

1. ELÄINLÄÄKKEEN NIMI

Solupam 5 mg/ml injektioneste, liuos koiralle ja kissalle

2. LAADULLINEN JA MÄÄRÄLLINEN KOOSTUMUS

Yksi ml sisältää:

Vaikuttava aine:

Diatsepaami 5,0 mg

Apuaine(et):

Bentsyylialkoholi (E1519) 15,7 mg

Täydellinen apuaineluettelo, katso kohta 6.1.

3. LÄÄKEMUOTO

Injektioneste, liuos

Kellertävänvihreä, kirkas injektioneste, liuos, pH 6,2–7,2

4. KLIINiset TIEDOT

4.1 Kohde-eläinlaji(t)

Koira ja kissa.

4.2 Käyttöaiheet kohde-eläinlajeittain

Keskushermosto- ja ääreishermostoperäisten kouristustilojen ja luustolihas-ten kouristelun lyhytaikaiseen hoitoon.

Anestesian esilääkityksen tai rauhoituksen (sedaation) osana.

4.3 Vasta-aiheet

Ei saa käyttää tapauksissa, joissa esiintyy tunnettua yliherkkyyttä vaikuttavalle aineelle tai apuaineille. Ei saa käyttää eläimille, joilla on vaikea maksasairaus.

4.4 Erityisvaroitukset kohde-eläinlajeittain

Yksinään käytettynä diatsepaamin sedatiivinen vaikutus on todennäköisesti heikompi, silloin kun hoidettava eläin on jo valmiiksi kiihtynyt.

Diatsepaami voi aiheuttaa sedaatiota sekä ajan- ja paikantajun hämärtymistä, ja sitä on käytettävä varoen työkäytössä oleville eläimille, kuten sotilas-, poliisi- tai palveluskoirille.

4.5 Käyttöön liittyvät erityiset varotoimet

Eläimiä koskevat erityiset varotoimet

Tätä valmistetta on käytettävä varoen eläimille, joilla on maksa- tai munuaissairaus sekä heikkokuntoisille, kuivuneille, aneemisille, lihaville tai iäkkäille eläimille.

Tätä valmistetta on käytettävä varoen eläimille, jotka ovat sokissa, koomassa tai joilla on huomattava hengityslama.

Tätä valmistetta on käytettävä varoen eläimille, joilla on glaukooma.

Diatsepaamia ei suositella käytettäväksi kouristustilojen tai epilepsian hallintaan kissoille, jos niillä on krooninen klooripyrifosfimyrykytys, sillä tämän torjunta-aineena käytettävän organofosfaatin myrkyllisyys saattaa voimistua.

Jos diatsepaamia käytetään yksinään, voidaan havaita paradoksaalisia vaikutuksia (mukaan lukien kiihtyneisyyttä, estojen häviämistä ja aggressiivisuutta); vältä tämän vuoksi diatsepaamin käyttöä ainoana aineena mahdollisesti aggressiivisille eläimille.

Erityiset varoimenpiteet, joita eläinlääkevalmistetta antavan henkilön on noudatettava

Diatsepaami on keskushermostoa lamaava aine ja voi aiheuttaa sedaatiota ja nukahtamisen.

Varovaisuutta on noudatettava itseen kohdistuvan injektion välttämiseksi. Jos vahingossa injisoi itseesi valmistetta, käänny välittömästi lääkärin puoleen ja näytä hänelle tämä pakkausseoste tai myyntipäälys. ÄLÄ AJA AUTOA, sillä sedaatiota ja lihastoiminnan heikkenemistä voi ilmetä.

Diatsepaami ja sen metaboliitit saattavat olla vahingollisia syntymättömälle lapselle. Ne erittyvät myös pieninä määrinä rintamaitoon ja siten vaikuttavat farmakologisesti rintaruokintaa saavaan

vastasyntyneeseen. Tämän vuoksi raskaana olevien, raskautta suunnittelevien ja imettävien naisten on vältettävä tämän valmisteen käsittelyä tai oltava erittäin huolellisia tämän valmisteen käsittelyssä.

Altistuksen sattuessa on välittömästi käännyttävä lääkärin puoleen.

Henkilöiden, jotka ovat yliherkkiä diatsepaamille tai tämän valmisteen apuaineille, tulee välttää kosketusta eläinlääkevalmisteen kanssa.

Tämä valmiste sisältää bentsyylialkoholia ja voi ärsyttää ihoa. Vältä valmisteen joutumista iholle.

Ihokosketuksen sattuessa pese saippualla ja vedellä. Jos ärsytys jatkuu, käänny lääkärin puoleen. Pese kädet käytön jälkeen.

Tämä valmiste voi ärsyttää silmiä. Vältä valmisteen joutumista silmiin. Jos valmistetta joutuu silmiin, huuhtelee silmiä välittömästi runsaalla vedellä, ja jos ärsytys jatkuu, käänny lääkärin puoleen.

4.6 Haittavaikutukset (yleisyys ja vakavuus)

Nopea anto laskimoon saattaa aiheuttaa verenpaineen alenemista, sydänhäiriöitä ja laskimontukkotulehduksen.

Harvinaisissa tapauksissa (lähinnä pienikokoisilla koiraroduilla) voidaan havaita paradoksaalisia reaktioita (kuten kiihtyneisyyttä, estojen häviämistä tai aggressiivisuutta).

Hyvin harvinaisissa tapauksissa diatsepaamin käyttö kissoille saattaa aiheuttaa äkillisen maksakuolion tai maksan vajaatoiminnan.

Muita ilmoitettuja vaikutuksia ovat mm. lisääntynyt ruokahalu (lähinnä kissoilla), haparointi, desorientaatio, älyllisen toiminnan ja käyttäytymisen muutokset.

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 / 1 000 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).

4.7 Käyttö tiineyden, imetyksen tai muninnan aikana

Hiirillä ja hamstereilla tehdyissä laboratoriotutkimuksissa on todettu epämuodostumia aiheuttavia vaikutuksia emolle toksisilla suurilla annoksilla. Jyrsijöillä tehdyt tutkimukset ovat osoittaneet, että prenataalin altistus kliinisille diatsepaamiannoksille voi aiheuttaa pitkäaikaisia muutoksia solujen immuunivasteeseen, aivojen neurokemiaan ja käyttäytymiseen.

Valmisteen käyttöä kohde-eläinlajeille tiineyden ja imetyksen aikana ei ole tutkittu, minkä vuoksi sitä voidaan käyttää ainoastaan hoitavan eläinlääkärin tekemän hyöty-haitta-arvion perusteella.

Jos valmistetta käytetään imettäville nartuille/naaraille, pentuja on tarkkailtava huolellisesti imemiseen mahdollisesti vaikuttavien epätoivottavien uneliaisuus-/sedaatiovaikutusten varalta.

4.8 Yhteisvaikutukset muiden lääkevalmisteiden kanssa sekä muut yhteisvaikutukset

Diatsepaami on keskushermostoa lamaava aine, joka saattaa voimistaa muiden keskushermostoa lamaavien aineiden, kuten barbituraattien, rauhoittavien aineiden, huumaavien aineiden ja masennuslääkkeiden, vaikutusta.

Diatsepaami voi tehostaa digoksiinin vaikutusta.

Simetidiini, erytromysiini, atsoleihin kuuluvat aineet (kuten itrakonatsoli ja ketokonatsoli), valproiinihappo ja propanoli voivat hidastaa diatsepaamin metaboliaa. Diatsepaamiannosta voidaan joutua pienentämään liiallisen sedaation välttämiseksi.

Deksametasoni voi vähentää diatsepaamin vaikutusta.

Muiden aineiden maksalle myrkyllisten annosmäärien samanaikaista antoa on vältettävä.

4.9 Annostus ja antotapa

Vain hitaana injektiona laskimoon.

Kouristustilojen lyhytaikaiseen hoitoon: 0,5–1,0 mg diatsepaamia/painokilo (vastaa määrää 0,5–1,0 ml / 5 kg). Annetaan hitaana boluksena ja toistetaan korkeintaan kolme kertaa niin, että antokertojen väliin jää vähintään 10 minuuttia.

Luustolihas- kouristusten lyhytaikainen hoito: 0,5–2,0 mg/painokilo (vastaa määrää 0,5–2,0 ml / 5 kg).

Sedaation osana: 0,2–0,6 mg/painokilo (vastaa määrää 0,2–0,6 ml / 5 kg.)

Anestesian esilääkityksen osana: 0,1–0,2 mg/kg painokilo (vastaa määrää 0,1–0,2 ml / 5 kg).

Injektiopullo voidaan lävistää turvallisesti korkeintaan 100 kertaa.

4.10 Yliannostus (oireet, hätätoimenpiteet, vastalääkkeet) (tarvittaessa)

Diatsepaamin yliannostus voi aiheuttaa huomattavan keskushermostolaman (sekavuus, heikentyneet refleksit, kooma jne.). Tukihoitoa (sydämen ja hengityksen stimulaatio, happi) on annettava. Hypotensio sekä hengityksen ja sydämen lamaantuminen ovat harvinaisia tapahtumia.

4.11 Varoaika

Ei oleellinen.

5. FARMAKOLOGISET OMINAISUUDET

Farmakoterapeuttinen ryhmä: psykoosilääkkeet/bentsodiatsepiinijohdannaiset.
ATCvet-koodi: QN05BA01.

5.1 Farmakodynamiikka

Diatsepaami on bentsodiatsepiinijohdanna inen, jonka arvellaan lamaavan keskushermoston aivokuorenalaisia tasoja (pääasiassa limbistä, talaamista ja hypotalaamista järjestelmää) ja siten tuottavan anksiolyyttisiä, sedatiivisia, luustolihasia rentouttavia ja kouristuksia ehkäiseviä vaikutuksia. Sen tarkkaa vaikutusmekanismia ei ole määritetty.

5.2 Farmakokineetiikka

Diatsepaami liukenee rasvaan erittäin hyvin ja jakautuu elimistöön laajasti. Se läpäisee veri-aivoesteen helposti ja sitoutuu suuressa määrin plasman proteiineihin. Se metaboloituu maksassa ja tuottaa useita farmakologisesti aktiivisia metaboliitteja (päämetaboliitti koirilla on N-desmetyyli-diatsepaami), jotka konjugoituvat glukuronidin kanssa ja poistuvat elimistöstä pääasiassa virtsan mukana.

6. FARMASEUTTISET TIEDOT

6.1 Apuaineet

Bentsyylialkoholi (E1519)
Bentsoehappo (E210)
Natriumbentsoaatti (E211)
Propyleeniglykoli
Etanoli 96 %
Injektionesteisiin käytettävä vesi

6.2 Tärkeimmät yhteensopimattomuudet

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

6.3 Kestoaika

Avaamattoman pakkauksen kesto aika: 2 vuotta
Sisäpakkauksen ensimmäisen avaamisen jälkeinen kesto aika: 56 vuorokautta

6.4 Säilytystä koskevat erityiset varotoimet

Ei erityisiä säilytysohjeita.

6.5 Pakkaustyyppi ja sisäpakkauksen kuvaus

Pahvirasia, jossa on yksi läpinäkyvästä tyyppin I lasista valmistettu injektio pullo, joka sisältää valmistetta 5 ml, 10 ml, 20 ml tai 50 ml ja joka on suljettu päällystetyllä bromobutyylimuovipallilla ja alumiinikorkilla.

Pakkauskoot:

Rasia, jossa on yksi 5 ml:n injektio pullo
Rasia, jossa on yksi 10 ml:n injektio pullo
Rasia, jossa on yksi 20 ml:n injektio pullo
Rasia, jossa on yksi 50 ml:n injektio pullo

Kerrannaispakkaus, joka sisältää 6 rasiaa, joista jokaisessa on yksi 5 ml:n injektio pullo
Kerrannaispakkaus, joka sisältää 6 rasiaa, joista jokaisessa on yksi 10 ml:n injektio pullo
Kerrannaispakkaus, joka sisältää 6 rasiaa, joista jokaisessa on yksi 20 ml:n injektio pullo

Kerrannaispakkaus, joka sisältää 10 rasiaa, joista jokaisessa on yksi 5 ml:n injektio pullo
Kerrannaispakkaus, joka sisältää 10 rasiaa, joista jokaisessa on yksi 10 ml:n injektio pullo
Kerrannaispakkaus, joka sisältää 10 rasiaa, joista jokaisessa on yksi 20 ml:n injektio pullo

Kaikkia pakkauskoja ei välttämättä ole markkinoilla.

6.6 Erityiset varotoimenpiteet käyttämättömien lääkevalmisteiden tai niistä peräisin olevien jätemateriaalien hävittämiselle

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

7. MYYNTILUVAN HALTIJA

Dechra Regulatory B.V.
Handelsweg 25
5531 AE Bladel
Alankomaat

8. MYYNTILUVAN NUMERO(T)

35587

**9. ENSIMMÄISEN MYYNTILUVAN MYÖNTÄMISPÄIVÄMÄÄRÄ
/UUDISTAMISPÄIVÄMÄÄRÄ**

10. TEKSTIN MUUTTAMISPÄIVÄMÄÄRÄ

19.09.2022

MYYNTIÄ, TOIMITTAMISTA JA/TAI KÄYTTÖÄ KOSKEVA KIELTO

Ei oleellinen.

1. DET VETERINÄRMEDICINSKA LÄKEMEDLETS NAMN

Solupam 5 mg/ml injektionsvätska, lösning för hund och katt

2. KVALITATIV OCH KVANTITATIV SAMMANSÄTTNING

Varje ml innehåller:

Aktiv substans:

diazepam 5,0 mg

Hjälpämne(n):

Bensylalkohol (E1519) 15,7 mg

För fullständig förteckning över hjälpämnena, se avsnitt 6.1.

3. LÄKEMEDELFORM

Injektionsvätska, lösning

Gul-grön, klar injektionsvätska, lösning, pH 6,2-7,2

4. KLINISKA UPPGIFTER

4.1 Djurslag

Hund och katt.

4.2 Indikationer

För kortvarig behandling av kramptillstånd och spasmer i skelettmuskulaturen av centralt och perifert ursprung.

Som del av ett preanestetiskt protokoll eller ett sederingsprotokoll.

4.3 Kontraindikationer

Använd inte vid överkänslighet mot den aktiva substansen eller mot något av hjälpämnena.

Använd inte vid svår leversjukdom.

4.4 Särskilda varningar för respektive djurslag

Det är mindre troligt att enbart diazepam är effektivt som lugnande medel vid användning till djur som redan är uppjagade.

Diazepam kan orsaka sedering och förvirring och ska användas med försiktighet till arbetande djur, såsom militär-, polis- och servicehundar.

4.5 Särskilda försiktighetsåtgärder vid användning

Särskilda försiktighetsåtgärder för djur

Läkemedlet ska användas med försiktighet till djur med lever- eller njursjukdom och hos försvagade, uttorkade, anemiska, feta eller geriatrika djur.

Läkemedlet ska användas med försiktighet till djur i chock, koma eller med signifikant andningsdepression.

Läkemedlet ska användas med försiktighet till djur med glaukom.

Användning av diazepam rekommenderas inte för att kontrollera anfall hos katt vid kronisk pesticidförgiftning (klorpyrifos), eftersom toxiciteten hos dessa organofosfater då kan öka. Paradoxala reaktioner (inklusive excitation, disinhiberande effekt och aggression) kan observeras om diazepam användas som ensamt läkemedel. Användning av enbart diazepam ska således undvikas till potentiellt aggressiva djur.

Särskilda försiktighetsåtgärder för personer som administrerar läkemedlet till djur

Diazepam är ett CNS-depressivt medel och kan orsaka seder och sömninduktion. Försiktighet ska iaktas för att undvika självinjektion. Vid oavsiktlig självinjektion, uppsök genast läkare och visa denna information, bipacksedeln eller etiketten. KÖR INTE BIL eftersom seder och nedsatt muskelfunktion kan uppkomma.

Diazepam och dess metaboliter kan vara skadliga för ett ofött barn. Det utsöndras i små mängder i bröstmjölk och har således en farmakologisk effekt på det ammande spädbarnet. Gravida kvinnor, kvinnor som vill bli gravida och ammande kvinnor ska därför iaktta stor försiktighet vid hantering av detta läkemedel och i händelse av exponering genast uppsöka läkare.

Personer som är överkänsliga för diazepam eller något av hjälpämnen ska undvika kontakt med läkemedlet.

Detta läkemedel innehåller bensylalkohol och kan orsaka hudirritation. Undvik kontakt med huden. Vid hudkontakt, tvätta med tvål och vatten. Om irritationen kvarstår, kontakta läkare. Tvätta händerna efter användning.

Läkemedlet kan orsaka ögonirritation. Undvik kontakt med ögonen. Om läkemedlet kommer i kontakt med ögonen, skölj omedelbart ögonen med rikligt med vatten och sök läkare om irritationen kvarstår.

4.6 Biverkningar (frekvens och allvarlighetsgrad)

Snabb intravenös administrering kan orsaka hypotoni, hjärtsjukdomar och tromboflebit.

I sällsynta fall, i huvudsak hos små hundraser, kan paradoxala reaktioner observeras (såsom excitation, disinhiberande effekt och aggression).

I mycket sällsynta fall kan användning av diazepam till katt orsaka akut hepatisk nekros och leversvikt.

Andra rapporterade biverkningar inkluderar ökad aptit (i huvudsak hos katt), ataxi, förvirring samt förändring av den mentala funktionen och beteendet.

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

4.7 Användning under dräktighet, laktation eller äggläggning

Laboratoriestudier på mus och hamster har visat tecken på teratogenta effekter vid höga maternotoxiska doser. Studier på gnagare har indikerat att prenatal exponering för diazepam vid kliniska doser kan leda till långvariga förändringar av det cellulära immunsvaret, hjärnans neurokemi och beteendet.

Användning av läkemedlet under dräktighet och laktation har inte undersökts hos djurslaget och användning måste således ske i enlighet med ansvarig veterinärs nytta/riskbedömning.

Vid användning till lakterande honor ska valparna/kattungarna övervakas noggrant för oönskad sömnhet/lugnande effekter som kan påverka deras diande.

4.8 Interaktioner med andra läkemedel och övriga interaktioner

Diazepam är ett CNS-depressivt medel som kan förstärka effekten av andra CNS-depressiva medel såsom barbiturater, lugnande medel, narkotika och antidepressiva medel.

Diazepam kan öka effekten av digoxin.

Cimetidin, erytromycin, azoler (såsom itraconazol eller ketokonazol), valproinsyra och propranol kan fördröja metabolismen av diazepam. Dosen av diazepam kan behöva minskas för att förhindra kraftig sedering.

Dexametason kan minska effekten av diazepam.

Samtidig användning av levertoxiska doser av andra substanser ska undvikas.

4.9 Dosering och administreringsätt

Endast för långsam, intravenös injektion.

Kortvarig behandling av kramptillstånd: 0,5-1,0 mg diazepam/kg kroppsvikt (motsvarande 0,5-1,0 ml/5kg). Administreras som en långsam bolusdos och upprepas upp till tre gånger, efter minst 10 minuter varje gång.

Kortvarig behandling av spasm i skelettmuskulaturen: 0,5-2,0 mg/kg kroppsvikt (motsvarande 0,5-2,0 ml/5 kg).

Som del av ett sederingsprotokoll: 0,2-0,6 mg/kg kroppsvikt (motsvarande 0,2-0,6 ml/5 kg).

Som del av ett preanestetiskt protokoll: 0,1-0,2 mg/kg kroppsvikt (motsvarande 0,1-0,2 ml/5 kg).

Injektionsflaskan kan utan risk punkteras upp till 100 gånger.

4.10 Överdoser (symtom, akuta åtgärder, motgift om nödvändigt)

Överdoser av diazepam kan orsaka signifikant CNS-depression (förvirring, nedsatta reflexer, koma osv.). Stödbehandling ska ges (kardiorespiratorisk stimulering, syrgas). Hypotoni, respiratorisk och kardiell depression är sällsynta händelser.

4.11 Karenstid(er)

Ej relevant.

5. FARMAKOLOGISKA EGENSKAPER

Farmakoterapeutisk grupp: Neuroleptika/bensodiazepinderivat

ATCvet-kod: QN05BA01

5.1 Farmakodynamiska egenskaper

Diazepam är ett bensodiazepinderivat som tros hämma de subkortikala signalsubstansnivåerna i centrala nervsystemet (primärt det limbiska systemet, talamus och hypotalamus) för att framkalla anxiolytisk, sedativ och muskuloskeletal avslappning och antikonvulsiva effekter. Den exakta verkningsmekanismen har inte fastställts.

5.2 Farmakokinetiska egenskaper

Diazepam är mycket fettlösligt och distribueras i stor omfattning i hela kroppen. Det korsar snabbt blod-hjärnbarriären och är i hög grad bundet till plasmaproteiner. Det metaboliseras i levern för att producera flera farmakologiskt aktiva metaboliter (huvudmetaboliten hos hundar är N-desmetyldiazepam), som konjugeras med glukuronid och elimineras primärt via urinen.

6. FARMACEUTISKA UPPGIFTER

6.1 Förteckning över hjälpämnen

Bensylalkohol (E1519)

Bensoesyra (E210)
Natriumbensoat (E211)
Propylenglykol
Etanol (96 %)
Vatten för injektionsvätskor

6.2 Viktiga inkompatibiliteter

Då blandbarhetsstudier saknas ska detta läkemedel inte blandas med andra läkemedel.

6.3 Hållbarhet

Hållbarhet i oöppnad förpackning: 2 år.
Hållbarhet i öppnad innerförpackning: 56 dagar.

6.4 Särskilda förvaringsanvisningar

Inga särskilda förvaringsanvisningar.

6.5 Inre förpackning (förpackningstyp och material)

Kartong med en injektionsflaska av klart typ I-glas innehållande 5 ml, 10 ml eller 50 ml med en bromobutylbelagd gummipropp och ett aluminiumlock.

Förpackningsstorlekar:

Kartong med 1 injektionsflaska à 5 ml.
Kartong med 1 injektionsflaska à 10 ml.
Kartong med 1 injektionsflaska à 20 ml.
Kartong med 1 injektionsflaska à 50 ml.

Multiförpackning med 6 kartonger som vardera innehåller 1 injektionsflaska à 5 ml.
Multiförpackning med 6 kartonger som vardera innehåller 1 injektionsflaska à 10 ml.
Multiförpackning med 6 kartonger som vardera innehåller 1 injektionsflaska à 20 ml.

Multiförpackning med 10 kartonger som vardera innehåller 1 injektionsflaska à 5 ml.
Multiförpackning med 10 kartonger som vardera innehåller 1 injektionsflaska à 10 ml.
Multiförpackning med 10 kartonger som vardera innehåller 1 injektionsflaska à 20 ml.

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

Dechra Regulatory B.V.
Handelsweg 25
5531 AE Bladel
Nederländerna

8. NUMMER PÅ GODKÄNNANDE FÖR FÖRSÄLJNING

35587

9. DATUM FÖR FÖRSTA GODKÄNNANDE/FÖRNYAT GODKÄNNANDE

10. DATUM FÖR ÖVERSYN AV PRODUKTRESUMÉN

19.09.2022

FÖRBUD MOT FÖRSÄLJNING, TILLHANDAHÅLLANDE OCH/ELLER ANVÄNDNING

Ej relevant.