonium-valmistetta käytetään
4. Mahdolliset haittavaikutukset
5. Resonium-valmisteen säilyttäminen
6. Pakkauksen sisältö ja muuta tietoa

1. Mitä Resonium on ja mihin sitä käytetään

Resonium on niin kutsuttu ioninvaihtajaharts, joka ruoansulatuskanavan läpi kulkeutuessaan sitoo itseensä kaliumia ja vaihtaa sitä natriumiin. Resonium-jauhe ei imeydy elimistöön, vaan ainoastaan kulkeutuu ruoansulatuskanavan läpi.

Resonium-valmistetta käytetään laskemaan veren liian korkeaa kaliumpitoisuutta. Liian suuri määrä kaliumia voi johtaa sydämen toiminnan häiriöihin.

Natriumpolystyreenisulfonaattia, jota Resonium sisältää, voidaan joskus käyttää myös muiden kuin tässä pakkauselosteessa mainittujen sairauksien hoitoon. Kysy neuvoa lääkäriltä, apteekkihenkilökunnalta tai muulta terveydenhuollon ammattilaiselta tarvittaessa ja noudata aina heiltä saamiasi ohjeita.

2. Mitä sinun on tiedettävä, ennen kuin käytät Resonium-valmistetta

Älä käytä Resonium-valmistetta

- jos olet allerginen polystyreenisulfonaattihartseille tai tämän lääkkeen jollekin muulle aineelle (lueteltu kohdassa 6)
- jos kaliumpitoisuus veressä on normaali tai matala (<5 mmol/l)
- jos sairastat ruoansulatuskanavaa ahtauttavaa suolistosairautta.

Resonium-valmistetta ei saa antaa suun kautta vastasyntyneille eikä lainkaan vastasyntyneille, joiden suoliston toiminta on heikentynyt.

Varoitukset ja varotoimet

Keskustele lääkärin tai apteekkihenkilökunnan kanssa ennen kuin käytät Resonium-valmistetta.

Resonium-valmisteen käyttö edellyttää säännöllisiä verikokeita, erityisesti digitaalista käytävillä potilailla.

Verikokeilla tarkistetaan, että kaliumarvot eivät laske liian matalalle eikä muiden suolojen, kuten kalsiumin ja magnesiumin, tasapaino elimistössä häiriinny.

Ole erityisen varovainen Resonium-valmisteen suhteen

- jos sinulla on kohonnut verenpaine
- jos sairastat sydämen vajaatoimintaa
- jos sinulla esiintyy turvotuksia
- jos sinulla on munuaissairaus
- jos sinulla ilmenee häiritsevää ummetusta. Hoito voidaan joutua keskeyttämään, kunnes normaali suolen toiminta on palautunut. Magnesiumia sisältäviä ulostuslääkkeitä ei saa käyttää.

Resonium-valmisteen antoa samanaikaisesti muiden suun kautta otettavien lääkevalmisteiden kanssa on vältettävä, koska Resonium saattaa sitoutua muihin lääkevalmisteisiin, vähentää niiden imeytymistä ruoansulatuskanavasta ja heikentää niiden tehoa. Ks. myös kohta 3 Miten Resonium-valmistettä käytetään.

Lapset ja nuoret

Lääkkeen käytöstä lasten ja vastasyntyneiden hoitoon on vain vähän kokemusta. Tämän vuoksi sitä on käytettävä näiden potilaiden hoitoon vain huolellisen harkinnan jälkeen.

Muut lääkevalmisteet ja Resonium

Kerro lääkärille tai apteekkihenkilökunnalle, jos parhaillaan käytät, olet äskettäin käyttänyt tai saatat käyttää muita lääkkeitä.

Seuraavilla lääkkeillä voi olla yhteisvaikutuksia Resonium-valmisteen kanssa:

- suun kautta otettavat lääkkeet
- sorbitoli
- tietyt vatsahappoja sitovat lääkkeet (antasidit) sekä tietyt ulostuslääkkeet (laksatiivit), jotka sisältävät magnesiumhydroksidia tai alumiinikarbonaattia
- alumiinihydroksidi
- digoksiini
- litium: Resonium saattaa heikentää litiumin imeytymistä
- tyroksiini (kilpirauhashormoni): Resonium saattaa heikentää tyroksiinin imeytymistä.

Resonium ruoan ja juoman kanssa

Resonium-valmistettä ei saa sekoittaa hedelmämehuun, joka sisältää kaliumia. Resonium-valmistettä ei suositella otettavaksi samanaikaisesti sorbitolia sisältävän juoman kanssa.

Raskaus ja imetys

Jos olet raskaana tai imetät, epäilet olevasi raskaana tai jos suunnittelet lapsen hankkimista, kysy lääkäriltä tai apteekista neuvoa ennen tämän lääkkeen käyttöä.

Resonium ei imeydy ruoansulatuskanavasta. Tietoja käytöstä raskauden ja imetyksen aikana ei ole saatavilla.

Ajaminen ja koneiden käyttö

Lääke voi heikentää kykyä kuljettaa moottoriajoneuvoa tai tehdä tarkkaa keskittymistä vaativia tehtäviä. On omalla vastuullasi arvioida, pystytkö näihin tehtäviin lääkehoidon aikana. Lääkkeen vaikutuksia ja haittavaikutuksia on kuvattu muissa kappaleissa. Lue koko pakkausseloste opastukseksi. Keskustele lääkärin tai apteekkihenkilökunnan kanssa, jos olet epävarma.

Resonium sisältää natriumia

Tämä lääkevalmiste sisältää 1,7 g natriumia (ruokasuolan toinen ainesosa) per annos. Tämä vastaa 85 %:a suositellusta natriumin enimmäisvuorokausiannoksesta aikuiselle. Keskustele lääkärisi tai apteekkihenkilökunnan kanssa, jos käytät tätä valmistetta pitkäaikaisesti, erityisesti jos sinua on ohjeistettu noudattamaan vähäsuolaista ruokavaliota.

3. Miten Resonium-valmistettä käytetään

Resonium-valmistettä käytetään enimmäkseen sairaaloissa, ja lääkäri määrää annoksen, joka määritetään yksilöllisesti sinulle.

Käytä tätä lääkettä juuri siten kuin lääkäri on määrännyt. Tarkista ohjeet lääkäriltä tai apteekista, jos olet epävarma. Hoidon aikana elimistön suolatasapainon seuranta verikokein on tärkeää.

Tavanomainen annos aikuisille: 1 tasoitettu mittalusikka (noin 15 g) 3–4 kertaa päivässä veteen sekoitettuna. Valmiste sekoitetaan pieneen määrään (noin 45–60 ml) vettä tai mehua (Huom! ei hedelmämehua, joka sisältää kaliumia). Resonium-valmistetta ei suositella otettavaksi samanaikaisesti sorbitolia sisältävän juoman kanssa. Resonium-valmiste on otettava vähintään 3 tuntia ennen muita suun kautta otettavia lääkevalmisteita tai vähintään 3 tuntia niiden jälkeen. Jos sinulla on mahalaukun tyhjenemishäiriöitä, lääkäri saattaa määrätä pidemmän antovälin Resonium-valmisteen ja muiden lääkevalmisteiden välille. Ks. myös kohdassa 2 Varoitukset ja varotoimet.

Voidaan myös käyttää peräruiskeena, joka tulee pitää suolessa lääkärin määräämä aika.

Mittalusikka sisältyy pakkaukseen. Tasaiseksi täytettyyn mittalusikkaan mahtuu noin 15 g jauhetta.

Käyttö lapsille ja nuorille

Jos Resonium-valmistetta annetaan peräruiskeena lapsille ja vastasyntyneille, on noudatettava erityistä varovaisuutta, koska liian suuret annokset tai virheellinen laimennussuhde voivat aiheuttaa lääkeaineen haitallista saostumista ruoansulatuskanavaan.

Jos otat enemmän Resonium-valmistetta kuin sinun pitäisi

Jos olet ottanut liian suuren lääkeannoksen tai vaikkapa lapsi on ottanut lääkettä vahingossa, ota aina yhteys lääkäriin, sairaalaan tai Myrkytystietokeskukseen (puh. 09 471 977) riskien arvioimiseksi ja lisäohjeiden saamiseksi.

Yliannostus voi aiheuttaa elimistön suolatasapainon häiriöistä johtuvia oireita, kuten ärtyneisyyttä, sekavuutta, ajatustoiminnan hidastumista, lihaskramppeja, lihaskouristuksia, lihaskuitujen heikentymistä ja joissakin tapauksissa halvausoireita. Hengityskatko on yliannostuksen mahdollinen, vakava seuraus.

Jos unohdat ottaa Resonium-annoksen

Älä ota kaksinkertaista annosta korvataksesi unohtamasi kerta-annoksen.

Jos sinulla on kysymyksiä tämän lääkkeen käytöstä, käänny lääkärin tai apteekkihenkilökunnan puoleen.

4. Mahdolliset haittavaikutukset

Kuten kaikki lääkkeet, tämäkin lääke voi aiheuttaa haittavaikutuksia. Kaikki eivät kuitenkaan niitä saa.

Kerro lääkärille tai sairaanhoitajalle välittömästi, jos havaitset jonkin seuraavista vakavista haittavaikutuksista

- Vaikea vatsakipu, peräsuolen kipu
- Turvotus, vaikea ummetus
- Vaikea pahoinvointi ja oksentelu
- Mustat, veriset tai tervamaiset ulosteet, veren yskiminen tai kahvinpuruilta näyttävä oksennus.

Edellyttäen, ettei suolatasapaino elimistössä häiriinny, esiintyy haittavaikutuksina miltei yksinomaan lääkeannoksen suuresta määrästä johtuvia nielemisvaikeuksia. Ruokaa/juomaa, johon jauhe sekoitetaan, tule myös vaihdella riittävästi, jottei lääkkeen pitkäaikainen käyttö ala kuvottaa.

Ummetusta tai ulosteen paakkuuntumista voi ilmetä. Haittavaikutuksina voi ilmetä myös vatsatauti, pahoinvointia, oksentelua, ruokahaluttomuutta ja ripulia. Paksusuolen vaurioita, ruoansulatuskanavan ahtaumaa, suolitukkeumaa ja suoliston haavaumia, verenvuotoja, puhkeamia ja kuolioita sekä keuhkoputkitulehdusta, keuhkokuumetta ja lihasoireita (rabdomyolyyysi) on ilmaantunut. Resonium voi lisätä natriumin kerääntymistä elimistöön sekä veren kalium- ja kalsiumpitoisuuden vajeita. Veren magnesiumipitoisuuden vajeita voi esiintyä.

Haittavaikutuksista ilmoittaminen

Jos havaitset haittavaikutuksia, kerro niistä lääkärille tai apteekkihenkilökunnalle. Tämä koskee myös sellaisia mahdollisia haittavaikutuksia, joita ei ole mainittu tässä pakkausselosteessa. Voit ilmoittaa haittavaikutuksista myös suoraan (ks. yhteystiedot alla). Ilmoittamalla haittavaikutuksista voit auttaa saamaan enemmän tietoa tämän lääkevalmisteen turvallisuudesta.

www-sivusto: www.fimea.fi

Lääkealan turvallisuus- ja kehittämiskeskus Fimea, Lääkkeiden haittavaikutusrekisteri, PL 55, 00034 FIMEA

5. Resonium-valmisteen säilyttäminen

Ei lasten ulottuville eikä näkyville.

Älä käytä tätä lääkettä pakkauksessa mainitun viimeisen käyttöpäivämäärän (Käyt. viim. tai EXP) jälkeen.

Viimeinen käyttöpäivämäärä tarkoittaa kuukauden viimeistä päivää.

Säilytä alle 25 °C. Säilytä alkuperäispakkauksessa. Herkkä kosteudelle. Jos Resonium sekoitetaan veteen, tämä lääkeseos on käytettävä heti ja sen lämmitystä on vältettävä.

Lääkkeitä ei tule heittää viemäriin eikä hävittää talousjätteiden mukana. Kysy käyttämättömien lääkkeiden hävittämisestä apteekista. Näin menetellen suojelet luontoa.

6. Pakkauksen sisältö ja muuta tietoa

Mitä Resonium sisältää

- Vaikuttava aine on natriumpolystyreenisulfonaatti. 100 g Resonium-jauhetta oraalisuspensiota/peräruiskesuspensiota varten sisältää 99,934 g natriumpolystyreenisulfonaattia.
- Muut aineet ovat vanilliini ja sakkariini (makuaineita).

Lääkevalmisteen kuvaus ja pakkaus koko

Resonium on kermanvärisen tai vaaleanruskea hieno jauhe, jolla on tunnusomainen vaniljan tuoksu.

Pakkauskoko: 450 g (500 ml HDPE-muovitolkissä, joka sisältää 15 g mittalusikan).

Myyntiluvan haltija

Sanofi Oy, Revontulenkujä 1, 02100 Espoo

Valmistaja

Sanofi-Synthelabo Ltd., Newcastle-upon-Tyne, Iso-Britannia
ja

Sanofi Winthrop Industrie, Amilly, Ranska

Tämä pakkausseloste on tarkistettu viimeksi 30.9.2021

Bipacksedel: Information till användaren Resonium pulver till oral suspension/rektal suspension

natriumpolystyrensulfonat

Läs noga igenom denna bipacksedel innan du börjar använda detta läkemedel. Den innehåller information som är viktig för dig.

- Spara denna information, du kan behöva läsa den igen.
- Om du har ytterligare frågor, vänd dig till läkare eller apotekspersonal.
- Detta läkemedel har ordinerats enbart åt dig. Ge det inte till andra. Det kan skada dem, även om de uppvisar sjukdomstecken som liknar dina.
- Om du får biverkningar, tala med läkare eller apotekspersonal. Detta gäller även eventuella biverkningar som inte nämns i denna information. Se avsnitt 4.

I denna bipacksedel finns information om följande:

1. Vad Resonium är och vad det används för
2. Vad du behöver veta innan du använder Resonium
3. Hur du använder Resonium
4. Eventuella biverkningar
5. Hur Resonium ska förvaras
6. Förpackningens innehåll och övriga upplysningar

1. Vad Resonium är och vad det används för

Resonium är en skjonbytare, som under passagen i mag-tarmkanalen binder kalium i utbyte mot natrium. Resonium pulver tas inte upp i kroppen, utan passerar endast genom mag-tarmkanalen.

Resonium används för att sänka förhöjd mängd av kalium i blodet. För höga halter av kalium kan leda till störningar av hjärtverksamheten.

Natriumpolystyrensulfonat som finns i Resonium kan också vara godkänd för att behandla andra sjukdomar som inte nämns i denna produktinformation. Fråga läkare, apotekspersonal eller annan hälsovårdspersonal om du har ytterligare frågor och följ alltid deras instruktion.

2. Vad du behöver veta innan du använder Resonium

Använd inte Resonium

- om du är allergisk mot polystyrensulfonat eller något annat innehållsämne i detta läkemedel (anges i avsnitt 6)
- vid normal eller för låg mängd (<5 mmol/l) av kalium i blodet
- om du har en tarmsjukdom som orsakar förträngning i matsmältningskanalen.

Resonium ska inte ges via munnen till nyfödda och överhuvudtaget inte till nyfödda med nedsatt tarmfunktion.

Varningar och försiktighet

Tala med läkare eller apotekspersonal innan du använder Resonium.

Användning av Resonium förutsätter regelbunden blodprovskontroll, särskilt hos patienter som behandlas med digitalis. Med blodproven kontrolleras att kaliumvärdena inte sänks till för låga värden och att balansen av andra salter såsom kalcium och magnesium inte rubbas.

Var särskilt försiktig med Resonium

- om du har högt blodtryck
- om du har hjärtsvikt
- om du har svullnader

- om du har njursvikt
- om besvärande förstoppning inträffar. Behandlingen kan behöva avbrytas tills tarmfunktionen åter är normal. Laxermedel som innehåller magnesium ska inte användas.

Samtidig användning av Resonium med andra orala läkemedel ska undvikas eftersom Resonium kan binda sig till andra läkemedel, minska deras absorption i mag-tarmkanalen och försvaga deras effekter. Se också avsnitt 3 Hur du använder Resonium.

Barn och ungdomar

Det finns begränsad erfarenhet om användning av detta läkemedel för behandling av barn och nyfödda. Därför bör det användas hos dessa patienter endast efter noggrann bedömning av läkare.

Andra läkemedel och Resonium

Tala om för läkare eller apotekspersonal om du använder, nyligen har använt eller kan tänkas använda andra läkemedel.

Följande läkemedel kan ha samverkan med Resonium:

- läkemedel som tas genom munnen
- sorbitol
- vissa syrabindande läkemedel (antacida) samt vissa läkemedel mot förstoppning (laxermedel) som innehåller magnesiumhydroxid eller aluminiumkarbonat
- aluminiumhydroxid
- digoxin
- litium: Resonium kan försämra upptaget av litium
- tyroxin (sköldkörtelhormon): Resonium kan försämra upptaget av tyroxin.

Resonium med mat och dryck

Resonium får inte blandas i fruktjuice som innehåller kalium. Samtidig användning av Resonium med dryck innehållande sorbitol rekommenderas inte.

Graviditet och amning

Om du är gravid eller ammar, tror att du kan vara gravid eller planerar att skaffa barn, rådfråga läkare eller apotekspersonal innan du använder detta läkemedel.

Resonium tas inte upp från mag-tarmkanalen. Uppgifter om användning under graviditet och amning saknas.

Körförmåga och användning av maskiner

Du är själv ansvarig för att bedöma om du är i kondition att framföra motorfordon eller utföra arbeten som kräver skärpt uppmärksamhet. En av faktorerna som kan påverka din förmåga i dessa avseenden är användning av läkemedel på grund av deras effekter och/eller biverkningar. Beskrivning av dessa effekter och biverkningar finns i andra avsnitt. Läs därför all information i denna bipacksedel för vägledning. Diskutera med din läkare eller apotekspersonal om du är osäker.

Resonium innehåller natrium

Detta läkemedel innehåller 1,7 g natrium (huvudingrediensen i koksalt/bordssalt) per dos. Detta motsvarar 85 % av högsta rekommenderat dagligt intag av natrium för vuxna. Rådgör med läkare eller apotekspersonal om du tar detta läkemedel dagligen under en längre period, särskilt om du har ordinerats saltfattig (natriumfattig) kost.

3. Hur du använder Resonium

Resonium används till största delen på sjukhus och dosen ska bestämmas av läkare, som avpassar den individuellt för dig.

Använd alltid detta läkemedel enligt läkarens anvisningar. Rådfråga läkare eller apotekspersonal om du är osäker. Under behandlingen är det viktigt att med hjälp av blodprov följa saltbalansen.

Vanlig dos för vuxna: 1 struken doseringssked (ca 15 g) utrört i vatten 3–4 gånger dagligen. Preparatet tas utrört i lite (ca 45–60 ml) vatten eller saft (Obs! ej i fruktjuice som innehåller kalium). Samtidig användning av Resonium med dryck innehållande sorbitol rekommenderas inte. Resonium ska tas minst 3 timmar före eller minst 3 timmar efter andra läkemedel som tas genom munnen. Om du har störningar i tömning av magsäcken kan läkare föreskriva ett längre doseringsintervall mellan Resonium och andra läkemedel. Se också i avsnitt 2 Varningar och försiktighet. Kan även tas som lavemang, vilket då ska hållas kvar den tid läkaren anger.

Doseringssked medföljer förpackningen. En struken doseringssked rymmer ca 15 g pulver.

Användning för barn och ungdomar

Om Resonium ges som lavemang till barn och nyfödda, ska särskild försiktighet iakttas, eftersom för stora doser eller felaktig utspädning kan göra att pulvret klumpar ihop sig.

Om du har tagit för stor mängd av Resonium

Om du fått i dig för stor mängd läkemedel eller om t.ex. ett barn fått i sig läkemedlet av misstag kontakta läkare, sjukhus eller Giftinformationscentralen (tel. 09 471 977) för bedömning av risken samt rådgivning. Överdoseringsymtom kan ge symtom på rubbningar i saltbalansen, såsom irritabilitet, förvirring, fördröjd tankeverksamhet, muskelsvaghet, försvagade reflexer och i vissa fall förlamningsymtom. Andningsstillestånd är en möjlig allvarlig följd av överdosering.

Om du har glömt att ta Resonium

Ta inte dubbel dos för att kompensera för glömd dos.

Om du har ytterligare frågor om detta läkemedel, kontakta läkare eller apotekspersonal.

4. Eventuella biverkningar

Liksom alla läkemedel kan detta läkemedel orsaka biverkningar, men alla användare behöver inte få dem.

Tala genast med läkare eller sjuksköterska om du märker någon av följande allvarliga biverkningar

- Svår magsmärta, smärta i ändtarmen
- Uppblåsthet, svår förstoppning
- Svårt illamående och kräkningar
- Svart, blodig eller tjurig avföring, hostar upp blod eller har kräkningar som liknar kaffesump.

Förutsatt att saltbalansen i kroppen inte rubbas består biverkningarna nästan uteslutande av svårigheter att svälja den ganska stora mängden utrört pulver, respektive att åstadkomma tillräcklig variation i mat/dryck för inblandning av pulvret, så att det i längden inte blir kväljande.

Förstoppning eller avföringsklumpar kan förekomma. Orolig mage, illamående, kräkningar, aptitlöshet och diarré kan också förekomma. Skador i tjocktarmen, förträngning i matsmältningskanalen, tarmvred och sår, blödningar, utgåenden och nekros i tarmen samt luftrörskatarr, lunginflammation och muskelsymtom (rabdomyolys) har också förekommit. Resonium kan öka ansamling av natrium i kroppen samt brist på kalium och kalcium i blodet. Brist på magnesium i blodet kan förekomma.

Rapportering av biverkningar

Om du får biverkningar, tala med läkare eller apotekspersonal. Detta gäller även biverkningar som inte nämns i denna information. Du kan också rapportera biverkningar direkt (se detaljer nedan). Genom att rapportera biverkningar kan du bidra till att öka informationen om läkemedels säkerhet.

webbplats: www.fimea.fi

Säkerhets- och utvecklingscentret för läkemedelsområdet Fimea, Biverkningsregistret, PB 55, 00034 FIMEA

5. Hur Resonium ska förvaras

Förvara detta läkemedel utom syn- och räckhåll för barn.

Används före utgångsdatum som anges på förpackningen efter Utg.dat. eller EXP. Utgångsdatumet är den sista dagen i angiven månad.

Förvaras vid högst 25°C. Förvaras i originalförpackningen. Fuktkänsligt. Om Resonium utröres i vatten ska denna beredning användas omgående. Uppvärmning ska undvikas.

Läkemedel ska inte kastas i avloppet eller bland hushållsavfall. Fråga apotekspersonalen hur man kastar läkemedel som inte längre används. Dessa åtgärder är till för att skydda miljön.

6. Förpackningens innehåll och övriga upplysningar

Innehållsdeklaration

- Den aktiva substansen är natriumpolystyrensulfonat. 100 g Resonium pulver till oral suspension/rektal suspension innehåller 99,934 g natriumpolystyrensulfonat.
- Övriga innehållsämnen är vanillin och sackarin (smakämnen).

Läkemedlets utseende och förpackningsstorlek

Resonium är gräddfärgat eller ljusbrunt pulver av fin konsistens som har kännetecknande vaniljdof.

Förpackningsstorlek: 450 g (i 500 ml HDPE-plastburk som innehåller en 15 g doseringssked).

Innehavare av godkännande för försäljning

Sanofi Oy, Norrskensgränden 1, 02100 Esbo

Tillverkare

Sanofi-Synthelabo Ltd., Newcastle-upon-Tyne, Storbritannien

och

Sanofi Winthrop Industrie, Amilly, Frankrike

Denna bipacksedel ändrades senast 30.9.2021