

**ALLEGATO I**

**RIASSUNTO DELLE CARATTERISTICHE DEL  
PRODOTTO**

## 1. DENOMINAZIONE DEL MEDICINALE VETERINARIO

Vey Tosal 100 mg/ml + 0,05 mg/ml soluzione iniettabile per cavalli, bovini, cani e gatti

Vey Tosal 100 mg/ml + 0.05 mg/ml solution for injection for horses, cattle, dogs and cats (AT/ BE/ BG/ CY/ CZ/ DE/ ES/ FR/ GR/ HR/ HU/ IE/ LT/ LV/ LU/ MT/ NL/ PL/ PT/ RO/ SI/ SK/ UK) )

Veytosol Vet 100 mg/ml + 0.05 mg/ml solution for injection for horses, cattle, dogs and cats (NO/DK/ FI/ IS)

Phoscobal vet 100 mg/ml + 0.05 mg/ml solution for injection for horses, cattle, dogs and cats (SE)

Vey Tosal (EE)

## 2. COMPOSIZIONE QUALITATIVA E QUANTITATIVA

Ogni ml contiene

### Principi attivi:

Butafosfano:	100,00 mg
Cianocobalamina (vitamina B12):	0,05 mg

### Eccipiente:

Alcool benzilico (E 1519)	20,00 mg
---------------------------	----------

Per l'elenco completo degli eccipienti, vedere paragrafo 6.1

## 3. FORMA FARMACEUTICA

Soluzione iniettabile.

Soluzione limpida, rosa.

## 4. INFORMAZIONI CLINICHE

### 4.1 Specie di destinazione

Bovino, cavallo, cane e gatto.

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

Trattamento di supporto per disturbi metabolici o riproduttivi, quando è necessaria una supplementazione di fosforo e cianocobalamina.

In caso di disturbi metabolici peri-parto, tetania e paresi (febbre da latte), il medicinale veterinario deve essere somministrato in aggiunta rispettivamente a magnesio e calcio.

Supporto alla funzione muscolare in presenza di carenze di fosforo e/o cianocobalamina.

### 4.3 Controindicazioni

Non usare in casi di ipersensibilità ai principi attivi o ad uno degli eccipienti.

### 4.4 Avvertenze speciali per ciascuna specie di destinazione

Si raccomanda di determinare la causa o le cause dei disturbi metabolici o riproduttivi per

definire le misure più appropriate di prevenzione e trattamento e la necessità di una terapia di supplementazione con fosforo e vitamina B<sub>12</sub>.

#### **4.5 Precauzioni speciali per l'impiego**

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

A causa di una carenza nelle vie metaboliche glucuronidanti nei gatti, che sono coinvolte nel metabolismo dell'alcool benzilico, questo medicinale veterinario deve essere usato con cautela e la dose raccomandata deve essere rigorosamente osservata in questa specie.

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

Questo medicinale veterinario contiene alcool benzilico, che può causare reazioni di ipersensibilità (allergiche). Le persone con nota ipersensibilità all'alcool benzilico devono evitare contatti con il medicinale veterinario.

Questo medicinale veterinario può causare irritazione della cute, degli occhi e delle mucose. Evitare il contatto con il medicinale veterinario. In caso di esposizione accidentale, risciacquare abbondantemente l'area interessata con acqua.

Non mangiare, bere o fumare durante la manipolazione di questo medicinale veterinario.

Lavarsi le mani dopo l'uso.

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

Nei gatti, dopo iniezione sottocutanea nella regione interscapolare è possibile osservare reazioni in sede di iniezione (gonfiore, edema, eritema e indurimento).

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 e l'allattamento**

La sicurezza del medicinale veterinario durante la gravidanza e l'allattamento non è stata stabilita in vacche, cavalle, cagne e gatte. Tuttavia, il suo utilizzo durante la gravidanza e l'allattamento in queste specie non dovrebbe presentare problemi particolari.

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

Nessuna conosciuta.

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

Bovini, cavalli: per uso endovenoso

Cani e gatti: per uso endovenoso, intramuscolare e sottocutaneo.

Specie animali / sottocategoria	Butafosfano (mg/kg)	Vitamina B <sub>12</sub> (µg/kg)	Medicinale veterinario (ml/kg)	Via di somministrazione
Bovini	2,0-5,0	1,0-2,5	0,02-0,05	EV
Vitelli	3,3-5,6	1,65-2,8	0,033-0,056	EV
Cavalli	2,0-5,0	1,0-2,5	0,02-0,05	EV
Puledri	3,3-5,6	1,65-2,8	0,033-0,056	EV
Cani	2,5-25	1,25-12,5	0,025-0,25	EV, IM, SC
Gatti	10-50	5,0-25	0,1-0,5	EV, IM, SC

Ripetere una volta al giorno, se necessario.

Il tappo può essere perforato in condizioni di sicurezza fino a un massimo di 40 volte. Se sono necessarie più di 40 perforazioni, si raccomanda l'uso di un ago da prelievo. Per il trattamento di cani e gatti si raccomanda l'uso della confezione da 100 ml.

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

Nessuno conosciuto.

#### **4.11 Tempi di attesa**

Bovini, cavalli:

Carni e visceri: zero giorni

Latte: zero ore

## **5. PROPRIETÀ FARMACOLOGICHE**

Gruppo farmacoterapeutico: integratori minerali, altri prodotti minerali, associazioni.  
Codice ATCvet: QA12CX99.

### **5.1 Proprietà farmacodinamiche**

Il butafosfano è una fonte di fosforo organico per il metabolismo animale. Il fosforo è importante anche per il metabolismo energetico. È essenziale per la gluconeogenesi, poiché la maggior parte degli intermedi di quel processo deve essere fosforilata. Sono stati postulati anche effetti farmacologici diretti del butafosfano, oltre alla semplice sostituzione del fosforo. La cianocobalamina è un co-enzima nella biosintesi del glucosio dal propionato. Funge anche da cofattore per enzimi importanti nella sintesi degli acidi grassi ed è rilevante per il mantenimento della normale emopoiesi, la protezione del fegato e il mantenimento del tessuto muscolare, la cute sana, il cervello e il metabolismo pancreatico. Appartiene alla classe delle vitamine B idrosolubili sintetizzate dalla flora microbica dell'apparato digerente degli animali (reticolo e intestino crasso). A causa delle esigenze proprie dei microbi, la sintesi generalmente non produce quantità sufficienti a coprire il fabbisogno dell'intero organismo animale. Carenze marcate si verificano raramente, anche in caso di apporto inadeguato di cianocobalamina.

L'esatta modalità d'azione della cianocobalamina e del butafosfano in associazione non è del tutto chiara. In studi clinici sono stati osservati vari effetti sul metabolismo lipidico dei bovini da parte dell'associazione di cianocobalamina e butafosfano, tra cui una riduzione dei livelli sierici di acidi grassi non esterificati chetosi-correlati e di acido β-idrossibutirrico.

### **5.2 Proprietà farmacocinetiche**

A seguito di somministrazione endovenosa nei bovini, il butafosfano si distribuisce nello spazio extravascolare in pochi minuti e viene rapidamente escreto dall'organismo in forma immodificata. L'emivita di eliminazione è compresa tra 83 e 116 minuti. Entro dodici ore dalla somministrazione endovenosa, mediamente il 74-77% del composto progenitore viene ritrovato nelle urine.

Nel latte si trovano solo tracce di butafosfano. Non è stata riscontrata degradazione metabolica epatica. Il butafosfano viene rapidamente assorbito ed eliminato dopo la somministrazione parenterale in tutte le specie animali di destinazione.

Il metabolismo della cianocobalamina è complesso ed è strettamente associato a quello dell'acido folico e dell'acido ascorbico. La vitamina B<sub>12</sub> è immagazzinata in quantità significative nel fegato; altre sedi di immagazzinamento includono reni, cuore, milza e cervello. La vitamina B<sub>12</sub> presenta un'emivita nei tessuti di 32 giorni. Nei ruminanti viene escreta principalmente con le feci e in quantità minori con le urine.

## **6. INFORMAZIONI FARMACEUTICHE**

### **6.1 Elenco degli eccipienti**

Alcool benzilico (E 1519)

Idrossido di sodio (per regolare il pH)

Acido cloridrico, diluito (per la regolazione del pH)

Acqua per preparazioni iniettabili

### **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: 3 anni.

Periodo di validità dopo prima apertura del confezionamento primario: 28 giorni.

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

Tenere il flaconcino nell'imballaggio esterno per proteggerlo dalla luce.

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

Flaconcino in vetro ambrato di tipo II con tappo in gomma bromobutilica e capsula di chiusura in alluminio.

Confezioni:

Scatola in cartone con 1 flaconcino da 100 ml

Scatola in cartone con 1 flaconcino da 250 ml

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**

Veyx-Pharma GmbH  
Soehreweg 6  
34639 Schwarzenborn  
Germania

**8. NUMERI DELL'AUTORIZZAZIONE ALL'IMMISSIONE IN COMMERCIO**

Scatola in cartone con 1 flaconcino da 100 ml AIC: 105620013  
Scatola in cartone con 1 flaconcino da 250 ml AIC: 105620025

**9. DATA DELLA PRIMA AUTORIZZAZIONE**

01/06/2023

**10. DATA DI REVISIONE DEL TESTO**

01/2024

**MODALITÀ DI DISPENSAZIONE**

Da vendersi soltanto dietro presentazione di ricetta medico veterinaria ripetibile.

**ALLEGATO III**  
**ETICHETTATURA E FOGLIETTO ILLUSTRATIVO**

## **A. ETICHETTATURA**

## INFORMAZIONI DA APPORRE SULL'IMBALLAGGIO ESTERNO

{Scatola pieghevole}

### 1. DENOMINAZIONE DEL MEDICINALE VETERINARIO

Vey Tosal 100 mg/ml + 0,05 mg/ml soluzione iniettabile per cavalli, bovini, cani e gatti  
Butafosfano / cianocobalamina

### 2. INDICAZIONE DEI PRINCIPI ATTIVI

Ogni ml contiene

**Principi attivi:**

Butafosfano:	100,00 mg
Cianocobalamina (vitamina B12):	0,05 mg

### 3. FORMA FARMACEUTICA

Soluzione iniettabile

### 4. CONFEZIONI

100 ml

250 ml

### 5. SPECIE DI DESTINAZIONE

Bovino, cavallo, cane e gatto

### 6. INDICAZIONI

### 7. MODALITÀ E VIE DI SOMMINISTRAZIONE

Prima dell'uso leggere il foglietto illustrativo.

Via di somministrazione:

Bovini, cavalli: EV

Cani e gatti: EV, IM, SC

Dose

Bovini e cavalli: 0,02-0,05 ml di medicinale veterinario/kg PC

Vitelli e puledri: 0,033-0,056 ml di medicinale veterinario/kg PC

Cani: 0,025-0,25 ml di medicinale veterinario/kg PC

Gatti: 0,1-0,5 ml di medicinale veterinario/kg PC

### 8. TEMPI DI ATTESA

Tempi di attesa

Bovini, cavalli:

Carni e visceri: zero giorni

Latte: zero ore

**9. SE NECESSARIO, AVVERTENZE SPECIALI**

Prima dell'uso leggere il foglietto illustrativo.

**10. DATA DI SCADENZA**

SCAD { mese/anno }

Dopo l'apertura usare entro 28 giorni.

Dopo l'apertura usare entro.....

**11. PRECAUZIONI PARTICOLARI PER LA CONSERVAZIONE**

Tenere il flaconcino nell'imballaggio esterno per proteggerlo dalla luce.

**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 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**

Veyx-Pharma GmbH  
Soehreweg 6  
34639 Schwarzenborn  
Germania

**16. NUMERO DELL'AUTORIZZAZIONE ALL'IMMISSIONE IN COMMERCIO**

Scatola in cartone con 1 flaconcino da 100 ml AIC: 105620013

Scatola in cartone con 1 flaconcino da 250 ml AIC: 105620025

**17. NUMERO DEL LOTTO DI FABBRICAZIONE**

Lotto { numero }

Spazio per codice a lettura ottica D.M. 17/12/2007

GTIN

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

**{Etichettatura}**

**1. DENOMINAZIONE DEL MEDICINALE VETERINARIO**

Vey Tosal 100 mg/ml + 0,05 mg/ml soluzione iniettabile per cavalli, bovini, cani e gatti  
Butafosfano, cianocobalamina

**2. INDICAZIONE DEI PRINCIPI ATTIVI**

Ogni ml contiene

**Principi attivi:**

Butafosfano:	100,00 mg
Cianocobalamina (vitamina B12):	0,05 mg

**3. FORMA FARMACEUTICA**

Soluzione iniettabile

**4. CONFEZIONI**

100 ml

250 ml

**5. SPECIE DI DESTINAZIONE**

Bovino, cavallo, cane e gatto

**6. INDICAZIONI**

**7. MODALITÀ E VIE DI SOMMINISTRAZIONE**

Prima dell'uso leggere il foglietto illustrativo.

Bovini, cavalli: EV

Canini e gatti: EV, IM, SC

**8. TEMPI DI ATTESA**

Tempi di attesa

Bovini, cavalli:

Carni e visceri: zero giorni

Latte: zero ore

**9. SE NECESSARIO, AVVERTENZE SPECIALI**

Prima dell'uso leggere il foglietto illustrativo.

**10. DATA DI SCADENZA**

SCAD {mese/anno}

Dopo l'apertura usare entro 28 giorni

Dopo l'apertura usare entro.....

**11. PRECAUZIONI PARTICOLARI PER LA CONSERVAZIONE**

Tenere il flaconcino nell'imballaggio esterno per proteggerlo dalla luce.

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

**14. LA SCRITTA "TENERE FUORI DALLA VISTA E DALLA PORTATA DEI BAMBINI"****15. NOME E INDIRIZZO DEL TITOLARE DELL'AUTORIZZAZIONE ALL'IMMISSIONE**

Veyx-Pharma GmbH  
Soehreweg 6  
34639 Schwarzenborn  
Germania

**16. NUMERO DELL'AUTORIZZAZIONE ALL'IMMISSIONE IN COMMERCIO**

Scatola in cartone con 1 flaconcino da 100 ml AIC: 105620013

Scatola in cartone con 1 flaconcino da 250 ml AIC: 105620025

**17. NUMERO DEL LOTTO DI FABBRICAZIONE**

Lotto {numero}

## **B. FOGLIETTO ILLUSTRATIVO**

## FOGLIETTO ILLUSTRATIVO:

**Vey Tosal 100 mg/ml + 0,05 mg/ml soluzione iniettabile per cavalli, bovini, cani e gatti**

### 1. 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 e produttore responsabile del rilascio dei lotti di fabbricazione:

Veyx-Pharma GmbH  
Soehreweg 6  
34639 Schwarzenborn  
Germania

### 2. DENOMINAZIONE DEL MEDICINALE VETERINARIO

Vey Tosal 100 mg/ml + 0,05 mg/ml soluzione iniettabile per cavalli, bovini, cani e gatti  
Butafosfano, cianocobalamina

### 3. INDICAZIONE DEI PRINCIPI ATTIVI E DEGLI ALTRI INGREDIENTI

Ogni ml contiene

#### **Principi attivi:**

Butafosfano:	100,00 mg
Cianocobalamina (vitamina B12):	0,05 mg

#### **Eccipiente:**

Alcool benzilico (E 1519)	20,00 mg
---------------------------	----------

Soluzione limpida, rosa.

### 4. INDICAZIONI

Trattamento di supporto per disturbi metabolici o riproduttivi, quando è necessaria una supplementazione di fosforo e cianocobalamina.

In caso di disturbi metabolici peri-parto, tetania e paresi (febbre da latte), il medicinale veterinario deve essere somministrato in aggiunta rispettivamente a magnesio e calcio. Supporto alla funzione muscolare in presenza di carenze di fosforo e/o cianocobalamina.

### 5. CONTROINDICAZIONI

Non usare in casi di ipersensibilità ai principi attivi o ad uno degli eccipienti.

### 6. REAZIONI AVVERSE

Nei gatti, dopo iniezione sottocutanea nella regione interscapolare è possibile osservare reazioni in sede di iniezione (gonfiore, edema, eritema e indurimento).

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.

In alternativa, segnalare tramite il sistema nazionale di farmacovigilanza veterinaria;  
<https://www.salute.gov.it/farmacovigilanzaveterinaria>

## 7. SPECIE DI DESTINAZIONE

Bovino, cavallo, cane e gatto.

## 8. POSOLOGIA PER CIASCUNA SPECIE, VIE E MODALITÀ DI SOMMINISTRAZIONE

Bovini, cavalli: per uso endovenoso

Cani e gatti: per uso endovenoso, intramuscolare e sottocutaneo.

Specie animali / sottocategoria	Butafosfano (mg/kg)	Vitamina B <sub>12</sub> (µg/kg)	Medicinale veterinario (ml/kg)	Via di somministrazione
Bovini	2,0-5,0	1,0-2,5	0,02-0,05	EV
Vitelli	3,3-5,6	1,65-2,8	0,033-0,056	EV
Cavalli	2,0-5,0	1,0-2,5	0,02-0,05	EV
Puledri	3,3-5,6	1,65-2,8	0,033-0,056	EV
Cani	2,5-25	1,25-12,5	0,025-0,25	EV, IM, SC
Gatti	10-50	5,0-25	0,1-0,5	EV, IM, SC

Ripetere una volta al giorno, se necessario.

## 9. AVVERTENZE PER UNA CORRETTA SOMMINISTRAZIONE

Il tappo può essere perforato in condizioni di sicurezza fino a un massimo di 40 volte. Se sono necessarie più di 40 perforazioni, si raccomanda l'uso di un ago da prelievo.

Per il trattamento di cani e gatti si raccomanda l'uso della confezione da 100 ml.

## 10. TEMPI DI ATTESA

Bovini, cavalli:

Carni e visceri: zero giorni

Latte: zero ore

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

Tenere fuori dalla vista e dalla portata dei bambini.

Tenere il flaconcino nell'imballaggio esterno per proteggerlo dalla luce.

Non usare questo medicinale veterinario dopo la data di scadenza riportata sulla scatola dopo SCAD. La data di scadenza si riferisce all'ultimo giorno del mese.

Periodo di validità dopo prima apertura del confezionamento primario: 28 giorni.

## **12. AVVERTENZE SPECIALI**

Avvertenze speciali per ciascuna specie di destinazione:

Si raccomanda di determinare la causa o le cause dei disturbi metabolici o riproduttivi per definire le misure più appropriate di prevenzione e trattamento e la necessità di una terapia di supplementazione con fosforo e vitamina B<sub>12</sub>.

A causa di una carenza nelle vie metaboliche glucuronidanti nei gatti, che sono coinvolte nel metabolismo dell'alcool benzilico, questo medicinale veterinario deve essere usato con cautela e la dose raccomandata deve essere rigorosamente osservata in questa specie.

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

Questo medicinale veterinario contiene alcool benzilico, che può causare reazioni di ipersensibilità (allergiche). Le persone con nota ipersensibilità all'alcool benzilico devono evitare contatti con il medicinale veterinario.

Questo medicinale veterinario può causare irritazione della cute, degli occhi e delle mucose. Evitare il contatto con il medicinale veterinario. In caso di esposizione accidentale, risciacquare abbondantemente l'area interessata con acqua.

Non mangiare, bere o fumare durante la manipolazione di questo medicinale veterinario.

Lavarsi le mani dopo l'uso.

Gravidanza e allattamento:

La sicurezza del medicinale veterinario durante la gravidanza e l'allattamento non è stata stabilita in vacche, cavalle, cagne e gatte. Tuttavia, il suo utilizzo durante la gravidanza e l'allattamento in queste specie non dovrebbe presentare problemi particolari.

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**

01/2024

## **15. ALTRE INFORMAZIONI**

Flaconcino in vetro ambrato di tipo II con tappo in gomma bromobutilica e capsula di chiusura in alluminio.

Confezioni:

Scatola in cartone con 1 flaconcino da 100 ml

Scatola in cartone con 1 flaconcino da 250 ml

È possibile che non tutte le confezioni siano commercializzate.