

BIJSLUITER
FIXR® APP 2,9,11
emulsie voor injectie voor varkens



- zeer zelden (minder dan 1 van de 10.000 behandelde dieren, inclusief geïsoleerde rapporten).

Indien u bijwerkingen vaststelt, zelfs wanneer die niet in deze bijsluiters worden vermeld, of u vermoedt dat het diergeneesmiddel niet werkzaam is, wordt u verzocht uw dierenarts hiervan in kennis te stellen.

7. DOELDIERSOORT(EN)

Varkens.

8. DOSERING VOOR ELKE DOELDIERSOORT, TOEDIENINGSWEG(EN) EN WIJZE VAN GEBRUIK

Vaccinatie:
Biggen vanaf 6 weken worden gevaccineerd met een dosis van 1,0 ml.
Een tweede vaccinatie vindt plaats na 3 weken met dezelfde dosis.

Toedieningsweg:
Intramusculair gebruik, bij voorkeur in het peri-auriculaire gebied.

9. AANWIJZINGEN VOOR EEN JUISTE TOEDIENING

Vóór het gebruik het vaccin op kamertemperatuur (15°C-25°C) laten komen en goed schudden.
FIXR APP 2,9,11 emulsie voor injectie niet gebruiken indien u zichtbare tekenen van vernietiging van primair verpakkingsmateriaal ziet.

10. WACHTTIJD(EN)

Nul dagen.

11. BIJZONDERE BEWAARVOORSCHRIFTEN

Buiten het zicht en bereik van kinderen bewaren.
Bewaren in een koelkast (2°C-8°C). Niet in de vriezer bewaren.
Dit diergeneesmiddel niet gebruiken na de uiterste gebruiksdatum vermeld op het etiket.
Houdbaarheid na eerste opening van de primaire verpakking: 10 uur

12. SPECIALE WAARSCHUWINGEN

Speciale waarschuwingen voor elke doeldiersoort:
Vaccineer alleen gezonde dieren.

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

Voor de persoon die het diergeneesmiddel toedient:
Dit diergeneesmiddel bevat minerale olie. Accidentele (zelf)injectie kan ernstige pijn en zwelling tot gevolg hebben, vooral in geval van injectie in een gewricht of vinger. Zonder snel medisch ingrijpen kan dit in zeldzame gevallen leiden tot verlies van de betrokken vinger. Raadpleeg in geval van accidentele injectie onmiddellijk een arts, zelfs wanneer de geïnjecteerde hoeveelheid minime is. Zorg ervoor dat u de bijsluiters bij u heeft. Consulteer opnieuw een arts als de pijn meer dan 12 uur na het eerste medisch onderzoek aanhoudt.

Voor de arts:
Dit diergeneesmiddel bevat minerale olie. Accidentele injectie, zelfs met kleine hoeveelheden, kan hevige zwelling veroorzaken die bijvoorbeeld kan leiden tot ischemische necrose en zelfs tot verlies van een vinger. Onderzoek door een deskundig chirurg is met SPOED vereist. Het kan nodig zijn in een vroeg stadium een incisie te maken in het geïnjecteerde gebied en dit te irrigeren, met name wanneer de weke massa van de vinger of pezen aangetast.

Dracht en lactatie:
Niet gebruiken tijdens dracht en lactatie.

Interacties met andere geneesmiddelen en andere vormen van interactie:
Er is geen informatie beschikbaar over de veiligheid en werkzaamheid van dit vaccin bij gebruik in combinatie met enig ander diergeneesmiddel. Ten aanzien van het gebruik van dit vaccin vóór of na enig ander diergeneesmiddel dient per geval een besluit te worden genomen.

Overdosering (symptomen, procedures in noodgevallen, antidota):
Na toediening van een dubbele dosis van het vaccin kan bij sommige dieren tijdelijke verhoging van de lichaamstemperatuur tot 1,5°C optreden. Er zijn geen andere bijwerkingen waargenomen dan die beschreven zijn in de rubriek Bijwerkingen.

Onverenigbaarheden:
Niet vermengen met enig ander diergeneesmiddel.

13. SPECIALE VOORZORGSMAATREGELEN VOOR HET VERWIJDEREN VAN NIET-GEBRUIKTE DIERGENEESMIDDELEN OF EVENTUEEL AFVALMATERIAAL

Geneesmiddelen mogen niet verwijderd worden via afvalwater of huishoudelijk afval. Vraag aan uw dierenarts wat u met overtollige diergeneesmiddelen dient te doen. Deze maatregelen dragen bij aan de bescherming van het milieu.

14. DE DATUM WAAROP DE BIJSLUITER VOOR HET LAATST IS HERZIEN

22 augustus 2019

15. OVERIGE INFORMATIE

Verpakkingsgrootten:
1 x 10 ml, 10 x 10 ml, 1 x 50 ml, 1 x 100 ml, 1 x 250 ml
Het kan voorkomen dat niet alle verpakkingsgrootten in de handel worden gebracht.

REG NL 123995
BE-V544817 (glazen injectieflacons (hydrolytische klasse I)
BE-V544826 (glazen injectieflacons (hydrolytische klasse II)
BE-V544800 (plastic injectieflacons)
BE-V544791 (plastic flessen)

KANALISATIE

UDD
Op diergeneeskundig voorschrift.

NOTICE

FIXR® APP 2,9,11

émulsion injectable pour porcins

1. NOM ET ADRESSE DU TITULAIRE DE L'AUTORISATION DE MISE SUR LE MARCHÉ ET DU TITULAIRE DE L'AUTORISATION DE FABRICATION RESPONSABLE DE LA LIBÉRATION DES LOTS, SI DIFFÉRENT

Titulaire de l'autorisation de mise sur le marché :
Kernfarm B.V.
De Corridor 14D
3621 ZB Breda
Pays-Bas

Fabricant responsable de la libération des lots :
Bioveta, a.s.
Komenského 212/12
683 23 Ivanovice na Hané
République tchèque

2. DÉNOMINATION DU MÉDICAMENT VÉTÉRIINAIRE

FIXR APP 2,9,11, émulsion injectable pour porcins

3. LISTE DES SUBSTANCES ACTIVES ET AUTRES INGRÉDIENTS

Chaque dose de vaccin (1 ml) contient :

Substances actives :
Souches inactivées de :
Actinobacillus pleuropneumoniae sérotype 2 RP ≥ 1*
Actinobacillus pleuropneumoniae sérotypes 9, 11 RP ≥ 1*
anatoxine APX I RP ≥ 1*
anatoxine APX II RP ≥ 1*
anatoxine APX III RP ≥ 1*

* PR = puissance relative (ELISA) par rapport au sérum de référence obtenu après la vaccination de souris au moyen d'un lot de vaccin soumis avec succès au test de provocation chez l'espèce cible.

Adjuvant :
Montanide ISA 35 VG 0,20 ml

Excipients :
Formaldéhyde max. 1,0 mg
Thiomersal 0,1 mg

Liquide laiteux de couleur gris clair à blanche, léger dépôt se dispersant après agitation.

4. INDICATIONS

Immunsation active des porcs d'engraissement à partir de l'âge de 6 semaines afin de réduire les lésions pulmonaires et la colonisation des voies respiratoires par *Actinobacillus pleuropneumoniae*, l'agent étiologique de la pleuropneumonie porcine.
Début de l'immunité : 3 semaines après la vaccination complète
Durée de l'immunité : 20 semaines après la vaccination complète.

5. CONTRE-INDICATIONS

Ne pas utiliser en présence d'une maladie aiguë ou fébrile.

6. EFFETS INDÉSIRABLES

Des réactions locales (gonflement rougeâtre, induration) d'un diamètre pouvant atteindre 10 cm surviennent fréquemment après l'administration de la dose prescrite ; elles s'estompent spontanément en 3 à 14 jours. Une élévation temporaire de 1,0 °C de la température corporelle se produit fréquemment chez les animaux vaccinés.

La fréquence des effets indésirables est définie comme suit :
• très fréquent (effets indésirables chez plus de 1 animal sur 10 animaux traités)
• fréquent (entre 1 et 10 animaux sur 100 animaux traités)
• peu fréquent (entre 1 et 10 animaux sur 1 000 animaux traités)
• rare (entre 1 et 10 animaux sur 10 000 animaux traités)
• très rare (moins d'un animal sur 10 000 animaux traités, y compris les cas isolés)

Si vous constatez des effets secondaires, même ceux ne figurant pas sur cette notice ou si vous pensez que le médicament n'a été pas efficace, veuillez en informer votre vétérinaire.

7. ESPÈCE(S) CIBLE(S)

Porcins.

8. POSOLOGIE POUR CHAQUE ESPÈCE, VOIE(S) ET MODE D'ADMINISTRATION

Vaccination :
Les porcelets à partir de l'âge de 6 semaines sont vaccinés avec une dose de 1,0 ml. La même dose est administrée 3 semaines plus tard en guise de rappel.

Voie d'administration :
Intramusculaire, de préférence dans la région périauriculaire.

9. CONSEILS POUR UNE ADMINISTRATION CORRECTE

Avant utilisation, attendre que le vaccin atteigne la température ambiante (15 à 25 °C) et agiter soigneusement.
N'utilisez pas FIXR APP 2,9,11, émulsion injectable si vous constatez des signes visibles de détérioration du matériau de conditionnement primaire.

10. TEMPS D'ATTENTE

Zéro jour.

11. CONDITIONS PARTICULIÈRES DE CONSERVATION

Tenir hors de la vue et de la portée des enfants.
À conserver au réfrigérateur (entre 2°C et 8°C).
Ne pas congeler.
Ne pas utiliser ce médicament vétérinaire après la date de péremption figurant sur l'étiquette.
Durée de conservation après première ouverture du conditionnement primaire : 10 heures.

1. NAAM EN ADRES VAN DE HOUDER VAN DE VERGUNNING VOOR HET IN DE HANDEL BRENGEN EN DE FABRIKANT VERANTWOORDELIJK VOOR VRIJGIFTE, INDIEN VERSCHILLEND

Houder van de vergunning voor het in de handel brengen:
Kernfarm B.V.
De Corridor 14D
3621 ZB Breda
Nederland

Fabrikant verantwoordelijk voor vrijgifte:
Bioveta, a.s.
Komenského 212/12
683 23 Ivanovice na Hané
Tsjechie

2. BENAMING VAN HET DIERGENEESMIDDEL

FIXR APP 2,9,11 emulsie voor injectie voor varkens

3. GEHALTE AAN WERKZAME EN OVERIGE BESTANDDELEN

Per dosis van 1 ml:

Werkzame bestanddelen:

Geïnactiveerde stammen van:
Actinobacillus pleuropneumoniae serovar 2 RP ≥ 1*
Actinobacillus pleuropneumoniae serovar 9, 11 RP ≥ 1*
ApX I toxoid RP ≥ 1*
ApX II toxoid RP ≥ 1*
ApX III toxoid RP ≥ 1*

*RP = relatieve potentie (ELISA) vergeleken met het referentieserum dat is verkregen na vaccinatie van muizen met een batch van een vaccin, welke de challenge test in de doeldiersoort succesvol heeft doorstaan.

Adjuvans:
Montanide ISA 35 VG
0,20 ml

Hulpstoffen:

Formaldehyde
max. 1,0 mg
Thiomersal
0,1 mg

Lichtgrijze tot witte melkachtige vloeistof, dispersie van kleine hoeveelheid sediment na schudden.

4. INDICATIES

Voor actieve immunisatie van mestvarkens vanaf een leeftijd van 6 weken en ouder ter vermindering van longlaesies en ter vermindering van kolonisatie van de luchtwegen door *Actinobacillus pleuropneumoniae* - de oorzaak van pleuropneumonie bij varkens.
Aanvang van de immuniteit: 3 weken na volledige vaccinatie
Duur van de immuniteit: 20 weken na volledige vaccinatie.

5. CONTRA-INDICATIES

Niet gebruiken bij gelijktijdige acute ziekte of ziekte met koorts.

6. BIJWERKINGEN

Er kunnen vaak voorkomende lokale reacties (roodachtige zwelling, induratie) optreden met een diameter van 10 cm na toediening van de vastgestelde dosis. Deze verdwijnen spontaan binnen 3 tot 14 dagen. Tijdelijke verhoging van de lichaamstemperatuur met 1,0 °C komt vaak voor bij gevaccineerde dieren.
De frequentie van bijwerkingen is gedefinieerd aan de hand van de volgende indeling:

- zeer vaak (meer dan 1 op de 10 behandelde dieren vertonen bijwerking(en))
- Vaak (meer dan 1 maar minder dan 10 van de 100 behandelde dieren)
- soms (meer dan 1 maar minder dan 10 van de 1.000 behandelde dieren)
- zelden (meer dan 1 maar minder dan 10 van de 10.000 behandelde dieren)

12. MISES EN GARDE PARTICULIÈRES

Précautions particulières pour chaque espèce cible:

Vacciner uniquement les animaux en bonne santé.

Précautions particulières à prendre par la personne qui administre le médicament aux animaux:

Pour l'utilisateur:
Ce médicament vétérinaire contient de l'huile minérale. L'(auto-)injection accidentelle peut provoquer de fortes douleurs et un gonflement, notamment en cas d'(auto-)injection dans une articulation ou un doigt de la main, et, dans de rares cas, conduire à la perte de ce doigt si un examen médical n'est pas effectué rapidement. En cas d'(auto-)injection accidentelle, même en quantité minime, demander immédiatement conseil à un médecin et lui montrer la notice. Si la douleur persiste au-delà de 12 heures à compter de l'examen médical, consulter à nouveau le médecin.

Pour le médecin:
Ce médicament vétérinaire contient de l'huile minérale. Même une faible quantité de ce produit (auto-)injectée accidentellement peut provoquer un œdème intense susceptible d'entraîner, par exemple, une nécrose ischémique voire la perte d'un doigt. Il est impératif de recourir immédiatement à des soins chirurgicaux dispensés par un spécialiste. Une incision et une irrigation rapides de la zone injectée peuvent s'avérer nécessaires, notamment si les tissus mous ou le tendon d'un doigt sont touchés.

Gestation et lactation:

Ne pas utiliser durant la gestation et la lactation.

Interactions médicamenteuses ou autres formes d'interactions:

Aucune information n'est disponible concernant l'innocuité et l'efficacité de ce vaccin lorsqu'il est utilisé avec un autre médicament vétérinaire. Par conséquent, la décision d'utiliser ce vaccin avant ou après un autre médicament vétérinaire doit être prise au cas par cas.

Surdosage (symptômes, conduite d'urgence, antidotes):

Après l'administration d'une double dose du vaccin, il arrive qu'une élévation temporaire pouvant atteindre 1,5°C de la température corporelle survienne chez une partie des animaux. Aucun effet indésirable autre que ceux décrits à la rubrique Effets indésirables n'a été observé.

Incompatibilités:

Ne pas mélanger avec d'autres médicaments vétérinaires.

13. PRÉCAUTIONS PARTICULIÈRES POUR L'ÉLIMINATION DES MÉDICAMENTS VÉTÉRINAIRES NON UTILISÉS OU DES DÉCHETS DÉRIVÉS DE CES MÉDICAMENTS, LE CAS ÉCHÉANT

Ne pas jeter les médicaments dans les égouts ou dans les ordures ménagères.

Demandez à votre vétérinaire pour savoir comment vous débarrasser des médicaments dont vous n'avez plus besoin. Ces mesures contribuent à préserver l'environnement.

14. DATE DE LA DERNIÈRE NOTICE APPROUVÉE

Août 2019

15. INFORMATIONS SUPPLÉMENTAIRES

Présentations :

1 x 10 ml, 10 x 10 ml, 1 x 50 ml, 1 x 100 ml, 1 x 250 ml
Toutes les présentations peuvent ne pas être commercialisées.

REG NL 123995

BE-V544817 (flacons pour injection en verre hydrolytique de classe I)
BE-V544826 (flacons pour injection en verre hydrolytique de classe II)
BE-V544800 (flacons pour injection en plastique)
BE-V544791 (bouteilles en plastique)
A ne délivrer que sur ordonnance vétérinaire

GEBRAUCHSINFORMATION FIXR® APP 2,9,11 Emulsion zur Injektion für Schweine



1. NAME UND ANSCHRIFT DES ZULASSUNGSINHABERS UND, WENN UNTERSCHIEDLICH, DES HERSTELLERS, DER FÜR DIE CHARGENFREIGABE VERANTWORTLICH IST

Zulassungsinhaber:
Kernfarm B.V.
De Corridor 14D
3621 ZB Breukelen
Niederlande

Für die Chargenfreigabe verantwortlicher Hersteller:
Bioveta, a.s.
Komenského 212/12
683 23 Ivanovice na Hané
Tschechische Republik

2. BEZEICHNUNG DES TIERARZNEIMITTELS

FIXR APP 2,9,11 Emulsion zur Injektion für Schweine

3. WIRKSTOFF(E) UND SONSTIGE BESTANDTEILE

Jede Impfdosis (1 ml) enthält:

Wirkstoffe:

Inaktivierte Stämme von:
Actinobacillus pleuropneumoniae
Serovar 2 RP ≥ 1*
Actinobacillus pleuropneumoniae
Serovar 9, 11 RP ≥ 1*
Toxoid APX I RP ≥ 1*
Toxoid APX II RP ≥ 1*
Toxoid APX III RP ≥ 1*

* RP = Relative Potenz (ELISA) im Vergleich zum Referenzserum, das nach Impfung von Mäusen mit einer Impfstoffcharge erhalten wurde, die den Challenge-Test bei der Zielspezies erfolgreich bestanden hat.

Adjuvans:

Montanide ISA 35 VG 0,20 ml

Sonstige Bestandteile:

Formaldehyd max. 1,0 mg
Thiomersal 0,1 mg

Milchige Flüssigkeit von hellgrauer bis weißer Farbe, geringe Menge Partikel verteilt sich nach dem Schütteln.

4. ANWENDUNGSGEBIET(E)

Zur aktiven Immunisierung von Mastschweinen ab einem Alter von 6 Wochen zur Verringerung von Lungenläsionen und zur Verringerung der Besiedelung der Atemwege durch *Actinobacillus pleuropneumoniae* - den Erreger der Pleuropneumonie bei Schweinen. Beginn der Immunität: 3 Wochen nach der abgeschlossenen Immunisierung
Dauer der Immunität: 20 Wochen nach Abschluss der Immunisierung.

5. GEGENANZEIGEN

Nicht anwenden bei gleichzeitiger akuter oder fiebriger Erkrankung.

6. NEBENWIRKUNGEN

Häufige lokale Reaktionen (rötliche Schwellung, Verhärtung) mit einem Durchmesser von 10 cm können nach Verabreichung der ermittelten Dosis auftreten und innerhalb von 3 bis 14 Tagen spontan abklingen. Bei geimpften Tieren kann es häufig zu einer vorübergehenden Erhöhung der Körpertemperatur um 1,0 °C kommen. Die Angaben zur Häufigkeit von Nebenwirkungen sind folgendermaßen definiert:

- sehr häufig (mehr als 1 von 10 behandelten Tieren zeigen Nebenwirkungen)
- Häufig (mehr als 1, aber weniger als 10 von 100 behandelten Tieren)
- gelegentlich (mehr als 1, aber weniger als 10 von 1.000 behandelten Tieren)
- selten (mehr als 1, aber weniger als 10 von 10.000 behandelten Tieren)
- Sehr selten (weniger als 1 von 10.000 behandelten Tieren, einschließlich Einzelfallberichten).

Falls Sie Nebenwirkungen, insbesondere solche, die nicht in der Packungsbeilage aufgeführt sind, bei Ihrem Tier feststellen, oder falls Sie vermuten, dass das Tierarzneimittel nicht gewirkt hat, teilen Sie dies bitte Ihrem Tierarzt mit.

7. ZIELTIERART(EN)

Schweine.

8. DOSIERUNG FÜR JEDE TIERART, ART UND DAUER DER ANWENDUNG

Impfung:
Ferkel ab einem Alter von 6 Wochen werden mit einer Dosis von 1,0 ml geimpft. Die Wiederholungsimpfung erfolgt in 3 Wochen mit der gleichen Dosis.

Verabreichungsweg:
Intramuskulär, am besten paraaurikulär.

9. HINWEISE FÜR DIE RICHTIGE ANWENDUNG

Den Impfstoff vor der Anwendung Raumtemperatur (15 bis 25 °C) annehmen lassen und gut schütteln.
Sie dürfen FIXR APP 2,9,11 Injektionsemulsion nicht verwenden, wenn Sie sichtbare Anzeichen einer Beschädigung der Primärverpackung feststellen.

10. WARTEZEIT(EN)

Null Tage.

11. BESONDERE LAGERUNGSHINWEISE

Arzneimittel unzugänglich für Kinder aufbewahren.
Im Kühlschrank lagern (2°C-8°C). Nicht einfrieren.
Sie dürfen das Tierarzneimittel nach dem auf Etikett angegebenen Verfalldatum nicht mehr anwenden.
Haltbarkeit nach dem ersten Öffnen des Behältnisses: 10 Stunden

12. BESONDERE WARNHINWEISE

Besondere Warnhinweise für jede Zieltierart:
Nur gesunde Tiere impfen.

Besondere Vorsichtsmaßnahmen für die Person, die das tiermedizinische Produkt an die Tiere verabreicht:
Für den Anwender:

Dieses Tierarzneimittel enthält Mineralöl. Eine versehentliche (Selbst-)Injektion kann zu starken Schmerzen und Schwellungen führen, insbesondere eine Injektion in ein Gelenk oder den Finger. In seltenen Fällen kann dies zum Verlust des betroffenen Fingers führen, wenn er nicht umgehend ärztlich versorgt wird. Im Falle einer versehentlichen (Selbst-)Injektion dieses Tierarzneimittels ziehen Sie sofort einen Arzt zu Rate, selbst wenn nur geringe Mengen injiziert wurden, und zeigen Sie dem Arzt die Packungsbeilage. Sollten die Schmerzen länger als 12 Stunden nach der ärztlichen Untersuchung andauern, ziehen Sie erneut einen Arzt zu Rate.

Für den Arzt:
Dieses Tierarzneimittel enthält Mineralöl. Eine versehentliche (Selbst-)Injektion selbst geringer Mengen dieses Produktes kann starke Schwellungen verursachen, die unter Umständen zu ischämischen Nekrosen oder sogar dem Verlust eines Fingers führen können. Die Wunde soll UNVERZÜGLICH fachkundig chirurgisch versorgt werden. Dies kann eine frühzeitige Inzision und Spülung der Injektionsstelle erfordern, insbesondere wenn Weichteile oder Sehnen betroffen sind.

Trächtigkeit und Laktation:
Nicht anwenden während der Trächtigkeit und Laktation.

Wechselwirkungen mit anderen Arzneimitteln und andere Wechselwirkungen:

Es liegen keine Informationen zur Unschädlichkeit und Wirksamkeit des Impfstoffes bei gleichzeitiger Anwendung eines anderen Tierarzneimittels vor. Ob der Impfstoff vor oder nach Verabreichung eines anderen Tierarzneimittels angewendet werden sollte, muss daher von Fall zu Fall entschieden werden.

Überdosierung (Symptome, Notfallmaßnahmen, Gegenmittel):

Nach Verabreichung einer doppelten Dosis des Impfstoffes kann es bei einigen Tieren zu einer vorübergehenden Erhöhung der Körpertemperatur auf bis zu 1,5°C kommen.

Es wurden keine anderen Nebenwirkungen als die im Abschnitt „Nebenwirkungen“ beschriebenen beobachtet.

Inkompatibilitäten:

Nicht mit anderen Tierarzneimitteln mischen.

13. BESONDERE VORSICHTSMASSNAHMEN FÜR DIE ENTSORGUNG VON NICHT VERWENDETEM ARZNEIMITTEL ODER VON ABFALLMATERIALIEN, SOFERN ERFORDERLICH

Arzneimittel sollten nicht über das Abwasser oder den Haushaltsabfall entsorgt werden. Fragen Sie Ihren Tierarzt, wie nicht mehr benötigte Arzneimittel zu entsorgen sind. Diese Maßnahmen dienen dem Umweltschutz.

14. GENEHMIGUNGSDATUM DER PACKUNGSBEILAGE

August 2019

15. WEITERE ANGABEN

Packungsgrößen:

1 x 10 ml, 10 x 10 ml, 1 x 50 ml, 1 x 100 ml, 1 x 250 ml

Es werden möglicherweise nicht alle Packungsgrößen in Verkehr gebracht.

REG NL 123995

BE-V544817 (Glasdurchstechflasche (hydrolytisch Klasse I)

BE-V544826 (Glasdurchstechflasche (hydrolytisch Klasse II)

BE-V544800 (Plastikdurchstechflasche)

BE-V544791 (Plastikflasche)

Verschreibungspflichtig



FIXR®

CREATED FOR YOU

3003OUTB1/ 3004OUTB1 258/PI/BE/NL/1