

[Version 9,10/2021] corr. 11/2022

ALLEGATO I

RIASSUNTO DELLE CARATTERISTICHE DEL PRODOTTO

1. DENOMINAZIONE DEL MEDICINALE VETERINARIO

Apitraz 500 mg strisce per alveari per api

2. COMPOSIZIONE QUALITATIVA E QUANTITATIVA

Ogni striscia da 27,6 g contiene:

Sostanza attiva:

Amitraz500 mg

Eccipienti:

Composizione qualitativa degli eccipient e di altri costituenti:
Poli(etilene-vinil acetato)
Copolimero a blocchi stirene-butadiene
Paraffina liquida
Carbonato di calcio e magnesio
Tetrachis pentaeritritil [3-(3,5-di-terz-butil-4-idrossifenil)propionato]
Didodecil 3,3'-tiodipropionato
Erucamide
Polimero silossanico ad elevatissimo peso molecolare, disperso in polipropilene omopolimero.

Striscia bianca rettangolare di plastica con due alette ed una linea di piegatura.

3. INFORMAZIONI CLINICHE

3.1 Specie di destinazione

Ape – *Apis mellifera*.

3.2 Indicazioni per l'uso per ciascuna specie di destinazione

Trattamento della parassitosi esterna causata da *Varroa destructor*.

3.3 Controindicazioni

Nessuna.

3.4 Avvertenze speciali

Tutte le colonie nello stesso apiario devono essere trattate simultaneamente per evitare reinfestazione per saccheggio.

Non riutilizzare le strisce.

Si raccomanda di non usare il medicinale veterinario prima della fine della stagione di raccolta del miele. Vedere anche il punto 3.9 per "Precauzioni d'uso e piano d'applicazione" e il punto 3.12.

Nelle colonie d'api il grado d'infestazione da varroa dovrebbe essere monitorato di routine durante il trattamento e anche per un periodo successivo.

Il medicinale veterinario dovrebbe essere utilizzato all'interno di un programma integrato di controllo della varroa.

L'uso inappropriato del medicinale veterinario potrebbe portare ad un incremento del rischio di sviluppo di resistenza e in ultimo potrebbe tradursi in una terapia inefficace.

La resistenza all' amitraz è stata riportata in alcune popolazioni di acari della varroa.

In paesi con riconosciuta resistenza all' amitraz o in caso di sospetta resistenza all' amitraz, l'uso del medicinale veterinario dovrebbe idealmente basarsi su risultati di test di sensibilità (es. test di Beltsville). Si raccomanda di rivolgersi al proprio medico veterinario per ulteriori informazioni.

La sicurezza e l'efficacia del medicinale veterinario sono state studiate solo negli alveari con singoli favi di covata (dose di 2 strisce per alveare/favo di covata). Non sono disponibili informazioni sulla sicurezza ed efficacia negli alveari con più di un favo di covata.

In presenza di covata e in base al livello di infestazione iniziale, si prevede un'adeguata riduzione degli acari superiore al 95% alla fine delle 10 settimane di trattamento.

3.5 Precauzioni speciali per l'impiego

Precauzioni speciali per l'impiego sicuro nelle specie di destinazione:

Il profilo di sicurezza del medicinale veterinario non è stato valutato nelle colonie deboli, cioè nelle colonie contenenti un numero di api più basso di quello che ci si aspetterebbe in quel periodo dell'anno.

Non aumentare o ridurre la dose raccomandata e la durata di impiego indicata.

Rimuovere le strisce alla fine del trattamento.

Precauzioni speciali che devono essere adottate dalla persona che somministra il medicinale veterinario agli animali:

Questo medicinale veterinario contiene amitraz, che può portare ad effetti collaterali di tipo neurologico negli esseri umani.

Amitraz è un inibitore dell'enzima monoaminoossidasi (MAOI); pertanto, persone che assumono terapie contenenti MAOI dovrebbero prestare particolare attenzione.

Per minimizzare il rischio potenziale d'inalazione maneggiare ed aprire con cura.

Questo medicinale veterinario può causare sensibilizzazione della pelle, reazioni allergiche e irritazione oculare.

Dispositivi di protezione individuali come guanti impermeabili e normali indumenti di protezione dell'apicoltore dovrebbero essere indossati quanto si manipola questo medicinale veterinario.

Evitare il contatto con la pelle. In caso di contatto, lavare a fondo con acqua e sapone. Evitare il contatto con gli occhi. In caso di contatto, risciacquare subito abbondantemente con acqua.

Se compare irritazione, rivolgersi subito ad un medico e mostrargli il foglietto illustrativo o l'etichetta del medicinale veterinario.

Non mangiare, bere o fumare durante l'uso.

Lavare le mani a fondo con acqua dopo l'uso.

In caso di ingestione o inalazione accidentale, rivolgersi immediatamente a un medico mostrandogli il foglietto illustrativo o l'etichetta.

Precauzioni speciali per la tutela dell'ambiente:

Non disperdere le strisce o i sacchetti vuoti in corsi d'acqua, poiché il medicinale veterinario potrebbe essere pericoloso per i pesci ed altri organismi acquatici.

3.6 Eventi avversi

Nessuna nota.

La segnalazione degli eventi avversi è importante poiché consente il monitoraggio continuo della sicurezza di un medicinale veterinario. Le segnalazioni devono essere inviate, preferibilmente, tramite un medico veterinario, al titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio o all'autorità nazionale competente o al suo rappresentante locale mediante il sistema nazionale di segnalazione. Vedere anche l'ultimo paragrafo del foglietto illustrativo per i rispettivi recapiti.

3.7 Impiego durante la gravidanza, l'allattamento o l'ovodeposizione

Non applicabile.

3.8 Interazione con altri medicinali e altre forme d'interazione

L'effetto tossico dell'amitraz è incrementato dalla presenza di sali di rame e l'efficacia terapeutica diminuisce in presenza di piperonil butossido. L'uso contemporaneo di queste sostanze con il medicinale veterinario dovrebbe essere evitato.

Non utilizzare nessun altro medicinale veterinario parassitocida contemporaneamente.

3.9 Via di somministrazione e Posologia

Uso in alveare

Usare 2 strisce per alveare (1 g di amitraz per alveare), appendere ogni striscia tra 2 telai del favo all'interno dell'area di covata o dello sciame con una distanza minima di due telai tra le strisce.

Posizionare le strisce tra 2 favi dove le api mostrano la maggiore attività di passaggio. Appendere le strisce in modo da permettere alle api libero accesso ad entrambe le facciate, mantenendo lo spazio d'ape.

Tipi di arnia:

- Arnio tipo Dadant (strisce di 300 mm x 40 mm), posizionare una striscia tra il 3° e il 4° favo e l'altra striscia tra il 7° e l'8° favo.
- Arnio tipo Layens (strisce di 300 mm x 40 mm), posizionare una striscia tra il 5° e il 6° favo e l'altra tra la 9° e il 10° favo.
- Arnio tipo Langstroth (strisce di 250 mm x 48 mm), posizionare una striscia tra il 3° e il 4° favo e l'altra striscia tra il 7° e l'8° favo.

In assenza di covata o quando la quantità di covata è al suo livello più basso, le strisce possono essere rimosse dopo 6 settimane di trattamento. In presenza di covata, le strisce devono essere rimosse solo dopo 10 settimane di trattamento.

Le strisce non dovrebbero essere tagliate.

Le strisce dovrebbero essere riposizionate, se necessario, in caso di cambiamenti nel cluster di api o dell'area di covata.

Precauzioni d'uso e piano d'applicazione:

Il periodo raccomandato per il trattamento è quando i melari non sono presenti dopo l'ultimo raccolto di miele (fine estate / autunno) e prima del periodo primaverile di flusso del miele. Si raccomanda il monitoraggio dell'infestazione per determinare il momento migliore per il trattamento. Rimuovere le strisce prima che inizi il flusso di miele.

I livelli di covata e le condizioni climatiche devono essere considerate prima dell'applicazione del medicinale veterinario. Il medicinale veterinario dovrebbe essere applicato quando le api sono ancora attive, cioè prima che le api formino il glomere, il momento esatto di somministrazione può variare tra le varie zone climatiche.

3.10 Sintomi di sovradosaggio (e, se pertinente, procedure d'emergenza e antidoti)

Somministrando per un periodo di 8 settimane il medicinale veterinario a una dose una volta e mezza la dose raccomandata, si è registrato un leggero aumento del numero di api morte rispetto alla posologia raccomandata.

Non sono stati condotti studi di sovradosaggio quando il medicinale veterinario viene applicato per 10 settimane.

3.11 Restrizioni speciali per l'uso e condizioni speciali per l'impiego, comprese le restrizioni sull'uso degli antimicrobici e dei medicinali veterinari antiparassitari allo scopo di limitare il rischio di sviluppo di resistenza

Non pertinente

3.12 Tempi d'attesa

Miele: 0 giorni.

Non usare durante la raccolta del miele. Non estrarre miele dal nido.

Non raccogliere il miele durante le 6 settimane o le 10 settimane di trattamento.

I favi di covata dovrebbero essere sostituiti con nuovi fogli cerei almeno ogni tre anni. Non riciclare telaini di covata come telaini per miele.

4. INFORMAZIONI FARMACOLOGICHE

4.1 Codice ATCvet: QP53AD01

4.2 Farmacodinamica

Amitraz è un parassitocida che appartiene al gruppo delle formamidine nel gruppo degli insetticidi.

Amitraz ha un'azione neurotossica. Il meccanismo d'azione principale prevede l'interazione con i recettori dell'octopamina nel sistema nervoso centrale (SNC) degli ectoparassiti, inducendo un incremento dell'attività neuronale, un comportamento anomalo, il distacco e la morte.

La resistenza all'amitraz nel *Varroa destructor* è associata a mutazioni nel recettore dell'octopamina β -adrenergico.

4.3 Farmacocinetica

Il contatto tra le api e le strisce contenenti amitraz impregna la cuticola esterna della varroa permettendo all'amitraz di agire contro questo acaro.

La cinetica dell'amitraz nelle api è sconosciuta.

5. INFORMAZIONI FARMACEUTICHE

5.1 Incompatibilità principali

Non pertinente.

5.2 Periodo di validità

Periodo di validità del medicinale veterinario confezionato per la vendita: 18 mesi.

Periodo di validità dopo prima apertura del confezionamento primario: usare immediatamente.

5.3 Precauzioni particolari per la conservazione

Non conservare a temperatura superiore a 25°C.

5.4 Natura e composizione del confezionamento primario

Sacchetto multistrato formato da 4 fogli stratificati combinati come segue: (strato esterno) PET/ LDPE/foglio d'alluminio/ rivestimento in resina termoplastica (strato interno), chiusi da termosaldatura.

Confezioni:

Sacchetto contenente 10 strisce di 300 mm x 40 mm

Sacchetto contenente 10 strisce di 250 mm x 48 mm

E' possibile che non tutte le confezioni siano commercializzate.

5.5 Precauzioni particolari per lo smaltimento del medicinale veterinario inutilizzati o dei rifiuti derivanti dall'impiego di tali medicinali

I medicinali non devono essere smaltiti nelle acque di scarico o nei rifiuti domestici.

Il medicinale veterinario non deve essere disperso nei corsi d'acqua poiché amitraz potrebbe essere pericoloso per i pesci o per altri organismi acquatici

Utilizzare sistemi di ritiro per lo smaltimento dei medicinali veterinari inutilizzati o dei rifiuti derivanti dall'impiego di tali medicinali in conformità delle norme locali e di eventuali sistemi nazionali di raccolta pertinenti per il medicinale veterinario interessato.

6. NOME DEL TITOLARE DELL'AUTORIZZAZIONE ALL'IMMISSIONE IN COMMERCIO

LABORATORIOS CALIER, S.A.

7. NUMERO(I) DELL'AUTORIZZAZIONE ALL'IMMISSIONE IN COMMERCIO

Sacchetto contenente 10 strisce di 300 mm x 40 mm	A.I.C n° 104930019
Sacchetto contenente 10 strisce di 250 mm x 48 mm	A.I.C n° 104930021

8. DATA DELLA PRIMA AUTORIZZAZIONE

26 gennaio 2016

9. DATA DELL'ULTIMA REVISIONE DEL RIASSUNTO DELLE CARATTERISTICHE DEL PRODOTTO

08/2023

10. CLASSIFICAZIONE DEI MEDICINALI VETERINARI

Medicinale veterinario non soggetto a prescrizione.

Informazioni dettagliate su questo medicinale veterinario sono disponibili nella banca dati dei medicinali dell'Unione (<https://medicines.health.europa.eu/veterinary/it>).

ALLEGATO III

ETICHETTATURA E FOGLIETTO ILLUSTRATIVO

INFORMAZIONI DA APPORRE SUL CONFEZIONAMENTO PRIMARIO-ETICHETTA E FOGLIETO ILLUSTRATIVO COMBINATI

Sacchetto multistrato contenente 10 strisce di 300 mm x 40 mm

Sacchetto multistrato contenente 10 strisce di 250 mm x 48 mm

1. DENOMINAZIONE DEL MEDICINALE VETERINARIO

APITRAZ 500 mg strisce per alveari per api

2. COMPOSIZIONE

Ogni striscia da 27,6 g contiene:

Sostanza attiva:

Amitraz500 mg

Striscia bianca rettangolare di plastica con due alette ed una linea di piegatura.

3. CONFEZIONI

10 strisce (300 mm x 40 mm)

10 strisce (250 mm x 48 mm)

4. SPECIE DI DESTINAZIONE

Ape – *Apis mellifera*

5. INDICAZIONI PER L'USO

Indicazioni per l'uso

Trattamento della parassitosi esterna causata da *Varroa destructor*.

6. CONTROINDICAZIONI

Controindicazioni

Nessuna.

7. AVVERTENZE SPECIALI

Avvertenze speciali

Avvertenze speciali:

Tutte le colonie nello stesso apiario devono essere trattate simultaneamente per evitare reinfestazione per saccheggio.

Non riutilizzare le strisce.

Si raccomanda di non usare il medicinale veterinario prima della fine della stagione di raccolta del miele. Vedere anche il paragrafo "10. Avvertenze raccomandazioni per una corretta somministrazione" e "11. Tempi di attesa".

Nelle colonie d'api il grado d'infestazione da varroa dovrebbe essere monitorato di routine durante il trattamento e anche per un periodo successivo.

Il medicinale veterinario dovrebbe essere utilizzato all'interno di un programma integrato di controllo della varroa.

L'uso inappropriato del medicinale veterinario potrebbe portare ad un incremento del rischio di sviluppo di resistenza e in ultimo potrebbe tradursi in una terapia inefficace. La resistenza all' amitraz è stata riportata in alcune popolazioni di acari della varroa.

In paesi con riconosciuta resistenza all' amitraz o in caso di sospetta resistenza all' amitraz, l'uso del medicinale veterinario dovrebbe idealmente basarsi su risultati di test di sensibilità (es. test di Beltsville).

Si raccomanda di rivolgersi al proprio medico veterinario per ulteriori informazioni.

La sicurezza e l'efficacia del medicinale veterinario sono state studiate solo negli alveari con singoli favi di covata (dose di 2 strisce per alveare/favo di covata). Non sono disponibili informazioni sulla sicurezza ed efficacia negli alveari con più di un favo di covata.

In presenza di covata e in base al livello di infestazione iniziale, si prevede un'adeguata riduzione degli acari superiore al 95% alla fine delle 10 settimane di trattamento.

Precauzioni speciali per l'impiego sicuro nelle specie di destinazione:

Il profilo di sicurezza del medicinale veterinario non è stato valutato nelle colonie deboli, cioè nelle colonie contenenti un numero di api che è più basso di quello che ci si aspetterebbe per quel periodo dell'anno.

Non aumentare o ridurre la dose raccomandata e la durata di impiego indicata.

Rimuovere le strisce alla fine del trattamento.

Precauzioni speciali che devono essere adottate dalla persona che somministra il medicinale veterinario agli animali:

Questo medicinale veterinario contiene amitraz, che può portare ad effetti collaterali di tipo neurologico negli esseri umani.

Amitraz è un inibitore dell'enzima monoaminoossidasi (MAOI); pertanto, persone che assumono terapie contenenti MAOI dovrebbero prestare particolare attenzione.

Per minimizzare il rischio potenziale d'inalazione maneggiare ed aprire con cura.

Questo medicinale veterinario può causare sensibilizzazione della pelle, reazioni allergiche e irritazione oculare.

Dispositivi di protezione individuali come guanti impermeabili e normali indumenti di protezione dell'apicoltore dovrebbero essere indossati quanto si manipola questo medicinale veterinario.

Evitare il contatto con la pelle. In caso di contatto, lavare a fondo con acqua e sapone.

Evitare il contatto con gli occhi. In caso di contatto, risciacquare subito abbondantemente con acqua. Se compare irritazione, rivolgersi subito ad un medico e mostrargli questo foglietto illustrativo/etichetta.

Non mangiare, bere o fumare durante l'uso.

Lavare le mani a fondo con acqua dopo l'uso.

In caso di ingestione o inalazione accidentale, rivolgersi immediatamente a un medico mostrandogli il foglietto illustrativo o l'etichetta.

Precauzioni speciali per la tutela dell'ambiente:

Non disperdere le strisce o i sacchetti vuoti in corsi d'acqua, poiché il medicinale veterinario potrebbe essere pericoloso per i pesci e gli altri organismi acquatici.

Interazione con altri medicinali veterinari ed altre forme di interazione:

L'effetto tossico dell'amitraz è incrementato dalla presenza di sali di rame e l'efficacia terapeutica diminuisce in presenza di piperonil butossido. L'uso contemporaneo di queste sostanze con il medicinale veterinario dovrebbe essere evitato.

Non utilizzare nessun altro medicinale veterinario parassitocida contemporaneamente.

Sovradosaggio:

Somministrando per un periodo di 8 settimane il medicinale veterinario a una dose una volta e mezza la dose raccomandata, si è registrato un leggero aumento del numero di api morte.

Non sono stati condotti studi di sovradosaggio quando il prodotto viene applicato per 10 settimane.

8. EVENTI AVVERSI

Eventi avversi:

Nessuna nota.

La segnalazione degli eventi avversi è importante poiché consente il monitoraggio continuo della sicurezza di un prodotto. Se dovessero manifestarsi effetti indesiderati, compresi quelli non menzionati in questo foglietto illustrativo, o si ritiene che il medicinale non abbia funzionato, si prega di informarne in primo luogo il medico veterinario. È inoltre possibile segnalare eventuali eventi avversi al titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio o rappresentante locale del titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio utilizzando i recapiti riportati alla fine di questo foglietto o tramite il sistema nazionale di segnalazione:
sito web: <https://www.salute.gov.it/farmacovigilanzaveterinaria>

9. POSOLOGIA PER CIASCUNA SPECIE, VIA E MODALITÀ DI SOMMINISTRAZIONE

Posologia per ciascuna specie, vie e modalità di somministrazione

Uso in alveare.

Usare 2 strisce per alveare (1 g di amitraz per alveare), appendere ogni striscia tra 2 telai del favo all'interno dell'area di covata o dello sciame con una distanza minima di due telai tra le strisce.

Posizionare le strisce tra 2 favi dove le api mostrano la maggiore attività di passaggio. Appendere le strisce in modo da permettere alle api libero accesso ad entrambe le facciate, mantenendo lo spazio d'ape.

Tipi di arnia:

- Arnio tipo Dadant (strisce di 300 mm x 40 mm), posizionare una striscia tra il 3° e il 4° favo e l'altra striscia tra il 7° e l'8° favo.
- Arnio tipo Layens (strisce di 300 mm x 40 mm), posizionare una striscia tra il 5° e il 6° favo e l'altra tra la 9° e il 10° favo.
- Arnio tipo Langstroth (strisce di 250 mm x 48 mm), posizionare una striscia tra il 3° e il 4° favo e l'altra striscia tra il 7° e l'8° favo.

10. RACCOMANDAZIONI PER UNA CORRETTA SOMMINISTRAZIONE

Raccomandazioni per una corretta somministrazione

In assenza di covata o quando la quantità di covata è al suo livello più basso, le strisce possono essere rimosse dopo 6 settimane di trattamento. In presenza di covata, le strisce devono essere rimosse solo dopo 10 settimane di trattamento.

Le strisce non dovrebbero essere tagliate.

Le strisce devono essere riposizionate, se necessario, in caso di cambiamenti nel cluster di api o dell'area di covata.

Precauzioni d'uso e piano d'applicazione:

Il periodo raccomandato per il trattamento è quando i melari non sono presenti dopo l'ultimo raccolto di miele (fine estate / autunno) e prima del periodo primaverile di flusso del miele. Si raccomanda il monitoraggio dell'infestazione per determinare il momento migliore per il trattamento. Rimuovere le strisce prima che inizi il flusso di miele.

I livelli di covata e le condizioni climatiche devono essere considerate prima dell'applicazione del medicinale veterinario.

Il medicinale veterinario dovrebbe essere applicato quando le api sono ancora attive, cioè prima che le api formino il glomere, il momento esatto di somministrazione può variare tra le varie zone climatiche.

11. TEMPI DI ATTESA

Tempi di attesa

Miele: 0 giorni

Non usare durante la raccolta del miele. Non estrarre miele dal nido.

Non raccogliere il miele durante le 6 settimane o le 10 settimane di trattamento.

I favi di covata dovrebbero essere sostituiti con nuovi fogli cerei almeno ogni tre anni. Non riciclare telaini di covata come telaini per miele.

12. PRECAUZIONI SPECIALI PER LA CONSERVAZIONE

Precauzioni speciali per la conservazione

Tenere fuori dalla vista e dalla portata dei bambini.

Non conservare a una temperatura superiore a 25°C.

Non usare questo medicinale veterinario dopo la data di scadenza riportata sull'etichetta dopo Exp. La data di scadenza si riferisce all'ultimo giorno del mese.

Periodo di validità dopo la prima apertura del contenitore: usare immediatamente.

13. PRECAUZIONI SPECIALI PER LO SMALTIMENTO

Precauzioni speciali per lo smaltimento

I medicinali non devono essere smaltiti nelle acque di scarico o nei rifiuti domestici.

Il medicinale veterinario non deve essere disperso nei corsi d'acqua poiché amitraz potrebbe essere pericoloso per i pesci o per altri organismi acquatici

Utilizzare sistemi di ritiro per lo smaltimento dei medicinali veterinari inutilizzati o dei rifiuti derivanti dall'impiego di tali medicinali in conformità delle norme locali e di eventuali sistemi nazionali di raccolta pertinenti per il medicinale veterinario interessato. Queste misure servono a salvaguardare l'ambiente.

Chiedere al proprio medico veterinario o farmacista come fare per smaltire i medicinali di cui non si ha più bisogno.

14. CLASSIFICAZIONE DEI MEDICINALI VETERINARI

Classificazione dei medicinali veterinari

Medicinale veterinario non soggetto a prescrizione.

Informazioni dettagliate su questo medicinale veterinario sono disponibili nella banca dati dei medicinali dell'Unione (<https://medicines.health.europa.eu/veterinary/it>).

15. NUMERI DELL'AUTORIZZAZIONE ALL'IMMISSIONE IN COMMERCIO E CONFEZIONI

Sacchetto contenente 10 strisce di 300 mm x 40 mm

A.I.C n° 104930019

Sacchetto contenente 10 strisce di 250 mm x 48 mm A.I.C n° 104930021

Confezioni

Sacchetto contenente 10 strisce di 300 mm x 40 mm

Sacchetto contenente 10 strisce di 250 mm x 48 mm

È possibile che non tutte le confezioni siano commercializzate.

16. DATA DELL'ULTIMA REVISIONE DELL'ETICHETA

Data dell'ultima revisione dell'etichetta

08/2023

Informazioni dettagliate su questo medicinale veterinario sono disponibili nella Banca dati dei medicinali dell'Unione.

17. RECAPITI

Recapiti

Titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio e fabbricante responsabile del rilascio dei lotti:

LABORATORIOS CALIER, S. A.
C/ Barcelones, 26
Poligono Industrial El Ramassa
Les Franqueses del Valles.
Barcelona
08520 Spagna

Rappresentanti locali e recapiti per la segnalazione di sospette reazioni avverse:

CALIER ITALIA S.R.L.
Via Garibaldi 162
22073 Fino Mornasco (CO)
Italia
Tel: +39 3319744978
E-mail: farmacovigilanza@calier.it

Per ulteriori informazioni sul medicinale veterinario, si prega di contattare il rappresentante locale del titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio riportato in elenco.

18. ALTRE INFORMAZIONI

19. LA SCRITTA "SOLO PER USO VETERINARIO"

Solo per uso veterinario.

20. DATA DI SCADENZA

Exp. {mm/aaaa}

Dopo l'apertura, usare immediatamente.

21. NUMERO DI LOTTO

Lotto {numero}