

BIJLAGE I

SAMENVATTING VAN DE PRODUCTKENMERKEN

1. NAAM VAN HET DIERGENEESMIDDEL

Comforion vet 100 mg/ml oplossing voor injectie voor paard, rund en varken

2. KWALITATIEVE EN KWANTITATIVE SAMENSTELLING

Per ml:

Werkzaam bestanddeel:

Ketoprofen 100 mg

Hulpstoffen:

Kwalitatieve samenstelling van hulpstoffen en andere bestanddelen	Kwantitatieve samenstelling als die informatie onmisbaar is voor een juiste toediening van het diergeneesmiddel
Benzylalcohol	10 mg
Arginine	
Citroenzuur monohydraat (E330)	
Water voor injecties	

Heldere, kleurloze tot bruingeelachtige oplossing voor injectie.

3. KLINISCHE GEGEVENS

3.1 Doeldiersoort(en)

Paard, rund, varken

3.2 Indicaties voor gebruik voor elke doeldiersoort

Paard: Ontstekingsremmende en pijnstillende behandeling van musculoskeletale aandoeningen. Verlichting van viscerale pijn geassocieerd met koliek.

Rund: Ontstekingsremmende en pijnstillende behandeling van uieraandoeningen. Vermindering van koorts geassocieerd met respiratoire aandoeningen in combinatie met antimicrobiële behandeling.

Varken: Vermindering van koorts bij aandoeningen van de luchtwegen. Ondersteunende behandeling van postpartum dysgalactiae syndroom, PDS (MMA-syndroom) in combinatie met antibioticatherapie.

3.3 Contra-indicaties

Niet gebruiken bij overgevoeligheid voor het werkzame bestanddeel of voor (één van) de hulpstoffen. Niet gebruiken bij dieren met ernstige lever-, nier- of hartinsufficiëntie, gastro-intestinale ulceratie, hevige bloedingen of met aanwijzingen voor bloeddyscrasie.

3.4 Speciale waarschuwingen

Geen.

3.5 Speciale voorzorgsmaatregelen bij gebruik

Speciale voorzorgsmaatregelen voor veilig gebruik bij doeldiersoort(en):

Vermijd intra-arteriële injecties. De aanbevolen dosis of de duur van de behandeling niet overschrijden.

Met de nodige voorzichtigheid gebruiken bij uitgedroogde of hypotensieve dieren. Tijdens de behandeling moeten de dieren altijd toegang hebben tot voldoende drinkwater.

Bij koliek mag een volgende dosis pas gegeven worden na een grondig heronderzoek.

Het gebruik van ketoprofen wordt afgeraden bij veulens jonger dan 15 dagen. Gebruik bij dieren jonger dan 6 weken of bij oudere dieren kan extra risico's met zich meebrengen. Als een dergelijk gebruik niet kan worden vermeden, hebben de dieren mogelijk een lagere dosering en zorgvuldige verzorging nodig.

Zie rubriek 3.7 met betrekking tot het gebruik van het diergeneesmiddel bij drachtige merries en zeugen.

Speciale voorzorgsmaatregelen te nemen door de person die het diergeneesmiddel aan de dieren toedient:

Personen met een bekende overgevoeligheid voor niet-steroïdale ontstekingsremmers (NSAID's) of benzylalcohol moeten contact met het diergeneesmiddel vermijden.

Niet-steroïde anti-inflammatoire geneesmiddelen (NSAID's) zoals ketoprofen kunnen door geneesmiddelen veroorzaakte fotosensitiviteitsreacties veroorzaken.

Vermijd spatten op de huid en in de ogen. Handen wassen na gebruik. Bij accidenteel contact met de huid of ogen, grondig spoelen met water. In geval van accidentele zelfinjectie, dient onmiddellijk een arts te worden geraadpleegd en de bijsluiter of het etiket te worden getoond.

Speciale voorzorgsmaatregelen voor de bescherming van het milieu:

Niet van toepassing

3.6 Bijwerkingen

Paard, rund, varken

Zeer zelden (<1 dier / 10 000 behandelde dieren, inclusief geïsoleerde meldingen):	Aandoeningen van het immuunsysteem: allergische reactie
Onbepaalde frequentie (kan niet worden geschat op basis van de beschikbare gegevens):	Reacties op injectieplaats: irritatie van de injectieplaats ¹ Aandoeningen van het spijsverteringskanaal: maagirritatie, maagzweer, dunne darmzweer Nier- en urinewegaandoeningen: nierintolerantie Systemische aandoeningen: Verlies van eetlust ²

¹Na intramusculaire injectie.

²Herhaalde toediening kan leiden tot een omkeerbaar verlies van eetlust bij varkens

Het melden van bijwerkingen is belangrijk. Op deze manier kan de veiligheid van een diergeneesmiddel voortdurend worden bewaakt. De meldingen moeten, bij voorkeur via een dierenarts, worden gestuurd naar ofwel de houder van de vergunning voor het in de handel brengen, of zijn lokale vertegenwoordiger, ofwel de nationale bevoegde autoriteit via het nationale meldsysteem. Zie de bijsluiter voor de desbetreffende contactgegevens.

3.7 Gebruik tijdens dracht, lactatie of leg

De veiligheid van ketoprofen is onderzocht bij drachtige laboratoriumdieren (ratten, muizen, konijnen) en runderen. Er werden geen nadelige effecten vastgesteld. Aangezien de veiligheid van ketoprofen niet is beoordeeld bij drachtige merries of zeugen, mag het diergeneesmiddel in deze gevallen alleen worden gebruikt overeenkomstig de baten-risicobeoordeling door de behandelende dierenarts.

3.8 Interactie met andere geneesmiddelen en andere vormen van interactie

Andere niet-steroidale ontstekingsremmende geneesmiddelen en (gluco)corticoïden dienen niet gelijktijdig of binnen 24 uur na toediening van het diergeneesmiddel te worden gebruikt. Competitie op plasma-eiwitbindingsplaatsen kan leiden tot intoxicatie. Gelijktijdige toediening met diuretica, anticoagulantia therapie en nefrotoxische geneesmiddelen dient te worden vermeden. Niet gebruiken in combinatie met andere geneesmiddelen die de aggregatie van bloedplaatjes verminderen en gastro-intestinale ulceratie kunnen veroorzaken.

3.9 Toedieningswegen en dosering

Paard: 2,2 mg ketoprofen/kg lichaamsgewicht/dag intraveneus. Bijvoorbeeld, 11 ml/500 kg/dag via intraveneuze injectie gedurende maximaal 3 dagen. Bij koliek, zie rubriek 3.5, Speciale voorzorgsmaatregelen bij gebruik.

Rund: 3 mg ketoprofen/kg lichaamsgewicht/dag intraveneus of intramusculair. Bijvoorbeeld 3 ml/100 kg/dag via intraveneuze of diepe intramusculaire injectie gedurende maximaal 3 dagen.

Varken: 3 mg ketoprofen/kg lichaamsgewicht/dag intramusculair. Bijvoorbeeld, 3 ml/100 kg/dag via diepe intramusculaire injectie gedurende maximal 3 dagen.

3.10 Symptomen van overdosering (en, in voorkomend geval, spoedbehandeling en tegengiffen)

De symptomen van overdosering staan vermeld in rubriek 3.6. Behandeling is symptomatisch.

3.11 Speciale beperkingen op het gebruik en speciale voorwaarden voor het gebruik, met inbegrip van beperkingen op het gebruik van antimicrobiële en antiparasitaire diergeneesmiddelen om het risico op ontwikkeling van resistentie te beperken

Niet van toepassing.

3.12 Wachttijden

Rund

Vlees en slachtafval: 4 dagen

Melk: nul uur

Varken

Vlees en slachtafval: 4 dagen

Paard

Vlees en slachtafval: 4 dagen

Niet goedgekeurd voor gebruik bij dieren die melk voor humane consumptie produceren.

4. PHARMACOLOGISCHE GEGEVENS

4.1 ATC-vet code: QM01AE03

4.2 Farmacodynamische eigenschappen

Ketoprofen is een niet-steroïdaal ontstekingsremmend geneesmiddel dat behoort tot de 2-arylpropionzuurgroep van NSAID's. Naast het ontstekingsremmende effect, heeft het ook een koortsverlagend en pijnstillend effect. Het farmacologische werkingsmechanisme van ketoprofen is gebaseerd op de remming van cyclo-oxygenase en lipoxigenase. Ketoprofen voorkomt ook de vorming van bradykinine en stabiliseert de celmembranen van lysosomen, waardoor het vrijkomen van lysosomale enzymen die bijdragen aan weefselschade wordt geremd.

4.3 Farmacokinetische eigenschappen

Ketoprofen wordt snel geabsorbeerd na intramusculaire toediening. De gemeten maximale plasmaconcentratie 30 minuten na een injectie met één dosis is 16,3 mg/l bij varkens en 9,7 mg/l bij runderen.

Ketoprofen bindt voor ongeveer 95% aan plasma-eiwitten en de biologische beschikbaarheid na intramusculaire toediening is 80-100%. De plasmahalfwaardetijd is ongeveer 1 uur bij paarden, ongeveer 2,5 uur bij runderen en 2-3 uur bij varkens. Slechts kleine hoeveelheden ketoprofen worden in de melk afgegeven. Negentig procent van de dosis wordt uitgescheiden via de urine, voornamelijk als metabolieten. Eliminatie uit synoviale vloeistof is vertraagd.

5. FARMACEUTISCHE GEGEVENS

5.1 Belangrijke onverenigbaarheden

Aangezien er geen onderzoek is verricht naar de verenigbaarheid, mag het diergeneesmiddel niet met andere diergeneesmiddelen worden gemengd.

5.2 Houdbaarheidstermijn

Houdbaarheid van het diergeneesmiddel in de verkoopverpakking: 3 jaar

Houdbaarheid na eerste opening van de primaire verpakking: 28 dagen

5.3 Bijzondere voorzorgsmaatregelen bij bewaren

Niet in de vriezer bewaren.

Bewaar de injectieflacon in de buitenverpakking ter bescherming tegen licht.

Na de eerste opening van de primaire verpakking: Niet bewaren boven 25 °C.

5.4 Aard en samenstelling van de primaire verpakking

Amberkleurige glazen injectieflacons type II, met broombutyl rubberstoppen type I en aluminium felscapsules.

Verpakkingsgrootten: 50 ml, 100 ml, 10 x 50 ml, 10 x 100 ml

Het kan voorkomen dat niet alle verpakkingsgrootten in de handel worden gebracht.

5.5 Speciale voorzorgsmaatregelen voor het verwijderen van niet-gebruikte diergeneesmiddelen of afvalmateriaal voortkomend uit het gebruik van het diergeneesmiddel

Geneesmiddelen mogen niet verwijderd worden via afvalwater of huishoudelijk afval.

Maak gebruik van terugnameregelingen voor de verwijdering van ongebruikte diergeneesmiddelen of uit het gebruik van dergelijke middelen voortvloeiend afvalmateriaal in overeenstemming met de lokale voorschriften en nationale inzamelingssystemen die op het desbetreffende diergeneesmiddel van toepassing zijn.

6. NAAM VAN DE HOUDER VAN DE VERGUNNING VOOR HET IN DE HANDEL BRENGEN

Orion Corporation

7. NUMMER(S) VAN DE VERGUNNING(EN) VOOR HET IN DE HANDEL BRENGEN

REG NL 131845

8. DATUM EERSTE VERGUNNINGVERLENING

Datum eerste vergunningverlening: 23 november 2023

9. DATUM VAN DE LAATSTE HERZIENING VAN DE SAMENVATTING VAN DE PRODUCTKENMERKEN

10. INDELING VAN HET DIERGENEESMIDDEL

Diergeneesmiddel op voorschrift

Gedetailleerde informatie over dit diergeneesmiddel is beschikbaar in de diergeneesmiddelendatabank van de Unie (<https://medicines.health.europa.eu/veterinary>).

BIJLAGE II
ETIKETTERING EN BIJSLUITER

A. ETIKETTERING

GEGEVENS DIE OP DE BUITENVERPAKKING MOETEN WORDEN VERMELD

Kartonnen doos (50 ml, 100 ml)

1. NAAM VAN HET DIERGENEESMIDDELE

Comforion vet 100 mg/ml oplossing voor injectie

2. GEHALTE AAN WERKZAAM BESTANDDEEL

1 ml bevat: ketoprofen 100 mg

3. VERPAKKINGSGROOTTE

50 ml
100 ml
10 x 50 ml
10 x 100 ml

4. DOELDIERSOORTEN

voor paard, rund, varken

5. INDICATIES

6. TOEDININGSWEGEN

Paard: intraveneus
Rund: intraveneus of intramusculair
Varken: intramusculair

7. WACHTTIJDEN

Wachttijden:

Rund

Vlees en slachtafval: 4 dagen
Melk: nul uren

Varken

Vlees en slachtafval: 4 dagen

Paard

Vlees en slachtafval: 4 dagen
Niet goedgekeurd voor gebruik bij dieren die melk voor humane consumptie produceren.

8. UITERSTE GEBRUIKSDATUM

Exp:

Na aanbreken gebruiken binnen 28 dagen.

9. BIJZONDERE BEWAARVOORSCHRIFTEN

Niet in de vriezer bewaren.

Bewaar de injectieflacon in de buitenverpakking ter bescherming tegen licht.

Na de eerste opening van de primaire verpakking: Niet bewaren boven 25 °C.

10. VERMELDING “LEES VÓÓR GEBRUIK DE BIJSLUITER”

Lees vóór gebruik de bijsluiter.

11. VERMELDING “UITSLUITEND VOOR DIERGENEESKUNDIG GEBRUIK”

Uitsluitend voor diergeneeskundig gebruik.

12. VERMELDING “BUITEN HET ZICHT EN BEREIK VAN KINDEREN BEWAREN”

Buiten het zicht en bereik van kinderen bewaren.

13. NAAM VAN DE HOUDER VAN DE VERGUNNING VOOR HET IN DE HANDEL BRENGEN

Orion Corporation

14. NUMMER(S) VAN DE VERGUNNING VOOR HET IN DE HANDEL BRENGEN

REG NL 131845

15. PARTIJNUMMER

Lot:

GEGEVENS DIE OP DE PRIMAIRE VERPAKKING MOETEN WORDEN VERMELD

Etiket (50 ml, 100 ml)

1. NAAM VAN HET DIERGENEESMIDDEL

Comforion vet 100 mg/ml oplossing voor injectie

2. GEHALTE AAN WERKZAAM BESTANDDEEL

1 ml bevat: ketoprofen 100 mg

3. DOELDIERSOORTEN

voor paard, rund, varken

4. TOEDIENINGSWEGEN

Paard: IV, Rund: IV of IM, Varken: IM

Lees de bijsluiters vóór gebruik.

5. WACHTTIJDEN

Wachttijden:

Rund

Vlees en slachtafval: 4 dagen

Melk: nul uren

Varken

Vlees en slachtafval: 4 dagen

Paard

Vlees en slachtafval: 4 dagen

Niet goedgekeurd voor gebruik bij dieren die melk voor humane consumptie produceren.

6. UITERSTE GEBRUIKSDATUM

Exp:

Na aanbreken gebruiken binnen 28 dagen.

7. BIJZONDERE BEWAARVOORSCHRIFTEN
--

Niet in de vriezer bewaren.

Bewaar de injectieflacon in de buitenverpakking ter bescherming tegen licht.

Na de eerste opening van de primaire verpakking: Niet bewaren boven 25 °C.

8. NAAM VAN DE HOUDER VAN DE VERGUNNING VOOR HET IN DE HANDEL BRENGEN
--

Orion Corporation

9. PARTIJNUMMER

Lot:

B. BIJSLUITER

BIJSLUITER

1. Naam van het diergeneesmiddel

Comforion vet 100 mg/ml oplossing voor injectie voor paard, rund en varken

2. Samenstelling

Per ml:

Werkzaam bestanddeel:

Ketoprofen	100 mg
------------	--------

Hulpstoffen:

Benzylalcohol	10 mg
---------------	-------

Arginine

Citroenzuur monohydraat (E330)

Water voor injecties

Comforion vet is een heldere, kleurloze tot bruingeelachtige oplossing voor injectie.

3. Doeldiersoorten

Paard, rund en varken

4. Indicaties voor gebruik

Paard: Ontstekingsremmende en pijnstillende behandeling van musculoskeletale aandoeningen. Verlichting van viscerale pijn geassocieerd met koliek.

Rund: Ontstekingsremmende en pijnstillende behandeling van uieraandoeningen. Vermindering van koorts geassocieerd met respiratoire aandoeningen in combinatie met antimicrobiële behandeling.

Varken: Vermindering van koorts bij aandoeningen van de luchtwegen. Ondersteunende behandeling van postpartum dysgalactia syndroom, PDS (MMA-syndroom) in combinatie met antibioticatherapie.

5. Contra-indicaties

Niet gebruiken bij overgevoeligheid voor het werkzame bestanddeel of voor (één van) de hulpstoffen. Niet gebruiken bij dieren met ernstige lever-, nier- of hartinsufficiëntie, gastro-intestinale ulceratie, hevige bloedingen of bewijs van bloeddyscrasie.

6. Speciale waarschuwingen

Speciale voorzorgsmaatregelen voor veilig gebruik bij de doeldiersoort(en):

Vermijd intra-arteriële injecties. De aanbevolen dosis of de duur van de behandeling niet overschrijden.

Met de nodige voorzichtigheid gebruiken bij uitgedroogde of hypotensieve dieren. Tijdens de behandeling moeten de dieren altijd toegang hebben tot voldoende drinkwater.

Bij koliek mag een volgende dosis pas gegeven worden na een grondig heronderzoek. Het gebruik van ketoprofen wordt afgeraden bij veulens jonger dan 15 dagen. Gebruik bij dieren jonger dan 6 weken of bij oudere dieren kan extra risico's met zich meebrengen. Als een dergelijk gebruik niet kan worden vermeden, hebben de dieren mogelijk een lagere dosering en zorgvuldige verzorging nodig.

Speciale voorzorgsmaatregelen te nemen door de persoon die het diergeneesmiddel aan de dieren toedient:

Personen met een bekende overgevoeligheid voor niet-steroïdale ontstekingsremmers (NSAID's) of benzylalcohol moeten contact met het diergeneesmiddel vermijden. Niet-steroïde anti-inflammatoire geneesmiddelen (NSAID's) zoals ketoprofen kunnen door geneesmiddelen veroorzaakte fotosensitiviteitsreacties veroorzaken. Vermijd spatten op de huid en in de ogen. Handen wassen na gebruik. Bij accidenteel contact met de huid of ogen, grondig spoelen met water. In geval van accidentele zelfinjectie, dient onmiddellijk een arts te worden geraadpleegd en de bijsluiter of het etiket te worden getoond.

Speciale voorzorgsmaatregelen voor de bescherming van het milieu:

Niet van toepassing.

Dracht en lactatie:

De veiligheid van ketoprofen is onderzocht bij drachtige laboratoriumdieren (ratten, muizen, konijnen) en runderen. Er werden geen nadelige effecten vastgesteld. Aangezien de veiligheid van ketoprofen niet is beoordeeld bij drachtige merries of zeugen, mag het diergeneesmiddel in deze gevallen alleen worden gebruikt overeenkomstig de baten-risicobeoordeling door de behandelende dierenarts.

Interactie met andere geneesmiddelen en andere vormen van interactie:

Andere niet-steroïdale ontstekingsremmende geneesmiddelen en (gluco)corticoïden dienen niet gelijktijdig of binnen 24 uur na toediening van het diergeneesmiddel te worden gebruikt. Competitie op plasma-eiwitbindingsplaatsen kan leiden tot intoxicatie. Gelijktijdige toediening met diuretica, anticoagulantia therapie en nefrotoxische geneesmiddelen dient te worden vermeden. Niet gebruiken in combinatie met andere geneesmiddelen die de aggregatie van bloedplaatjes verminderen en gastro-intestinale ulceratie kunnen veroorzaken.

Belangrijke onverenigbaarheden:

Aangezien er geen onderzoek is verricht naar de verenigbaarheid, mag het diergeneesmiddel niet met andere diergeneesmiddelen worden gemengd.

7. Bijwerkingen

Paard, rund, varken:

Zeer zelden (<1 dier / 10 000 behandelde dieren, inclusief geïsoleerde meldingen):
Aandoeningen van het immuunsysteem: allergische reactie
Onbepaalde frequentie (kan niet worden geschat op basis van de beschikbare gegevens):
Reacties op injectieplaats: irritatie van de injectieplaats ¹
Aandoeningen van het spijsverteringskanaal: maagirritatie, maagzweer, dunne darmzweer
Nier- en urinewegaandoeningen: nierintolerantie
Systemische aandoeningen: Verlies van eetlust ²

¹Na intramusculaire injectie.

²Herhaalde toediening kan leiden tot een omkeerbaar verlies van eetlust bij varkens

Het melden van bijwerkingen is belangrijk. Op deze manier kan de veiligheid van een diergeneesmiddel voortdurend worden bewaakt. Indien u bijwerkingen vaststelt, zelfs wanneer die niet in deze bijsluiter worden vermeld, of u vermoedt dat het geneesmiddel niet heeft gewerkt, neem dan in eerste instantie contact op met uw dierenarts. U kunt bijwerkingen ook melden aan de houder van de vergunning voor het in de handel brengen, of de lokale vertegenwoordiger van de houder van de vergunning voor het in de handel brengen, met behulp van de contactgegevens aan het einde van deze bijsluiter of via uw nationale meldsysteem.

8. Dosering voor elke diersoort, toedieningswijzen en toedieningswegen

Paard: 2,2 mg ketoprofen/kg lichaamsgewicht/dag intraveneus. Bijvoorbeeld, 11 ml/500 kg/dag via intraveneuze injectie gedurende maximaal 3 dagen.

Rund: 3 mg ketoprofen/kg lichaamsgewicht/dag intraveneus of intramusculair. Bijvoorbeeld 3 ml/100 kg/dag via intraveneuze of diepe intramusculaire injectie gedurende maximaal 3 dagen.

Varken: 3 mg ketoprofen/kg lichaamsgewicht/dag intramusculair. Bijvoorbeeld, 3 ml/100 kg/dag via diepe intramusculaire injectie gedurende maximaal 3 dagen.

9. Aanwijzingen voor een juiste toediening

Niet van toepassing.

10. Wachttijden

Rund

Vlees en slachtafval: 4 dagen

Melk: nul uur

Varken

Vlees en slachtafval: 4 dagen

Paard

Vlees en slachtafval: 4 dagen

Niet goedgekeurd voor gebruik bij dieren die melk voor humane consumptie produceren.

11. Bijzondere bewaarvoorschriften

Buiten het zicht en bereik van kinderen bewaren.

Niet in de vriezer bewaren.

Bewaar de injectieflacon in de buitenverpakking ter bescherming tegen licht.

Na de eerste opening van de primaire verpakking: Niet bewaren boven 25 °C.

Dit diergeneesmiddel niet gebruiken na de uiterste gebruiksdatum vermeld op het etiket en de kartonnen doos na Exp. De uiterste gebruiksdatum verwijst naar de laatste dag van de maand. Houdbaarheid na eerste opening van de primaire verpakking: 28 dagen

12. Speciale voorzorgsmaatregelen voor het verwijderen

Geneesmiddelen mogen niet verwijderd worden via afvalwater of huishoudelijk afval.

Maak gebruik van terugnameregelingen voor de verwijdering van ongebruikte diergeneesmiddelen of uit het gebruik van dergelijke middelen voortvloeiend afvalmateriaal in overeenstemming met de lokale voorschriften en nationale inzamelingssystemen die op het desbetreffende diergeneesmiddel van toepassing zijn.

13. Indeling van het diergeneesmiddel

Diergeneesmiddel op voorschrift

14. Nummers van de vergunningen voor het in de handel brengen en verpakkingsgrootten

Nummer van de vergunning: REG NL 131845

Verpakkingsgrootten: 50 ml, 100 ml, 10 x 50 ml, 10 x 100 ml

Het kan voorkomen dat niet alle verpakkingsgrootten in de handel worden gebracht.

15. Datum waarop de bijsluiter voor het laatst is herzien

-

Gedetailleerde informatie over dit diergeneesmiddel is beschikbaar in de diergeneesmiddelendatabank van de Unie (<https://medicines.health.europa.eu/veterinary>).

16. Contactgegevens

Houder van de vergunning voor het in de handel brengen:

Orion Corporation
Orionintie 1
FI-02200 Espoo
Finland

Fabrikant verantwoordelijk voor vrijgifte:

Orion Corporation Orion Pharma
Orionintie 1
FI-02200 Espoo
Finland

VetViva Richter GmbH,
Durisolstrasse 14, 4600 Wels,
Oostenrijk

Lokale vertegenwoordiger en contactgegevens voor het melden van vermoedelijke bijwerkingen:

V.M.D.

Hoge Mauw 900

2370 Arendonk

België

Tel: +32 (0) 14 67 20 51

KANALISATIE: UDD
