



Toctino® (alitretinoiini)

OHJEET LÄÄKÄREILLE JA APTEEKKIHENKILÖKUNNALLE



Raskauden-
ehkäisyohjelma

Toctino® 
(alitretinoiini)
hoitaa sisältäpäin



Ohjeita Toctino-hoitoa määrääville lääkäreille

Pyydämme teitä lukemaan nämä ohjeet huolellisesti ennen kuin keskustelette Toctino-hoidon mahdollisuudesta potilaanne kanssa. Tässä tiedotteessa kerrotaan raskauden ehkäisystä, joka on ehdottoman välttämätöntä Toctino-hoidon aikana. Lisätietoja valmisteesta ja sen mahdollisista haittavaikutuksista saatte valmisteyhteenvedosta, joka teille on annettu. Pyydämme teitä lukemaan valmisteyhteenvedon ja noudattamaan siinä annettuja ohjeita.

Tärkeitä tietoja

- Toctino-valmisteen vaikuttava aine, alitretinoiini, on retinoidi. Retinoidit ovat tunnetusti erittäin teratogeenisiä.
- Sikiön altistuminen retinoideille johtaa hyvin usein synnyntäisiin epämuodostumiin. Alitretinoiinin kanssa rakenteellisesti samankaltainen isotretinoiini aiheutti vaikeita epämuodostumia tai keskenmenon noin 20 prosentissa tapauksista, kun sitä käytettiin raskauden aikana.
- Toctino-valmistetta ei saa missään tapauksessa käyttää raskauden eikä imetyksen aikana.
- Potilaiden on huolehdittava raskauden ehkäisystä vähintään yhtä, mutta mieluummin kahta tehokasta ehkäisymenetelmää käyttäen 1 kuukauden ajan ennen Toctino-hoidon aloittamista, hoidon aikana ja 1 kuukauden ajan hoidon päättymisen jälkeen.
- Toctino-hoitoa saaville potilaille on tehtävä raskaustesti ennen hoidon alkamista, hoidon aikana paikallista käytäntöä noudattaen ja kuukauden kuluttua hoidon päättymisestä.

Tarkoitus

Toctino on tarkoitettu vaikean kroonisen käsiekseeman hoitoon, kun paikallisella voimakkaalla kortikosteroidihoidolla ei saada aikaan hoitovastetta. Sikiön lyhytaikaisenkin altistumisen alitretinoiinille epäillään vahvasti aiheuttavan synnynnäisiä epämuodostumia.

Seuraavia epämuodostumia on todettu muiden retinoidien raskaudenaikaisen käytön jälkeen:

- Keskushermoston epämuodostumat, esim. hydrokefalia
- Aivojen epämuodostumat
- Mikrokefalia
- Kasvojen epämuodostumat, esim. matala nenäselkä
- Suulakihalkio
- Korvien epämuodostumat tai korvien puuttuminen
- Silmien kehityshäiriöt, esim. mikroftalmia
- Kardiovaskulaariset poikkeavuudet
- Kateenkorvan ja lisäkilpirauhasen kehityshäiriöt

Lisäksi keskenmenon vaara on suurentunut.

Tämän vuoksi Toctino-hoitoa ei saa antaa naisille, jotka voivat tulla raskaaksi, elleivät kaikki raskaudenehkäisyohjelman ehdot täyty.

Ohjelma koostuu seuraavista osista: Ohjeet lääkäreille ja apteekkihenkilökunnalle, Potilasesite, "Tietoa raskauden ehkäisystä" -esite, Potilaskortti ja Naispotilaiden kirjallinen vakuutus.

1. Lääkkeen määräävänä lääkärimä teidän tulee varmistaa, että Toctino-hoitoa saavat naispotilaat noudattavat tiukasti kaikkia raskaudenehkäisyä ja raskaustestejä koskevia vaatimuksia.
2. Jotta voitaisiin varmistaa, etteivät potilaat ole raskaana Toctino-hoitoa saadessaan, lääkkeen jakelua on valvottava kuukauden välein toistuvilla säännöllisillä vastaanottokäynneillä. Lääkettä annetaan aina enintään 30 vuorokauden annos kerrallaan.
3. Kaikille potilaille on korostettava, että he eivät saa antaa lääkkeitään kenellekään muulle.
4. Kaikille potilaille on korostettava, että he eivät saa luovuttaa verta hoidon aikana eivätkä 5 viikon aikana hoidon päättymisen jälkeen.
5. Kaikkia potilaita on kehotettava palauttamaan käyttämättä jääneet kapselit lääkärille tai apteekkiin.

Raskaudenehkäisyohjelma

Raskauteen johtaneet ehkäisyn epäonnistumiset retinoidihoidon aikana

Vastaavista raskaudenehkäisyohjelmista saadut kokemukset, erityisesti isotretinoiinihoidon yhteydessä, osoittavat, että raskaudenehkäisyohjelmien epäonnistumiset ovat liittyneet seuraaviin tilanteisiin:

- 14 % suun kautta otettavaa retinoidia saaneista potilaista, jotka ilmoittivat raskaudesta hoidon aikana, oli ollut raskaana jo lääkettä määrättäessä. Raskaustestejä ei ollut tehty tai lääke määrättiin ennen kuin raskaustestin tulos oli käytettävissä. Raskaustestiä suositellaan paikallista käytäntöä noudattaen ennen kuin valittua ehkäisymenetelmää aletaan käyttää.
- 12 % potilaista tuli raskaaksi hoidon aloittamisen jälkeen mutta ennen seuraavien kuukautisten alkamista. Raskaustesti on tehtävä juuri ennen lääkkeen määräämistä.
- 64 % potilaista tuli raskaaksi hoidon aikana, koska he olivat laiminlyöneet sovitujen ehkäisymenetelmien käytön. Jatkuva kuukausittain toistuva ehkäisyneuvonta on ensiarvoisen tärkeää raskauksien välttämiseksi.

Raskaudenehkäisyohjelman osatekijät

Raskaudenehkäisyohjelman tarkoitus on tehdä Toctino-valmisteen käyttö helpommaksi sekä teille että potilailenne, yhteistyössä apteekkihenkilökunnan kanssa. Ohjelma koostuu seuraavista osista:

- Ohjeet lääkäreille ja apteekkihenkilökunnalle
- Potilasesite
- Tietoa raskauden ehkäisystä -esite
- Potilaskortti, jossa on muistilista Toctino-hoidon määräämiseen liittyvistä asioista ja raskaustestien seurantataulukko
- Naispotilaiden kirjallinen vakuutus

Muistilista Toctino-hoitoa määrävälle lääkärille

Ennen lääkkeen määräämistä

Varmista käyttöaihe: vaikea krooninen käsi-ihottuma, kun paikallisella voimakkaalla kortikosteroidihoidolla ei saada aikaan hoitovastetta.	
Tarkista vasta-aiheet, sillä Toctino-hoitoa ei saa määrätä seuraavissa tilanteissa: <ul style="list-style-type: none">• Raskaana oleville tai imettäville naisille• Maksan vajaatoiminta• Huonossa hoitotasapainossa oleva hyperkolesterolemia• Huonossa hoitotasapainossa oleva hypertriglyseridemia• Huonossa hoitotasapainossa oleva kilpirauhasen vajaatoiminta• A-hypervitamiinosis• Yliherkkyys alitretinooinille, muille retinoideille tai apuaineille• Samanaikainen tetrasykliinihoito	
Varmista, että potilaalle on kerrottu (suullisesti ja kirjallisesti) Toctino-hoitoon liittyvästä sikiöpämuodostumien vaarasta ja että hän ymmärtää sen täysin.	
Kerro potilaalle, että hän ei saa luovuttaa verta Toctino-hoidon aikana eikä yhden kuukauden aikana hoidon päättymisen jälkeen eikä antaa kapseleita kenellekään muulle.	
Anna jokaiselle potilaalle Toctino-potilasesite.	
Anna kaikille naispotilaille, jotka voivat tulla raskaaksi, Toctino-esite "Tietoa raskauden ehkäisystä".	
Varmista, että naispotilaat, jotka voivat tulla raskaaksi, ymmärtävät kuukausittaisten seurantakäyntien välttämättömyyden.	

Varmista, että naispotilas ymmärtää, miksi on välttämätöntä käyttää jatkuvasti raskaudenehkäisyohjelman mukaista tehokasta ehkäisyä yhden kuukauden ajan ennen hoidon alkamista, hoidon aikana ja yhden kuukauden ajan hoidon päättymisen jälkeen.	
Varmista, että myös ne naispotilaat, joilla ei ole kuukautisia tai jotka eivät ole seksuaalisesti aktiivisia, noudattavat "Tietoa raskauden ehkäisystä" -esitteen ohjeita. Poikkeus: potilaat, joille on tehty hysterektomia.	
Ensimmäinen raskaustesti: määrää tarpeen mukaan ensimmäinen raskaustesti, jonka herkkyys on vähintään 25 mIU/ml, kierron 3 ensimmäisen päivän aikana tai, jos kuukautiset ovat epäsäännölliset, 3 viikon kuluttua viimeisestä suojaamattomasta yhdynnästä.	
Jos ensimmäisen testin tulos on negatiivinen, potilaan on alettava käyttää hänelle valittua (mieluummin kahta samanaikaista) ehkäisymenetelmää.	
Toinen raskaustesti: kun tehokasta ehkäisyä on käytetty vähintään 4 viikon ajan, tehdään toinen lääketieteellisesti valvottu raskaustesti samana päivänä, jona lääke määrätään, tai tätä vastaanottokäyntiä edeltävien 3 päivän aikana.	
Varmista, että potilas ymmärtää mahdollisen raskauden seuraukset. Jos hän epäilee olevansa raskaana, hänen on lopetettava heti Toctino-valmisteen käyttö ja otettava yhteyttä lääkäriin.	
Varmista, että potilas ymmärtää raskaustestien välttämättömyyden ja hyväksyy sen, että raskaustestejä tehdään hoidon aikana tarvittaessa kuukausittain ja lisäksi 5 viikon kuluttua hoidon päättymisestä.	
Varmista, että potilaasi on saanut kaiken suullisen ja kirjallisen tiedon mahdollisista riskeistä ja varotoimista ja on vahvistanut tämän allekirjoittamalla kirjallisen vakuutuksen. Säilytä tämä kirjallinen vakuutus omassa kansiossasi.	
Toctino-hoito voidaan aloittaa vasta, kun potilas on käyttänyt ehkäisyä vähintään 4 viikon ajan ja kun lääketieteellisesti valvotusta raskaustestistä on saatu negatiivinen tulos.	

Hoidon aikana

Jos kaikki edellä mainitut ehdot täyttyvät, potilaalle voidaan määrätä Toctino-hoitoa. Naisille, jotka voivat tulla raskaaksi, lääke on määrättävä 3 vuorokauden kuluessa viimeisimmästä negatiivisesta raskaustestistä, ja lääkemääräys on rajoitettava 30 vuorokauteen.	
Muut raskaustestit: lääketieteellisesti valvottuja raskaustestejä, joiden herkkyys on vähintään 25 mIU/ml, tehdään hoidon aikana paikallisen käytännön mukaisesti ja kerran kuukaudessa samana päivänä, jona uusi lääkemääräys kirjoitetaan, tai sitä edeltävien 3 päivän aikana. Sikiöpämuodostumien vaaraa on korostettava, ja potilaan kaikkiin raskauden ehkäisyä koskeviin kysymyksiin on vastattava.	
Jos potilas kaikista varotoimenpiteistä huolimatta tulee raskaaksi hoidon aikana tai hoidon päättymistä seuraavan kuukauden aikana, hoito on lopetettava heti ja potilaan on otettava yhteyttä lääkäriin, jotta voidaan neuvotella jatkotoimenpiteistä.	
Ilmoita Toctino-hoidon yhteydessä ilmenevät raskaustapaukset asianomaisille terveysviranomaisille ja GlaxoSmithKline -yhtiölle.	

Hoidon päättyessä

Kehota potilasta jatkamaan raskaudenehkäisyä ja muistuta häntä, että hän ei saa luovuttaa verta kuukauden aikana hoidon päättymisen jälkeen. Jäljelle jääneitä kapseleita ei saa antaa kenellekään muulle, vaan ne on palautettava apteekkiin tai lääkkeet antaneelle lääkärille.	
Kehota potilasta tulemaan uudelleen vastaanotolle 5 viikon kuluttua hoidon päättymisestä viimeistä raskaustestiä varten.	

Sikiöepämuodostumien vaaran ja raskaudenehkäisyohjelman selittäminen potilaille

On tärkeää kertoa potilaalle jatkuvan raskaudenehkäisyn tarpeellisuudesta. Potilas tulee lähettää gynekologin vastaanotolle ehkäisyneuvontaa varten. Keskustelkaa yksityiskohtaisesti raskauden ehkäisyn ja raskaustestien välttämättömydestä ja antakaa potilaalle "Tietoa raskauden ehkäisystä" -esite. Esitteessä kuvaillaan käytettävissä olevia ehkäisymenetelmiä, jotka on jaettu ensisijaisiin ja toissijaisiin menetelmiin. Varmistakaa, että potilas ymmärtää, että kahden toisiaan täydentävän menetelmän käyttäminen parantaa selvästi ehkäisytehoa.

Kumppanin osuutta raskauden ehkäisyssä on korostettava ja kehoitettava potilasta huolehtimaan siitä, että myös kumppani saa Potilasesitteessä olevat tiedot.

Potilaalle on kerrottava kaikki, mitä hänen tulee tietää Toctino-hoidosta ja sen mahdollisista haittavaikutuksista. Huomiota on kiinnitettävä erityisesti sikiöepämuodostumien vaaraan ja asianmukaisen (kaksinkertaisen) ehkäisyn välttämättömyyteen.

Raskaustestit

Lääketeieteellisesti valvottuja raskaustestejä, joiden herkkyys on vähintään 25 mIU/ml, on tehtävä ennen hoitoa, tarvittaessa hoidon aikana ja 5 viikkoa hoidon päättymisen jälkeen. Raskaustestien ajankohdat ja tulokset on merkittävä potilaskortissa olevaan taulukkoon.

Raskaustestit ennen hoidon alkamista

1. raskaustesti: ensimmäinen lääketieteellisesti valvottu raskaustesti, jonka herkkyys on vähintään 25 mIU/ml, suositellaan tehtäväksi ja kirjattavaksi kuukautiskierron 3 ensimmäisen päivän aikana. Tämän testin tarkoituksena

on sulkea pois mahdollinen raskaus ennen ehkäisyn aloittamista, ellei nainen ole aikaisemmin käyttänyt mitään ehkäisyä. Jos kuukautiset ovat epäsäännölliset, raskaustesti tehdään noin 3 viikon kuluttua viimeisestä suojaamattomasta yhdynnästä.

2. raskaustesti: toinen lääketieteellisesti valvottu raskaustesti on tehtävä samana päivänä, jona Toctino määrätään, tai lääkkeen määräämistä edeltävien 3 päivän aikana, kun potilas on käyttänyt raskaudenehkäisyohjelman mukaista tehokasta ehkäisyä vähintään yhden kuukauden ajan. Jos tämän raskaustestin tulos on negatiivinen, potilas voi aloittaa Toctino-hoidon.

Raskaustestit hoidon aikana

Muut raskaustestit: lääketieteellisesti valvottuja raskaustestejä tehdään tarpeen mukaan kuukausittain kaikille potilaille, jotka voivat tulla raskaaksi, samana päivänä, jona uusi lääkemääräys kirjoitetaan, tai lääkkeen määräämistä edeltävien 3 päivän aikana. Ihannetapauksessa raskaustesti ja Toctino-valmisteen määrääminen ja jakelu tapahtuvat kaikki samana päivänä. Raskaustestiä ei tarvitse tehdä, jos potilas on palautumattomasti steriili ja tämä on dokumentoitu.

Raskaustesti hoidon päätyttyä

Viimeinen raskaustesti: potilaille on tehtävä viimeinen raskaustesti 5 viikon kuluttua hoidon päättymisestä, jotta raskauden mahdollisuus voidaan sulkea pois.

Ehkäisyneuvonta

Toctino-hoitoa ei missään tapauksessa saa antaa raskauden aikana (ks. myös Valmisteyhteenvedon kohta Vasta-aiheet). Jos potilas tulee raskaaksi kaikista ehkäisymenetelmistä huolimatta, vakavien sikiöepämuodostumien riski on suuri. Potilasta on autettava sopivien ehkäisymenetelmien valitsemisessa ja korostettava, etteivät kaikki ehkäisymenetelmät ole hyväksyttäviä Toctino-hoidon aikana ja että paras vaihtoehto on käyttää kahta ehkäisymenetelmää.

Pyydämme teitä lukemaan "Tietoa raskauden ehkäisystä" -esitteen, jotta voitte valmistautua potilaiden esittämiin kysymyksiin.

Muistuttakaa potilaita, että heidän on noudatettava huolellisesti kaikkia ohjeita. Raskauden ehkäisyä on käytettävä yhden kuukauden ajan ennen hoidon aloittamista, hoidon aikana ja yhden kuukauden ajan hoidon lopettamisen jälkeen. Kaikki ehkäisymenetelmät voivat kuitenkin pettää, ja siksi potilaille on kerrottava kattavasti kaikista käytettävissä olevista menetelmistä ja kahden ehkäisymenetelmän tarpeellisuudesta. Ensisijaisia ja toissijaisia ehkäisymenetelmiä kuvataan "Tietoa raskauden ehkäisystä" -esitteessä.

Vaikka ehkäisyä käytettäisiinkin, raskaus on mahdollinen, ellei valittuja ehkäisymenetelmiä käytetä oikein ja johdonmukaisesti. Potilaan on tunnettava vastuunsa Toctino-hoidon aikana. Varmistakaa, että potilaanne ymmärtää ja noudattaa kaikkia raskaudenehkäisyohjelman vaatimuksia ja allekirjoittaa kirjallisen vakuutuksen, jossa hän vakuuttaa ymmärtävänsä raskaudenehkäisyyn liittyvien toimenpiteiden merkityksen (ks. Naispotilaiden kirjallinen vakuutus potilasinformaation vastaanottamisesta ja ymmärtämisestä)

Ilmoitusvelvollisuus

Jos saatte tietää Toctino-hoidon aikana alkaneesta raskaudesta, ilmoittakaa siitä heti GlaxoSmithKline -yhtiöön tai terveysviranomaisille. GlaxoSmithKline toimittaa teille asianomaisen lomakkeen raskauksien rekisteröintiä varten. Raskaustapauksista on ilmoitettava seuraavaan osoitteeseen:

GlaxoSmithKline, FIN-02231 Piispansilta 9 A, Espoo,
Puh: +358 10 30 30 100, www.gsk.fi

Jakelua koskevat ehdot, ohjeet apteekkihenkilökunnalle

Alitretinoinia voidaan antaa hedelmällisessä iässä oleville naisille enintään 30 vuorokauden annos kerrallaan. Toctino on toimitettava 7 vuorokauden kuluessa lääkemääräyksen kirjoittamisesta.



TOCTINO

10 mg ja 30 mg pehmeät kapselit

Vaikuttavat aineet: alitretinoiini

Käyttöaiheet: aikuisille, joilla on vaikea krooninen käsi-ihottuma, joka ei reagoi paikalliseen hoitoon vahvoilla kortikosteroideilla.

Ehto: Toctino-kapseleita saa määrätä vain ihotautilääkärit, joilla on kokemusta systeemisten retinoidien käytöstä ja jotka ymmärtävät täysin systeemisten retinoidien käyttöön liittyvät riskit ja potilaan tilan seurannan tarpeen.

Annostus ja antotapa: 10-30 mg kerran vuorokaudessa aterian yhteydessä. Suositeltu aloitusannos on 30 mg x 1/vrk, jota voidaan pienentää 10 mg x 1/vrk, jos esiintyy häiritseviä haittavaikutuksia. Aloitusannos 10 mg potilaille, joilla on diabetes, ylipainoa, sydämeen tai verisuoniin liittyviä riskitekijöitä tai lipidiaineenvaihdunnan häiriö. Hoitajakso voi olla 12-24 viikkoa vasteen mukaan. Taudin uusiutuessa lisähoitjaksoja voidaan harkita. Naisille, jotka voivat tulla raskaaksi Toctinoa tulee määrätä vain raskauden ehkäisyohjelman mukaisesti, ks. Ph. Fennica. Ei suositella alle 18-vuotiaille.

Vasta-aiheet: raskaus ja imetys.

Maksan vajaatoiminta, vaikea munuaisten vajaatoiminta, kontrolloimaton hyperkolesterolemia, kontrolloimaton hypertriglyseridemia, kontrolloimaton hypertyreosi, A-hypervitamiinoosi, yliherkyys joko alitretinoiinille tai muulle retinoidille tai apuaineille, varsinkin pähkinä- tai soija-allergiatapauksissa, fruktoosi-intoleranssi, samanaikainen tetrasykliinihoito.

Varoitukset ja käyttöön liittyvät varotoimet: naisten, jotka voivat tulla raskaaksi, on käytettävä ehkäisyä ja noudatettava raskaudenehkäisyohjelmaa. Miesten hedelmällisyys voi heikentyä. Verta ei saa luovuttaa hoidon aikana eikä yhteen kuukauteen hoidon lopettamisen jälkeen. Huomiota on kiinnitettävä potilaisiin, joilla on aiemmin esiintynyt masennusta. Liiallista altistumista UV-valolle on vältettävä. Kuivasilmäisyyttä, hämäränäön heikkenemistä ja muita näköön liittyviä vaikutuksia voi esiintyä, ks. Ph. Fennica. Hämäränäön heikkenemisen vuoksi varovaisuutta on noudatettava autoa ajettaessa tai koneita käytettäessä. Hoito on lopetettava, jos potilaalla on hyvänlaatuisen kallonsisäisen hypertension oireita kuten päänsärky, pahoinvointi ja oksentelu, näköhäiriöt ja papillaedeema. Seerumin kolesteroli- ja triglyseridiarvoja on seurattava. Lopeta hoito heti, jos esiintyy vaikeaa ripulia, ks. Ph. Fennica. Toctino-kapselit sisältävät sorbitolia. Potilaiden, joilla on harvinainen perinnöllinen fruktoosi-imeytymishäiriö, ei tule käyttää tätä lääkettä.

Yhteisvaikutukset: mäkikuismaa (*Hypericum perforatum*) sisältäviä rohdosvalmisteita, A-vitamiinia tai muita retinoideja ja tetrasykliinejä on vältettävä.

Fertiliteetti, raskaus ja imetys: raskaus on ehdoton vasta-aihe, ks. Ph. Fennica Varoitukset ja käyttöön liittyvät varoitimet sekä Raskaus ja imetys. Imetys on vasta-aihe. Miesten hedelmällisyys voi heikentyä.

Yleisimmät ja muut merkittävät haittavaikutukset: *hyvin yleiset:* päänsärky, hypertriglyseridemia, hyperkolesterolemia, pienentyneet HDL-lipoproteiiniarvot. *Yleiset:* anemia, suurentunut raudansitomiskyky, monosyyttien väheneminen, trombosyyttien lisääntymien, TSH:n pieneneminen, vapaan T4:n pieneneminen, konjunktiviitti, kuivasilmäisyys, silmien ärsytys, punoitus, suurentunut maksaentsyymiarvo, kuiva iho, kuivat huulet, huulitulehdus, ekseema, dermatiitti, eryteema, alopesia, nivelkipu, lihaskipu, suurentuneet veren kreatiniinifosfokinaasiarvot.

Vakavat haittavaikutukset: näön hämärtyminen, kaihi, nenäverenvuoto, kutina, ihottuma, ihon hilseily, asteatoottinen ekseema, eksostoosi (hyperostoosi), selkärankareuma, hyvänlaatuisen kallon sisäinen hypertensio, vaskuliitti, hämäränäön heikentyminen, masennus, mielialan vaihtelut, itsemurha-ajatukset, anafylaktinen reaktio, yliherkkyys, Reseptilääke.

Raportoi epäillyt haittavaikutukset Lääkealan turvallisuus- ja kehittämiskeskuselle (www.fimea.fi).

Lue valmisteyhteenveto ennen lääkkeen määräämistä.

Korvattavuus: Peruskorvattava.

Pakkaukset ja hinnat: 5.12.2014

Toctino 10 mg VMH (sis. alv) 30 tabl 532,77 €

Toctino 30 mg VMH (sis. alv) 30 tabl 532,77 €

Lisätiedot: Pharmaca Fennica, GSK Tuoteinfo puh: 010 30 30 100, www.gsk.fi, GlaxoSmithKline Piispansilta 9 A 02230 Espoo puh. 010 30 30 30, fax 010 30 30 600

Valmisteyhteenvetolyhennelmä 10.4.2014. Perustuu 10.7.2014 päivättyyn valmisteyhteenvetoon.



GSK, Piispanilta 9 A, 02230 Espoo

Puh. 010 30 30 30, www.gsk.fi

GSK-tuoteinfo 010 3030 100

12/2014, FIN/DERW/0009/13(2)