

VETERINARINIO VAISTO APRAŠAS

1. VETERINARINIO VAISTO PAVADINIMAS

COLIPLUS, 2 000 000 TV/ml, koncentratas geriamajam tirpalui galvijams, avims, kiaulėms ir vištoms ruošti, skirtas naudoti su geriamu vandeniu

ES: Colistina Divasa 2 000 000 TV/ml koncentratas geriamajam tirpalui galvijams, avims, kiaulėms ir vištoms ruošti, skirtas naudoti su geriamu vandeniu

2. KOKYBINĖ IR KIEKYBINĖ SUDĖTIS

1 ml koncentrato yra:

veikliosios medžiagos:

kolistino (kolistino sulfato) 2 mln. TV (83,33 mg);

pagalbinių medžiagų:

benzilo alkoholio	10 mg,
dinatrio edetato	0,1 mg,
pagalbinių medžiagų	ki 1 ml.

Išsamų pagalbinių medžiagų sąrašą žr. 6.1 p.

3. VAISTO FORMA

Koncentratas geriamajam tirpalui ruošti, skirtas naudoti su geriamu vandeniu.
Skaidrus geltonai rudas tirpalas.

4. KLINIKINIAI DUOMENYS

4.1 Paskirties gyvūnų rūšys

Galvijai (veršeliai), avys (ėriukai), kiaulės ir vištos.

4.2 Naudojimo indikacijos, nurodant paskirties gyvūnų rūšis

Veršeliams, ėriukams, kiaulėms ir vištoms, sergančioms skrandžio ir žarnyno infekcinėmis ligomis, sukeltomis kolistinui jautrių *Escherichia coli*, gydyti.

4.3 Kontraindikacijos

Negalima naudoti, padidėjus jautrumui polipeptidiniams antibiotikams ar bet kuriai iš pagalbinių medžiagų.

Negalima naudoti, jei yra atsparumas polimiksinui.

4.4 Specialieji nurodymai, naudojant atskirų rūšių paskirties gyvūnams

Veterinarinio vaisto naudojimą būtina pagrįsti jautrumo tyrimais, taip pat reikia atsižvelgti į oficialią ir vietinę antimikrobinių medžiagų naudojimo politiką.

4.5 Specialios naudojimo atsargumo priemonės

4.5i Specialios atsargumo priemonės, naudojant vaistą gyvūnams

Šio veterinarinio vaisto (antimikrobinės medžiagos) naudojimas naminiams paukščiams turi atitikti Komisijos reglamento (EB) Nr. 1177/2006 bei atitinkamus nacionalinius reikalavimus. Gyvūnų naujagimiams ir gyvūnams, kurių sunkiai sutrikusi virškinimo trakto ir inkstų veikla, kolistino absorbcija gali padidėti. Galimi neurotoksiniai ir nefrotoksiniai pažeidimai.

4.5ii Specialios atsargumo priemonės asmenims, naudojantiems vaistą gyvūnams

Žmonės, kuriems nustatytas jautrumas polimiksinams, turi vengti sąlyčio su veterinariniu vaistu. Naudojant veterinarinį vaistą, rekomenduojama mūvēti pirštines. Naudojant veterinarinį vaistą, negalima gerti, valgyti ar rūkyti. Atsitiktinai patekus į akis, reikia gausiai nuplauti vandeniu bei nedelsiant kreiptis į gydytoją ir parodyti šio vaisto etiketę. Po naudojimo reikia nusiplauti rankas.

4.6 Nepalankios reakcijos (dažnumas ir sunkumas)

Nežinomos.

4.7 Naudojimas vaikingoms patelėms, laktacijos ar kiaušinių dėjimo metu

Veterinarinio vaisto saugumas vaikingoms patelėms, laktacijos metu ar kiaušinių dėjimo metu paskirties gyvūnų rūšims nenustatytas. Naudoti galima, tik veterinarijos gydytojui įvertinus naudos ir rizikos santykį.

Šio veterinarinio vaisto (antimikrobinės medžiagos) naudojimas naminiams paukščiams turi atitikti Komisijos reglamento (EB) Nr. 1177/2006 bei atitinkamus nacionalinius reikalavimus.

4.8 Sąveika su kitais vaistais ir kitos sąveikos formos

Atskirais atvejais negalima atmesti sugirdyto kolistino sulfato sąveikos su anestetikais ir miorelaksantais galimybės. Reikia vengti naudoti kartu su aminoglikozidais ir levamizoliu. Kolistino sulfato poveikį gali mažinti divalenčiai katijonai (geležis, kalcis, magnis) ir nesočiosios riebalų rūgštys bei polifosfatai.

4.9 Dozės ir naudojimo būdas

Vaistą reikia sugirdyti.

Veršeliams, ėriukams ir kiaulėms rekomenduojama dozė – 100 000 TV kolistino vienam kūno svorio kilogramui kasdien 3-5 paras iš eilės. Rekomenduojama paros dozė turėtų būti padalinta į dvi dalis, jeigu vaistas gyvūnui girdomas tiesiai į burną.

Naminiams paukščiams rekomenduojama dozė – 75 000 TV kolistino vienam kūno svorio kilogramui kasdien 3-5 paras iš eilės.

Naudojimas su geriamu vandeniu

Išgeriamo vaistinio vandens kiekis priklauso nuo fiziologinės ir klinikinės gyvūnų būklės. Tinkamai dozei nustatyti reikia atitinkamai koreguoti kolistino koncentraciją. Prieš pradėdant gydymą, kiekvieną kartą būtina atidžiai apskaičiuoti bendrą gydomo gyvūno kūno masę ir bendrą išgeriamo vandens kiekį per parą. Vaistinį vandenį reikia ruošti kiekvieną dieną, prieš tiekiant. Vaistinis vanduo gyvūnams turi būti vienintelis geriamo vandens šaltinis visą gydymo laikotarpį.

Tikslią dozę galima apskaičiuoti pagal šią formulę:

$$\frac{\text{... ml Coliplus 1 kg kūno svorio per parą} \times \text{vidutinis kūno svoris (kg)}}{\text{Vidutinis išgeriamo vandens kiekis per parą (l/gyvūnui)}} = \text{... ml Coliplus 1 litrui geriamo vandens}$$

- Naudojimas be dozavimo siurblio

Vaistas paskirstomas iš cisternos per 24 valandų laikotarpį, 3 paras iš eilės.

Coliplus įmaišomas į geriamo vandens kiekį, atitinkantį per gydymo laikotarpį (24 valandas) gyvūnų išgeriamą kiekį, užtikrinant reikiamą kolistino dozę TV 1 kg kūno svorio.

Po to reikia atlikti toliau nurodytus veiksmus.

Pagal dozavimo režimą ir bendrą gydomų gyvūnų svorį būtina nustatyti reikiamą aktyviosios medžiagos kiekį bei, atitinkamai, reikiamą komercinio produkto kiekį.

Būtina nustatyti vidutinį gydomų gyvūnų per 24 valandas išgeriamą vandens kiekį.

Galima taikyti šią formulę:

- 1) vaistinio tirpalo tūrio apskaičiavimas kiekvieną dieną (V):
$$V \text{ (ml)} = (\text{dozė per parą TV/kg kūno svorio} \times \text{bendras gydomų gyvūnų kūno svoris}) / 2\,000\,000 \text{ TV.}$$
- 2) geriamo vandens tirpalui paruošti kiekio apskaičiavimas (Q_{vandens}):
$$Q_{\text{vandens}} \text{ (l)}: (\text{vidutinis individualus per parą išgeriamo vandens kiekis}) \times (\text{gydomų gyvūnų skaičius})$$

- Naudojimas su dozavimo siurbliu

Vaistas paskirstomas išgerti per 24 valandas, 3 paras iš eilės.

Dozavimo siurblys naudojamas nustatytos koncentracijos pradiniam tirpalui įmaišyti į geriamą vandenį. Siurbiamas kiekis yra pastovus, tačiau gėrimo dažnis priklauso nuo linijos tėkmės greičio. Siurblio tėkmės greitis (T) yra procentinis dydis.

Jei vaistas tiekiamas naudojant automatinę geriamo vandens sistemą, reikia apskaičiuoti pradinio tirpalo tūrį ir koncentraciją. Reikia atlikti toliau nurodytus veiksmus.

- 1) Vaistinio tirpalo tūrio apskaičiavimas kiekvieno paskirstymo metu (K):
$$V \text{ (ml)} = (\text{dozė per parą TV/kg kūno svorio} \times \text{bendras gydomų gyvūnų kūno svoris}) / 2\,000\,000 \text{ TV}$$
- 2) Geriamo vandens koncentracijos apskaičiavimas (KC):
$$KC \text{ (ml/l)} = V / \text{bendras gyvūnų per 24 valandas išgeriamo vandens tūris}$$
- 3) Pradinio tirpalo tūrio apskaičiavimas ($V_{\text{prad. tirp.}}$):
$$V_{\text{prad. tirp.}} \text{ (ml/l)} = \text{bendras gyvūnų per 24 valandas išgeriamo vandens tūris} \times T$$
- 4) Pradinio tirpalo koncentracijos apskaičiavimas ($KC_{\text{prad. tirp.}}$):
$$KC_{\text{prad. tirp.}} \text{ (ml/l)} = KC / T^{\text{cc}}$$

4.10 Perdozavimas (simptomai, pirmosios pagalbos priemonės, priešnuodžiai), jei būtina

Nėra.

4.11 Išlauka

Mėsai ir subproduktams – 1 para.

Kiaušiniams – 0 parų.

Neregistruota naudoti patelėms, kurių pienas skirtas žmonių maistui.

5. FARMAKOLOGINĖS SAVYBĖS

Farmakoterapinė grupė: vaistai nuo žarnyno infekcinių ligų, antibiotikai.

ATCvet kodas: QA07AA10

5.1 Farmakodinaminės savybės

Kolistinas yra polipeptidinis antibiotikas, priklausantis polimiksinų klasei.

Kolistinas baktericidiškai veikia jautrias bakterijų padermes, suardydamas bakterijų citoplazmos membraną ir taip pažeisdamas ląstelių pralaidumą bei viduląstelių medžiagų apykaitą. Kolistinas yra baktericidinė medžiaga, ypač veiksminga prieš eilę gramneigiamų bakterijų, pvz., *Enterobacteriaceae* ir ypač *Escherichia coli*. Gramteigiamų bakterijų ir mikroskopinių grybų kolistinas iš esmės neveikia.

Gramteigiamos bakterijos pasižymi natūraliu atsparumu kolistinui, kaip ir kai kurių rūšių gramneigiamos bakterijos, pvz., *Proteus* spp. ir *Serratia* spp. Vis dėlto žarnyno gramneigiamų bakterijų įgytasis atsparumas kolistinui yra retas ir sąlygojamas vieno žingsnio mutacijų.

In vitro nustatytas *Escherichia coli* ir *Salmonella typhimurium* padermių, išskirtų iš kiaulių, taip pat *Escherichia coli*, *Salmonella enteritidis* ir *Salmonella typhimurium* padermių, išskirtų iš naminių paukščių, jautrumas kolistinui, esant tokioms MSK₅₀ ir MSK₉₀ vertėms:

	MSK ₅₀	MSK ₉₀
<i>Escherichia coli</i> iš kiaulių	0,19 µg/ml	4,0 µg/ml
<i>Salmonella typhimurium</i> iš kiaulių	3,0 µg/ml	4,0 µg/ml
<i>Escherichia coli</i> iš naminių paukščių	0,25 µg/ml	0,38 µg/ml
<i>Salmonella typhimurium</i> iš naminių paukščių	3,0 µg/ml	4,20 µg/ml
<i>Salmonella enteritidis</i> iš naminių paukščių	3,0 µg/ml	4,20 µg/ml

Pagal Nacionalinio klinikinių laboratorijų standartų komiteto (NCCLS) standartą atsparumo kolistinui kritinė koncentracija yra 16 µg/ml. Galvijų ir avių *Escherichia coli* ir *Salmonella* rūšių jautrumas panašus į kiaulių ir naminių paukščių patogenų. Šios vertės nustatytos 2006 m.

5.2 Farmakokinetinės savybės

Kolistinas iš virškinimo trakto absorbuojamas prastai. Kolistino koncentracija serume ir audiniuose yra labai maža, tuo tarpu įvairiose skrandžio ir žarnyno sistemos dalyse aptinkami dideli ir pastovūs vaisto kiekiai.

Žymaus metabolizmo nenustatytas.

Kolistinas beveik visada pašalinamas su išmatomis.

6. FARMACINIAI DUOMENYS

6.1 Pagalbinių medžiagų sąrašas

Benzilo alkoholis, EDTA dinatrio druska, išgrynintas vanduo.

6.2 Nesuderinamumai

Nežinomi.

6.3 Tinkamumo laikas

Veterinarinio vaisto tinkamumo laikas, nepažeidus originalios pakuotės, – 2 metai.

Veterinarinio vaisto tinkamumo laikas, atidarius pirminę pakuotę, – 60 parų.

Veterinarinio vaisto tinkamumo laikas, atskiedus arba ištirpinus pagal nurodymus, – 24 valandos, atskiedus vandeniui.

6.4. Specialieji laikymo nurodymai

Negalima laikyti aukštesnėje kaip 25 °C temperatūroje.

6.5. Pirminės pakuotės pobūdis ir sudedamosios dalys

Pirminės pakuotės pobūdis:

Baltas didelio tankio polietileno butelis su aliuminine plomba ir didelio tankio polietileno užsukamu dangteliu.

Pakuočių dydžiai: 250 ml, 1 litras ir 5 litrai.

Gali būti platinamos ne visų dydžių pakuotės.

6.6 Specialios nesunaudoto veterinarinio vaisto ar su jo naudojimu susijusių atliekų naikinimo nuostatos

Nesunaudotas veterinarinis vaistas ar su juo susijusios atliekos turi būti sunaikintos pagal šalies reikalavimus.

7. RINKODAROS TEISĖS TURĖTOJAS

DIVASA - FARMAVIC, S.A.,
Ctra. Sant Hipòlit, km 71,
08503 GURB – VIC Barcelona,
Ispanija

8. RINKODAROS TEISĖS NUMERIS (-IAI)

LT/2/09/1857/001-003

9. REGISTRACIJOS DATA

2009-06-24

10. TEKSTO PERŽIŪROS DATA

2010-09-03

DRAUDIMAS PREKIAUTI, TIEKTI IR (ARBA) NAUDOTI

Nėra.

ŽENKLINIMAS IR INFORMACINIS LAPELIS*

* informacinis lapelis atskirai nepridedamas, todėl visa informacija pateikiama ant etiketės

DUOMENYS, KURIE TURI BŪTI ANT PIRMINĖS PAKUOTĖS

BUTELIS

1. VETERINARINIO VAISTO PAVADINIMAS

COLIPLUS, 2 000 000 TV/ml, koncentratas geriamajam tirpalui galvijams, avims, kiaulėms ir vištoms ruošti, skirtas naudoti su geriamu vandeniu

ES: Colistina Divasa 2 000 000 TV/ml koncentratas geriamajam tirpalui galvijams, avims, kiaulėms ir vištoms ruošti, skirtas naudoti su geriamu vandeniu

2. VEIKLIOJI (-SIOS) IR KITOS MEDŽIAGOS

1 ml geriamo tirpalo yra 2 mln. TV (83,33 mg) kolistino sulfato.
Kitos medžiagos: benzilo alkoholis, EDTA dinatrio druska.

3. VAISTO FORMA

Koncentratas geriamajam tirpalui ruošti, skirtas naudoti su geriamu vandeniu.

4. PAKUOTĖS DYDIS

250 ml

11
51

5. PASKIRTIES GYVŪNŲ RŪŠYS

Galvijai (veršeliai), avys (ėriukai), kiaulės ir vištos

6. INDIKACIJOS

Veršeliams, ėriukams, kiaulėms ir vištoms, sergančioms skrandžio ir žarnyno infekcinėmis ligomis, sukeltomis kolistinui jautrių *Escherichia coli*, gydyti.

7. KONTRAINDIKACIJOS

Negalima naudoti, padidėjus jautrumui polipeptidiniams antibiotikams ar bet kuriai iš pagalbinių medžiagų.

Negalima naudoti, jei yra atsparumas polimiksinui.

8. DOZĖS, NAUDOJIMO BŪDAS (-AI) IR METODAS KIEKVIENAI RŪŠIAI

Vaistą reikia sugirdyti.

Veršeliams, ėriukams ir kiaulėms rekomenduojama dozė – 100 000 TV kolistino vienam kūno svorio kilogramui kasdien 3-5 paras iš eilės. Rekomenduojama paros dozė turėtų būti padalinta į dvi dalis, jeigu vaistas gyvūnui girdomas tiesiai į burną.

Naminiams paukščiams rekomenduojama dozė – 75 000 TV kolistino vienam kūno svorio kilogramui kasdien 3-5 paras iš eilės.

Naudojimas su geriamu vandeniu

Išgeriamo vaistinio vandens kiekis priklauso nuo fiziologinės ir klinikinės gyvūnų būklės. Tinkamai dozei nustatyti reikia atitinkamai koreguoti kolistino koncentraciją.

Prieš pradėdant gydymą, kiekvieną kartą būtina atidžiai apskaičiuoti bendrą gydomo gyvūno kūno masę ir bendrą išgeriamo vandens kiekį per parą. Vaistinį vandenį reikia ruošti kiekvieną dieną, prieš tiekiant.

Vaistinis vanduo gyvūnams turi būti vienintelis geriamo vandens šaltinis visą gydymo laikotarpį.

Tikslią dozę galima apskaičiuoti pagal šią formulę:

$$\frac{\dots \text{ ml Coliplus 1 kg kūno svorio per parą} \times \text{ vidutinis kūno svoris (kg)}}{\text{Vidutinis išgeriamo vandens kiekis per parą (l/gyvūnui)}} = \dots \text{ ml Coliplus 1 litrui geriamo vandens}$$

- Naudojimas be dozavimo siurblio

Vaistas paskirstomas iš cisternos per 24 valandų laikotarpį, 3 paras iš eilės.

Coliplus įmaišomas į geriamo vandens kiekį, atitinkantį per gydymo laikotarpį (24 valandas) gyvūnų išgeriamą kiekį, užtikrinant reikiamą kolistino dozę TV 1 kg kūno svorio.

Po to reikia atlikti toliau nurodytus veiksmus.

Pagal dozavimo režimą ir bendrą gydomų gyvūnų svorį būtina nustatyti reikiamą aktyviosios medžiagos kiekį bei, atitinkamai, reikiamą komercinio produkto kiekį.

Būtina nustatyti vidutinį gydomų gyvūnų per 24 valandas išgeriamą vandens kiekį.

Galima taikyti šią formulę:

- 3) vaistinio tirpalo tūrio apskaičiavimas kiekvieną dieną (V):

$$V \text{ (ml)} = \frac{\text{dozė per parą TV/kg kūno svorio} \times \text{bendras gydomų gyvūnų kūno svoris}}{2\,000\,000 \text{ TV}}$$

- 4) geriamo vandens tirpalui paruošti kiekio apskaičiavimas (Q_{vandens}):

$$Q_{\text{vandens}} \text{ (l)}: (\text{vidutinis individualus per parą išgeriamo vandens kiekis}) \times (\text{gydomų gyvūnų skaičius})$$

- Naudojimas su dozavimo siurbliu

Vaistas paskirstomas išgerti per 24 valandas, 3 paras iš eilės.

Dozavimo siurblys naudojamas nustatytos koncentracijos pradiniam tirpalui įmaišyti į geriamą vandenį. Siurbiamas kiekis yra pastovus, tačiau gėrimo dažnis priklauso nuo linijos tėkmės greičio.

Siurblio tėkmės greitis (T) yra procentinis dydis.

Jei vaistas tiekiamas naudojant automatinę geriamo vandens sistemą, reikia apskaičiuoti pradinio tirpalo tūrį ir koncentraciją. Reikia atlikti toliau nurodytus veiksmus.

- 5) Vaistinio tirpalo tūrio apskaičiavimas kiekvieno paskirstymo metu (K):
$$V \text{ (ml)} = (\text{dozė per parą TV/kg kūno svorio} \times \text{bendras gydomų gyvūnų kūno svoris}) / 2\,000\,000 \text{ TV}$$
- 6) Geriamo vandens koncentracijos apskaičiavimas (KC):
$$KC \text{ (ml/l)} = V / \text{bendras gyvūnų per 24 valandas išgeriamo vandens tūris}$$
- 7) Pradinio tirpalo tūrio apskaičiavimas ($V_{\text{prad. tirp.}}$):
$$V_{\text{prad. tirp.}} \text{ (ml/l)} = \text{bendras gyvūnų per 24 valandas išgeriamo vandens tūris} \times T$$
- 8) Pradinio tirpalo koncentracijos apskaičiavimas ($KC_{\text{prad. tirp.}}$):
$$KC_{\text{prad. tirp.}} \text{ (ml/l)} = KC / T^{\text{c}}$$

9. IŠLAUKA

Išlauka: mėšai ir subproduktams – 1 para, kiaušiniams – 0 parų.
Neregistruota naudoti patelėms, kurių pienas skirtas žmonių maistui.

10. SPECIALIEJI LAIKYMO NURODYMAI

Negalima laikyti aukštesnėje kaip 25 °C temperatūroje.

11. SPECIALIEJI ĮSPĖJIMAI

Veterinarinio vaisto naudojimą būtina pagrįsti jautrumo tyrimais, taip pat reikia atsižvelgti į oficialią ir vietinę antimikrobinių medžiagų naudojimo politiką.
Gyvūnų naujagimiams ir gyvūnams, kurių sunkiai sutrikusi virškinimo trakto ir inkstų veikla, kolistino absorbcija gali padidėti. Galimi neurotoksiniai ir nefrotoksiniai pažeidimai.
Nepageidaujamos reakcijos bei informacija apie perdozavimą, naudojant šį veterinarinį vaistą, nežinomos. Pastebėjus bet kokį sunkų poveikį ar kitą poveikį, būtina informuoti veterinarijos gydytoją.
Sąveika: Atskirais atvejais negalima atmesti sugirdyto kolistino sulfato sąveikos su anestetikais ir miorelaksantais galimybės. Reikia vengti naudoti kartu su aminoglikozidais ir levamizoliu. Kolistino sulfato poveikį gali mažinti divalenčiai katijonai (geležis, kalcis, magnis) ir nesočiosios riebalų rūgštys bei polifosfatai.

12. ĮSPĖJIMAI NAUDOTOJUI

Žmonės, kuriems nustatytas jautrumas polimiksinams, turi vengti sąlyčio su veterinariniu vaistu. Naudojant veterinarinį vaistą, rekomenduojama mūvėti pirštines.
Naudojant veterinarinį vaistą, negalima gerti, valgyti ar rūkyti.
Atsitiktinai patekus į akis, reikia gausiai nuplauti vandeniu bei nedelsiant kreiptis į gydytoją ir parodyti šio vaisto etiketę.
Po naudojimo reikia nusiplauti rankas.

13. NAUDOJIMAS VAIKINGOMS PATELĖMS, LAKTACIJOS AR KIAUŠINIŲ DĖJIMO METU

Veterinarinio vaisto saugumas vaikingoms patelėms, laktacijos metu ar kiaušinių dėjimo metu paskirties gyvūnų rūšims nenustatytas. Naudoti galima, tik veterinarijos gydytojui įvertinus naudos ir rizikos santykį.

Šio veterinarinio vaisto (antimikrobinės medžiagos) naudojimas naminiams paukščiams turi atitikti Komisijos reglamento (EB) Nr. 1177/2006 bei atitinkamus nacionalinius reikalavimus.

14. TINKAMUMO DATA

Tinka iki {mėnuo/metai}

Atidarius butelį, būtina sunaudoti per 60 parų.

15. SPECIALIOS NESUNAUDOTO VETERINARINIO (-IŲ) VAISTO (-Ų) AR ATLIEKŲ NAIKINIMO NUOSTATOS, JEI BŪTINA

Nesunaudotas veterinarinis vaistas ar su juo susijusios atliekos turi būti sunaikintos pagal šalies reikalavimus.

16. NUORODA „TIK VETERINARINIAM NAUDOJIMUI“ IR TIEKIMO BEI NAUDOJIMO SĄLYGOS AR APRIBOJIMAI, jei taikytina

Veterinariniam naudojimui. Parduodama su veterinariniu receptu.

17. NUORODA „SAUGOTI NUO VAIKŲ“

Saugoti nuo vaikų.

18. RINKODAROS TEISĖS TURĖTOJO PAVADINIMAS IR ADRESAS

DIVASA - FARMAVIC, S.A.,
Ctra. Sant Hipòlit, km 71,
08503 GURB – VIC Barcelona,
Ispanija

19. REGISTRACIJOS NUMERIS (-IAI)

LT/2/09/1857/001

LT/2/09/1857/002

LT/2/09/1857/003

20. GAMINTOJO SERIJOS NUMERIS

Serija {numeris}