

Prospect: Informații pentru pacient**ROMLA 25 mg/25 mg/g cremă**

Lidocaină + Prilocaină

Citiți cu atenție și în întregime acest prospect înainte de a începe să utilizați acest medicament, deoarece conține informații importante pentru dumneavoastră.

Utilizați întotdeauna acest medicament conform indicațiilor din acest prospect sau indicațiilor medicului dumneavoastră, farmacistului sau asistentei medicale.

- Păstrați acest prospect. S-ar putea să fie necesar să-l recitiți.
- Întrebați farmacistul dacă aveți nevoie de mai multe informații sau recomandări.
- Dacă manifestați orice reacții adverse, adresați-vă medicului dumneavoastră, farmacistului sau asistentei medicale. Acestea includ orice posibile reacții adverse nemenționate în acest prospect. Vezi pct. 4 .

Ce găsiți în acest prospect

1. Ce este ROMLA și pentru ce se utilizează
2. Ce trebuie să știți înainte să utilizați ROMLA
3. Cum să utilizați ROMLA
4. Reacții adverse posibile
5. Cum se păstrează ROMLA
6. Conținutul ambalajului și alte informații

1. Ce este ROMLA și pentru ce se utilizează

ROMLA conține două substanțe active numite lidocaină și prilocaină. Aceste substanțe aparțin unei clase de medicamente denumite anestezice locale.

ROMLA determină amorțirea suprafeței pielii, pentru o scurtă perioadă de timp. Se aplică pe piele înainte de anumite proceduri medicale. Aceasta ajută la blocarea durerii de la nivelul pielii, dar, cu toate acestea, puteți încă să mai aveți senzație de presiune și sensibilitate.

Adulți, adolescenți și copii

Se poate utiliza pentru a amorți pielea înainte de:

- Inserția unui ac (de exemplu, dacă vi se face o injecție sau o analiză de sânge)
- Operații minore la nivelul pielii.

Adulți și adolescenți

De asemenea, se poate utiliza pentru:

A amorți organele genitale înainte de:

- A face o injecție
- Proceduri medicale, așa cum sunt cele de îndepărtare a negilor

Un medic sau o asistentă medicală trebuie să aplice ROMLA la nivelul organelor genitale.

Adulți

De asemenea, se poate utiliza pentru a amorți pielea înainte de:

- Curățarea sau îndepărtarea pielii afectate de la nivelul ulcerelor membrelor inferioare

Pentru aplicarea pe zone unde pielea nu este intactă, medicamentul trebuie utilizat numai la recomandarea medicului, asistentei medicale sau farmacistului.

2. Ce trebuie să știți înainte să utilizați ROMLA

Nu utilizați ROMLA:

- dacă sunteți alergic la lidocaină sau prilocaină, alte anestezice locale similare sau la oricare dintre celelalte componente ale acestui medicament (enumerare la pct. 6).

Atenționări și precauții

Înainte să utilizați ROMLA, adresați-vă medicului dumneavoastră, farmacistului sau asistentei medicale:

- dacă dumneavoastră sau copilul dumneavoastră aveți o boală genetică rară care afectează sângele, denumită „deficit de glucozo-6-fosfat dehidrogenază”;
- dacă dumneavoastră sau copilul dumneavoastră aveți o problemă cu concentrația unui pigment din sânge, denumită ‘methemoglobinemie’;
- nu utilizați ROMLA pe zonele de piele cu erupții, tăieturi, zgârieturi sau alte răni deschise, cu excepția ulcerelor de la nivelul picioarelor. Dacă oricare dintre aceste probleme sunt prezente, discutați cu medicul dumneavoastră, farmacistul sau asistenta medicală, înainte să utilizați crema;
- dacă dumneavoastră sau copilul dumneavoastră aveți o boală de piele pruriginoasă (cu mâncărime) denumită ‘dermatită atopică’, poate fi suficient un timp mai scurt de aplicare. Durata de aplicare mai lungă de 30 de minute pot determina o creștere a incidenței reacțiilor locale la nivelul pielii (vezi și pct. 4 „Reacții adverse posibile”);
- dacă luați anumite medicamente pentru tulburările de ritm ale inimii (antiaritmice din clasa III, așa cum este amiodarona). În acest caz, medicul vă va monitoriza funcția inimii.

Din cauza absorbției potențial crescute pe pielea proaspăt rasă, este important să respectați doza recomandată, suprafața și timpul de aplicare.

Evitați contactul ROMLA cu ochii, deoarece poate produce iritație. Dacă ROMLA ajunge în mod accidental în ochi, trebuie imediat să clătiți bine cu apă caldă sau soluție salină (clorură de sodiu). Fiți atent să evitați contactul ochilor cu orice altceva, până la revenirea senzațiilor.

ROMLA nu trebuie aplicat în caz de afectare a timpanului.

Când utilizați înainte de a fi vaccinați cu vaccinuri cu microorganisme vii (de exemplu, vaccinurile antituberculoase), trebuie să reveniți la medicul dumneavoastră sau la asistenta medicală după perioada de timp necesară pentru urmărirea rezultatului vaccinării.

Copii și adolescenți

La nou-născuți/copii cu vârstă mai mică de 3 luni se observă frecvent, într-un interval de până la 12 ore după aplicarea ROMLA o creștere tranzitorie, nerelevantă din punct de vedere clinic a concentrațiilor unui pigment din sânge, tulburare denumită „methemoglobinemie”.

Eficacitatea ROMLA în momentul recoltării de sânge de la nivelul călcâiului la nou-născuți și de a furniza analgezie adecvată pentru circumcizie nu a putut fi confirmată în studiile clinice.

La copii (cu vârstă sub 12 ani), ROMLA nu trebuie aplicat pe tegumentul genital (de exemplu, la nivelul penisului) și pe mucoasa genitală (de exemplu, în vagin), deoarece nu există suficiente date privind absorbția substanțelor active.

ROMLA nu trebuie utilizat la copii cu vârstă mai mică de 12 luni care sunt tratați concomitent cu alte medicamente care afectează concentrațiile pigmentului din sânge „methemoglobină” (de exemplu, sulfonamide, vezi și pct. 2, ”ROMLA împreună cu alte medicamente”).

ROMLA nu trebuie utilizat la nou-născuții înainte de termen.

ROMLA împreună cu alte medicamente

Spuneți medicului dumneavoastră sau farmacistului dacă utilizați/luați, ați utilizat/luat recent sau s-ar putea să utilizați/luați orice alte medicamente. Acestea includ medicamentele pe care le cumpărați fără prescripție medicală sau medicamentele din plante. Acest lucru este necesar deoarece ROMLA poate afecta modul în care acționează unele medicamente, iar unele medicamente pot avea un efect asupra ROMLA.

În mod special, spuneți medicului dumneavoastră sau farmacistului dacă dumneavoastră sau copilul dumneavoastră ați luat sau vi s-au administrat recent oricare dintre următoarele medicamente:

- Medicamente utilizate pentru a trata infecțiile, denumite „sulfonamide” și nitrofurantoină.
- Medicamente utilizate pentru a trata epilepsia, denumite fenitoină și fenobarbital.
- Alte anestezice locale.
- Medicamente pentru tratamentul bătăilor neregulate ale inimii, ca amiodarona.
- Cimetidină sau beta-blocante, care pot cauza o creștere a concentrațiilor de lidocaină din sânge. Această interacțiune nu are nicio relevanță clinică în cazul tratamentului pe termen scurt cu ROMLA, în doza recomandată.

Sarcina, alăptarea și fertilitatea

Dacă sunteți gravidă sau alăptați, credeți că ați putea fi gravidă sau intenționați să rămâneți gravidă, adresați-vă medicului sau farmacistului pentru recomandări înainte de a lua acest medicament.

Este puțin probabil ca utilizarea ocazională a ROMLA în timpul sarcinii să aibă efecte adverse asupra fătului.

Substanțele active din ROMLA (lidocaină și prilocaină) trec în laptele matern. Totuși, cantitatea este atât de mică încât, în general, nu există niciun risc pentru copil.

Studiile la animale au evidențiat că fertilitatea masculilor și femelelor nu este afectată.

Conducerea vehiculelor și folosirea utilajelor

ROMLA nu influențează sau are o influență neglijabilă asupra capacității de a conduce vehicule și de a folosi utilaje atunci când este utilizat în doza recomandată.

ROMLA conține ulei de ricin polioxil hidrogenat

Uleiul de ricin polioxil hidrogenat poate provoca reacții adverse la nivelul pielii.

3. Cum să utilizați ROMLA

Utilizați întotdeauna acest medicament exact așa cum este descris în acest prospect sau așa cum v-a spus medicul dumneavoastră, farmacistul sau asistenta medicală. Discutați cu medicul dumneavoastră, cu farmacistul sau cu asistenta medicală dacă nu sunteți sigur.

Utilizarea ROMLA

- Unde să aplicați crema, cât de mult să utilizați și cât de mult să o lăsați va depinde de motivul pentru care este utilizată. Jumătate dintr-un tub de 5 g corespunde la aproximativ 2 g ROMLA. Un gram de ROMLA scos din tub corespunde la aproximativ 3,5 cm.
- ROMLA trebuie administrat la nivelul organelor genitale doar de către un medic sau o asistentă medicală.
- Când ROMLA se administrează pe ulcerul de la nivelul membrilor inferioare, un medic sau o asistentă medicală trebuie să supravegheze utilizarea.

Nu utilizați ROMLA pe următoarele zone:

- Tăieturi, zgârieturi sau răni, cu excepția ulcerelor de la nivelul picioarelor.
- În zonele de piele cu erupție sau eczemă.
- În ochi sau în apropierea ochilor.
- În interiorul nasului, urechii sau gurii.

- Intra-rectal (în anus).
- Pe organele genitale ale copiilor.

Persoanele care aplică sau îndepărtează crema în mod frecvent trebuie să se asigure că evită orice contact cu crema, pentru a preveni dezvoltarea hipersensibilității.

Membrana protectoare a tubului se perforază cu ajutorul capacului.

Utilizarea pe piele înainte de efectuarea procedurilor minore (ca de exemplu inserția unui ac sau operații minore la nivelul pielii):

- Crema se aplică pe piele într-un strat gros. Urmați instrucțiunile din prospect sau ale personalului medical. În anumite situații, personalul medical trebuie să aplice crema.
- Crema este apoi acoperită cu un pansament [folie de plastic]. Acesta este scos chiar înainte să înceapă procedura. Dacă dumneavoastră aplicați crema, verificați că ați primit pansamentele de la medicul dumneavoastră, farmacist sau asistenta medicală.
- Doza obișnuită pentru adulți și adolescenți cu vârstă mai mare de 12 ani este de 2 g (grame).
- Pentru adulți și adolescenți cu vârstă mai mare de 12 ani, aplicați crema cu cel puțin 60 de minute înainte de procedură (cu excepția situației în care crema este utilizată la nivelul organelor genitale). Totuși, nu o aplicați cu mai mult de 5 ore înainte.

Copii

Utilizați pe piele înaintea unor proceduri minore (cum ar fi inserția unui ac sau operații minore la nivelul pielii).

Timpul de aplicare: aproximativ 1 oră.

Nou-născuți și copii cu vârsta de 0-2 luni: Până la 1 g de cremă pe o suprafață de piele nu mai mare de 10 cm² (10 centimetri pătrați). Timpul de aplicare: **nu mai mult de 1 oră. Se aplică o singură doză în 24 de ore.**

Copii cu vârsta de 3-11 luni: Până la 2 g de cremă pe o suprafață totală de piele nu mai mare de 20 cm² (20 centimetri pătrați). Timpul de aplicare: aproximativ **1 oră**.

Copii cu vârsta de 1-5 ani: Până la 10 g de cremă pe o suprafață totală de piele nu mai mare de 100 cm² (100 centimetri pătrați). Timpul de aplicare: aproximativ **1 oră**, maxim 5 ore.

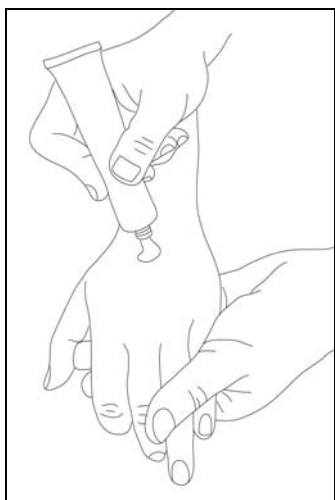
Copii cu vârsta de 6-11 ani: Până la 20 g de cremă pe o suprafață totală de piele nu mai mare de 200 cm² (200 centimetri pătrați). Timpul de aplicare: aproximativ **1 oră**, maxim 5 ore.

La copii cu vârsta peste 3 luni li se pot administra maxim 2 doze, la interval de cel puțin 12 ore în 24 ore.

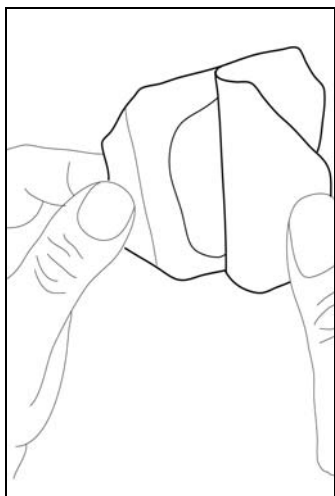
ROMLA poate fi utilizat la copiii cu dermatită atopică, dar timpul de aplicare nu trebuie să depășească 30 de minute.

Atunci când aplicați crema, este foarte important să respectați întocmai instrucțiunile de mai jos:

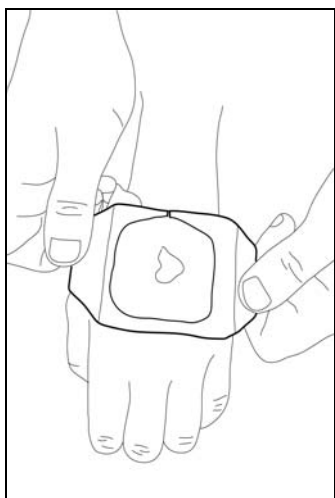
1. Apăsăți tubul, astfel încât crema să fie în cantitate mai mare acolo unde este nevoie la nivelul pielii (de exemplu, acolo unde trebuie inserat acul). Jumătate dintr-un tub de 5 g corespunde la aproximativ 2 g de ROMLA. Un gram de cremă scos din tub corespunde la aproximativ 3,5 cm. Nu masați crema pe piele.



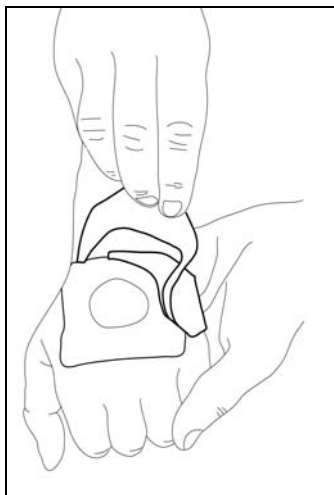
2. Îndepărtați învelișul pansamentului.



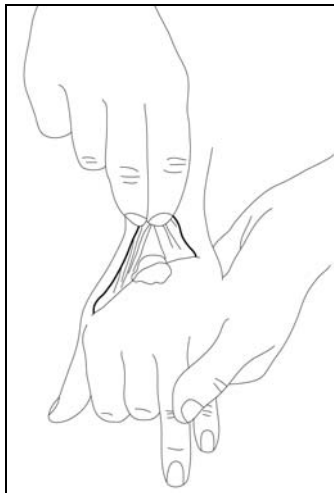
3. Apoi aplicați pansamentul cu atenție deasupra cremei. Nu întindeți crema sub pansament.



4. Înlăturați suportul de hârtie. Neteziți marginile pansamentului cu atenție. Apoi, lăsați-o să acționeze timp de 60 minute, dacă pielea nu este lezată. Crema nu ar trebui lăsată să acționeze timp de mai mult de 60 minute la copiii sub 3 luni sau mai mult de 30 minute la copiii cu o boală de piele pruriginoasă (cu mâncărime) denumită ‘dermatită atopică’.



5. Medicul dumneavoastră sau asistenta medicală vor scoate pansamentul și vor înlătura crema înainte de a efectua procedura medicală (de exemplu, înainte de inserția unui ac).



Utilizarea pe suprafețe mai mari de piele proaspăt rasă înainte de efectuarea procedurilor din ambulator (așa cum ar fi tehnici de epilare):

Urmați instrucțiunile date de către personalul medical.

Doza obișnuită este de 1 g de cremă pentru fiecare suprafață de piele cu dimensiune de 10 cm² (10 centimetri pătrați), aplicată timp de 1 până la 5 ore sub un pansament. ROMLA nu trebuie utilizat pe o suprafață de piele proaspăt rasă cu dimensiune mai mare de 600 cm² (600 centimetri pătrați, de exemplu, 30 cm pe 20 cm). Doza maximă este de 60 g.

Utilizarea pe piele înainte de efectuarea în spital a procedurilor (așa cum ar fi prelevarea grefei de piele) care necesită anestezia mai profundă a pielii:

- ROMLA se poate utiliza în acest mod la adulți și adolescenți cu vârstă mai mare de 12 ani, numai sub supravegherea medicului sau asistentei medicale.
- Doza obișnuită este de 1,5 g până la 2 g de cremă pentru fiecare suprafață de piele cu dimensiune de 10 cm² (10 centimetri pătrați).
- Crema se pune sub un pansament, timp de 2 până la 5 ore.

Utilizarea pe piele înainte de înlăturarea unor excrescențe asemănătoare cu negii și denumite științific “molluscum”

- ROMLA se poate utiliza la copii și adolescenți cu o boală a pielii denumită “dermatită atopică”.
- Doza obișnuită depinde de vârsta copilului și este utilizată pentru o perioadă de 30 până la 60 de minute (dacă pacientul are dermatită atopică). Medicul dumneavoastră, farmacistul sau asistenta medicală vă vor spune ce cantitate de cremă să utilizați.

Utilizarea pe pielea de la nivelul organelor genitale, înainte de injectarea anestezicelor locale

- ROMLA se poate utiliza în acest mod numai de către personalul medical, la adulți și adolescenți cu vârstă mai mare de 12 ani.
- Doza obișnuită este de 1 g de cremă (1 g până la 2 g pentru pielea de la nivelul organelor genitale feminine) pentru fiecare suprafață de piele cu dimensiune de 10 cm² (10 centimetri pătrați).
- Crema se pune sub un pansament. Aceasta se menține 15 minute la nivelul pielii organelor genitale masculine și 60 de minute la nivelul organelor genitale feminine.

Utilizarea la nivelul organelor genitale, înainte de efectuarea unor intervenții cutanate minore (așa cum ar fi îndepărtarea negilor)

ROMLA se poate utiliza în acest mod numai de către personalul medical, la adulți și adolescenți cu vârstă mai mare de 12 ani.

Doza obișnuită este de 5 g până la 10 g de cremă, timp de 10 minute. Nu se utilizează pansament. Apoi procedura medicală trebuie să înceapă imediat.

Utilizarea în cazul ulcerelor de la nivelul picioarelor, înainte de curățarea sau îndepărtarea zonelor de piele lezată

- ROMLA se poate utiliza în acest mod la adulți, doar sub supravegherea medicului sau asistentei medicale.
- Doza obișnuită este de 1 g până la 2 g de cremă pentru fiecare suprafață de 10 cm², până la un total de 10 g.
- Crema se pune sub un pansament ermetic, așa cum este o folie de plastic. Aceasta se lasă 30 până la 60 de minute, înainte ca ulcerul să fie curățat. Înlăturați crema cu un tifon din bumbac și curățați imediat.
- ROMLA se poate utiliza înainte de curățarea ulcerelor de la nivelul picioarelor până la 15 ori în decurs de 1 – 2 luni.
- În cazul administrării la nivelul ulcerelor picioarelor, tubul ROMLA este pentru o singură utilizare: tubul cu orice material rezidual trebuie aruncat de fiecare dată după ce se tratează un pacient.

Dacă utilizați mai mult ROMLA decât trebuie

Dacă utilizați mai mult ROMLA decât este indicat în acest prospect sau decât v-a spus medicul dumneavoastră, farmacistul sau asistenta medicală, discutați cu unul dintre aceștia imediat, chiar dacă nu aveți niciun simptom.

Simptomele utilizării unei cantități prea mari de ROMLA sunt enumerate mai jos. Dacă ROMLA se utilizează conform recomandărilor este puțin probabil să apară aceste simptome:

- Stare de leșin sau amețeală
- Furnicături ale pielii în jurul gurii și amorțeala limbii

- Gust anormal
- Vedere încetoșată
- Sunete în urechi.
- De asemenea, există riscul de ‘methemoglobinemie acută’ (o problemă cu concentrațiile pigmentului din sânge). Acest risc este mai probabil atunci când anumite medicamente au fost luate în același timp. În acest caz, pielea devine gri-albăstrui, din cauza lipsei de oxigen.

În cazurile grave de supradozaj, simptomele pot include convulsii, scădere a tensiunii arteriale, încetinire a respirației, oprire a respirației și afectare a bățailor inimii. Aceste reacții adverse pot pune viața în pericol.

Dacă aveți orice întrebări suplimentare cu privire la acest medicament, adresați-vă medicului dumneavoastră, farmacistului sau asistentei medicale.

4. Reacții adverse posibile

Ca toate medicamentele, acest medicament poate provoca reacții adverse, cu toate că nu apar la toate persoanele.

Dacă oricare dintre următoarele reacții adverse vă deranjează sau par să nu dispară, adresați-vă medicului dumneavoastră sau farmacistului. Spuneți medicului despre orice vă face să nu vă simțiți bine în timp ce utilizați ROMLA.

O reacție ușoară (paloare sau roșeață a pielii, umflare ușoară, arsură sau mâncărime inițială) poate apărea în zonele în care se utilizează ROMLA. Acestea sunt reacții normale la cremă și anestezice și vor dispărea în scurt timp, fără să fie nevoie de alte măsuri.

Dacă manifestați orice efecte neplăcute sau neobișnuite în timp ce utilizați ROMLA, nu mai utilizați medicamentul și verificați cu medicul dumneavoastră sau farmacistul imediat ce este posibil.

Frecvente (pot afecta până la 1 din 10 persoane):

- Reacții locale trecătoare la nivelul pielii (paloare, roșeață, umflare) în zona tratată în timpul tratamentului pielii, mucoasei genitale sau ulcerelor picioarelor.
- O senzație inițială ușoară de arsură, mâncărime sau căldură în zona tratată în timpul tratamentului mucoasei genitale sau ulcerelor picioarelor.

Mai puțin frecvente (pot afecta până la 1 din 100 de persoane):

- O senzație inițială ușoară de arsură, mâncărime sau căldură în zona tratată în timpul tratamentului pielii.
- Amorțeală (furnicături) în zona tratată în timpul tratamentului mucoasei genitale.
- Iritație a pielii tratate în timpul tratamentului ulcerelor picioarelor.

Rare (pot afecta până la 1 din 1000 de persoane):

- Reacții alergice, care în cazuri rare pot evolua până la șoc anafilactic (erupție pe piele, umflare, febră, dificultăți la respirație și leșin) în timpul tratamentului pielii, mucoasei genitale sau ulcerelor picioarelor.
- Methemoglobinemie (boală a sângelui) în timpul tratamentului pielii.

- Sângerări mici în formă de punct în zona tratată (în special la copii cu eczemă, după durate mai lungi de aplicare) în timpul tratamentului pielii.
- Iritație a ochilor dacă ROMLA vine în mod accidental în contact cu ochii în timpul tratamentului pielii.

Reacții adverse suplimentare la copii

La nou-născuți și copii cu vârstă între 0 și 12 luni este mai frecvent observată methemoglobinemia, o boală de sânge, adeseori în legătură cu supradozajul.

Raportarea reacțiilor adverse

Dacă manifestați orice reacții adverse, adresați-vă medicului dumneavoastră, farmacistului sau asistentei medicale.

Acestea includ orice posibile reacții adverse nementionate în acest prospect. De asemenea, puteți raporta reacțiile adverse direct prin intermediul sistemului național de raportare, ale cărui detalii sunt publicate pe web-site-ul Agenției Naționale a Medicamentului și a Dispozitivelor Medicale din România <http://www.anm.ro/>.

Agenția Națională a Medicamentului și a Dispozitivelor Medicale din România

Str. Aviator Sănătescu nr. 48, sector 1

București 011478- RO

Tel: + 4 0757 117 259

Fax: +4 0213 163 497

e-mail: adr@anm.ro

Raportând reacțiile adverse, puteți contribui la furnizarea de informații suplimentare privind siguranța acestui medicament.

5. Cum se păstrează ROMLA

A se păstra la temperaturi sub 30°C. A nu se păstra la frigider sau congela.

A se utiliza în decurs de 6 luni de la prima deschidere.

Nu lăsați acest medicament la vederea și îndemâna copiilor.

Nu utilizați acest medicament după data de expirare înscrisă pe cutie și tub după "EXP". Data de expirare se referă la ultima zi a lunii respective.

Nu aruncați niciun medicament pe calea apei sau a reziduurilor menajere. Întrebați farmacistul cum să aruncați medicamentele pe care nu le mai folosiți. Aceste măsuri vor ajuta la protejarea mediului.

6. Conținutul ambalajului și alte informații

Ce conține ROMLA

- Substanțele active sunt lidocaină și prilocaină. Fiecare gram de cremă conține lidocaină 25 mg și prilocaină 25 mg.
- Celelalte componente sunt ulei de ricin polioxil hidrogenat, carbomer 974P, hidroxid de sodiu 10% (pentru ajustarea pH-ului) și apă purificată.

Cum arată ROMLA și conținutul ambalajului

ROMLA este o cremă moale, de culoare albă.

Acest medicament este prezentat în tuburi din aluminiu, flexibile, cu 5 g și 30 g, acoperite la interior cu un lac epoxifenolic.

Mărimi de ambalaj:

Cutie cu 1 tub de 30 g

Cutie cu un tub de 5 g

Cutie cu un tub de 5 g și 2 comprese

Cutie cu un tub de 5 g și 3 comprime
Cutie cu 5 tuburi a câte 5 g
Cutie cu 5 tuburi a câte 5 g și 12 comprime.

Este posibil ca nu toate mărimile de ambalaj să fie comercializate.

Deținătorul autorizației de punere pe piață și fabricanții

Deținătorul autorizației de punere pe piață

MagnaPharm Marketing & Sales Romania S.R.L.
București Sectorul 1, Str. av. Popișteanu, Nr. 54A, Clădirea 2, din incinta Expo Business Park, etaj 7
România

Fabricanții

Rafarm S.A.
Thesi Pousi-Xatzi Agiou Louka, Paiania, Attiki, 19002, Grecia

Qualimetrix S.A.
579 Mesogeion Avenue, Agia Paraskevi, Athens, 15343, Grecia

Acest medicament este autorizat în Statele Membre ale Spațiului Economic European sub următoarele denumiri comerciale:

Danemarca: Nulbia
Bulgaria: ROMLA 25mg/25mg/g Крем
Germania: Emulus 25mg/g + 25mg/g Crème
Polonia: MOTTI
România: ROMLA 25 mg/25 mg/g cremă
Suedia: Lidokain/Prilokain Alternova
Marea Britanie: Nulbia 5% Cream
Spania: ANAMAP 25mg/g + 25 mg/g crema
Republica Cehă: ROMLA
Slovacia: ROMLA
Estonia: Nulbia

Acest prospect a fost revizuit în iulie 2021.