

## **RIASSUNTO DELLE CARATTERISTICHE DEL PRODOTTO**

## 1. DENOMINAZIONE DEL MEDICINALE VETERINARIO

Qivitan LC 75 mg unguento intramammario per vacche in lattazione

## 2. COMPOSIZIONE QUALITATIVA E QUANTITATIVA

Ogni siringa preriempita da 8 g contiene:

### Principio attivo:

Cefquinome 75 mg  
(come solfato di cefquinome 88,92 mg)

### Eccipienti:

Per l'elenco completo degli eccipienti, vedere paragrafo 6.1.

## 3. FORMA FARMACEUTICA

Unguento intramammario

Unguento omogeneo oleoso viscoso, di colore da bianco a leggermente giallo.

## 4. INFORMAZIONI CLINICHE

### 4.1 Specie di destinazione

Bovini (vacche in lattazione).

### 4.2 Indicazioni per l'utilizzazione, specificando le specie di destinazione

Per il trattamento della mastite clinica nella vacca in lattazione causata dai seguenti microrganismi sensibili al cefquinome: *Streptococcus uberis*, *Streptococcus dysgalactiae*, *Staphylococcus aureus* e *Escherichia coli*.

### 4.3 Controindicazioni

Non usare in casi noti di ipersensibilità agli antibiotici cefalosporinici, ad altri antibiotici  $\beta$ -lattamici o ad uno degli eccipienti.

### 4.4 Avvertenze speciali per ciascuna specie di destinazione

Nessuna.

### 4.5 Precauzioni speciali per l'impiego

#### Precauzioni speciali per l'impiego negli animali

Il prodotto deve essere riservato al trattamento di condizioni cliniche che hanno risposto in modo insufficiente o che si prevede che rispondano in modo insufficiente ad altre classi di antimicrobici o antimicrobici  $\beta$ -lattamici a spettro ristretto.

L'uso del prodotto deve essere basato su test di sensibilità dei batteri isolati dall'animale. Se non è possibile, la terapia deve basarsi su informazioni epidemiologiche locali (regionali, a livello di azienda agricola) riguardo alla sensibilità dei batteri target.

Quando si utilizza il prodotto prendere in considerazione politiche antimicrobiche regionali, nazionali e ufficiali.

L'uso del prodotto non conforme alle istruzioni contenute nel riassunto delle caratteristiche del prodotto può aumentare la prevalenza di batteri resistenti al

cefquinome e può diminuire l'efficacia dei trattamenti con altre cefalosporine a causa della potenziale resistenza crociata.

L'alimentazione dei vitelli con latte contenente residui di cefquinome (ovvero munto durante il trattamento) deve essere evitata a causa della selezione di batteri resistenti agli antimicrobici.

Non utilizzare la salvietta detergente se sono presenti lesioni sul capezzolo.

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

Quando si infonde il prodotto, indossare guanti protettivi per evitare il contatto con la pelle.

Penicilline e cefalosporine possono causare ipersensibilità (allergia) in seguito ad iniezione, inalazione, ingestione o contatto cutaneo. L'ipersensibilità nei confronti delle penicilline può causare sensibilità crociata alle cefalosporine e viceversa. Le reazioni allergiche a queste sostanze possono essere occasionalmente gravi.

1. Non manipolare il prodotto in caso di sensibilità accertata allo stesso o se è stato raccomandato di non lavorare con tali preparati.
2. Maneggiare con cura questo prodotto per evitare l'esposizione, prendendo tutte le precauzioni raccomandate.
3. Qualora dovessero apparire dei sintomi in seguito all'esposizione, come eruzioni cutanee, consultare un medico e mostrargli questa avvertenza. Sintomi più gravi come gonfiore di faccia, labbra e occhi o difficoltà respiratorie richiedono una visita medica urgente.

Le salviette detergenti fornite con questo prodotto contengono alcol isopropilico e cloruro di benzalconio, che possono causare irritazioni cutanee in alcune persone. Si consiglia di indossare guanti protettivi quando si usano le salviette.

#### **4.6 Reazioni avverse (frequenza e gravità)**

Reazioni anafilattiche sono state osservate negli animali in casi molto rari dopo la somministrazione del prodotto.

La frequenza delle reazioni avverse è definita usando le seguenti convenzioni:

- molto comuni (più di 1 su 10 animali trattati manifesta reazioni avverse)
- comuni (più di 1 ma meno di 10 animali su 100 animali trattati)
- non comuni (più di 1 ma meno di 10 animali su 1.000 animali trattati)
- rare (più di 1 ma meno di 10 animali su 10.000 animali trattati)
- molto rare (meno di 1 animale su 10.000 animali trattati, incluse le segnalazioni isolate).

#### **4.7 Impiego durante la gravidanza, l'allattamento o l'ovodeposizione**

Il prodotto è destinato all'impiego durante l'allattamento. Non sono disponibili informazioni indicanti tossicità riproduttiva (inclusa teratogenicità) nei bovini. Negli studi di tossicità riproduttiva condotti su animali da laboratorio, il cefquinome non ha rivelato alcun effetto sulla riproduzione o potenziale teratogeno.

#### **4.8 Interazione con altri medicinali veterinari ed altre forme d'interazione**

Nessuna conosciuta.

#### **4.9 Posologia e via di somministrazione**

Per uso intramammario.

Il contenuto di una siringa deve essere infuso delicatamente nel capezzolo del quarto infetto ogni 12 ore dopo ognuna di tre mungiture successive.

Mungere il quarto o i quarti interessati. Dopo aver accuratamente pulito e disinfettato il capezzolo e l'orifizio del capezzolo con la salvietta detergente in dotazione, rimuovere il cappuccio dall'ugello senza toccare l'ugello con le dita. Infondere delicatamente il contenuto di una siringa nel quarto interessato. Disperdere il prodotto massaggiando delicatamente il capezzolo e la mammella dell'animale colpito.

La siringa deve essere utilizzata una sola volta. Le siringhe parzialmente usate devono essere smaltite.

#### **4.10 Sovradosaggio (sintomi, procedure d'emergenza, antidoti) se necessario**

Non sono previsti sintomi e non sono richieste procedure d'emergenza.

#### **4.11 Tempo(i) di attesa**

Carne e visceri: 4 giorni  
Latte: 5 giorni (120 ore).

### **5. PROPRIETÀ FARMACOLOGICHE**

Gruppo farmacoterapeutico: antibatterici per uso intramammario, cefalosporine di quarta generazione, cefquinome.  
Codice ATCvet: QJ51DE90

#### **5.1 Proprietà farmacodinamiche**

Cefquinome è un farmaco antibatterico del gruppo delle cefalosporine che agisce inibendo la sintesi della parete cellulare. È caratterizzato dal suo ampio spettro terapeutico di attività e da un'alta stabilità contro le beta-lattamasi.

*In vitro*, Cefquinome ha attività antibiotica nei confronti di batteri Gram-negativi e Gram-positivi comuni, inclusi *Escherichia coli*, *Staphylococcus aureus*, *Streptococcus dysgalactiae* ed *Streptococcus uberis*. Il valore MIC<sub>90</sub> più alto è stato trovato per *Staphylococcus aureus*. Questo agente patogeno ha una MIC<sub>90</sub> nell'intervallo di 1 mcg/ml.

Come cefalosporina di quarta generazione, cefquinome unisce una penetrazione cellulare elevata e un'elevata stabilità alle beta-lattamasi. In contrasto con le cefalosporine delle generazioni precedenti, il cefquinome non è idrolizzato da cefalosporinasi codificate cromosomicamente di tipo Amp-C o da cefalosporinasi mediate da plasmidi di alcune specie enterobatteriche. Il meccanismo di resistenza nei microrganismi Gram-negativi dovuto alle beta-lattamasi a spettro esteso (ESBL) e nei microrganismi Gram-positivi dovuto all'alterazione delle proteine leganti la penicillina (PBP) può portare ad una resistenza crociata con altri beta-lattamici.

#### **5.2 Informazioni farmacocinetiche**

Dopo la somministrazione intramammaria, si osserva una concentrazione media di 19 mcg/ml nel latte 12 ore dopo l'ultima infusione.

Alla seconda mungitura successiva all'ultima infusione, la concentrazione media è ancora circa 2,5 mcg/ml e poi scende a 0,75 mcg/ml alla terza mungitura dopo l'ultima infusione.

## **6 INFORMAZIONI FARMACEUTICHE**

### **6.1 Elenco degli eccipienti**

Paraffina soffice bianca  
Paraffina liquida

### **6.2 Incompatibilità principali**

In assenza di studi di compatibilità, questo medicinale veterinario non deve essere miscelato con altri medicinali veterinari.

### **6.3 Periodo di validità**

Periodo di validità del medicinale veterinario confezionato per la vendita: 2 anni.

### **6.4 Speciali precauzioni per la conservazione**

Non conservare a temperatura superiore ai 25 °C.

### **6.5 Natura e composizione del confezionamento primario**

Siringa intramammaria monodose preriempita da 8 g costituita da un corpo in LDPE opaco bianco con stantuffo in LDPE opaco bianco e cappuccio in LDPE opaco bianco.

Salviette detergenti (carta crespata liscia e bianca impregnata con alcool isopropilico/cloruro di benzalconio) confezionate singolarmente.

Scatole di cartone da 3 siringhe e 3 salviette detergenti.

Scatole di cartone da 12 siringhe e 12 salviette detergenti.

Scatole di cartone da 24 siringhe e 24 salviette detergenti.

Scatole di cartone da 36 siringhe e 36 salviette detergenti.

È possibile che non tutte le confezioni siano commercializzate.

### **6.6 Precauzioni particolari da prendere per lo smaltimento del medicinale veterinario non utilizzato e dei rifiuti derivanti dal suo utilizzo.**

Il medicinale veterinario non utilizzato o i rifiuti derivati da tale medicinale veterinario devono essere smaltiti in conformità alle disposizioni di legge locali.

## **7. TITOLARE DELL'AUTORIZZAZIONE ALL'IMMISSIONE IN COMMERCIO**

LIVISTO Int'l, S.L.  
Av. Universitat Autònoma, 29  
08290 Cerdanyola del Vallès  
(Barcelona) Spagna

## **8. NUMERO(I) DELL'AUTORIZZAZIONE ALL'IMMISSIONE IN COMMERCIO**

Scatole di cartone da 3 siringhe e 3 salviette detergenti A.I.C. n. 105099042

Scatole di cartone da 12 siringhe e 12 salviette detergenti A.I.C. n. 105099016  
Scatole di cartone da 24 siringhe e 24 salviette detergenti A.I.C. n. 105099028  
Scatole di cartone da 36 siringhe e 36 salviette detergenti A.I.C. n. 105099030

**9. DATA DELLA PRIMA AUTORIZZAZIONE/RINNOVO  
DELL'AUTORIZZAZIONE**

Data della prima autorizzazione: 31/10/2018

**10. DATA DI REVISIONE DEL TESTO**

**DIVIETO DI VENDITA, FORNITURA E/O IMPIEGO**

Non pertinente

**MODALITA' DI DISPENSAZIONE**

Da vendersi soltanto dietro presentazione di ricetta medico-veterinaria in triplice copia non ripetibile.

## **FOGLIETTO ILLUSTRATIVO:**

Qivitan LC 75 mg unguento intramammario per vacche in lattazione

### **1. NOME E INDIRIZZO DEL TITOLARE DELL'AUTORIZZAZIONE ALL'IMMISSIONE IN COMMERCIO E DEL TITOLARE DELL'AUTORIZZAZIONE ALLA PRODUZIONE RESPONSABILE DEL RILASCIO DEI LOTTI DI FABBRICAZIONE, SE DIVERSI**

Titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio:

LIVISTO Int'l, S.L.  
Av. Universitat Autònoma, 29  
08290 Cerdanyola del Vallès (Barcellona)  
Spagna

Produttore responsabile del rilascio dei lotti di fabbricazione:

aniMedica GmbH  
Im Südfeld 9  
48308 Senden-Bösensell  
Germania

oppure

Industrial Veterinaria, S.A.  
Esmeralda 19, Esplugues de Llobregat  
08950 Barcellona  
Spagna

Distribuito da:

Industria Italiana Integratori TREI S.p.A.  
Viale Corassori, 62  
41124 Modena (Italia)

### **2. DENOMINAZIONE DEL MEDICINALE VETERINARIO**

Qivitan LC 75 mg unguento intramammario per vacche in lattazione  
Cefquinome

### **3. INDICAZIONE DEL(I) PRINCIPIO(I) ATTIVO(I) E DEGLI ALTRI INGREDIENTI**

Ogni siringa preriempita da 8 g contiene:

#### **Principio attivo:**

Cefquinome 75 mg  
(come solfato di cefquinome 88,92 mg)

Unguento omogeneo oleoso viscoso, di colore da bianco a leggermente giallo.

### **4. INDICAZIONE(I)**

Per il trattamento della mastite clinica nella vacca in lattazione causata dai seguenti microrganismi sensibili al cefquinome: *Streptococcus uberis*, *Streptococcus dysgalactiae*, *Staphylococcus aureus* e *Escherichia coli*.

## **5. CONTROINDICAZIONI**

Non usare in casi noti di ipersensibilità agli antibiotici cefalosporinici, ad altri antibiotici  $\beta$ -lattamici o ad uno degli eccipienti.

## **6. REAZIONI AVVERSE**

Reazioni anafilattiche sono state osservate negli animali in casi molto rari dopo la somministrazione del prodotto.

La frequenza delle reazioni avverse è definita usando le seguenti convenzioni:

- molto comuni (più di 1 su 10 animali trattati mostra reazioni avverse durante il corso di un trattamento)
- comuni (più di 1 ma meno di 10 animali su 100 animali trattati)
- non comuni (più di 1 ma meno di 10 animali su 1.000 animali trattati)
- rare (più di 1 ma meno di 10 animali su 10.000 animali trattati)
- molto rare (meno di 1 animale su 10.000 animali trattati, incluse le segnalazioni isolate).

Se dovessero manifestarsi effetti collaterali, anche quelli che non sono già menzionati in questo foglietto illustrativo o si ritiene che il medicinale non abbia funzionato, si prega di informarne il medico veterinario.

## **7. SPECIE DI DESTINAZIONE**

Bovini (vacche in lattazione).

## **8. POSOLOGIA PER CIASCUNA SPECIE, VIA(E) E MODALITÀ DI SOMMINISTRAZIONE**

Per uso intramammario.

Il contenuto di una siringa deve essere infuso delicatamente nel capezzolo del quarto infetto ogni 12 ore dopo ognuna di tre mungiture successive.

## **9. AVVERTENZE PER UNA CORRETTA SOMMINISTRAZIONE**

Mungere il quarto o i quarti interessati. Dopo aver accuratamente pulito e disinfettato il capezzolo e l'orifizio del capezzolo con la salvietta detergente in dotazione, rimuovere il cappuccio dall'ugello senza toccare l'ugello con le dita. Infondere delicatamente il contenuto di una siringa nel quarto interessato. Disperdere il prodotto massaggiando delicatamente il capezzolo e la mammella dell'animale colpito.

La siringa deve essere utilizzata una sola volta. Le siringhe parzialmente usate devono essere smaltite.

## **10. TEMPI DI ATTESA**

Carne e visceri: 4 giorni  
Latte: 5 giorni (120 ore).

## **11. PARTICOLARI PRECAUZIONI PER LA CONSERVAZIONE**

Tenere fuori dalla vista e dalla portata dei bambini.



Non conservare a temperatura superiore ai 25 °C.

Non usare questo medicinale veterinario dopo la data di scadenza riportata sull'etichetta.

## **12. AVVERTENZA(E) SPECIALE(I)**

### Avvertenze speciali per ciascuna specie di destinazione:

Nessuna.

### Precauzioni speciali per l'impiego negli animali:

Il prodotto deve essere riservato al trattamento di condizioni cliniche che hanno risposto in modo insufficiente o che si prevede che rispondano in modo insufficiente ad altre classi di antimicrobici o antimicrobici  $\beta$ -lattamici a spettro ristretto.

L'uso del prodotto deve essere basato su test di sensibilità dei batteri isolati dall'animale. Se non è possibile, la terapia deve basarsi su informazioni epidemiologiche locali (regionali, a livello di azienda agricola) riguardo alla sensibilità dei batteri target.

Quando si utilizza il prodotto prendere in considerazione politiche antimicrobiche regionali, nazionali e ufficiali.

L'uso del prodotto non conforme alle istruzioni contenute nel riassunto delle caratteristiche del prodotto può aumentare la prevalenza di batteri resistenti al cefquinome e può diminuire l'efficacia dei trattamenti con altre cefalosporine a causa della potenziale resistenza crociata.

L'alimentazione dei vitelli con latte contenente residui di cefquinome (ovvero munto durante il trattamento) deve essere evitata a causa della selezione di batteri resistenti agli antimicrobici.

Non utilizzare la salvietta detergente se sono presenti lesioni sul capezzolo.

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

Quando si infonde il prodotto, indossare guanti protettivi per evitare il contatto con la pelle.

Penicilline e cefalosporine possono causare ipersensibilità (allergia) in seguito ad iniezione, inalazione, ingestione o contatto cutaneo. L'ipersensibilità nei confronti delle penicilline può causare sensibilità crociata alle cefalosporine e viceversa. Le reazioni allergiche a queste sostanze possono essere occasionalmente gravi.

1. Non manipolare il prodotto in caso di sensibilità accertata allo stesso o se è stato raccomandato di non lavorare con tali preparati.
2. Maneggiare con cura questo prodotto per evitare l'esposizione, prendendo tutte le precauzioni raccomandate.
3. Se, in seguito all'esposizione, dovessero svilupparsi sintomi come eruzioni cutanee, consultare un medico mostrandogli queste avvertenze. Sintomi più gravi come gonfiore di faccia, labbra e occhi o difficoltà respiratorie richiedono una visita medica urgente.

Le salviette detergenti fornite con questo prodotto contengono alcol isopropilico e cloruro di benzalconio, che possono causare irritazioni cutanee in alcune persone. Si consiglia di indossare guanti protettivi quando si usano le salviette.

Gravidanza e allattamento: Il prodotto è destinato all'uso durante l'allattamento. Non sono disponibili informazioni indicanti tossicità riproduttiva (inclusa teratogenicità) nei bovini. Negli studi di tossicità riproduttiva condotti su animali da laboratorio, il cefquinome non ha rivelato alcun effetto sulla riproduzione o potenziale teratogeno.

Interazione con altri medicinali veterinari ed altre forme d'interazione:  
Nessuna conosciuta.

Sovradosaggio (sintomi, procedure d'emergenza, antidoti):  
Non sono previsti sintomi e non sono richieste procedure d'emergenza.

Incompatibilità:

In assenza di studi di compatibilità, questo medicinale veterinario non deve essere miscelato con altri medicinali veterinari.

### **13. PRECAUZIONI PARTICOLARI DA PRENDERE PER LO SMALTIMENTO DEL PRODOTTO NON UTILIZZATO O DEGLI EVENTUALI RIFIUTI**

I medicinali non devono essere smaltiti nelle acque di scarico o nei rifiuti domestici. Chiedere al proprio medico veterinario o farmacista come fare per smaltire i medicinali di cui non si ha più bisogno. Queste misure servono a proteggere l'ambiente.

### **14. DATA DELL'ULTIMA REVISIONE DEL FOGLIETTO ILLUSTRATIVO** 31/10/2018

### **15. ALTRE INFORMAZIONI**

Dimensioni delle confezioni:

Scatole di cartone da 3 siringhe e 3 salviette detergenti A.I.C. n. 105099042  
Scatole di cartone da 12 siringhe e 12 salviette detergenti A.I.C. n. 105099016  
Scatole di cartone da 24 siringhe e 24 salviette detergenti A.I.C. n. 105099028  
Scatole di cartone da 36 siringhe e 36 salviette detergenti A.I.C. n. 105099030

È possibile che non tutte le confezioni siano commercializzate.

Solo per uso veterinario - Da vendersi soltanto dietro presentazione di ricetta medico-veterinaria in triplice copia non ripetibile.

**INFORMAZIONI DA APPORRE SULL'IMBALLAGGIO ESTERNO**

{Scatola, etichetta}

**1. DENOMINAZIONE DEL MEDICINALE VETERINARIO**

Qivitan LC 75 mg unguento intramammario per vacche in lattazione  
Cefquinome

**2. INDICAZIONE DEI PRINCIPI ATTIVI**

1 siringa da 8 g contiene:

Cefquinome 75 mg  
(come solfato di cefquinome)

**3. FORMA FARMACEUTICA**

Unguento intramammario

**4. CONFEZIONI**

3 siringhe da 8 g  
12 siringhe da 8 g  
24 siringhe da 8 g  
36 siringhe da 8 g

**5. SPECIE DI DESTINAZIONE**

Bovini (vacche in lattazione)

**6. INDICAZIONE(I)****7. MODALITÀ E VIA(E) DI SOMMINISTRAZIONE**

Per uso intramammario.  
Prima dell'uso leggere il foglietto illustrativo.

**8. TEMPO(I) DI ATTESA**

Tempi di attesa:  
Carne e visceri: 4 giorni  
Latte: 5 giorni (120 ore).

**9. SE NECESSARIO, AVVERTENZA(E) SPECIALE(I)**

Prima dell'uso leggere il foglietto illustrativo.

**10. DATA DI SCADENZA**

SCAD {mese/anno}

**11. PRECAUZIONI PARTICOLARI PER LA CONSERVAZIONE**

Non conservare a temperatura superiore ai 25 °C.

**12. OVE NECESSARIO, PRECAUZIONI PARTICOLARI DA PRENDERE PER LO SMALTIMENTO DEI MEDICINALI NON UTILIZZATI O DEI RIFIUTI**

Smaltimento: leggere il foglietto illustrativo.

**13. LA SCRITTA "SOLO PER USO VETERINARIO" E CONDIZIONI O LIMITAZIONI RELATIVE A FORNITURA ED IMPIEGO, SE PERTINENTE**

Solo per uso veterinario. Da vendersi soltanto dietro presentazione di ricetta medico-veterinaria in triplice copia non ripetibile.

**14. LA SCRITTA "TENERE FUORI DALLA VISTA E DALLA PORTATA DEI BAMBINI"**

Tenere fuori dalla vista e dalla portata dei bambini.

**15. NOME E INDIRIZZO DEL TITOLARE DELL'AUTORIZZAZIONE ALL'IMMISSIONE IN COMMERCIO**

Titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio:

LIVISTO Int'l, S.L.  
Av. Universitat Autònoma, 29  
08290 Cerdanyola del Vallès (Barcellona)  
Spagna

Responsabile del rilascio dei lotti di fabbricazione:

aniMedica GmbH, Im Südfeld 9, 48308 Senden-Bösensell, Germania.

oppure

Industrial Veterinaria S. A., Esmeralda 19, Esplugues de Llobregat, 08950  
Barcellona, Spagna

Distribuito da:

Industria Italiana Integratori TREI S.p.A.  
Viale Corassori, 62  
41124 Modena (Italia)

<b>16. NUMERO(I) DELL'AUTORIZZAZIONE ALL'IMMISSIONE IN COMMERCIO</b>
--

Scatole di cartone da 3 siringhe e 3 salviette detergenti A.I.C. n. 105099042  
Scatole di cartone da 12 siringhe e 12 salviette detergenti A.I.C. n. 105099016  
Scatole di cartone da 24 siringhe e 24 salviette detergenti A.I.C. n. 105099028  
Scatole di cartone da 36 siringhe e 36 salviette detergenti A.I.C. n. 105099030

<b>17. NUMERO DEL LOTTO DI FABBRICAZIONE</b>
--

Lotto {numero}

**INFORMAZIONI MINIME DA APPORRE SUI CONFEZIONAMENTI PRIMARI DI PICCOLE DIMENSIONI**

**Etichetta siringa**

**1. DENOMINAZIONE DEL MEDICINALE VETERINARIO**

Qivitan LC 75 mg unguento intramammario per vacche in lattazione  
Cefquinome

**2. QUANTITÀ DI PRINCIPIO(I) ATTIVO(I)**

1 siringa da 8 g contiene:

Cefquinome 75 mg  
(come solfato di cefquinome)

**3. CONTENUTO IN PESO, VOLUME O NUMERO DI DOSI**

8 g

**4. VIA(E) DI SOMMINISTRAZIONE**

Per uso intramammario.

**5. TEMPO(I) DI ATTESA**

Tempi di attesa:  
Carne e visceri: 4 giorni  
Latte: 5 giorni (120 ore).

**6. NUMERO DI LOTTO**

Lotto {numero}

**7. DATA DI SCADENZA**

SCAD {mese/anno}

**8. LA SCRITTA "SOLO PER USO VETERINARIO"**

Solo per uso veterinario.

