

PAKKAUSSELOSTE

Ketovet vet 100 mg/ml injektioneste, liuos

1. MYYNTILUVAN HALTIJAN NIMI JA OSOITE SEKÄ ERÄN VAPAUTTAMISESTA VASTAAVAN VALMISTAJAN NIMI JA OSOITE EUROOPAN TALOUSALUEELLA, JOS ERI

Myyntiluvan haltija:

Richter Pharma AG, Feldgasse 19, 4600 Wels, Itävalta

Erän vapauttamisesta vastaava valmistaja:

Richter Pharma AG, Durisolstrasse 14, 4600 Wels, Itävalta

2. ELÄINLÄÄKEVALMISTEEN NIMI

Ketovet vet 100 mg/ml injektioneste, liuos
ketoprofeeni.

3. VAIKUTTAVAT JA MUUT AINEET

1 ml sisältää:

Vaikuttava aine:

ketoprofeeni 100 mg

Apuaineet:

bentsyylialkoholi (E1519) 10 mg

Kirkas, väritön tai ruskeankeltainen liuos

4. KÄYTTÖAIHEET

Hevonen

Luihin, niveliin ja lihaksiin vaikuttavat sairaudet, joihin liittyy akuutti kipu ja tulehdusreaktio:

- Traumaperäinen ontuminen
- Nivel tulehdus
- Luutulehdus, patti
- Jännetulehdus, limapussitulehdus
- Sädeleuoontuma
- Kaviokuume
- Lihastulehdus

Ketoprofeenin käyttöaiheita ovat myös leikkauksen jälkeinen tulehdusreaktio, sekä ähkyn ja kuumeen oireenmukainen hoito.

Nauta

Sairaudet, joihin liittyy tulehdusreaktio, kipu tai kuume:

- Hengitystiesairaudet
- Utaretulehdus
- Luihin, niveliin ja lihaksiin liittyvät tilat kuten ontuminen ja niveltulehdus sekä ylös nousemisen helpottaminen synnytyksen jälkeen
- Vammat

Vasikoille nupoutuksen jälkeisen kivun lievitykseen.

Sika

Sairaudet, joihin liittyy tulehdusreaktio, kipu tai kuume:

- Postpartum dysgalactia syndrooman/synnytyksen jälkeisen maidottomuuden ja maitokuumeen (MMA-syndrooma) hoito
- Hengitystieinfektiot
- Kuumeen oireenmukainen hoito

Lyhytaikaiseen kivun lievitykseen pienten pehmytkudoksiin kohdistuvien kirurgisten toimenpiteiden, kuten pikkuporsaiden kastraation jälkeen.

Tarvittaessa ketoprofeenin käyttöön tulee yhdistää asianmukainen antibioottilääkitys.

5. VASTA-AIHEET

Ei saa käyttää tapauksissa, joissa esiintyy yliherkkyyttä vaikuttavalle aineelle tai apuaineille. Ei saa käyttää eläimille joilla on maha-suolikanavan haavaumia, verenvuototaipumus tai maksan, munuaisten tai sydämen vajaatoiminta.

Ei saa käyttää samanaikaisesti muiden tulehduskipulääkkeiden kanssa eikä 24 tunnin kuluessa toisen tulehduskipulääkkeen annostelusta.

6. HAITTAVAIKUTUKSET

NSAID lääkkeille ominaisen vaikutusmekanismin vuoksi (prostaglandiinisynteesin esto), mahalaukun ja suoliston ärsyntymistä tai haavautumista tai munuaisten toimintahäiriöitä saattaa esiintyä, vaikka valmistetta käytettäisiinkin asianmukaisesti.

Lihakseen annettu injektio voi satunnaisesti aiheuttaa ohimenevää ärsytystä.

Toistuva anto sioille voi aiheuttaa ohimenevää ruokahaluttomuutta.

Yliherkkyysoireita voi esiintyä hyvin harvoin. Tällaiset reaktiot voivat kehittyä vakavammaksi tilaksi

(anafylaksia), joka voi olla henkeä uhkaava ja jota tulee hoitaa oireenmukaisesti.

Haittavaikutusten esiintyvyys määritellään seuraavasti:

- hyvin yleinen (useampi kuin 1/10 hoidettua eläintä saa haittavaikutuksen)
- yleinen (useampi kuin 1 mutta alle 10/100 hoidettua eläintä)
- melko harvinainen (useampi kuin 1 mutta alle 10/1000 hoidettua eläintä)
- harvinainen (useampi kuin 1 mutta alle 10/10 000 hoidettua eläintä)
- hyvin harvinainen (alle 1/10 000 hoidettua eläintä, mukaan lukien yksittäiset ilmoitukset).

Jos havaitset vakavia vaikutuksia tai joitakin muita sellaisia vaikutuksia, joita ei ole mainittu tässä selosteessa, ilmoita asiasta eläinlääkärillesi.

7. KOHDE-ELÄINLAJIT

Hevonen, nauta, sika.

8. ANNOSTUS, ANTOREITIT JA ANTOTAVAT KOHDE-ELÄINLAJEITTAIN

Hevonen

2,2 mg ketoprofeenia / elopainokilo / päivä laskimoon kerran päivässä, enintään 3 - 5 peräkkäisen päivän ajan, eli 1 ml 45 elopainokiloa kohti.

Yksi injektio riittää normaalisti ähkyn hoitoon. Potilaan tila tulee arvioida uudelleen, jos ketoprofeenia aiotaan annostella toisen kerran. Katso kohta 9. Annostusohjeet.

Nauta

3 mg ketoprofeenia / elopainokilo / päivä laskimoon tai syvälle lihakseen kerran päivässä, enintään 3 peräkkäisen päivän ajan, eli 3 ml 100 elopainokiloa kohti.

Nupoutuksen jälkeiseen kivunlievitykseen valmiste tulee annostella kerta-annoksena laskimonsisäisesti tai syvälle lihakseen 10-30 minuuttia ennen toimenpidettä.

Naudalla yhteen injektiokohtaan lihaksensisäisesti annetun injektion tilavuus ei saa ylittää 9 ml. Mikäli injektion tilavuus ylittää 9 ml, annos tulee jakaa useampaan annokseen ja annostella eri injektiokohtiin.

Sika

3 mg ketoprofeenia / elopainokilo syvälle lihakseen kerta-annoksena, eli 3 ml 100 painokiloa kohti (= 0,03 ml/kg).

Valmiste on annettava 10 - 30 minuuttia ennen kirurgista toimenpidettä, jotta leikkauksen jälkeen saataisiin mahdollisimman hyvä kivunlievitys.

Erityistä huomiota on kiinnitettävä annoksen tarkkuuteen, mukaan lukien oikeanlaisten annosteluvälineiden käyttöön (eli käytettävä riittävän tarkan annoksen mahdollistavaa ruiskua), sekä huolelliseen painon määrittämiseen.

9. ANNOSTUSOHJEET

Vältä injektiota valtimoon. Älä ylitä suositeltua annosta tai hoidon kestoa. Erityistä varovaisuutta on noudatettava hoidettaessa vakavasta kuivumisesta, verenvähyydestä (hypovolemiasta) tai alhaisesta verenpaineesta kärsiviä eläimiä sillä tähän liittyy kohonneen munuaistoksisuuden riski.

Ketoprofeenia ei suositella annettavan alle 15 päivän ikäisille varsoille. Käyttö alle 6 viikon ikäisille tai ikääntyneille eläimille saattaa sisältää tavanomaista suuremman riskin. Jos valmisteen käyttöä edellä mainituille eläimille ei voida välttää, niin tällöin suositellaan annoksen pienentämistä, lisäksi eläimiä tulee tarkkailla huolellisesti. Katso kohta 12 liittyen valmisteen käyttöön tiineillä tammoilla tai emakoilla.

Hoidon aikana tulee olla saatavilla riittävästi juomavettä.

Ähkyä hoidettaessa annos voidaan uusia vasta eläimen tilan perusteellisen uudelleenarvioinnin jälkeen.

10. VAROAIKA

Teurastus:

Hevonen: i.v. 1 vrk (24 tuntia)

Nauta: i.v. 1 vrk (24 tuntia)

i.m. 3 vrk (72 tuntia)

Sika: i.m. 4 vrk

Maito (nauta): 0 tuntia

Ei saa käyttää tammoilla, joiden maitoa käytetään elintarvikkeeksi.

11. SÄILYTYSOLOSUHTEET

Ei lasten näkyville eikä ulottuville.

Pidä injektiopullo ulkopakkauksessa. Herkkä valolle.

Ei saa käyttää etikettiin merkityn viimeisen käyttöpäivämäärän jälkeen.

Säilytä alle 25 °C lämpötilassa pakkauksen ensimmäisen avaamisen jälkeen.

Avatun pakkauksen kesto aika ensimmäisen avaamisen jälkeen: 28 vuorokautta.

12. ERITYISVAROITUKSET

Pikkuporsaiden hoito ketoprofeenilla ennen kastratiota lievittää toimenpiteen jälkeistä kipua noin tunnin ajan. Leikkauksen aikaisen kivunlievityksen aikaansaamiseksi tarvitaan lisäksi tarkoitukseen sopiva anesteetti/sedatiivi.

Vasikoiden hoito ketoprofeenilla ennen nupoutusta lievittää toimenpiteen jälkeistä kipua. Ketoprofeeni ei yksin tuo riittävää kivunlievitystä nupoutuksen aikana. Toimenpiteen aikaisen kivunlievityksen aikaansaamiseksi tarvitaan lisäksi tarkoitukseen sopiva paikallispuudute.

Käyttö tiineyden ja laktation aikana

Voidaan käyttää tiineyden aikana naudoilla, mutta ei tulisi käyttää tiineillä tammoilla.

Puuttuvien tutkimuksien vuoksi valmistetta voidaan käyttää sioilla ainoastaan hoidosta vastaavan eläinlääkärin tekemän hyöty-haitta-arvion perusteella.

Voidaan käyttää maitoa tuottavilla lehmillä.

Yhteisvaikutukset muiden lääkevalmisteiden kanssa ja muut yhteisvaikutukset

Valmistetta ei saa antaa yhdessä muiden tulehduskipulääkkeiden tai glukokortikoidien kanssa, eikä 24 tunnin sisällä niiden annostelusta, Samanaikaista annostelua diureettien, munuaistoksisten ja veren hyytymistä estävien lääkkeiden kanssa tulee välttää.

Ketoprofeeni sitoutuu voimakkaasti plasman proteiineihin ja muut voimakkaasti proteiineihin sitoutuvat lääkeaineet kuten antikoagulantit saattavat syrjäyttää sen tai tulla itse syrjäytetyiksi muilla voimakkaasti proteiineihin sitoutuvilla lääkeaineilla kuten verenohennuslääkkeillä, jolloin lääkkeen vapaa osa saattaa aiheuttaa toksisia vaikutuksia.

Koska ketoprofeeni saattaa estää verihituleksien kasautumista ja aiheuttaa ruoansulatuselimistön haavaumia, sitä ei saa käyttää samanlaisia haittavaikutuksia aiheuttavien lääkkeiden kanssa.

Yliannostus (oireet, hätätoimenpiteet, vastalääkkeet)

NSAIDn yliannostelu voi aiheuttaa mahalaukun ja suoliston haavaumaa, proteiinien menetystä, maksan ja munuaisten vaurioitumisen. Toksisuuden alkuaireita ovat ruokahaluttomuus ja löysät ulosteet tai ripuli. Jos yliannostukseen viittaavia oireita havaitaan, tulee aloittaa oireenmukainen hoito.

Yhteensopimattomuudet

Koska yhteensopimattomuustutkimuksia ei ole tehty, tätä eläinlääkevalmistetta ei saa sekoittaa muiden eläinlääkevalmisteiden kanssa.

Erityiset varotoimenpiteet, joita eläinlääkevalmistetta antavan henkilön on noudatettava

Injisoitaessa valmistetta vahingossa ihmiseen, on käännyttävä välittömästi lääkärin puoleen ja näytettävä tälle pakkausselostetta tai myyntipäällystä. Henkilöiden, jotka ovat yliherkkiä ketoprofeenille tai bentsyylialkoholille tulee välttää kosketusta eläinlääkevalmisteen kanssa.

Vältä valmisteen roiskumista iholle ja silmiin. Huuhtelee roiskeet huolellisesti vedellä. Ärsytysoireiden jatkuessa ota yhteys lääkäriin. Pese kädet käytön jälkeen.

13. ERITYISET VAROTOIMET KÄYTTÄMÄTTÖMÄN VALMISTEEN TAI JÄTEMATERIAALIN HÄVITTÄMISEKSI

Käyttämättömät eläinlääkevalmisteet tai niistä peräisin olevat jätemateriaalit on hävitettävä paikallisten määräysten mukaisesti.

14. PÄIVÄMÄÄRÄ, JOLLOIN PAKKAUSSELOSTE ON VIIMEKSI HYVÄKSYTTY

20.12.2021

15. MUUT TIEDOT

Ketoprofeeni on tulehduskipulääke. Tulehdusta lievittävän vaikutuksen lisäksi sillä on myös kuumetta vähentävä ja kipua lievittävä vaikutus. Ketoprofeeni imeytyy nopeasti lihakseen antamisen jälkeen. Plasman maksimipitoisuus saavutetaan 30 - 60 minuutissa. 80 % annoksesta eliminoituu 12 tunnin kuluessa.

Pakkauskoot: 50 ml, 100 ml, 10 x 50 ml, 10 x 100 ml
Kaikkia pakkauskokoja ei välttämättä ole markkinoilla.

Lisätietoja tästä eläinlääkevalmisteesta saa myyntiluvan haltijan paikalliselta edustajalta

FaunaPharma Oy c/o Oriola Oy
PL8
02101 Espoo

BIPACKSEDEL

Ketovet vet 100 mg/ml injektionsvätska, lösning

1. NAMN OCH ADRESS TILL INNEHAVAREN AV GODKÄNNANDE FÖR FÖRSÄLJNING OCH TILL INNEHAVAREN AV TILLVERKNINGSTILLSTÅND SOM ANSVARAR FÖR FRISLÄPPANDE AV TILLVERKNINGSSATS, OM OLIKA

Innehavare av försäljningstillstånd:

Richter Pharma AG, Feldgasse 19, 4600 Wels, Österrike

Tillverkare ansvarig för frisläppande av tillverkningsats:

Richter Pharma AG, Durisolstrasse 14, 4600 Wels, Österrike

2. DET VETERINÄRMEDICINSKA LÄKEMEDLETS NAMN

Ketovet vet 100 mg/ml injektionsvätska, lösning
ketoprofen

3. DEKLARATION AV AKTIV SUBSTANS OCH ÖVRIGA SUBSTANSER

1 ml innehåller:

Aktiv substans:

ketoprofen 100 mg

Hjälpämnen:

bensylalkohol (E1519) 10 mg

Klar, färglös eller brungul lösning.

4. INDIKATIONER

Häst

Sjukdomar i ben, muskler och leder förknippade med akut smärta och inflammation:

- Hälsa efter trauma
- Ledinflammation
- Beninflammation, spatt
- Seninflammation, inflammation i slempåse
- Strålbenshälsa
- Fång
- Muskelinflammation

Ketoprofen är också indicerat vid postoperativ inflammation samt symptomatisk terapi av kolik och feber.

Nöt

Sjukdomar förknippade med inflammation, smärta eller feber:

- Luftvägssjukdomar
- Mastit
- Ben/led och muskel/skelettrubbningar såsom hälsa, ledinflammation och underlättande av uppstigning efter förlösning

- Skador

För lindring av postoperativ smärta i samband med avhorning hos kalvar.

Svin

Sjukdomar förknippade med inflammation, smärta eller feber:

- Behandling av PPDS (postpartum dysgalactia syndrome) / grisningsfeber (MMA-syndromet)
- Luftvägsinfektioner
- Symptomatisk behandling av feber

För korttidsbehandling av postoperativ smärta i samband med mindre mjukdelskirurgiska ingrepp, såsom kastration av smågrisar.

Vid behov bör användningen av ketoprofen kombineras med tillbörlig medicinering med antibiotika.

5. KONTRAINDIKATIONER

Skall inte användas vid känd överkänslighet för ketoprofen eller produktens hjälpämnen. Skall inte användas till djur som lider av gastro-intestinala besvär, blödningsbenägenhet, eller försämrad lever-, njur- eller hjärtfunktion.

Skall inte användas samtidigt med eller inom 24 timmar efter administrering av andra icke-steroida anti-inflammatoriska läkemedel.

6. BIVERKNINGAR

Irritation eller sårbildning i magsäcken eller tarmarna eller funktionstörningar i njurarna kan förekomma p.g.a. NSAID läkemedlens specifika verkningsmekanism (inhiberad prostaglandinsyntes) även då läkemedlet används enligt anvisningar.

Intramuskulär injektion kan ibland orsaka övergående irritation.

Upprepad administration till svin kan orsaka övergående aptitlöshet.

Allergiska reaktioner kan förekomma i mycket sällsynta fall. Sådana reaktioner kan utvecklas till ett allvarigare tillstånd (anafylaxi) som kan vara livshotande och bör behandlas symptomatiskt.

Frekvensen av biverkningar anges enligt följande:

- 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 (färre än 1 djur av 10 000 behandlade djur, enstaka rapporterade händelser inkluderade).

Om du observerar biverkningar, även sådana som inte nämns i denna bipacksedel, eller om du tror att läkemedlet inte har fungerat, meddela din veterinär.

7. DJURSLAG

Häst, nöt, svin

8. DOSERING FÖR VARJE DJURSLAG, ADMINISTRERINGSSÄTT OCH ADMINISTRERINGSVÄGAR

Häst:

2,2 mg ketoprofen/kg kroppsvikt/dag intravenöst en gång dagligen, upp till 3 - 5 dygn, eller 1 ml per 45 kg kroppsvikt.

För att behandla kolik är en injektion normalt tillräckligt. Ifall man ämnar administrera en andra dos ketoprofen kräver detta en ny bedömning av patientens kliniska tillstånd. Se avsnitt 9, Anvisning för korrekt administration.

Nöt:

3 mg ketoprofen/kg kroppsvikt/dag intravenöst eller djupt intramuskulärt en gång dagligen upp till 3 dygn, eller 3 ml per 100 kg kroppsvikt.

För att lindra postoperativ smärta i samband med avhorning bör produkten administreras som en intravenöst eller djupt intramuskulärt injektion 10 – 30 minuter före ingreppet.

Hos nötkreatur bör volymen per injektionsställe för intramuskulär injektion inte överstiga 9 ml. Om injektionsvolymen överstiger 9 ml ska denna volym delas upp i flera doser, administrerade på olika injektionsställen.

Svin:

3 mg ketoprofen/kg kroppsvikt som engångsinjektion djupt intramuskulärt, eller 3 ml per 100 kg kroppsvikt (= 0,03 ml/kg).

För att uppnå postoperativa smärtlindring bör produkten ges 10-30 minuter före ett kirurgiskt ingrepp. Särskild noggrannhet ska iakttas för att säkerställa korrekt dos; en lämplig injektionsspruta ska användas (dvs. spruta för lägre doser) och kroppsvikten bestämmas noggrant.

9. ANVISNING FÖR KORREKT ADMINISTRERING

Undvik intra-arteriell injektion. Rekommenderade doser och behandlingstider skall inte överskridas. Skall användas med försiktighet vid administrering till svårt uttorkade djur, eller djur med förminskad blodvolym och lågt blodtryck eftersom det finns en risk av ökad njurtoxicitet.

Ketoprofen rekommenderas inte åt föl yngre än 15 dagar. Det föreligger större risk än vanligt ifall man använder läkemedlet till djur som är yngre än 6 veckor eller till gamla djur. Om användning till sådana djur inte kan undvikas kan det föreligga ett behov till att minska doseringen och till särskilt tillsyn. Se punkt 12 angående användning till dräktiga ston och suggor.

Under hela behandlingsperioden skall tillgången på dricksvatten vara tillräcklig.

Vid kolik kan doseringen upprepas först efter en noggrann förnyad klinisk undersökning.

10. KARENSTID

Slakt:

Häst: i.v. 1 dygn (24 timmar)

Nötkreatur: i.v. 1 dygn (24 timmar)

i.m. 3 dygn (72 timmar)

Svin: i.m. 4 dagar

Mjolk (nöt): 0 timmar

Ej godkänt för användning till lakterande ston som producerar mjolk för humankonsumtion.

11. SÄRSKILDA FÖRVARINGSANVISNINGAR

Förvaras utom syn- och räckhåll för barn.

Förvara flaskan i ytterkartongen. Ljuskänsligt.

Skall inte användas efter utgångsdatum som står på etiketten.

Öppnad förpackning får inte förvaras över 25°C.
Hållbarhet i öppnad innerförpackning: 28 dygn.

12. SÄRSKILDA VARNINGAR

Administrering av ketoprofen före kastration av smågrisar minskar den postoperativa smärtan i ca 1 timmes tid. För en tillräcklig smärtlindring i samband med det kirurgiska ingreppet krävs samtidig medicinering med lämpligt anestetikum/sedativt läkemedel.

Behandling av kalvar med ketoprofen före avhorning minskar postoperativ smärta. Enbart ketoprofen kommer inte att ge adekvat smärtlindring under avhorningsproceduren. För adekvat smärtlindring under avhorning behövs samtidig medicinering med lämplig lokalanestesi.

Dräktighet och digivning

Kan användas under dräktighetsperioden till nöt, men bör inte användas till dräktiga ston. I brist på studier skall läkemedlet till svin endast användas i enlighet med ansvarig veterinärs nyttariskbedömning.

Kan användas till lakterande kor.

Andra läkemedel och Rifen

Läkemedlet får inte administreras i förbindelse med andra icke-steroida anti-inflammatoriska läkemedel eller glukokortikoider och inte heller inom 24 timmar efter administration av dessa läkemedel. Samtidigt bruk av diureter, njurtoxiska läkemedel samt läkemedel som hämmar blodets koagulation bör undvikas.

Ketoprofen binder starkt till plasmaproteiner, och kan undantränga eller själv bli undanträngd av andra starkt proteinbundna läkemedel, såsom läkemedel som hämmar blodets koagulation, varvid den obundna fraktionen av läkemedlet kan orsaka toxiska effekter. Eftersom ketoprofen kan hämma av blodplättarnas sammanklumpning och kan orsaka gastrointestinal ulceration, bör ketoprofen inte användas med andra läkemedel som har samma biverkningsprofil.

Överdoser (symptom, akuta åtgärder, motgift)

Överdoser av NSAID kan förorsaka sårbildning i magsäcken och tarmarna, proteinförlust, lever- och njurskador. Symptom vid begynnande toxicitet är dålig aptit samt lös avföring eller diarré. Om symptom som tyder på överdosering iaktas, bör behandling på basen av symptomen påbörjas.

Blandbarhetsproblem

I brist på interaktionsstudier får detta veterinärmedicinska preparat inte blandas med andra veterinärmedicinska preparat.

Särskilda försiktighetsåtgärder för personer som ger läkemedlet till djur

Vid oavsiktlig självinjektion, uppsök genast läkare och visa bipacksedeln eller etiketten. Personer med känd överkänslighet för ketoprofen eller bensylalkohol bör undvika kontakt med läkemedlet.

Undvik att skvätta preparatet på huden eller i ögonen. Skölj bort stanken noggrant med vatten. Ifall irritationssymptomen fortsätter, kontakta läkare. Tvätta händerna efter användningen.

13. SÄRSKILDA FÖRSIKTIGHETSÅTGÄRDER FÖR DESTRUKTION AV EJ ANVÄNT LÄKEMEDEL ELLER AVFALL, I FÖREKOMMANDE FALL

Ej använt läkemedel och avfall ska kasseras enligt gällande anvisningar.

14. DATUM DÅ BIPACKSEDELN SENAST GODGÄNDES

20.12.2021

15. ÖVRIGA UPPLYSNINGAR

Ketoprofen är ett anti-inflammatoriskt läkemedel. Förutom anti-inflammatorisk effekt har den även en febernedsättande och smärtlindrande effekt. Ketoprofen absorberas snabbt efter intramuskulär administration. Maximal plasmakoncentration uppnås inom 30 till 60 minuter. 80 % av den administrerade dosen elimineras inom 12 timmar.

Förpackningsstorlekar: 50 ml, 100 ml, 10 x 50 ml, 10 x 100 ml

Eventuellt kommer inte alla förpackningsstorlekar att marknadsföras.

För ytterligare upplysningar om detta läkemedel, kontakta den lokala företrädaren för innehavaren av godkännandet för försäljning.

FaunaPharma Oy c/o Oriola Oy
PB8
02101 Esbo