



РЕЄСТРАЦІЙНЕ ПОСВІДЧЕННЯ REGISTRATION CERTIFICATE

Відповідно до Закону України «Про ветеринарну медицину», постанови Кабінету Міністрів України від 21.11.2007 р. № 1349 «Про затвердження положень про державну реєстрацію ветеринарних препаратів, кормових добавок, преміксів та готових кормів» та на підставі експертного висновку 02.10.2019 № 3346-К/06, рекомендацій Державної фармакологічної комісії ветеринарної медицини, наказу Державної служби України з питань безпечності харчових продуктів та захисту споживачів 11.10.2019 № 979 зареєстровано:

продукт Сурамокс 50% О.С.П.

форма Порошок для приготування перорального розчину

Власник реєстраційного посвідчення:

ВІРБАК

1-ша авеню - 2065 м - Л.І.Д. 06516 КАРРОС, ФРАНЦІЯ

зареєстровано в Україні за № АА-05274-01-14 від 11.10.2019

Виробник:

ВІРБАК

8-10 Rue дес Аулнаїєс, 95420 Магні ен Вексін, ФРАНЦІЯ

При будь-якій зміні в реєстраційному досьє власник посвідчення (виробник) повинен повідомити орган реєстрації.

Обов'язкові додатки:

- коротка характеристика препарату (додаток 1);
- листівка-вкладка препарату (додаток 2);
- етикетка (додаток 3).

Реєстраційне посвідчення дійсне до: 10.10.2024

Це посвідчення не є зобов'язанням щодо закупівлі даного продукту.



Б. І. Кобаль

**Національне агентство ветеринарних
препаратів та кормових добавок**

Р/р 26006000027909 у АТ «Укрексімбанк»
МФО 322313, ЄДРПОУ 00485670
вул. Донецька, 11, м. Львів, 79019, Україна
тел.: (032) 252-82-84; факс: (032) 252 -11-93
e-mail: agency@scvip.lviv.ua www.scvip.lviv.ua



**National agency of veterinary medicinal
products and feed additives**

Acc. 26006000027909 «The State Export
Import Bank of Ukraine» Public Joint Stock Company.
Sort Code 322313 EDRPOU 00485670
Donetska str., 11, Lviv, 79019, Ukraine
tel.: 380 32 252-82-84; fax: +380 32 252-11-93
e-mail: agency@scvip.lviv.ua www.scvip.lviv.ua

02.10.2019 № 3346-K/06

**Директору Департаменту безпечності
харчових продуктів та ветеринарної
медицини Держпродспоживслужби
Кобалю Б.І.**

ВІРБАК, ФРАНЦІЯ

ЕКСПЕРТНИЙ ВИСНОВОК

за результатами наукової експертизи реєстраційного досьє та аналітичних випробувань препарату
Сурамокс 50% О.С.П.

власник ВІРБАК, (ФРАНЦІЯ)

виробник ВІРБАК, (ФРАНЦІЯ)

згідно з контрактом № 100 від 15.03.2019 р.

За результатами проведеної наукової експертизи реєстраційного досьє та випробувань
препарatu Сурамокс 50% О.С.П., Порошок для приготування перорального розчину, власник
ВІРБАК, (ФРАНЦІЯ), виробник ВІРБАК, (ФРАНЦІЯ) рекомендовано його перереєстрацію в
Україні.

Реєстраційне посвідчення: АА-05274-01-14

Директор Інституту,
д.в.н., професор,
академік НААН

I.Ya. Коziombas

Голова Агентства, д.б.н.

Ю.М. Косенко

11.10.2019

Коротка характеристика препарату

1. Назва

Сурамокс 50% О.С.П.

2. Склад

1 г препарату містить діючу речовину:
амоксицилін (у формі тригідрату) – 500,0 мг.

Допоміжні речовини: натрій карбонату гліцин, ванілін, кремнію діоксид колоїдний безводний, натрій гексаметафосфат.

3. Фармацевтична форма

Порошок для приготування перорального розчину.

4. Фармакологічні властивості

ATC vet класифікаційний код QJ01 – антибактеріальні ветеринарні препарати для системного застосування. QJ01CA04 – Амоксицилін.

Амоксицилін - антибіотик групи напівсинтетичних пеніцилінів (амінопеніцилінів). Він порушує синтез бактеріальної клітинної стінки шляхом інгібування ензимів транспептидаз та карбоксипептидази, що викликає осмотичний дисбаланс та загибель бактерії у фазі росту. Препарат активний проти грампозитивних (*Clostridium spp.*, *Corynebacterium spp.*, *Actinobacillus spp.*, *Bacillus anthracis*, *Listeria monocytogenes*, *Staphylococcus spp.*, *Streptococcus spp.*) та грамнегативних (*Actinobacillus spp.*, *Escherichia coli*, *Fusobacterium spp.*, *Haemophilus spp.*, *Moraxella spp.*, *Pasteurella spp.*, *Salmonella spp.*, *Klebsiella spp.*) мікроорганізмів та інших.

Амоксицилін добре абсорбується після перорального застосування та є стійким у присутності кислоти шлункового соку. Амоксицилін добре розподіляється в рідинах та тканинах організму. Особливо високі концентрації його спостерігаються в нирках. Біодоступність амоксициліну становить 65-93 %.

Після перорального застосування препарату свійській птиці у рекомендованих дозах через 1,5 години максимальна концентрація амоксициліну в плазмі крові досягає 0,015 та 0,193 мкг/мл.

Виводиться амоксицилін переважно нирками у незміненому вигляді шляхом канальцевої секреції, але незначна частина метаболізується шляхом гідролізу до неактивної пеніцилінової кислоти, яка виводиться із сечею.

5. Клінічні особливості

5.1. Вид тварин

Свині, свійська птиця (кури-бройлери).

5.2. Показання до застосування

Свині: лікування тварин при захворюваннях органів дихання, що спричинені мікроорганізмами (*Actinobacillus pleuropneumoniae*), чутливими до амоксициліну, а також лікування тварин, хворих на хворобу Глессера (гемофільозний полісерозит).

Свійська птиця (кури-бройлери): лікування птиці при захворюваннях органів дихання, що спричинені мікроорганізмами, чутливими до амоксициліну.

5.3. Протипоказання.

Не застосовувати тваринам з відомою гіперчутливістю до пеніцилінів та інших бета-лактамів.

Не застосовувати тваринам із тяжкими порушеннями нирок, включаючи анурію та олігурію.

Не застосовувати, якщо визначений патогенний мікроорганізм стійкий до пеніцилінів та інших бета-лактамів.

Препарат не застосовувати кролям, мурчакам, хом'якам чи іншим дрібним травоїдним тваринам.

Не застосовувати жуйним тваринам та коням.

Не застосовувати курям-несучкам, яйця яких використовують для споживання людьми.

Не застосовувати одночасно з неоміцином, оскільки це блокує абсорбцію перорально введених пеніцилінів, а також з хлорамфеніколом, тетрациклінами та сульфаніламідами.

5.4. Побічна дія

В окремих випадках можливі алергічні явища (висипання на шкірі, свербіж та набряки, тромбоцитопенія, лейкопенія, анемія, анафілактичний шок). При їх виникненні застосування препарату припиняють та призначають десенсибілізуючу терапію.

Великі дози або тривале застосування препарату можуть викликати нейротоксичний ефект (наприклад, атаксію).

5.5. Особливі застереження при використанні

Відповідно до клінічної практики лікування повинно базуватися на тестуванні чутливості мікроорганізмів до препарату.

5.6. Застосування під час вагітності, лактації, несучості

Лабораторні дослідження на щурах не показали тератогенного ефекту, пов'язаного із застосуванням амоксициліну.

Не рекомендують застосовувати свиням в період супоросності та лактації. Застосування препарату вагітним або лактуючим тваринам допускають тільки у тому випадку, коли ефект від застосування переважає можливі негативні наслідки.

Не застосовувати курям-несучкам, яйця яких використовують для споживання людьми.

5.7. Взаємодія з іншими засобами та інші форми взаємодії.

Не застосовувати одночасно з неоміцином, оскільки це блокує абсорбцію перорально введених пеніцилінів. Не застосовувати одночасно з хлорамfenіколом, тетрациклінами та сульфаніламідами. Існує синергізм між клавулановою кислотою та амоксициліном.

Не застосовувати одночасно з бактеріостатичними антибіотиками, так як при цьому знижується антибактеріальний ефект.

5.8. Дози і способи введення тваринам різного віку

Перорально з питної водою або рідким кормом у дозах:

свині - при лікуванні актинобацилярної плевропневмонії – 20 мг амоксициліну тригідрату на 1 кг маси тіла щодобово (тобто 400 мг препарату на 10 кг маси тіла на добу), протягом 5 діб поспіль. При лікуванні гемофільозного полісерозиту доза становить 10 мг амоксициліну тригідрату на 1 кг маси тіла двічі на добу (тобто 200 мг препарату на 10 кг маси тіла двічі на добу), протягом 5 діб поспіль. Для забезпечення правильного дозування масу тіла слід визначати якомога точніше. Споживання рідкого корму або питної води, що містить препарат, залежить від фізіологічних показників тварини та від її клінічного стану;

свійська птиця (кури-бройлери) – 20 мг амоксициліну тригідрату на 1 кг маси тіла щодобово або 400 мг препарату на 10 кг маси тіла щодобово протягом 5 діб. Перед застосуванням контейнер з препаратом струшують. Перед застосуванням препарат розчиняють у невеликій кількості води, після чого додають у питну воду до рекомендованої дози.

5.9. Передозування (симптоми, невідкладні заходи, антидоти).

Випадки негативної дії препарату, викликані одноразовим передозуванням, невідомі.

5.10. Спеціальні застереження для кожного окремого виду.

Немає.

5.11. Період виведення (каренції).

Забій тварин та птиці на м'ясо дозволяють через 10 діб (свині при розчиненні препарату у питній воді), 14 діб (свині при додаванні препарату у рідкий корм) та 1 добу (кури-бройлери) після останнього застосування препарату. Отримане, до зазначеного терміну, м'ясо утилізують або згодовують непродуктивним тваринам, залежно від висновку лікаря ветеринарної медицини.

5.12. Спеціальні застереження для осіб і обслуговуючого персоналу

Можливі алергічні прояви в осіб, які мають підвищено чутливість до амоксициліну. Можливі подразнення очей, шкіри або дихальних шляхів. Тому при роботі з ветеринарним препаратом та кормом, який містить цей препарат, слід уникати прямого контакту з очима, шкірою та слизовими оболонками та вдягати засоби індивідуального захисту. Після роботи з препаратом необхідно вимити руки.

6. Фармацевтичні особливості

11.10.2019

6.1. Форми несумісності

Не застосовувати одночасно з бактеріостатичними антибіотиками.

6.2. Термін придатності.

2 роки.

Термін придатності після першого відбору препарату з упакування - 10 діб.

Термін придатності - 24 години (після розчинення у воді) та 4 години (після змішування з рідким кормом).

6.3. Особливі заходи зберігання

Сухе темне, недоступне для дітей місце за температури від 10 °C до 25 °C.

6.4. Природа і склад контейнера первинного пакування.

Поліетиленові банки, герметично запечатані алюмінієвою пломбою та закриті кришками, по 100 та 200 г.

Багатошарові (поліетилен/алюміній/ поліетилентерефталат) мішки із зіпзастібкою по 500 г, 1, 2 та 3 кг.

6.5. Особливі заходи безпеки при поводженні з невикористаним препаратом або з його залишками

Порожню упаковку та залишки невикористаного препарату потрібно утилізувати згідно з чинним законодавством.

7. Назва та місцезнаходження власника реєстраційного посвідчення

ВІРБАК

1 - ша авеню – 2065 м – Л.І.Д.

06516 КАРОС

Франція

VIRBAC

1ère avenue - 2065 M - L.I.D.

06516 CARROS

France

8. Назва та місцезнаходження виробника готового продукту:

ВІРБАК

8-10 Rue des Aulnaies,

95420 Магні ен Вексін

Франція

VIRBAC

8-10 Rue des Aulnaies

95420 MAGNY EN VEXIN

FRANCE

9. Додаткова інформація

Сурамокс 50% О.С.П.
(порошок для приготування перорального розчину)
листівка–кладка

Опис

Порошок від білого до жовтуватого кольору.

Склад

1 г препарату містить діючу речовину:

амоксицилін (у формі тригідрату) – 500,0 мг.

Допоміжні речовини: натрій карбонату гліцин, ванілін, кремнію діоксид колоїдний безводний, натрій гексаметафосфат.

Фармакологічні властивості

ATC vet класифікаційний код QJ01 – антибактеріальні ветеринарні препарати для системного застосування. QJ01CA04 – Амоксицилін.

Амоксицилін - антибіотик групи напівсинтетичних пеніцилінів (амінопеніцилінів). Він порушує синтез бактеріальної клітинної стінки шляхом інгібування ензимів транспептидаз та карбоксипептидази, що викликає осмотичний дисбаланс та загибель бактерії у фазі росту. Препарат активний проти грампозитивних (*Clostridium spp.*, *Corynebacterium spp.*, *Actinobacillus spp.*, *Bacillus anthracis*, *Listeria monocytogenes*, *Staphylococcus spp.*, *Streptococcus spp.*) та грамнегативних (*Actinobacillus spp.*, *Escherichia coli*, *Fusobacterium spp.*, *Haemophilus spp.*, *Moraxella spp.*, *Pasteurella spp.*, *Salmonella spp.*, *Klebsiella spp.*) мікроорганізмів та інших.

Амоксицилін добре абсорбується після перорального застосування та є стійким у присутності кислоти шлункового соку. Амоксицилін добре розподіляється в рідинах та тканинах організму. Особливо високі концентрації його спостерігаються в нирках. Біодоступність амоксициліну становить 65-93 %.

Після перорального застосування препарату свійській птиці у рекомендованих дозах через 1,5 години максимальна концентрація амоксициліну в плазмі крові досягає 0,015 та 0,193 мкг/мл.

Виводиться амоксицилін переважно нирками у незміненому вигляді шляхом канальцевої секреції, але незначна частина метаболізується шляхом гідролізу до неактивної пеніцилінової кислоти, яка виводиться із сечею.

Застосування

Свині: лікування тварин при захворюваннях органів дихання, що спричинені мікроорганізмами (*Actinobacillus pleuropneumoniae*), чутливими до амоксициліну, а також лікування тварин, хворих на хворобу Глессера (гемофільозний полісерозит).

Свійська птиця (кури-бройлери): лікування птиці при захворюваннях органів дихання, що спричинені мікроорганізмами, чутливими до амоксициліну.

Дозування

Перорально з питної водою або рідким кормом у дозах:

свині - при лікуванні актинобацилярної плевропневмонії – 20 мг амоксициліну тригідрату на 1 кг маси тіла щодобово (тобто 400 мг препарату на 10 кг маси тіла на добу), протягом 5 діб поспіль. При лікуванні гемофільозного полісерозиту доза становить 10 мг амоксициліну тригідрату на 1 кг маси тіла двічі на добу (тобто 200 мг препарату на 10 кг маси тіла двічі на добу), протягом 5 діб поспіль. Для забезпечення правильного дозування масу тіла слід визначати якомога точніше. Споживання рідкого корму або питної води, що містить препарат, залежить від фізіологічних показників тварини та від її клінічного стану;

свійська птиця (кури-бройлери) – 20 мг амоксициліну тригідрату на 1 кг маси тіла щодобово або 400 мг препарату на 10 кг маси тіла щодобово протягом 5 діб. Перед застосуванням контейнер з препаратом струшують. Перед застосуванням препарат розчиняють у невеликій кількості води, після чого додають у питну воду до рекомендованої дози.

Протипоказання

Не застосовувати тваринам з відомою гіперчутливістю до пеніцилінів та інших бета-лактамів.

Не застосовувати тваринам із тяжкими порушеннями нирок, включаючи анурію та олігурію.

11.10.2019

Не застосовувати, якщо визначений патогенний мікроорганізм стійкий до пеніцилінів та інших бета-лактамів.

Препарат не застосовувати кролям, мурчакам, хом'якам чи іншим дрібним травоїдним тваринам.

Не застосовувати жуйним тваринам та коням.

Не застосовувати курям-несучкам, яйця яких використовують для споживання людьми.

Не застосовувати одночасно з неоміцином, оскільки це блокує абсорбцію перорально введених пеніцилінів, а також з хлорамфеніколом, тетрациклінами та сульфаніламідами.

Застереження

Побічна дія

В окремих випадках можливі алергічні явища (висипання на шкірі, свербіж та набряки, тромбоцитопенія, лейкопенія, анемія, анафілактичний шок). При їх виникненні застосування препарату припиняють та призначають десенсибілізуючу терапію.

Великі дози або тривале застосування препарату можуть викликати нейротоксичний ефект (наприклад, атаксію).

Особливі застереження при використанні

Відповідно до клінічної практики лікування повинно базуватися на тестуванні чутливості мікроорганізмів до препарату.

Застосування під час вагітності, лактації, несучості

Лабораторні дослідження на щурах не показали тератогенного ефекту, пов'язаного із застосуванням амоксициліну.

Не рекомендують застосовувати свиням в період супоросності та лактації. Застосування препарату вагітним або лактуочим тваринам допускають тільки у тому випадку, коли ефект від застосування переважає можливі негативні наслідки.

Період виведення (каренції)

Забій тварин та птиці на м'ясо дозволяють через 10 діб (свині при розчиненні препарату у питній воді), 14 діб (свині при додаванні препарату у рідкий корм) та 1 добу (кури-бройлери) після останнього застосування препарату. Отримане, до зазначеного терміну, м'ясо утилізують або згодовують непродуктивним тваринам, залежно від висновку лікаря ветеринарної медицини.

Спеціальні застереження для осіб і обслуговуючого персоналу

Можливі алергічні прояви в осіб, які мають підвищену чутливість до амоксициліну. Можливі подразнення очей, шкіри або дихальних шляхів. Тому при роботі з ветеринарним препаратом та кормом, який містить цей препарат, слід уникати прямого контакту з очима, шкірою та слизовими оболонками та вдягати засоби індивідуального захисту. Після роботи з препаратом необхідно вимити руки.

Форма випуску

Поліетиленові банки, герметично запечатані алюмінієвою пломбою та закриті кришками, по 100 та 200 г.

Багатошарові (поліетилен/алюміній/ поліетилентерефталат) мішки із зіпзастібкою по 500 г, 1, 2 та 3 кг.

Зберігання

Сухе темне, недоступне для дітей місце за температури від 10 °C до 25 °C.

Термін придатності — 2 роки.

Термін придатності після першого відбору препарату з упакування - 10 діб.

Термін придатності - 24 години (після розчинення у воді) та 4 години (після змішування з рідким кормом).

Для застосування у ветеринарній медицині!

Власник реєстраційного посвідчення

VIRBAC

1 -ша авеню – 2065 м – Л.І.Д.

06516 KAPROS

Франція

VIRBAC

1ère avenue - 2065 M - L.I.D.

06516 CARROS

France

Продовження додатку 2
до реєстраційного посвідчення АА-05274-01-14

11.10.2019

Виробник готового продукту
VIRBAC
8-10 Rue des Aulnaies,
95420 Магні ен Вексін
Франція

VIRBAC
8-10 Rue des Aulnaies
95420 MAGNY EN VEXIN
FRANCE

Сурамокс 50% О.С.П.

Порошок для приготування перорального розчину

СКЛАД: 1 г препарату містить діючу речовину: амоксицилін (у формі тригідрату) – 500,0 мг;

Допоміжні речовини: натрій карбонат гіпса, ванадій, кремнію діоксид колоїдний безводний, натрій гексаметафосфат

ОПИС: Порошок від білого до жовтуватого кольору.

ФАРМАКОЛОГІЧНІ ВЛАСТИВОСТІ: ATC vet класифікаційний код QJ01 – антибактеріальні ветеринарні препарати для системного застосування. QJ01CA04 – Амоксицилін.

Амоксицилін – антибіотик групи на півситетичних пеніцилінів (амінопеніцилінів). Він порушеє синтез бактеріальної клітинної стінки шляхом інгібування ензимів транспептидази та карбоксипептидази, що викликає осмотичний дисбаланс та загибель бактерії у фазі росту.

Препарат активний проти грампозитивних (*Clostridium spp.*, *Corynebacterium spp.*, *Actinobacillus spp.*, *Bacillus anthracis*, *Listeria monocytogenes*, *Staphylococcus spp.*, *Streptococcus spp.*) та грамнегативних (*Actinobacillus spp.*, *Escherichia coli*, *Fusobacterium spp.*, *Haemophilus spp.*, *Moraxella spp.*, *Pasteurella spp.*, *Salmonella spp.*, *Klebsiella spp.*) мікроорганізмів та інших.

Амоксицилін добре абсорбується після перорального застосування та з стіким у присутності кислоти шлункового соку. Амоксицилін добре розподіляється в рідинах та тканинах організму. Особливо високі концентрації його спостерігаються в нирках. Біодоступність амоксициліну становить 65-93 %.

Після перорального застосування препарату свійської птиці у рекомендованих дозах через 1,5 години максимальна концентрація амоксициліну в плазмі крові досягає 0,015 та 0,193 мг/мл.

Виводиться амоксицилін переважно нирками у незміненому виділі шляхом канальцевої секреції, але незначна частина метаболізується шляхом гідролізу до неактивної пеницилінової кислоти, яка виводиться із сечою.

ЗАСТОСУВАННЯ: Свині: лікування тварин при захворюваннях органів дихання, що спричинені мікроорганізмами (*Actinobacillus pleuropneumoniae*), чутливими до амоксициліну, а також лікування тварин, хворих на хворобу Глессера (гемофільозний полісерозіт).

Свійська птиця (курі-бройери): лікування птиці при захворюваннях органів дихання, що спричинені мікроорганізмами, чутливими до амоксициліну.

ПРОТИПОКАЗАННЯ: Не застосовувати тваринам з відомого гіперчувствливості до пеницилінів та інших бета-лактамів.

Не застосовувати тваринам із тіжкими порушеннями нирок, включаючи анурию та олігурию.

Не застосовувати, якщо визначені патогенний мікроорганізм стійкий до пеницилінів та інших бета-лактамів.

Препарат не застосовувати кролям, мурекам, хом'якам чи іншим дрібним травоядним тваринам.

Не застосовувати жінкам тваринам та коням.

Не застосовувати курям-несучкам, яйця яких використовують для споживання людьми.

Не застосовувати одночасно з неоміцином, оскільки це блокує абсорбцію перорально введених пеницилінів, а також з хлорамфеніколом, тетрацикінами та сульфаніламідами.

ДОЗУВАННЯ: Перорально з питною водою або рідким кормом у дозах:

свині - при лікуванні актинобацилярної плевро-невмонії – 20 мг амоксициліну тригідрату на 1 кг маси тіла щодобово (тобто 400 мг препарату на 10 кг маси тіла на добу), протягом 5 діб поспіль. При лікуванні гемофільозного полісерозіту доза становить 10 мг амоксициліну тригідрату на 1 кг маси тіла двічі на добу (тобто 200 мг препарату на 10 кг маси тіла двічі на добу), протягом 5 діб поспіль. Для забезпечення правильного дозування масу тіла слід визначати якомога точніше. Споживання рідкого корму або питної води, що містить препарат, залежить від фізіологічних показників тварини та від її клічного стану.

Свійська птиця (курі-бройери) – 20 мг амоксициліну тригідрату на 1 кг маси тіла щодобово або 400 мг препарату на 10 кг маси тіла щодобово протягом 5 діб. Перед застосуванням контейнер з препаратом струшують.

Перед застосуванням препарат розчиняють у невеликій кількості води, після чого додають у питну воду до рекомендованої дози.

ЗАСТЕРЕЖЕННЯ: Період виведення (карєції)

Зайків тварин та птиці на м'ясо дозволяється через 10 діб (свині при розчиненні препарату у питній воді), 14 діб (свині при додаванні препарату у рідкій корм) та 1 добу (курі-бройери) після останнього застосування препарату. Отримане, до заданого терміну, м'ясо утилізують або згодовують непродуктивним тваринам, залежно від висновку лікаря ветеринарної медицини. Перед застосуванням дів. листівку-вкладку.

ТЕРМІН ПРИДАТНОСТІ: 2 роки.

Термін придатності після першого відбору препарату з упакування – 10 діб.

Термін придатності – 24 години (після розчинення у воді) та 4 години (після змішування з рідким кормом).

ЗБЕРІГАННЯ: Сухе темне, недоступне для дітей місце за температури від 10 °C до 25 °C.

ВЛАСНИК РЕЄСТРАЦІЙНОГО ПОСВІДЧЕННЯ:

ВІРБАК 1-ша авеню – 2065 м – ЛЛД 06516 КАРРОС Франція

ВИРОБНИК ГОТОВОГО ПРОДУКТУ:

ВІРБАК
8-10 Rue des Aulnaies,
95420 Марні-en-Бекін
Франція

РП:

* Г, КГ



Серія/BN:

Прид.до/EXP:

