

КРАТКА ХАРАКТЕРИСТИКА НА ПРОДУКТА

1. ИМЕ НА ЛЕКАРСТВЕНИЯ ПРОДУКТ

Колдрекс Джуниър Хот Дринк 300 mg/5 mg/20 mg прах за перорален разтвор
Coldrex Junior Hot Drink 300 mg/5 mg/20 mg powder for oral solution

2. КАЧЕСТВЕН И КОЛИЧЕСТВЕН СЪСТАВ

Всяко саше от 3 g съдържа активни вещества:

парацетамол (<i>paracetamol Eur. Ph.</i>)	300 mg
фенилесфринов хидрохлорид (<i>phenylephrine hydrochloride Eur. Ph.</i>)	5 mg
аскорбинова киселина (<i>ascorbic acid</i>)	20 mg

Помощни вещества с известно действие: захароза 1,9 g/саше, глюкоза 3,325 mg/саше, натрий

За пълния списък на помощните вещества, вж. т. 6.1.

3. ЛЕКАРСТВЕНА ФОРМА

Прах за перорален разтвор
Бледожълт прах с мириз на лимон

4. КЛИНИЧНИ ДАННИ

4.1 Терапевтични показания

За краткотрайно облекчаване на симптомите при грип и простудни състояния – главоболие, болки при възпалено гърло, назална конгестия, синузит и свързаната с него болка, мускулни болки и висока температура.

4.2 Дозировка и начин на приложение

За перорално приложение.

Дозировка

Деца от 6 до 12 години:

Едно саше на всеки 4 до 6 часа при необходимост, до максимално 4 (четири) сашета за 24 часа.

Деца под 6 години:

Не се препоръчва за деца под 6 години, на които не трябва да се дават лекарства за кашлица и настинка без рецепт, съдържащи фенилесфрин.

Пациенти в старческа възраст:

ИЗПЪЛНИТЕЛНА АГЕНЦИЯ ПО ЛЕКАРСТВАТА	
Кратка характеристика на продукта - Приложение 1	
Към Рез. №	20060850
Разрешение №	68182-3 / 10-03-2005
Одобрение №✓	



Пациенти в старческа възраст, особено тези, които са в увредено общо състояние или неспособни, може да се нуждаят от намалена доза или честота на дозиране.

Пациенти с бъбречно увреждане:

Пациенти, които са диагностицирани с бъбречно увреждане, трябва да потърсят медицински съвет, преди да приемат това лекарство. Препоръчва се, когато се дава парацетамол на пациенти с бъбречна недостатъчност, да се намали дозата и да се увеличи минималният интервал между всяко приложение до най-малко 6 часа. Ограниченията, свързани с употребата на продукти с парацетамол при пациенти с бъбречно увреждане, са преди всичко следствие от съдържанието на парацетамол в лекарството (вж. точка 4.4).

Пациенти с чернодробно увреждане:

Пациенти, които са диагностицирани с чернодробно увреждане или синдром на Gilbert, трябва да потърсят медицински съвет, преди да приемат това лекарство. Ограниченията, свързани с употребата на продукти с парацетамол при пациенти с чернодробно увреждане, са преди всичко следствие от съдържанието на парацетамол в лекарството (вж. точка 4.4).

Начин на приложение

Препоръчителната дневна доза или определеният брой дози не трябва да се превишават поради риск от увреждане на черния дроб (вж. точки 4.4 и 4.9).

Минимален интервал на дозиране: 4 часа.

Ако болката или треската продължават повече от 3 дни или се влошат, или ако се появят други симптоми, лечението трябва да се преустанови и да се консултирате с лекар.

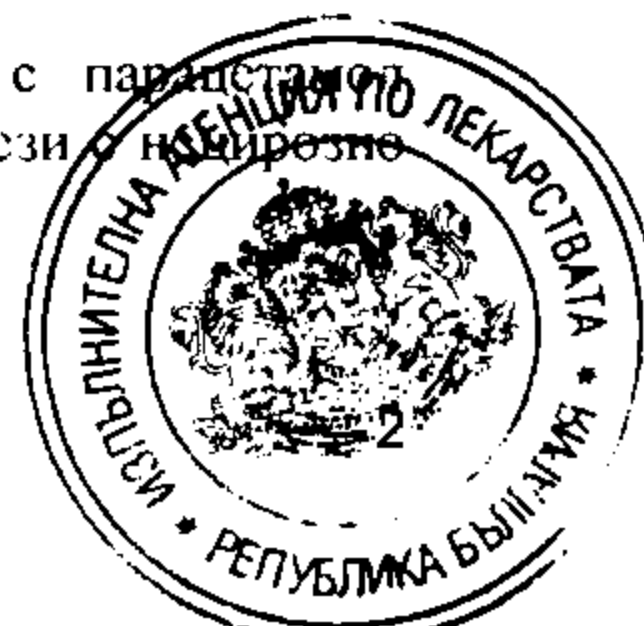
4.3 Противопоказания

Този продукт е противопоказан в случай на:

- Известна свръхчувствителност към парацетамол, фенилефринов хидрохлорид, аскорбинова киселина или към някоя от другите съставки, посочени в точка 6.1.
- Хипертония
- Хипертироидизъм
- Диабет
- Сърдечно-съдови заболявания
- Феокромоцитом
- Закритоъгълна глаукома
- Тежка ишемична болест на сърцето
- Употреба при пациенти, получаващи терапия с трициклични антидепресанти или бета-блокери (вж. точка 4.5)
- Употреба при пациенти, които в момента получават други симпатикомиметици (като дехонгестанти, потискащи апетита, амфетаминоподобни психостимуланти).
- Пациенти, които приемат или са приемали през последните две седмици инхибитори на моноаминооксидазата.

4.4 Специални предупреждения и предпазни мерки при употреба

Съпътстващо чернодробно заболяване увеличава риска от свързано с парацетамол увреждане на черния дроб. Опасността от предозиране е по-голяма при тези с наследствено алкохолно чернодробно заболяване.



Пациенти с диагностицирано чернодробно или бъбречно увреждане трябва да потърсят медицинска помощ, преди да приемат това лекарство.

Това лекарство трябва да се прилага с повишено внимание при следните обстоятелства:

- Хепатоцелуларна недостатъчност
- Хроничен алкохолизъм
- Бъбречна недостатъчност ($GFR \leq 50\text{ml/min}$)
- Синдром на Gilbert (наследствена нехемолитична жълтеница)
- Едновременно лечение с лекарствени продукти, засягащи чернодробната функция
- Дефицит на глукозо-6-фосфат дехидрогеназа
- Хемолитична анемия
- Дефицит на глутатион (например при пациенти с намалени нива на глутатион, като тези със сепсис, употребата на парацетамол може да увеличи риска от метаболитна ацидоза.)
- Дехидратация
- Хронично недохранване
- Пациенти в старческа възраст, възрастни хора и юноши с тегло под 50 kg
- Ретенция на урина или хипертрофия на простатата
- Оклузивно съдово заболяване (например феномен на Рейно)

Продължителната употреба на всякакъв вид болкоуспокояващо средство за главоболие може да го влоши. Ако тази ситуация възникне или се подозира, лечението трябва да се прекрати и да се получи медицинска помощ. Диагнозата главоболие при прекомерна употреба на лекарства е вероятна при пациенти, които имат чести или ежедневни главоболия въпреки (или поради) редовната употреба на лекарства за главоболие.

Да се използва с повишено внимание при пациенти с астма, които са чувствителни към ацетилсалицилова киселина, тъй като са съобщени леки бронхоспазми във връзка с парацетамол (кръстосана реакция).

Поради риска от необратимо увреждане на черния дроб, трябва да се потърси незабавна медицинска помощ в случай на предозиране, дори ако пациентът се чувства добре (вж. точка 4.9).

Съобщени са случаи на метаболитна ацидоза с голяма анионна празнина (HAGMA), дължаща се на пироглутаминова ацидоза при пациенти с тежко заболяване като тежко бъбречно увреждане и сепсис, или при пациенти с недохранване или други източници на дефицит на глутатион (напр. хроничен алкохолизъм), които са лекувани с парацетамол в терапевтична доза за продължителен период или комбинация от парацетамол и флуоксацилин. Ако се подозира HAGMA поради пироглутаминова ацидоза, се препоръчва незабавно прекратяване на парацетамол и внимателно наблюдение. Измерването на 5-оксопролин в урината може да бъде полезно за идентифициране на пироглутаминова ацидоза като основна причина за HAGMA при пациенти с множество рискови фактори.

Съдържа парацетамол. Пациентите трябва да бъдат съзвътвани да не приемат с други лекарства, съдържащи парацетамол, деконгестанти, лекарства за настинка и кашлица. Едновременното приложение с други лекарства съдържащи парацетамол може да доведе до предозиране.



Всяко саше съдържа 1,9 g захароза и 3,325 mg глюкоза. Това трябва да се има предвид при пациенти със захарен диабет.

Пациенти с редки наследствени проблеми на непоносимост към фруктоза, глюкозо-галактозна малабсорбция или захарозо-изомалтазен дефицит не трябва да приемат това лекарство.

Всяко саше съдържа 56 mg натрий. Да се внимава при пациенти на ниско солева диета. Този лекарствен продукт съдържа 56 mg натрий на саше, които са еквивалентни на 3% от препоръчаната от СЗО максимална дневна доза от 2 g натрий за възрастен.

4.5 Взаимодействие с други лекарствени продукти и други форми на взаимодействие

Парацетамол:

Варфарин и други кумарини	Продължителното редовно приемане на парацетамол може да засили антикоагулантния им ефект и да повиши риска от кръвотечение. Дозите, приемани от време на време не оказват значително взаимодействие.
Други лекарства, които следват същия път на метаболизъм или могат да инхибират или индуцират този път	Парацетамолът се метаболизира в черния дроб и следователно може да взаимодейства с други лекарства, които следват същия път или могат да инхибират или индуцират този път, предизвиквайки хепатотоксичност, особено при предозиране (вж. точка 4.9)
Холестирамин	Скоростта на абсорбция на парацетамол може да бъде намалена от холестирамин. Холестирамин не трябва да се прилага в рамките на един час след приема на парацетамол.
Пробенецид	В случай на едновременно лечение с пробенецид, дозата на парацетамол трябва да се намали, тъй като пробенецид намалява клирънса на парацетамол с 50%, тъй като предотвратява конюгирането на парацетамол с глюкуронова киселина.
Хлорамфеникол	Има ограничени доказателства, предполагащи, че парацетамолът може да повлияе на фармакокинетиката на хлорамфеникол, но тяхната валидност е критикувана и изглежда липсват доказателства за клинично значимо взаимодействие. Въпреки че не е необходимо рутинно наблюдение, важно е да се има предвид това потенциално взаимодействие, когато тези две лекарства се прилагат едновременно, особено при пациенти с недохранване.
Метоклопрамид	Метоклопрамид повишава скоростта на абсорбция на парацетамол и повишава максималните му плазмени нива. Тъй като общото количество абсорбиран парацетамол е непроменено, това взаимодействие не е вероятно да бъде клинично



	значимо, въпреки че по-бързото начало на действието може да бъде от полза.
Домперидон	Домперидон може да ускори абсорбцията на парacetамол от червата, този ефект може да бъде полезен при мигрена.
Флуклоксацилин	Трябва да се внимава, когато парacetамол се използва едновременно с флуклоксацилин, тъй като паралелният прием е свързан с метаболитна ацидоза с голяма анионна празнина поради пироглутаминова ацидоза, особено при пациенти с рискови фактори (вж. точка 4.4).

Фенилефрин:

Трябва да се потърси медицински съвет, преди да приемете:

Моноаминооксидазни инхибитори	Може да се наблюдава хипертония в резултат на взаимодействия между симпатикомиметичните амини като фенилефрин и инхибиторите на моноамино оксидазата.
Симпатикомиметични амини	Едновременната употреба на фенилефрин може да повиши риска от сърдечно-съдови нежелани реакции.
Бета-блокери и други антихипертензивни лекарства	Фенилефрин може да понижи ефикасността и да повиши риска от хипертония и сърдечно-съдови нежелани реакции.
Трициклични антидепресанти	Фенилефрин може да повиши риска от сърдечно-съдови нежелани реакции.
Дигоксин и сърдечни гликозиди	Едновременната употреба с фенилефрин може да повиши риска от сърдечна аритмия и сърден пристъп.
Ерготаминови алкалоиди	Едновременната употреба може да увеличи риска от сротизъм.

4.6 Фертилитет, бременност и кърмене

Този лекарствен продукт предназначен за употреба в педиатрията, за лечение на деца от 6 до 12 години.

Бременност

Лекарственият продукт не трябва да се прилага по време на бременност. На база на натрупания опит при хора, фенилефрин хидрохлорид предизвиква вродена малформация, когато се приема по време на бременност. Също така е доказано, че има възможна връзка с фетална хипоксия. Фенилефрин не трябва да се използва по време на бременност.

Кърмене

Колдрекс Джуниър Хот Дринк не се препоръчва по време на кърмене. Ако употребата се счита за необходима, лекарството трябва да се прилага веднага след кърмене. Фенилефрин може да се ескретира в майчиното млъкло.

Фертилитет



Липсват данни относно влиянието на Колдрекс Джуниър Хот Дринк върху фертилитета.

4.7 Ефекти върху способността за шофиране и работа с машини

Този лекарствен продукт е предназначен за употреба в педиатрията, за лечение на деца от 6 до 12 години, въпреки това пациентите трябва да бъдат съзвани да не работят с машини, ако чувстват замаяност.

4.8 Нежелани лекарствени реакции

Нежеланите реакции, съобщавани при масшабни постмаркетингови изследвания са представени по-долу по системо-органни класове и честота. Следната конвенция е използвана за класифициране на нежеланите реакции: много чести ($\geq 1/10$), чести ($\geq 1/100$, $< 1/10$), нечести ($\geq 1/1000$, $< 1/100$), редки ($\geq 1/10\ 000$, $< 1/1000$), много редки ($< 1/10\ 000$), с неизвестна честота (от наличните данни не може да бъде направена оценка).

Парацетамол:

Системо-органен клас	Нежелана реакция	Честота
Нарушения на кръвта и лимфната система	Тромбоцитопения	Много редки
Нарушения на имунната система	Анафилаксия	Много редки
	Алергии (без ангиосдем)	Редки
Респираторни, гръден и медиастинални нарушения	Бронхоспазъм при пациенти чувствителни към ацетилсалцилкова киселина и нестероидни противовъзпалителни лекарствени продукти	Много редки
Хепатобилиарни нарушения	Нарушения във функцията на черния дроб	Много редки
Нарушения на кожата и подкожната тъкан	Кожни реакции на свръхчувствителност, включително кожни обриви, пруритус, изпотяване, пурпура, уртикария и ангиосдем.	Редки
	Съобщени са много редки случаи на тежки кожни реакции. Токсична спидермална некролиза, индуциран от лекарството дерматит, синдром на Стивънс-Джонсън, остра генерализирана екзантематозна пустулоза.	Много редки
Нарушения на бъбреците и пикочните пътища	Стерилна пиурия (мътна урина)	Много редки
Нарушения на метаболизма и храненето	Метаболитна ацидоза с голяма анионна празнина	С неизвестна честота

Фенилефрин:



Системо-органен клас	Нежелана реакция	Честота
Психични нарушения	Нервност	Много редки
	Безсъние	С неизвестна честота
Нарушения на нервната система	Главоболие, замайване	Много редки
Сърдечни нарушения	Хипертония, тахикардия, пазитации	Много редки
Нарушения на кожата и подкожната тъкан	Алергични реакции (обрив, уртикария, алергичен дерматит)	Много редки
Стомашно-чревни нарушения	Гадене, повръщане	Много редки

По-долу са изброени нежелани реакции, регистрирани по време на постмаркетинговата употреба на продукта. Тъй като въпросните реакции са съобщавани доброволно от популация с неизвестна големина, честотата им остава неизвестна, но се приема, че е по-скоро рядка или много рядка.

Системо-органен клас	Нежелана реакция	Честота
Сърдечни нарушения	Тахикардия, сърцебиене	Редки
Нарушения на имунната система	Свръхчувствителност, уртикария, алергичен дерматит	Редки
Нарушения на кожата и подкожната тъкан	Обрив Докладвани са много редки случаи на сериозни кожни реакции.	Редки
Нарушения на бъбреците и пикочните пътища	Дизурия задържане на урина. Може да се наблюдава по-често при пациенти със заболявания на пикочния мехур или простатна хипертрофия	Редки
Нарушения на очите	Мидриаза, обостряне на симптомите на глаукома, остра закритоъгълна глаукома	Много редки

Описание на избрани нежелани реакции

Метаболитна ацидоза с голяма анионна празнина

Случан на метаболитна ацидоза с голяма анионна празнина, дължаща се на пиоглутаминова ацидоза, са наблюдавани при пациенти с рискови фактори, използващи парацетамол (вж. точка 4.4). При тези пациенти е възможно да възникне пиоглутаминова ацидоза вследствие на ниски нива на глутатион.

Съобщаване на подозирани нежелани реакции

Съобщаването на подозирани нежелани реакции след разрешаване за употреба на лекарствения продукт е важно. Това позволява да продължи наблюдението на съотношението полза/risk за лекарствения продукт. От медицинските специалисти се изисква да съобщават всяка подозирана нежелана реакция чрез национална система за съобщаване, Изпълнителна агенция по лекарствата, ул. „Дамян Груев“ № 8, 1303 София, Тел.: +35 928903417, уебсайт: www.bda.bg

4.9 Предозиране



Парацетамол:

Предозирането с парацетамол може да доведе до увреждане на черния дроб, косто може да бъде фатално. Възможно е увреждане на черния дроб при пациенти, които са приемали повече от препоръчаните количества парацетамол. Счита се, че излишните количества токсичен метаболит се свързват необратимо с чернодробната тъкан. Някои пациенти може да са изложени на повишен риск от увреждане на черния дроб от токсичност, предизвикана от парацетамол.

Рисковите фактори включват:

- a) пациенти с чернодробно заболяване.
- b) пациенти в старческа възраст.
- c) малки деца.
- d) пациенти, получаващи дългосрочно лечение с карбамазепин, фенобарбитал, фенитоин, примидон, рифампицин, жъlt кантарион или други лекарства, които индуцират чернодробни синими,
- e) пациенти, които редовно консумират станови над препоръчителните количества.
- f) пациенти с изчерпване на глутатион, напр. при хранителни разстройства, кистична фиброза, HIV инфекция, гладуване, кахексия.

Симптоми

Симптомите на предозиране с парацетамол обикновено се появяват през първите 24 часа и могат да включват: бледост, гадене, повръщане, анорексия и абдоминална болка, или пациентите могат да бъдат асимптоматични. Увреждане на черния дроб, напр. повишени нива на чернодробните трансаминази (AST, ALT), лактат дехидрогеназа и билирубин, заедно с повишени нива на протромбин могат да се наблюдават 12 до 48 часа след приема. Могат да възникнат аномалии в метаболизма на глюкозата и метаболитна ацидоза. Предозирането с парацетамол може да причини некроза на чернодробните клетки, която вероятно да предизвика пълна и необратима некроза, водеща до хепатоцелуларна недостатъчност, която може да прогресира до синцефалопатия, хеморагия, хипогликемия, мозъчен оток и смърт.

При първоначално представяне симптомите на пациентта могат да бъдат ограничени до гадене или повръщане и може да не отразяват тежестта на предозирането или риска от увреждане на органите. Възможно е да се развие остра бъбречна недостатъчност с остра тубулна некроза, силно изразена от болка в кръста, хематурия и протеинурия, дори и при отсъствие на тежко чернодробно увреждане. Съобщавано е за сърдечни аритмии и панкреатит.

Лечение

Лечението трябва да съответства на установените терапевтични ръководства.

Въпреки липсата на ранни симптоми, пациентите трябва да бъдат насочени към болница за незабавна медицинска помощ и на всеки пациент, прием около 7.5 g или повече парацетамол в предшестващите 4 часа, трябва да му бъде направена стомашна промивка. Може да се наложи прилагането на метионин – перорално или на L-ацетилцистеин – интравенозно, косто би имало положителен ефект до 48 часа след предозиране.

Фенилефрин:

Симптоми

Предозирането с фенилефрин предизвиква ефекти подобни на посочените като желаните реакции по-горе. Допълнителните симптоми могат да включват раздразнителни



безпокойство, хипертония и възможна рефлекторна брадикардия. В особено тежки случаи може да се наблюдават обърканост, халюцинации, припадъци и аритмия. Въпреки това, количеството, необходимо за предизвикване на сериозна фенилефринова токсичност, би било по-голямо от необходимото за предизвикване на чернодробна токсичност, свързана с парацетамол.

Лечениес

Лечението тряба да съответства на клиничната причина.

Необходима е подходяща терапия, като при тежка хипертония се прилагат алфа-блокери, например фентоламин.

Аскорбинова киселина:

Високи дози (над 3000 mg/дневно) могат да предизвикат преходна осмотична диария и гастроинтестинални смущения като гадене и стомашен дискомфорт. Ефектите на предозирането могат да бъдат отнесени към чернодробната токсичност на парацетамол.

5. ФАРМАКОЛОГИЧНИ СВОЙСТВА

5.1 Фармакодинамични свойства

Фармакотерапевтична група: Аналгетици, Анилиди, Парацетамол, комбинации с изключение на психолептици

ATC код: N02B E51

Механизъм на действие

Парацетамол:

Парацетамол е аналгетик и антипириетик. Счита се, че неговото действие се дължи на инхибиране на синтезата на простагландини, основно в централната нервна система. Липсата на инхибиране на синтезата на простагландини на периферно ниво води до важни фармакологични свойства като запазване на протективните функции на простагландините в стомашно-чревния тракт.

Фенилефрин:

Фенилефринов хидрохлорид е симпатомиметичен деконгестант, който действа директно на алфа-адренергичните рецептори.

Аскорбинова киселина:

Аскорбиновата киселина е основен витамин, включен за компенсиране на загубите на организма, които могат да се наблюдават в началните етапи на остро вирусни инфекции.

5.2 Фармакокинетични свойства

Парацетамол:

Абсорбция

Парацетамол се абсорбира бързо и почти напълно в гастро-интестиналния тракт.



Разпределение

Парацетамол е сравнително равномерно разпределен в повечето телесни течности и има променлива способност да се свързва с плазмените протеини.

Биотрансформация

Парацетамол се метаболизира главно в черния дроб, следвайки два основни метаболитни пътя, с образуване на конюгати на глюкуронова киселина и сърна киселина. Последната бързо се насища при дози, по-високи от терапевтичните дози. Второстепенен път, катализиран от цитохром Р 450 (най-вече CYP2E1), води до образуването на междуинен реагент (*N*-ацтил-*p*-бензохинонимин), който при нормални условия на употреба бързо се детоксикира от глутатион и се слиминира с урината след конюгиране с цистein и меркаптурова киселина.

И обратно, когато настъпи масивна интоксикация, количеството на този токсичен метаболит се увеличава.

Елиминиране

По-малко от 5% се ескретира като немодифициран парацетамол; сливнационният полуживот варира от 1 до 4 часа. Елиминирането е по същество чрез урината. 90% от приетата доза се слиминира през бъбреците в рамките на 24 часа, главно като глюкуронид (60-80%) и сулфатни конюгати (20-30%). В случаи на бъбречна недостатъчност ($GFR \leq 50$ ml/min), елиминирането на парацетамол се забавя леко, полуживотът на елиминиране варира от 2 до 5,3 часа. За конюгатите на глюкуронид и сулфат скоростта на елиминиране е 3 пъти по-бавна при лица с тежко бъбречно увреждане, отколкото при здрави индивиди.

Фенилефрин:

Абсорбция

Фенилефринов хидрохлорид се абсорбира неравномерно от гастро-интестиналния тракт.

Разпределение

Степента на свързване с плазмените протеини е минимална.

Метаболизъм

Фенилефрин се подлага на метаболизъм при първо преминаване в червата и черния дроб от моноаминооксидазите; при ст перорално, фенилефрин има ограничена бионаличност.

Елиминиране

Отделя се чрез урината изключително под формата на сулфатни съединения.

Аскорбинова киселина:

Аскорбинова киселина се резорбира лесно в гастро-интестиналния тракт и се разпределя в телесните тъкани, като 25% се свързва с плазмени протеини. Излишните за нуждите на организма количества аскорбинова киселина се отделят чрез урината под формата на метаболити.

5.3 Предклинични данни за безопасност

Кодрекс Джуниър Хот Дринк има добре установен профил на безопасност. Няма предклинични данни от значение за предписващия лекар, които са допълнителни към тези, които вече са споменати в другите части на кратката характеристика на продукта.



6. ФАРМАЦЕВТИЧНИ ДАННИ

6.1 Списък на помощните вещества

Лимонсна киселина
Натриев цитрат
Пшенично нишесте
Силициев диоксид (колоиден, безводен)
Захароза

Изкуствени подсладители:

Захарин натрий
Натриев цикламат

Оцветители и подобрители:

Куркумин 5% (съдържа глюкоза)
Лимонова есенция

6.2 Несъвместимости

Не са известни.

6.3 Срок на годност

36 месеца

6.4 Специални условия за съхранение

Да се съхранява при температура под 25°C.
Да се пази на място, недостъпно за деца.

6.5 Вид и съдържание на опаковката

Полистилен / алуминисво фолио / полистилен ламинирано саше.
Всяко саше съдържа 3 g доза от лекарствения продукт.
Количество в една опаковка – 5 или 10 сашета.

6.6 Специални предпазни мерки при изхвърляне и работа

Съдържанието на едно саше се изсипва в чаша. Напълва се до половината с топла вода (около 125 ml) и се разбърква добре до пълно разтваряне. Ако е необходимо се долива студена вода и захар или мед по желание.

7. ПРИТЕЖАТЕЛ НА РАЗРЕШЕНИЕТО ЗА УПОТРЕБА

Adriatic BST d.o.o., Verovškova ulica 55, 1000 Ljubljana, Словения



8. НОМЕР НА РАЗРЕШЕНИЕТО ЗА УПОТРЕБА

20060850

**9. ДАТА НА ПЪРВО РАЗРЕШАВАНЕ/ПОДНОВЯВАНЕ НА РАЗРЕШЕНИЕТО
ЗА УПОТРЕБА**

29 декември 2006 г.

23 април 2012 г.

10. ДАТА НА АКТУАЛИЗИРАНЕ НА ТЕКСТА

Януари 2025 г.

