

STEDON
(Diazepam)

ΟΝΟΜΑΣΙΑ : STEDON TAB. & STEDON INJ.

ΠΟΙΟΤΙΚΗ ΚΑΙ ΠΟΣΟΤΙΚΗ ΣΥΝΘΕΣΗ :

Δραστική ουσία:

STEDON TAB., 2 mg DIAZEPAM / TAB., λευκά - πλακέ δισκία, διαμέτρου 8 mm
STEDON TAB., 5 mg DIAZEPAM / TAB., πρασινωπά -πλακέ δισκία, διαμέτρου 8 mm
STEDON TAB., 10 mg DIAZEPAM / TAB., ροζέ - πλακέ δισκία, διαμέτρου 8 mm
STEDON INJ., 10 mg DIAZEPAM / 2 ml AMP., ελαφρώς κιτρινωπό διάλυμα σε σκούρες φύσιγγες.

Έκδοχα:

Δισκία: Lactose Monohydrate, Starch Maize, Acacia Magnesium Stearate, Chlorophyll E140 CI 758, Ponceau 4 R E 124, CI 16255

Φύσιγγες: Propylene glycol, Sodium Benzoate, Benzoic acid, Ethanol 95%, Benzyl alcohol, Water for INJ

ΦΑΡΜΑΚΟΤΕΧΝΙΚΗ ΜΟΡΦΗ:

Δισκία

Ενέσιμο διάλυμα, ενδομυϊκό και ενδοφλέβιο.

ΦΑΡΜΑΚΟΘΕΡΑΠΕΥΤΙΚΗ ΚΑΤΗΓΟΡΙΑ:

Ηρεμιστικό, αγχολυτικό, της ομάδας βενζοδιαζεπινών.

ΣΥΣΚΕΥΑΣΙΑ:

Δισκία : BT X 30 (BLISTERS 3 X 10 TAB)

Φύσιγγες : BT X 6 AMP. X 2 ml

ΥΠΕΥΘΥΝΟΣ ΚΥΚΛΟΦΟΡΙΑΣ: **ADELCO** ΧΡΩΜΑΤΟΥΡΓΕΙΑ ΑΘΗΝΩΝ
ΑΦΩΝ Ε. ΚΟΛΟΚΟΤΡΩΝΗ Α.Ε.
Πειραιώς 37, 183 46 Μοσχάτο - Αθήνα
ΤΗΛ. 4819311 - 14 FAX: 4816790

ΠΑΡΑΣΚΕΥΑΣΤΗΣ : **ADELCO** ΧΡΩΜΑΤΟΥΡΓΕΙΑ ΑΘΗΝΩΝ
ΑΦΩΝ Ε. ΚΟΛΟΚΟΤΡΩΝΗ Α.Ε.
Πειραιώς 37, 183 46 Μοσχάτο - Αθήνα
ΤΗΛ. 4819311 - 14 FAX: 4816790

ΤΙ ΠΡΕΠΕΙ ΝΑ ΓΝΩΡΙΖΕΤΕ ΓΙΑ ΤΟ ΦΑΡΜΑΚΟ ΠΟΥ ΣΑΣ ΧΟΡΗΓΗΣΕ Ο ΓΙΑΤΡΟΣ ΣΑΣ

Γενικές πληροφορίες:

Το STEDON και οι βενζοδιαζεπίνες γενικότερα έχουν αγχολυτικές, υπνωτικές, αντισπασμωδικές και μυοχαλαρωτικές ιδιότητες, η κύρια τους όμως ένδειξη είναι οι αγχώδεις διαταραχές και η βραχυχρόνια συμπτωματική θεραπεία του έντονου, παθολογικού άγχους. Δεν έχουν ένδειξη στο άγχος και στην υπέρταση που συνδέονται με προβλήματα της καθημερινής ζωής. Η δραστηρότητα τους για διάστημα μεγαλύτερο των 4 μηνών είναι αμφίβολη και γι αυτό θα πρέπει από καιρό σε καιρό να επανεξετάζεται η αναγκαιότητα συνέχισης της θεραπείας. Το STEDON δρα στο Κ.Ν.Σ και κυρίως στο δρεπανοειδές σύστημα μέσω του οποίου επηρεάζονται οι

συγκινησιακές αντιδράσεις. Τα φλοιώδη κέντρα επηρεάζονται μόνο με μεγάλες δόσεις φαρμάκου.

Το STEDON σε αντίθεση με τα μείζονα ηρεμιστικά δεν έχει επίδραση στο αυτόνομο νευρικό σύστημα και έτσι δεν προκαλούνται εξωπυραμιδικά συμπτώματα. Οι διάφορες καταστάσεις συγκρούσεως αντιμετωπίζονται μετά τη χορήγηση STEDON με ηρεμία και χάλαση αντικειμενικότητα και διαύγεια.

Έτσι ρυθμίζονται κατά τον καλύτερο δυνατό τρόπο οι ψυχοαντιδραστικές διαταραχές και ο άρρωστος επιτυγχάνει καλύτερη λύση στα προβλήματα του και προσαρμογή προς το περιβάλλον.

Τα κύρια χαρακτηριστικά του STEDON είναι :

1. Εξαιρετική επίδραση στο άγχος , την ψυχική τάση, το φόβο και την κόπωση.
2. Αναστολή του μυϊκού σπασμού και μυϊκή χαλάρωση.
3. Έλλειψη παρενεργειών

Το Stedon-Diazepam έχει αγχολυτικές καταπραϋντικές, μυοχαλαρωτικές και αντισπασμωδικές ιδιότητες. Οι φαρμακολογικές ιδιότητες του STEDON διαφέρουν από αυτές των ψυχοπληγικών μειζόνων ηρεμιστικών φαρμάκων. Συγκεκριμένα, το Stedon δεν παρουσιάζει ψυχοπληγική ενέργεια, δεν επηρεάζει την λειτουργία του αυτόνομου νευρικού συστήματος στην περιφέρεια, την λειτουργία των ενδοκρινών αδενών και το εξωπυραμιδικό σύστημα. Οι φαρμακολογικές ενέργειες του Stedon οφείλονται στην ενίσχυση της δράσης του γ-αμινοβουτυρικού οξέως GABA που αντιπροσωπεύει το κύριο ανασταλτικό νευρομεταβιβαστή στο κεντρικό νευρικό σύστημα, εγκέφαλο και στις συνάψεις στο νωτιαίο μυελό.

Το STEDON απορροφάται ταχύτατα από το γαστροεντερικό σωλήνα. Η υψηλότερη πυκνότητα στο πλάσμα μετά απο την του στόματος λήψη επιτυγχάνεται σε δύο ώρες. Ο μεταβολισμός του STEDON (DIAZEPAM) είναι αργός και ο μέσος όρος ζωής του φαρμάκου υπολογίζεται σε 25-50 ώρες. Σταθερή συγκέντρωση του DIAZEPAM στο

πλάσμα παρατηρείται βραδέως και συχνά απαιτεί διάστημα 7-10 ημερών από την έναρξη της θεραπείας από το στόμα. Η βραχεία δράση του DIAZEPAM ,όταν χορηγείται ενδοφλεβίως οφείλεται στην ταχεία ανακατανομή του φαρμάκου στους ιστούς εκτός του κεντρικού νευρικού συστήματος και όχι στον μεταβολισμό του. Ενεργοί μεταβολίται του DIAZEPAM και των μεταβολιτών του με τις πρωτεΐνες του πλάσματος είναι ευρεία η δε απέκκριση του φαρμάκου λαμβάνει χώρα κυρίως δια της νεφρικής οδού, στην ελεύθερη η συνεζευγμένη μορφή . Νεφρική ή ηπατική ανεπάρκεια επηρεάζει την συγκέντρωση του DIAZEPAM και των μεταβολιτών του στο πλάσμα και επιβάλλει την παρακολούθηση των ασθενών αυτών και την σχετική ρύθμιση της δόσης . Στην νεογνική ηλικία και στα ηλικιωμένα άτομα ο μέσος χρόνος ζωής του φαρμάκου είναι δυνατόν να παρουσιάζεται αυξημένος και με ανάλογες αλλαγές. Τόσο στην συγκέντρωση στο πλάσμα, όσο και στην αποβολή του φαρμάκου και των μεταβολιτών του από τον οργανισμό.

Το DIAZEPAM και οι μεταβολίτες διέρχονται το φραγμό αίματος - εγκεφάλου και αίματος -πλακούντος και ανιχνεύονται στο μητρικό γάλα.

Η αγχολυτική δράση του STEDON τοποθετείται στον νέο -εγκεφαλικό φλοιθάλαμο, υποθάλαμο και στην περιοχή του ιπποκάμπτου. Η αντισπαστική δράση στο στέλεχος του εγκεφάλου και η αντισπασμωδική στο δρεπανοειδές σύστημα στον νέο εγκέφαλο, μεσεγκέφαλο και ιππόκαμπτο.

ΕΝΔΕΙΞΕΙΣ :

Άγχος, αϋπνία, σχετικές ενδείξεις είναι επίσης οι νυχτερινοί εφιάλτες και η υπνοβασία. Οι βενζοδιαζεπίνες χορηγούνται και στο σύνδρομο στέρησης του οινοπνεύματος ως συμπληρωματική θεραπεία. Οι βενζοδιαζεπίνες (DIAZEPAM - STEDON) ενδείκνυνται επίσης για προνάρκωση. Εισαγωγή στην αναισθησία, καταστολή αρρώστων που χειρουργούνται με περιοχική αναλγησία. Μικρής διάρκειας διαγνωστικές ή θεραπευτικές επεμβάσεις, καρδιοανάταξη, αντιμετώπιση σπασμών (εκλαμψία, τέτανος).

ΑΝΤΕΝΔΕΙΞΕΙΣ :

Ευαισθησία στις βενζοδιαζεπίνες, μυσθένεια, βαριές πνευμονοπάθειες, σοβαρή αναπνευστική

ανεπάρκεια, σύνδρομο καθ' ύπνο αποφρακτικής άπνοιας, σοβαρή υπατική ανεπάρκεια. Ιδιαίτερη προσοχή απαιτείται στη χορήγηση του φαρμάκου σε ασθενείς με γλαύκωμα κλειστής γωνίας.

ΕΙΔΙΚΕΣ ΠΡΟΦΥΛΑΞΕΙΣ ΚΑΙ ΠΡΟΕΙΔΟΠΟΙΗΣΕΙΣ ΚΑΤΑ ΤΗ ΧΡΗΣΗ :

Επειδή έχει μακρό χρόνο δράσης , οι ανεπιθύμητες ενέργειες διαρκούν πολλές ώρες μετά την τελευταία λήψη. Για τον ίδιο λόγο μπορεί να παρουσιαστούν αθροιστικά φαινόμενα μερικές ημέρες μετά την έναρξη της θεραπείας, ιδίως σε ηλικιωμένους. Επίσης σε περίπτωση ηπατικής βλάβης, επειδή επιβραδύνεται ο μεταβολισμός, παρατείνεται σημαντικά η διάρκεια δράσης του φαρμάκου.

Οι βενζοδιαζεπίνες μπορούν να προκαλέσουν εξάρτηση με εμφάνιση στερητικών συμπτωμάτων που εμφανίζονται 1-2 ημέρες με τα βραχεία δράσης και μετά 2-5 ή και περισσότερες ημέρες μετά μακράς διάρκειας παράγωγα των βενζοδιαζεπινών.. Τα συμπτώματα της στέρησης είναι άγχος, ευερεθιστότητα, τρόμος, αϋπνία, εφίδρωση, κοιλιακά ενόχληματα, διάρροια, κόπωση, ταχυκαρδία, υπέρταση, και σπάνια σπασμοί.

Τα συμπτώματα αυτά αυξάνονται σε ένταση προοδευτικά μετά την στέρηση του φαρμάκου και συνήθως υποχωρούν μετά 1-3 εβδομάδες. Ο κίνδυνος ανάπτυξης εξάρτησης είναι μεγαλύτερος και τα στερητικά συμπτώματα εντονότερα με τα μεγάλης ισχύος και βραχεία δράσης παράγωγα , τις υψηλότερες δόσεις και το μακρύτερο χρόνο χορήγησης. Για την πρόληψη του συνδρόμου στέρησης συνιστάται η ημερήσια δόση να μειώνεται προοδευτικά με ρυθμό 1/4 - 1/8 της ημερήσιας δόσης κάθε 1-2 εβδομάδες.

Η ενδομυϊκή ένεση πρέπει να γίνεται αργά και βαθιά στους γλουτιαίους μυς. Η ενδοβλέβια ένεση γίνεται πολύ αργά σε ρυθμό μισή ένεση (1 ml =5 mg) κατά λεπτό τουλάχιστον , απ' ευθείας σε μεγάλη φλέβα και όχι αραιωμένη με ορό. Ωρισμένοι συγγραφείς συνιστούν μετά την ένεση, έκπλυση της φλέβας με 150-250 ml φυσιολογικό ορό ή και αναρρόφηση αίματος μετά την ένεση και επανεισαγωγή του στην φλέβα για έκπλυση της. Υποστηρίζεται ότι με τον τρόπο αυτό αποφεύγεται η δημιουργία τοπικής θρομβοφλεβίτιδος λόγω καθίζησης της Διαζεπάμης.

Ηλικιωμένοι : Σε ηλικιωμένα άτομα και σε ηπατοπαθείς προτιμώνται σκευάσματα με βραχεία διάρκεια δράσης που δεν παράγουν ενεργούς μεταβολίτες (λοραζεπάμη , τεμαζεπάμη). Επίσης σε ηλικιωμένους, τα μακράς διάρκειας δράσης σκευάσματα πρέπει να χορηγούνται σε πολύ μικρές αρχικές δόσεις και σε αραιότερα διαστήματα για να αποφεύγονται αθροιστικές ενέργειες.

Κύηση : Το φάρμακο πρέπει να αποφεύγεται στην εγκυμοσύνη (ιδίως στο πρώτο και τρίτο τρίμηνο και στον τοκετό λόγω κινδύνου και παρενεργειών στο νεογνό.

Γαλουχία : Η Διαζεπάμη όπως και οι άλλες βενζοδιαζεπίνες δεν συνιστώνται στη διάρκεια της γαλουχίας.

Παιδιά : Η χορήγηση των βενζοδιαζεπινών στα παιδιά πρέπει να αποφεύγεται.

Επίδραση στην ικανότητα οδήγησης και χειρισμού μηχανημάτων : Χειρισμός επικίνδυνων μηχανημάτων και γενικά δραστηριότητες που απαιτούν αυξημένη ετοιμότητα και εγρήγορη επηρεάζονται σημαντικά με την χορήγηση του φαρμάκου και πρέπει να αποφεύγονται κατά τη διάρκεια της θεραπείας.

Ιδιαίτερες προειδοποιήσεις για τα έκδοχα : Το STEDON inj. sol περιέχει Βενζυλική Αλκοόλη (30mg /2ml). Η επιτρεπόμενη μέγιστη έκθεση σε αυτό το έκδοχο είναι έως 90mg/kg/ημέρα. Ειδικότερα, η ημερήσια έκθεση σε αυτήν την ουσία είναι η συσσωρευμένη ημερήσια δόση αυτού του εκδόχου όπως εκφράζεται ή υπολογίζεται σαν το άθροισμα της χορηγούμενης ή συνιστώμενης ημερήσιας δόσης για το φαρμακευτικό προϊόν στο οποίο αναφερόμαστε.

Για έκθεση λιγότερη από 90mg/kg/ημέρα, δεν πρέπει να δίδεται σε πρόωρα βρέφη ή νεογνήτα. Μπορεί να προκαλέσει τοξικές αντιδράσεις και αλλεργικές αντιδράσεις σε βρέφη και παιδιά έως 3 ετών.

Για έκθεση 90mg/kg/ημέρα, δεν πρέπει να δίδεται σε πρόωρα βρέφη ή νεογνήτα. Εξαιτίας του κινδύνου για μοιραίες τοξικές αντιδράσεις που προκαλούνται από έκθεση στην βενζυλική αλκοόλη σε ποσότητα μεγαλύτερη 90mg/kg/ημέρα, το προϊόν δεν πρέπει να χρησιμοποιείται σε βρέφη και παιδιά έως 3 ετών.

Το STEDON inj. sol περιέχει 11,5% vol% ethanol (αλκοόλη) δηλαδή 200mg/δόση (2ml),

ισοδύναμο με 2ml κρασί, 5ml μύρα / ανά δόση. Επιβλαβές για όσους υποφέρουν από αλκοολισμό. Να λαμβάνεται υπόψιν σε έγκυες ή θηλάζουσες γυναίκες, παιδιά και ομάδες υψηλού κινδύνου όπως ασθενείς με ασθένειες ήπατος ή επιληψία.

Το STEDON inj. sol περιέχει propylene glycol. Για την παρεντερική χορήγηση και για έκθεση 400mg/kg (ενήλικες) και 200mg/kg παιδιά μπορεί να προκαλέσει συμπτώματα παρόμοια με αυτά της αλκοόλης (Περιεκτικότητα σε προπυλενογλυκόλη: 900mg/2ml)

Το STEDON inj. sol περιέχει benzoic acid E210 και Sodium benzoate E211, γιαυτό μπορεί να αυξήσει τον κίνδυνο ίκτερου σε νεογέννητα βρέφη.

Τα δισκία 10mg/tablet περιέχουν Ponceau 4R E124, άρα μπορεί να προκληθούν αλλεργικές αντιδράσεις

Τα STEDON δισκία περιέχουν μονοϋδρική λακτόζη. Αν ο γιατρός σας σας έχει πει ότι έχετε δυσανεξία σε μερικά σάκχαρα, συμβουλευτείτε το γιατρό σας πριν πάρετε το φαρμακευτικό προϊόν.

ΑΛΛΗΛΕΠΙΔΡΑΣΕΙΣ ΜΕ ΑΛΛΑ ΦΑΡΜΑΚΑ:

Η κατασταλτική του δράση επιτείνεται από το οινόπνευμα και γενικά από τα κατασταλτικά του Κεντρικού Νευρικού Συστήματος (Νευροληπτικά, αντιεπιληπτικά, αναισθητικά, αντικαταθλιπτικά κ.λπ)

Επίσης το οινόπνευμα καθώς και η δισουλφιράμη και η σιμετιδίνη παρατείνουν σημαντικά τη διάρκεια δράσης του φαρμάκου. Η διαζεπάμη αυξάνει τα επίπεδα διγοξίνης στο πλάσμα.

ΔΟΣΟΛΟΓΙΑ :

Ενήλικες : Η δόση εξατομικεύεται και εξαρτάται από την ηλικία, το βάρος και τη γενική κατάσταση του αρρώστου. Για προνάρκωση 0.1 -0.2 mg/kg από το στόμα 1-1½ ώρα πριν την εγχείρηση. Για εισαγωγή στην αναισθησία 0,2 -0.6 mg /kg ενδοφλεβίως. Γενικά συνιστάται επι άγχους 2 mg 3 φορές την ημέρα. Επί αϋπνίας 5-15 mg προ του ύπνου. Σε εξασθενημένα άτομα το ήμισυ της δοσολογίας που συνιστάται για τους ενήλικες.

Ηλικιωμένοι : Το ήμισυ της δοσολογίας των ενηλίκων.

Παιδιά : Γενικώς δεν συνιστάται. Σε ιδιαίτερες περιπτώσεις χορηγείται 1-2,5 mg δύο τρεις φορές την ημέρα ανάλογα με τις ανάγκες.

ΥΠΕΡΔΟΣΟΛΟΓΙΑ - ΑΝΤΙΜΕΤΩΠΙΣΗ :

Πρόκληση εμέτου αν το επιτρέπει η κατάσταση του ασθενούς η πλήυση στομάχου. Συμπτωματική θεραπεία , χορήγηση Flumazenil.

ΤΙ ΠΡΕΠΕΙ ΝΑ ΓΝΩΡΙΖΕΤΕ ΣΤΗΝ ΠΕΡΙΠΤΩΣΗ ΠΟΥ ΠΑΡΑΛΕΙΨΑΤΕ ΝΑ ΠΑΡΕΤΕ ΚΑΠΟΙΑ

ΔΟΣΗ :

Στις περιπτώσεις αυτές συνιστάται ο ασθενής να πάρει τη δόση του, όσο πιο γρήγορα μπορεί και να συνεχίσει τη θεραπεία του με δόσεις κανονικά, όπως του έχει συστήσει ο γιατρός. Να μη διπλασιάζεται η δόση.

ΑΝΕΠΙΘΥΜΗΤΕΣ ΕΝΕΡΓΕΙΕΣ :

Συχνότερες είναι υπνηλία , καταστολή , κόπωση , αστάθεια , αταξία ιδίως στα ηλικιωμένα άτομα , που μπορεί επιπλέον να παρουσιάσουν σύγχυση. Σπανιότερα παρατηρούνται υπόταση, γαστρεντερικές διαταραχές στην όραση, πονοκέφαλος, ίλιγγος , διαταραχές στη LIBIDO,ίκτερος , ακοκκιοκυτταραιμία, αύξηση βάρους. Έχουν αναφερθεί και παράδοξες αντιδράσεις όπως διέγερση , επιθετικότητα , άγχος , διαταραχές του ύπνου.

ΗΜΕΡΟΜΗΝΙΑ ΛΗΞΗΣ ΤΟΥ ΠΡΟΪΟΝΤΟΣ:

Αναγράφεται στην εξωτερική και εσωτερική συσκευασία

Σε περίπτωση που η ημερομηνία αυτή έχει παρέλθει, μην το χρησιμοποιήσετε.

ΙΔΙΑΙΤΕΡΕΣ ΠΡΟΦΥΛΑΞΕΙΣ ΓΙΑ ΤΗ ΦΥΛΑΞΗ ΤΟΥ ΠΡΟΪΟΝΤΟΣ:

Δισκία : Διατηρούνται σε ελεγχόμενη θερμοκρασία δωματίου (15-30° C), σε σκοτεινό και ξηρό χώρο.

Φύσιγγες : Διατηρούνται σε ελεγχόμενη θερμοκρασία δωματίου (15-30° C), σε σκοτεινό χώρο.

ΗΜΕΡΟΜΗΝΙΑ ΤΕΛΕΥΤΑΙΑΣ ΑΝΑΘΕΩΡΗΣΗΣ ΤΟΥ ΦΥΛΛΟΥ ΟΔΗΓΙΩΝ:

7/2005 ΑΡ.ΠΡΩΤ. 34964/29.10.97

ΠΛΗΡΟΦΟΡΙΕΣ ΓΙΑ ΤΗΝ ΟΡΘΟΛΟΓΙΚΗ ΧΡΗΣΗ ΤΩΝ ΦΑΡΜΑΚΩΝ :

- Το φάρμακο αυτό σας το έγραψε ο γιατρός σας μόνο για το συγκεκριμένο ιατρικό σας πρόβλημα. Δεν θα πρέπει να το δίνετε σε άλλα άτομα ή να το χρησιμοποιείτε για κάποια άλλη πάθηση, χωρίς προηγουμένως να έχετε συμβουλευτεί το γιατρό σας.
- Εάν κατά τη διάρκεια της θεραπείας εμφανισθεί κάποιο πρόβλημα με το φάρμακο, ενημερώστε αμέσως το γιατρό σας ή το φαρμακοποιό σας.
- Εάν έχετε οποιαδήποτε ερωτηματικά γύρω από τις πληροφορίες που αφορούν το φάρμακο που λαμβάνετε ή χρειάζεσθε καλύτερη ενημέρωση για το ιατρικό σας πρόβλημα μη διστάσετε να ζητήσετε τις πληροφορίες αυτές από το γιατρό σας ή το φαρμακοποιό σας.
- Για να είναι αποτελεσματικό και ασφαλές το φάρμακο που σας χορηγήθηκε θα πρέπει να λαμβάνεται σύμφωνα με τις οδηγίες που σας δόθηκαν.
- Για την ασφάλεια σας και την υγεία σας είναι απαραίτητο να διαβάσετε με προσοχή κάθε πληροφορία που αφορά το φάρμακο που σας χορηγήθηκε.
- Να μην διατηρείτε τα φάρμακα σε ερμάρια του λουτρού, διότι η ζέστη και η υγρασία μπορεί να αλλοιώσουν το φάρμακο και να το καταστήσουν επιβλαβές για την υγεία σας.
- Να μην κρατάτε φάρμακα που δεν τα χρειάζεστε πλέον ή που ήδη έχουν λήξει.
- Για την μεγαλύτερη ασφάλεια κρατάμε όλα τα φάρμακα σε ασφαλές μέρος μακριά από τα παιδιά.

ΤΡΟΠΟΣ ΔΙΑΘΕΣΗΣ : Το φάρμακο αυτό χορηγείται με απλή ιατρική συνταγή του νόμου 1729/87, που φυλάσσεται για 3 χρόνια.

ΤΗΛ. ΚΕΝΤΡΟΥ ΔΗΛΗΤΗΡΙΑΣΕΩΝ : 7793777

adelco

ADELCO - ΧΡΩΜΑΤΟΥΡΓΕΙΑ ΑΘΗΝΩΝ
ΑΦΩΝ Ε. ΚΟΛΟΚΟΤΡΩΝΗ Α.Ε.
ΠΕΙΡΑΙΩΣ 37, 183 46 ΜΟΣΧΑΤΟ - ΑΘΗΝΑ
ΤΗΛ. : 4819311-4, FAX : 4816790
