

ÜRÜN ÖZELLİKLERİ ÖZETİ

1. VETERİNER TIBBİ ÜRÜNÜN İSMİ

Panvit AD₃E Enjeksiyonluk Çözelti

2. KALİTATİF VE KANTİTATİF BİLEŞİM

Her 1 ml üründe:

Aktif madde:

Vitamin A propiyonat200,00 mg (500,000 IU)

Vitamin D₃ (Kolekalsiferol)1,25 mg (50,000 IU)

Vitamin E Asetat50,00 mg

Yardımcı maddeler:

Yardımcı maddelerin tam listesi için bölüm 6.1.'e bakınız

3. FARMASÖTİK ŞEKİL

Enjeksiyonluk çözelti

Berrak ve kahverengimsi sarı yağlı sıvı

4. KLİNİK ÖZELLİKLER

4.1 Hedef tür

Sığır, koyun

4.2 Her bir hedef tür için kullanım alanı

Hedef türlerde bileşimde yer alan vitaminlerin eksikliğinin tedavisi için kullanılır.

4.3 Kontrendikasyonlar

Yenilebilir dokularda birikme olasılığı nedeniyle yeterli A vitamini alımı olan gıda üreten hayvanlarda kullanmayınız.

4.4 Her bir hedef tür için özel uyarılar

Bulunmamaktadır.

4.5 Kullanıma ilişkin özel uyarılar

(i) Hayvanlarda kullanıma ilişkin özel uyarılar

Prospektüste belirtilen hedef tür, doz ve uygulama yolu dışında uygulamayınız.

(ii) Ürünü uygulayana ilişkin özel uyarılar

Kazara uygulayıcının kendine enjeksiyonu halinde, Vitamin A hipervitaminozisi muhtemeldir. Bu nedenle uygulama çok dikkatli yapılmalıdır. Ürünü kazara kendinize enjekte etmeniz halinde derhal tıbbi yardım alınız ve ürünün prospektüs veya etiketini doktorunuza gösteriniz. Laboratuvar hayvanlarında yapılan çalışmalar Vitamin A'nın teratojenik etkileri olduğunu göstermiştir. Bu nedenle bu ürün hamile kadınlar tarafından uygulanmamalıdır.

(iii) Diğer uyarılar

4.6 İstenmeyen etkiler (sıklık ve şiddet)

Enjeksiyon bölgesinde geçici şişlik görülebilir.

4.7 Gebelik, laktasyon ve yumurtlama döneminde kullanım

4.8 Diğer tıbbi ürünlerle etkileşim ve diğer etkileşim şekilleri

Bilinmemektedir.

4.9 Dozaj ve kullanım yolu

Kas içi (i.m.) yolla uygulanır. Bu ürün, gıda elde edilen hayvanlarda deri altı (s.c.) yolla uygulanmamalıdır.

Dozaj

Buzağılar:	0.5 - 1.0 ml
Düveler (12 - 15 aylık):	1.0 - 2.0ml
İnekler:	3.0 - 6.0ml
Kuzular:	0.25 - 0.5 ml
Koyunlar:	0.5 - 1.0 ml

Bu ürün, gıda elde edilen hayvanlarda sadece bir kere uygulanmalı ve tavsiye edilen doz aşılmamalıdır.

4.10 Doz aşımı, varsa semptomlar, acil prosedürler, antidotlar (gerekli ise)

Aşırı dozda uygulanırsa Vitamin D3 damarlarda kalsifikasyona neden olur. Aşırı doz uygulamasından sonra kalsifikasyon gelişme riski yaş, yemdeki Ca/P oranı gibi çeşitli faktörlere bağlı olarak değişir.

4.11 Kalıntı arınma süreleri (sıfır gün olanlar da dâhil)

İlaç kalıntı arınma süresi (i.k.a.s): Tedavi süresince ve son ilaç uygulamasından itibaren sığırlar için 287 gün, koyunlar için 215 gün geçmeden kesime gönderilmemeli, sığırlarda ve koyunlarda 120 saat (5 gün) boyunca elde edilen sütler insan tüketimine sunulmamalıdır.

5. FARMAKOLOJİK ÖZELLİKLER

Farmakoterapotik grup: Vitaminler, Vitamin A ve D kombinasyonları

ATCvet kodu: QA11CB

5.1 Farmakodinamik özellikler

A Vitamini (retinol)

Yağda çözünen bir vitamin olarak A vitamini, steroid hormonu gibi gen ekspresyonunu etkileyen vitaminlerden biridir. Bu nedenle, hücrelerin büyümesi, farklılaşması, üreme, görme, kemik gelişimi ve vücudun bağışıklık yanıtı alanlarında sayısız süreç için merkezi öneme sahiptir. Epitel dokunun bütünlüğünün sağlanmasında katkıda bulunarak enfeksiyöz ve parazitik ataklara direnci artırır.

Hem eksiklik hem de fazlalığı, yukarıda belirtilen bölgelerde insanlarda ve hayvanlarda ciddi bozukluklara yol açar.

Plazma A vitamini içeriği sıkı homeostatik kontrole tabidir ve sadece hayvanın aşırı vitamini alması veya düşüklüğü durumlarında bilgi verir. A vitamini durumu hakkında en iyi bilgi karaciğer biyopsisi ile elde edilir.

Karaciğer, A vitamini deposu olarak A vitamini metabolizmasında merkezi bir role sahiptir.

D3 Vitamini (kolekalsiferol)

Yağda çözünen bir vitamin olarak D vitamini, bir steroid hormon gibi, gen ekspresyonunu etkileyen vitaminlerden biridir. Organizmanın kalsiyum metabolizmasının düzenlenmesinde

merkezi öneme sahiptir. Çoğu hayvan türü, özellikle kümes hayvanları için, D3 vitamini D2 vitaminden (ergokalsiferol) daha etkilidir.

E Vitamini (α -tokoferol)

E vitamini, yağda çözünen vitamin grubuna aittir. Tokoferoller önemli fizyolojik antioksidanlardır. E vitamini doymamış yağ asitlerini (örn. Sitoplazmik ve mitokondriyal membranların lipidlerinde) oksidasyona karşı korur.

Bir antioksidan olarak önemine ek olarak, E vitamini arakidonik asitten prostaglandin E oluşumunu uyarır ve kan pıhtılaşmasını engeller. Lökositler ve makrofajlar için koruyucu fonksiyonunda fagositoz sağlar ve bağışıklık tepkisini uyarır.

E vitamini eksikliği, kas distrofisi, eksüdatif diyatezi, ensefalomalazi ve karaciğer nekrozu gibi beslenme hastalıklarını destekler.

Aşırı doymamış yağ asidi desteği, E vitamini eksikliği semptomlarını destekler.

5.2 Farmakokinetik özellikler

Kas içi uygulamadan sonra Vitamin A, D3 ve E karaciğer dokusunda ve yağ dokuda depolanır. Vitamin A farklı türevler halinde başlıca fekal ve üriner yolla atılır. Vitamin A, glukuronid olarak atılım esas olarak safra ile gerçekleşir. Bölündükten sonra ince bağırsakta yeniden emilir (enterohepatik dolaşım).

Parenteral uygulamadan sonra, E vitamini lenf yoluyla kan dolaşımına girer ve 4 ila 9 saat sonra en yüksek plazma seviyelerine ulaşır. Kanda, E vitamini esas olarak β -lipo proteinlerine bağlanır. Karaciğer, kalp kasları, yağ dokusu ve adrenal kortekste birikir. E vitamininin çoğu karaciğerde veya safrada, geri kalanı idrarda atılır. Vitamin E metabolize olmadan veya çok az oranda metabolize olarak başlıca safra yoluyla atılır.

D3 vitamini lenf yoluyla karaciğere taşınır ve burada hidroksilasyon ile biyolojik olarak aktif hidroksi bileşiklerine dönüştürülür. 1,25- ve 24,25-dihidroksi-vitamin D3 oluşumu böbrekte gerçekleşir. En yüksek biyolojik etkinlik 1,25-dihidroksi-vitamin D3'dür (kalsitriol). Vitamin D3 başlıca fekal yolla atılır.

6. FARMASÖTİK ÖZELLİKLER

6.1 Yardımcı maddeler

Polisorbat 80

Triasetin

6.2 Geçimsizlikler

Diğer ürünlerle karıştırmayınız.

6.3 Raf ömrü

Satışa sunulmuş haliyle raf ömrü: 24 ay

İç ambalaj açıldıktan sonraki raf ömrü: Ürün ilk kez açıldıktan sonra en fazla 1 saat içerisinde tüketilmelidir, kalan ürün kullanılmamalıdır.

6.4 Muhafaza şartları

25°C'nin altındaki sıcaklıklarda güneş ışığından korunarak muhafaza edilmelidir. Buzdolabına koymayınız. Dondurmayınız. Düşük sıcaklıklarda çözelti heterojen bir görünüm alabilir. Normal durumuna gelmesi için kullanımdan önce kademeli olarak ısıtılmalıdır. Ürün ilk kez açıldıktan sonra en fazla 1 saat içerisinde tüketilmelidir, kalan ürün kullanılmamalıdır.

6.5 Birincil ambalajın niteliđi ve kompozisyonu

Karton kutu içerisinde 50 ml’lik Tip II amber renkli cam řiřeler, kauçuk tıpa ve alüminyum kapřonla kapatılarak satıřa sunulmuřtur.

6.6 Kullanılmıř veya arta kalan ürünün imhasına iliřkin özel nlemler

Kullanılmamıř veya arta kalan ürün ilgili mevzuata göre imha edilmelidir.

7. PAZARLAMA İZNİ SAHİBİNİN ADI VE ADRESİ

Zoetis Hayvan Sađlıđı Ltd. řti.

Buyaka İki Sitesi, Kule 2, Kat 2, 34771, Ümraniye-İstanbul

8. PAZARLAMA İZNİ NUMARASI

014/0065

9. PAZARLAMA İZNİNİN İLK VERİLME VEYA YENİLEME TARİHİ

01.11.2012

10. METİN DEđİřİKLİK TARİHİ

12.03.2026

Prospektüs:

Sadece Hayvan Sağlığında Kullanılır
Panvit AD₃E
Enjeksiyonluk Çözelti
Vitamin

BİLEŞİMİ

Panvit AD₃E Enjeksiyonluk Çözelti her ml'de etkin madde olarak 500,000 IU Vitamin A (propiyonat olarak), 50,000 IU Vitamin D₃ (kolekalsiferol) ve 50 mg Vitamin E (α -tokoferol-asetat) içeren kahverengimsi sarı yağlı sıvı renkli, berrak steril bir çözeltidir.

FARMAKOLOJİK ÖZELLİKLER

Farmakodinamik özellikler

A Vitamini (retinol)

Yağda çözünen bir vitamin olarak A vitamini, steroid hormonu gibi gen ekspresyonunu etkileyen vitaminlerden biridir. Bu nedenle, hücrelerin büyümesi, farklılaşması, üreme, görme, kemik gelişimi ve vücudun bağışıklık yanıtı alanlarında sayısız süreç için merkezi öneme sahiptir. Epitel dokunun bütünlüğünün sağlanmasında katkıda bulunarak enfeksiyöz ve parazitik ataklara direnci artırır.

Hem eksiklik hem de fazlalığı, yukarıda belirtilen bölgelerde insanlarda ve hayvanlarda ciddi bozukluklara yol açar.

Plazma A vitamini içeriği sıkı homeostatik kontrole tabidir ve sadece hayvanın aşırı vitamini alması veya düşüklüğü durumlarında bilgi verir. A vitamini durumu hakkında en iyi bilgi karaciğer biyopsisi ile elde edilir.

Karaciğer, A vitamini deposu olarak A vitamini metabolizmasında merkezi bir role sahiptir.

D3 Vitamini (kolekalsiferol)

Yağda çözünen bir vitamin olarak D vitamini, bir steroid hormon gibi, gen ekspresyonunu etkileyen vitaminlerden biridir. Organizmanın kalsiyum metabolizmasının düzenlenmesinde merkezi öneme sahiptir. Çoğu hayvan türü, özellikle kümes hayvanları için, D3 vitamini D2 vitaminden (ergokalsiferol) daha etkilidir.

E Vitamini (α -tokoferol)

E vitamini, yağda çözünen vitamin grubuna aittir. Tokoferoller önemli fizyolojik antioksidanlardır. E vitamini doymamış yağ asitlerini (örn. Sitoplazmik ve mitokondriyal membranların lipitlerinde) oksidasyona karşı korur.

Bir antioksidan olarak önemine ek olarak, E vitamini arakidonik asitten prostaglandin E oluşumunu uyarır ve kan pıhtılaşmasını engeller. Lökositler ve makrofajlar için koruyucu fonksiyonunda fagositoz sağlar ve bağışıklık tepkisini uyarır.

E vitamini eksikliği, kas distrofisi, eksüdatif diyatezi, ensefalomalazi ve karaciğer nekrozu gibi beslenme hastalıklarını destekler.

Aşırı doymamış yağ asidi desteği, E vitamini eksikliği semptomlarını destekler.

Farmakokinetik özellikler

Kas içi uygulamadan sonra Vitamin A, D3 ve E karaciğer dokusunda ve yağ dokuda depolanır. Vitamin A farklı türevler halinde başlıca fekal ve üriner yolla atılır. Vitamin A, glukuronid olarak atılım esas olarak safra ile gerçekleşir. Bölündükten sonra ince bağırsakta yeniden emilir (enterohepatik dolaşım).

Parenteral uygulamadan sonra, E vitamini lenf yoluyla kan dolaşımına girer ve 4 ila 9 saat sonra en yüksek plazma seviyelerine ulaşır. Kanda, E vitamini esas olarak β -lipo proteinlerine bağlanır. Karaciğer, kalp kasları, yağ dokusu ve adrenal kortekste birikir. E vitamininin çoğu

karaciğerde veya safrada, geri kalanı idrarda atılır. Vitamin E metabolize olmadan veya çok az oranda metabolize olarak başlıca safra yoluyla atılır.

D3 vitamini lenf yoluyla karaciğere taşınır ve burada hidroksilasyon ile biyolojik olarak aktif hidroksi bileşiklerine dönüştürülür. 1,25- ve 24,25-dihidroksi-vitamin D3 oluşumu böbrekte gerçekleşir. En yüksek biyolojik etkinlik 1,25-dihidroksi-vitamin D3'dür (kalsitriol). Vitamin D3 başlıca fekal yolla atılır.

KULLANIM SAHASI / ENDİKASYONLAR

Sığır ve koyun hedef türlerinde bileşimde yer alan vitaminlerin eksikliğinin tedavisi için kullanılır.

KULLANIM ŞEKLİ VE DOZU

Kas içi (i.m.) yolla uygulanır. Bu ürün, gıda elde edilen hayvanlarda deri altı (s.c.) yolla uygulanmamalıdır.

Dozaj

Buzağılar:	0.5 - 1.0 ml
Düveler (12 - 15 aylık):	1.0 - 2.0ml
İnekler:	3.0 - 6.0ml
Kuzular:	0.25 - 0.5 ml
Koyunlar:	0.5 - 1.0 ml

Bu ürün, gıda elde edilen hayvanlarda sadece bir kere uygulanmalı ve tavsiye edilen doz aşılmamalıdır.

ÖZEL KLİNİK BİLGİLER VE HEDEF TÜRLER İÇİN ÖZEL UYARILAR

Prospektüste belirtilen hedef tür, doz ve uygulama yolu dışında uygulamayınız.

Gebelik ve laktasyon döneminde kullanım

-

İSTENMEYEN ETKİLER

Enjeksiyon bölgesinde geçici şişlik görülebilir.

İLAÇ ETKİLEŞİMLERİ

Bilinmemektedir.

DOZ AŞIMINDA BELİRTİLER, TEDBİRLER VE ANTİDOT

Aşırı dozda uygulanırsa Vitamin D3 damarlarda kalsifikasyona neden olur. Aşırı doz uygulamasından sonra kalsifikasyon gelişme riski yaş, yemdeki Ca/P oranı gibi çeşitli faktörlere bağlı olarak değişir.

GIDA DEĞERİ OLAN HAYVANLARDA KALINTI UYARILARI

İlaç kalıntı arınma süresi (i.k.a.s): Tedavi süresince ve son ilaç uygulamasından itibaren sığırlar için 287 gün, koyunlar için 215 gün geçmeden kesime gönderilmemeli, sığırlarda ve koyunlarda 120 saat (5 gün) boyunca elde edilen sütler insan tüketimine sunulmamalıdır.

KONTRENDİKASYONLAR

Yenilebilir dokularda birikme olasılığı nedeniyle yeterli A vitamini alımı olan gıda üreten hayvanlarda kullanmayınız.

GENEL UYARILAR

“Kullanmadan önce veteriner hekime danışınız”

“Çocukların ulaşamayacağı yerlerde bulundurunuz”

“Beklenmeyen bir etki görüldüğünde veteriner hekime danışınız”

UYGULAYICININ ALMASI GEREKEN ÖNLEMLER VE HEKİMLER İÇİN ÖNERİLER

Kazara uygulayıcının kendine enjeksiyonu halinde, Vitamin A hipervitaminozisi muhtemeldir. Bu nedenle uygulama çok dikkatli yapılmalıdır. Ürünü kazara kendinize enjekte etmeniz halinde derhal tıbbi yardım alınız ve ürünün prospektüs veya etiketini doktorunuza gösteriniz. Laboratuvar hayvanlarında yapılan çalışmalar Vitamin A'nın teratojenik etkileri olduğunu göstermiştir. Bu nedenle bu ürün hamile kadınlar tarafından uygulanmamalıdır.

MUHAFAZA ŞARTLARI VE RAF ÖMRÜ

Raf ömrü üretim tarihinden itibaren 24 aydır. 25°C'nin altındaki sıcaklıklarda güneş ışığından korunarak muhafaza edilmelidir. Buzdolabına koymayınız. Dondurmayınız. Düşük sıcaklıklarda çözelti heterojen bir görünüm alabilir. Normal durumuna gelmesi için kullanımdan önce kademeli olarak ılıtılmalıdır. Ürün ilk kez açıldıktan sonra en fazla 1 saat içerisinde tüketilmelidir, kalan ürün kullanılmamalıdır.

KULLANIM SONU İMHA VE HEDEF OLMAYAN TÜRLER İÇİN UYARILAR

Kullanılmamış veya arta kalan ürün ilgili mevzuata göre imha edilmelidir.

TİCARİ TAKDİM ŞEKİLLERİ

Karton kutu içerisinde 50 ml'lik Tip II amber renkli cam şişeler, kauçuk tıpa ve alüminyum kapşonla kapatılarak satışa sunulmuştur.

SATIŞ YERİ VE ŞARTLARI

Veteriner hekim reçetesi ile eczanelerde, veteriner hekim muayenehane, polikliniklerinde ve hayvan hastanelerinde satılır. (VHR)

PROSPEKTÜSÜN ONAY TARİHİ: 12.03.2026

T.C. TARIM VE ORMAN BAKANLIĞI PAZARLAMA İZNİ TARİHİ VE NO.:

01.11.2012-014/0065

PAZARLAMA İZNİ SAHİBİNİN ADI VE ADRESİ:

Zoetis Hayvan Sağlığı Ltd. Şti. Buyaka İki Sitesi, Kule 2, Kat 2, 34771, Ümraniye-İstanbul

ÜRETİCİ FİRMA VE ADRESİ:

Zoetis Manufacturing and Research S.L. Ctra. Camprodon s/n "La Riba" 17813 Vall de Bianya Girona, İspanya

Dış Ambalaj (Kutu):

Sadece Hayvan Sağlığında Kullanılır

Panvit AD₃E

Enjeksiyonluk Çözelti

Vitamin

BİLEŞİMİ

Her ml’de etkin madde olarak 500,000 IU Vitamin A (propiyonat olarak), 50,000 IU Vitamin D₃ (kolekalsiferol) ve 50 mg Vitamin E (α -tokoferol-asetat) içeren kahverengimsi sarı yağlı sıvı renkli, berrak steril bir çözeltidir.

KULLANIM SAHASI / ENDİKASYONLAR

Sığır ve koyun hedef türlerinde bileşimde yer alan vitaminlerin eksikliğinin tedavisi için kullanılır.

KULLANIM ŞEKLİ VE DOZU

Kas içi (i.m.) yolla uygulanır. Bu ürün, gıda elde edilen hayvanlarda deri altı (s.c.) yolla uygulanmamalıdır.

Dozaj

Buzağılar: 0.5 - 1.0 ml

Düveler (12 - 15 aylık): 1.0 - 2.0ml

İnekler: 3.0 - 6.0ml

Kuzular: 0.25 - 0.5 ml

Koyunlar: 0.5 - 1.0 ml

Bu ürün, gıda elde edilen hayvanlarda sadece bir kere uygulanmalı ve tavsiye edilen doz aşılmamalıdır.

İlaç kalıntı arınma süresi (i.k.a.s): Tedavi süresince ve son ilaç uygulamasından itibaren sığırlar için 287 gün, koyunlar için 215 gün geçmeden kesime gönderilmemeli, sığırlarda ve koyunlarda 120 saat (5 gün) boyunca elde edilen sütler insan tüketimine sunulmamalıdır.

MUHAFAZA ŞARTLARI VE RAF ÖMRÜ

Raf ömrü üretim tarihinden itibaren 24 aydır. 25°C’nin altındaki sıcaklıklarda güneş ışığından korunarak muhafaza edilmelidir. Buzdolabına koymayınız. Dondurmayınız. Düşük sıcaklıklarda çözelti heterojen bir görünüm alabilir. Normal durumuna gelmesi için kullanımdan önce kademeli olarak ılıtılmalıdır. Ürün ilk kez açıldıktan sonra en fazla 1 saat içerisinde tüketilmelidir, kalan ürün kullanılmamalıdır.

T.C. TARIM VE ORMAN BAKANLIĞI PAZARLAMA İZNİ TARİHİ VE NO.:

01.11.2012-014/0065

PAZARLAMA İZNİ SAHİBİNİN ADI VE ADRESİ:

Zoetis Hayvan Sağlığı Ltd. Şti.

Buyaka İki Sitesi, Kule 2, Kat 2, 34771, Ümraniye-İstanbul

ÜRETİCİ FİRMA VE ADRESİ:

Zoetis Manufacturing and Research S.L. Ctra. Camprodon s/n "La Riba" 17813 Vall de Bianya Girona, İspanya

Seri no:

Üretim ta.:

Son kul. ta.:

Tavsiye Edilen PSF (KDV dahil)

İç Ambalaj (Şişe Etiket):

Sadece Hayvan Sağlığında Kullanılır

Panvit AD₃E

Enjeksiyonluk Çözelti

Vitamin

BİLEŞİMİ

Her ml'de etkin madde olarak 500,000 IU Vitamin A (propiyonat olarak), 50,000 IU Vitamin D₃ (kolekalsiferol) ve 50 mg Vitamin E (α - tokoferol-asetat) içeren kahverengimsi sarı yağlı sıvı renkli, berrak steril bir çözeltidir.

KULLANIM SAHASI / ENDİKASYONLAR

Sığır ve koyun hedef türlerinde bileşimde yer alan vitaminlerin eksikliğinin tedavisi için kullanılır.

KULLANIM ŞEKLİ VE DOZU

Kas içi (i.m.) yolla uygulanır. Bu ürün, gıda elde edilen hayvanlarda deri altı (s.c.) yolla uygulanmamalıdır.

Dozaj

Buzağılar:	0.5 - 1.0 ml
Düveler (12 - 15 aylık):	1.0 - 2.0ml
İnekler:	3.0 - 6.0ml
Kuzular:	0.25 - 0.5 ml
Koyunlar:	0.5 - 1.0 ml

Detaylı bilgi için prospektüsü okuyunuz.

MUHAFAZA ŞARTLARI VE RAF ÖMRÜ

Raf ömrü üretim tarihinden itibaren 24 aydır. 25°C'nin altındaki sıcaklıklarda güneş ışığından korunarak muhafaza edilmelidir. Buzdolabına koymayınız. Dondurmayınız. Düşük sıcaklıklarda çözelti heterojen bir görünüm alabilir. Normal durumuna gelmesi için kullanımdan önce kademeli olarak ılıtılmalıdır. Ürün ilk kez açıldıktan sonra en fazla 1 saat içerisinde tüketilmelidir, kalan ürün kullanılmamalıdır.

T.C. TARIM VE ORMAN BAKANLIĞI PAZARLAMA İZNİ TARİHİ VE NO.:

01.11.2012-014/0065

PAZARLAMA İZNİ SAHİBİNİN ADI VE ADRESİ:

Zoetis Hayvan Sağlığı Ltd. Şti.

Buyaka İki Sitesi, Kule 2, Kat 2, 34771, Ümraniye-İstanbul

ÜRETİCİ FİRMA VE ADRESİ:

Zoetis Manufacturing and Research S.L. Ctra. Camprodon s/n "La Riba" 17813 Vall de Bianya Girona, İspanya

Seri no:

Üretim ta.:

Son kul. ta.: