

RIASSUNTO DELLE CARATTERISTICHE DEL PRODOTTO

1. DENOMINAZIONE DEL MEDICINALE VETERINARIO

NEATOX, soluzione iniettabile per bovini, equini, suini, cani e gatti.

2. COMPOSIZIONE QUALITATIVA E QUANTITATIVA

1 ml contiene:

Principi attivi:

cianocobalamina (vit. B ₁₂).....	0,005 mg
fruttosio.....	50 mg
sorbitolo liquido, cristallizzabile.....	50 mg
sodio cloruro.....	6 mg
sodio lattato.....	3,048 mg
potassio cloruro.....	0,4 mg
calcio cloruro.....	0,2 mg
magnesio cloruro.....	0,2 mg
L-arginina.....	1,98 mg
(pari a L-arginina cloridrato	2,39 mg)
L-ornitina.....	0,94 mg
(pari a L-ornitina cloridrato	1,2 mg)
L-citrullina.....	1,2 mg

Eccipienti:

sodio metile paraidrossibenzoato (E219).....	1,06 mg
sodio propile paraidrossibenzoato (E217).....	0,14 mg
altri eccipienti e acqua per preparazioni iniettabili q.b. a.....	1 ml

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

3. FORMA FARMACEUTICA

Soluzione iniettabile.

4. INFORMAZIONI CLINICHE

4.1. Specie di destinazione

Bovini, equini, suini, cani e gatti.

4.2. Indicazioni per l'utilizzazione specificando le specie di destinazione

Stati di intossicazione esogena o endogena conseguenti a malattie e/o condizioni particolari di allevamento, diarree infettive e non, stress da viaggio, gravidanza, alimentazione iperproteica, sovraccarico di urea, collasso puerperale, acetonemia; disidratazione, acidosi e stati di debilitazione.

4.3. Controindicazioni

Insufficienza cardiaca, condizioni associate ad iperkaliemia. Usare con cautela in caso di scompenso cardiaco congestizio, insufficienza renale grave e in stati clinici associati ad edemi e ritenzione idrosalina.

4.4. Avvertenze speciali per ciascuna specie di destinazione

Nessuna.

4.5. Precauzioni speciali per l'impiego

Precauzioni speciali per l'impiego negli animali

Viene consigliata una somministrazione in vene di grosso calibro a velocità perfusionale controllata. Nel caso dell'uso perfusionale, il prodotto contenuto nel flacone deve essere utilizzato per una sola ed ininterrotta somministrazione e l'eventuale residuo non può essere utilizzato.

Rispettare le normali precauzioni di asepsi.

Precauzioni speciali che devono essere adottate dalla persona che somministra il prodotto agli animali

in caso di auto-iniezione, rivolgersi immediatamente ad un medico mostrandogli il foglietto illustrativo o l'etichetta.

4.6. Reazioni avverse (frequenza e gravità)

La somministrazione endovenosa di questa soluzione può causare, per il suo contenuto di sodio, edema in animali con ritenzione salina.

4.7. Impiego durante la gravidanza e l'allattamento

Può essere usato durante la gravidanza e l'allattamento.

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

Nessuna conosciuta.

4.9. Posologia e via di somministrazione

NEATOX va somministrato per via sottocutanea, endoperitoneale o endovenosa.

Equini e bovini adulti: 250-500 ml/capo.

Vitelli, puledri e suini adulti: 150-250 ml/capo.

Cani e gatti: 20-50 ml/capo.

Ripetere a giudizio del medico veterinario.

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

Non sono noti sintomi da sovradosaggio.

4.11. Tempi di attesa

Carne e visceri: 0 giorni.

Latte: 0 ore.

5. PROPRIETA' FARMACOLOGICHE

Gruppo farmacoterapeutico: Soluzioni che influiscono sul bilancio elettrolitico. Elettroliti associati a carboidrati

Codice ATCvet: QB05BB02

5.1. Proprietà farmacodinamiche

NEATOX è una soluzione iniettabile costituita da un'associazione di vitamina B₁₂ (cianocobalamina), zuccheri (fruttosio e sorbitolo), elettroliti (sodio, potassio, calcio, magnesio) e aminoacidi (arginina, ornitina, citrullina).

La vitamina B₁₂ per la sua azione diretta sulla sintesi delle proteine e delle nucleoproteine, è in grado di favorire un netto miglioramento nelle alterazioni del metabolismo proteico ed inoltre, per la sua attività sulla sintesi della metionina, determina un'azione antisteatosica indiretta e contribuisce a proteggere il fegato da processi degenerativi.

Sorbitolo e fruttosio sono due carboidrati la cui caratteristica fondamentale è quella di venire immediatamente depositati nel fegato in parte sotto forma di glicogeno, in parte sotto forma di glucosio al fine di fornire alla cellula epatica una fonte di energia immediatamente utilizzabile, interrompendo quindi i processi metabolici alternativi (utilizzazione di aminoacidi e grassi) causa di ulteriori complicanze (acetonemia). Il sorbitolo, inoltre, quale attività accessoria, è dotato di una blanda azione diuretica che risulta assai utile per ripristinare la funzione renale spesso compromessa in seguito a stati tossici del sangue.

Gli elettroliti (sodio, potassio, calcio, magnesio) contenuti secondo le proporzioni della soluzione del Ringer lattato, consentono una fondamentale reintegrazione salina negli animali debilitati e disidratati.

L'arginina, l'ornitina e la citrullina, infine, permettono di aumentare notevolmente la trasformazione dell'ammoniaca in urea da parte degli animali trattati e quindi di ridurre una causa di tossicosi tutt'altro che infrequente, soprattutto negli animali allevati in maniera intensiva, spesso sottoposti a diete alimentari iperproteiche.

NEATOX è un prodotto ad azione disintossicante e reidratante, oltre che hepatoprotettiva, energetica e vitaminica.

5.2. Informazioni farmacocinetiche

La vitamina B₁₂ si lega a specifiche proteine e diffonde rapidamente in tutti i tessuti, in particolare nel fegato, dove viene immagazzinata. L'eventuale eccesso viene escreto principalmente per via renale.

Il sorbitolo viene ossidato a fruttosio, il quale viene convertito a livello epatico in glucosio-6-fosfato; quest'ultimo è metabolizzato in polimeri e successivamente in glicogeno. Il fruttosio ed il sorbitolo in eccesso vengono escreti principalmente per via renale.

I sali di sodio, potassio, calcio e magnesio liberano, a livello ematico, i rispettivi elettroliti, i quali si distribuiscono ai vari distretti dell'organismo intervenendo in numerosi processi metabolici. Sodio, potassio e magnesio vengono escreti principalmente con le urine, mentre il calcio è eliminato anche con le feci.

L'arginina, l'ornitina e la citrullina subiscono a livello epatico processi di trasformazione e degradazione comuni a tutti gli aminoacidi; l'azoto che ne deriva viene in parte riutilizzato ed in parte escreto, principalmente per via renale.

6. INFORMAZIONI FARMACEUTICHE

6.1. Elenco degli eccipienti

Sodio metile paraidrossibenzoato (E219)
Sodio propile paraidrossibenzoato (E217)
Acido citrico anidro (E330)
Acqua per preparazioni iniettabili

6.2. Incompatibilità

Non miscelare con altri medicinali veterinari.

6.3. Periodo di validità

- Periodo di validità del medicinale veterinario confezionato per la vendita: 2 anni.
- Periodo di validità dopo prima apertura del condizionamento primario: 28 giorni.

Nelle somministrazioni perfusionali, in cui nel flacone è inserito il deflussore, il medicinale deve essere utilizzato subito dopo la prima apertura e l'eventuale residuo deve essere eliminato e non conservato.

6.4. Speciali precauzioni per la conservazione

Conservare a temperatura inferiore a 25°C, protetto dalla luce.

6.5. Natura e composizione del condizionamento primario

Flaconi da 250 e 500 ml in vetro tipo II con tappo in elastomero e ghiera in alluminio, in astuccio di cartone.

E' 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

Tutti i medicinali veterinari non utilizzati o i rifiuti derivati da tali medicinali devono essere smaltiti in conformità alle disposizioni di legge locali.

7. TITOLARE DELL'AUTORIZZAZIONE ALL'IMMISSIONE IN COMMERCIO

FATRO S.p.A. - Via Emilia, 285 - Ozzano Emilia (BO), Italia.

8. NUMERI DELL'AUTORIZZAZIONE ALL'IMMISSIONE IN COMMERCIO

Flacone da 250 ml	A.I.C. n. 101746016
Flacone da 500 ml	A.I.C. n. 101746028

9. DATA DELLA PRIMA AUTORIZZAZIONE/RINNOVO DELL'AUTORIZZAZIONE

Data di prima autorizzazione: 24.02.1982

Data del rinnovo: 01.01.2009

10. DATA DI REVISIONE DEL TESTO

29/04/2015

DIVIETO DI VENDITA, FORNITURA E/O IMPIEGO

Non pertinente.

MODALITÀ DI DISPENSAZIONE

Da vendersi soltanto dietro presentazione di ricetta medico veterinaria in copia unica non ripetibile

FOGLIETTO ILLUSTRATIVO

NEATOX

soluzione iniettabile per bovini, equini, suini, cani e gatti

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

FATRO S.p.A. - Via Emilia, 285 - Ozzano Emilia (BO), Italia

2. DENOMINAZIONE DEL MEDICINALE VETERINARIO

NEATOX, soluzione iniettabile per bovini, equini, suini, cani e gatti.

3. INDICAZIONE DEI PRINCIPI ATTIVI E DEGLI ALTRI INGREDIENTI

1 ml contiene:

Principi attivi: cianocobalamina (vit. B12) 0,005 mg - fruttosio 50 mg - sorbitolo 50 mg - sodio cloruro 6 mg - sodio lattato 3,048 mg - potassio cloruro 0,4 mg - calcio cloruro 0,2 mg - magnesio cloruro 0,2 mg - L- arginina 1,98 mg (pari a L-arginina cloridrato 2,39 mg) - L-ornitina 0,94 mg (pari a L-ornitina cloridrato 1,2 mg) - L-citrullina 1,2 mg – **Eccipienti:** sodio metile paraidrossibenzoato (E219) 1,06 mg - sodio propile paraidrossibenzoato (E217) 0,14 mg, altri eccipienti e acqua per preparazioni iniettabili q.b. a 1 ml.

4. INDICAZIONI

Stati di intossicazione esogena o endogena conseguenti a malattie e/o condizioni particolari di allevamento, diarree infettive e non, stress da viaggio, gravidanza, alimentazione iperproteica, sovraccarico di urea, collasso puerperale, acetonemia; disidratazione, acidosi e stati di debilitazione.

5. CONTROINDICAZIONI

Insufficienza cardiaca, condizioni associate ad iperkaliemia. Usare con cautela in caso di scompenso cardiaco congestizio, insufficienza renale grave e in stati clinici associati ad edemi e ritenzione idrosalina

6. REAZIONI AVVERSE

La somministrazione endovenosa di questa soluzione può causare, per il suo contenuto di sodio, edema in animali con ritenzione salina.

Se dovessero manifestarsi reazioni avverse gravi o altre reazioni non menzionate in questo foglietto illustrativo, si prega di informarne il veterinario.

7. SPECIE DI DESTINAZIONE

Bovini, equini, suini, cani e gatti.

8. POSOLOGIA PER CIASCUNA SPECIE, VIA E MODALITÁ DI SOMMINISTRAZIONE

Via di somministrazione: sottocutanea, endoperitoneale o endovenosa.

Equini e bovini adulti: 250-500 ml/capo.

Vitelli, puledri e suini adulti: 150-250 ml/capo.

Cani e gatti: 20-50 ml/capo.

Ripetere a giudizio del medico veterinario.

9. AVVERTENZE PER UNA CORRETTA SOMMINISTRAZIONE

Viene consigliata una somministrazione in vene di grosso calibro a velocità perfusionale controllata. Nel caso dell'uso perfusionale, il prodotto contenuto nel flacone deve essere utilizzato per una sola ed ininterrotta somministrazione e l'eventuale residuo non può essere utilizzato.

Rispettare le normali precauzioni di asepsi.

10. TEMPI DI ATTESA

Carne e visceri: 0 giorni.

Latte: 0 ore.

11. PARTICOLARI PRECAUZIONI PER LA CONSERVAZIONE

Tenere fuori dalla portata dei bambini.

Conservare a temperatura inferiore a 25°C, protetto dalla luce.

- Periodo di validità del medicinale veterinario confezionato per la vendita: 2 anni.
- Periodo di validità dopo prima apertura del condizionamento primario: 28 giorni.

Nelle somministrazioni perfusionali, in cui nel flacone è inserito il deflusso, il medicinale deve essere utilizzato subito dopo la prima apertura e l'eventuale residuo deve essere eliminato e non conservato.

12. AVVERTENZE SPECIALI

Avvertenze speciali per ciascuna specie di destinazione

Nessuna.

Precauzioni speciali per l'impiego negli animali

Vedi punto 9.

Precauzioni speciali che devono essere adottate dalla persona che somministra il prodotto agli animali

In caso di auto-iniezione, rivolgersi immediatamente ad un medico mostrandogli il foglietto illustrativo o l'etichetta.

Impiego durante la gravidanza e l'allattamento

Può essere usato durante la gravidanza e l'allattamento.

Interazione con altri medicinali veterinari ed altre forme d'interazione

Nessuna conosciuta.

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

Non sono noti sintomi da sovradosaggio.

Incompatibilità

Non miscelare con altri medicinali veterinari.

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

Tutti i medicinali veterinari non utilizzati o i rifiuti derivati da tali medicinali devono essere smaltiti in conformità alle disposizioni di legge locali e conferiti negli idonei sistemi di raccolta e di smaltimento per i medicinali non utilizzati o scaduti.

14. DATA DELL'ULTIMA REVISIONE DEL FOGLIETTO ILLUSTRATIVO

Novembre 2014.

15. ALTRE INFORMAZIONI

NEATOX é una soluzione iniettabile costituita da un'associazione di cianocobalamina (vitamina B₁₂), zuccheri (fruttosio e sorbitolo), elettroliti (sodio, potassio, calcio, magnesio) e aminoacidi (arginina, ornitina, citrullina).

La vitamina B₁₂ per la sua azione diretta sulla sintesi delle proteine e delle nucleoproteine, é in grado di favorire un netto miglioramento nelle alterazioni del metabolismo proteico ed inoltre, per la sua attività sulla sintesi della metionina, determina un'azione antisteatosica indiretta e contribuisce a proteggere il fegato da processi degenerativi.

Sorbitolo e fruttosio sono due carboidrati la cui caratteristica fondamentale é quella di venire immediatamente depositati nel fegato in parte sotto forma di glicogeno, in parte sotto forma di glucosio al fine di fornire alla cellula epatica una fonte di energia immediatamente utilizzabile, interrompendo quindi i processi metabolici alternativi (utilizzazione di aminoacidi e grassi) causa di ulteriori complicanze (acetonemia). Il sorbitolo, inoltre, quale attività accessoria, é dotato di una blanda azione diuretica che risulta assai utile per ripristinare la funzione renale spesso compromessa in seguito a stati tossici del sangue.

Gli elettroliti (sodio, potassio, calcio, magnesio) contenuti secondo le proporzioni della soluzione del Ringer lattato, consentono una fondamentale reintegrazione salina negli animali debilitati e disidratati.

L'arginina, l'ornitina e la citrullina, infine, permettono di aumentare notevolmente la trasformazione dell'ammoniaca in urea da parte degli animali trattati e quindi di ridurre una causa di tossicosi tutt'altro che infrequente, soprattutto negli animali allevati in maniera intensiva, spesso sottoposti a diete alimentari iperproteiche.

NEATOX é un prodotto ad azione disintossicante e reidratante, oltre che hepatoprotettiva, energetica e vitaminica.

La vitamina B₁₂ si lega a specifiche proteine e diffonde rapidamente in tutti i tessuti, in particolare nel fegato, dove viene immagazzinata. L'eventuale eccesso viene escreto principalmente per via renale.

Il sorbitolo viene ossidato a fruttosio, il quale viene convertito a livello epatico in glucosio-6-fosfato; quest'ultimo è metabolizzato in polimeri e successivamente in glicogeno. Il fruttosio ed il sorbitolo in eccesso vengono escreti principalmente per via renale.

I sali di sodio, potassio, calcio e magnesio liberano, a livello ematico, i rispettivi elettroliti, i quali si distribuiscono ai vari distretti dell'organismo intervenendo in numerosi processi metabolici. Sodio, potassio e magnesio vengono escreti principalmente con le urine, mentre il calcio è eliminato anche con le feci.

L'arginina, l'ornitina e la citrullina subiscono a livello epatico processi di trasformazione e degradazione comuni a tutti gli aminoacidi; l'azoto che ne deriva viene in parte riutilizzato ed in parte escreto, principalmente per via renale.

Confezioni:

Flacone da 250 ml

Flacone da 500 ml.

E' possibile che non tutte le confezioni siano commercializzate.

INFORMAZIONI DA APPORRE SULL'IMBALLAGGIO ESTERNO

Astuccio flacone da 250 ml
flacone da 500 ml

1. DENOMINAZIONE DEL MEDICINALE VETERINARIO

NEATOX, soluzione iniettabile per bovini, equini, suini, cani e gatti.

2. INDICAZIONE DEI PRINCIPI ATTIVI E DI ALTRE SOSTANZE

1 ml contiene:

Principi attivi: cianocobalamina (vit. B12) 0,005 mg - fruttosio 50 mg - sorbitolo 50 mg - sodio cloruro 6 mg - sodio lattato 3,048 mg - potassio cloruro 0,4 mg - calcio cloruro 0,2 mg - magnesio cloruro 0,2 mg - L- arginina 1,98 mg (pari a L-arginina cloridrato 2,39 mg) - L-ornitina 0,94 mg (pari a L-ornitina cloridrato 1,2 mg) - L-citrullina 1,2 mg – **Eccipienti:** sodio metile paraidrossibenzoato (E219) - sodio propile paraidrossibenzoato (E217), altri eccipienti e acqua per preparazioni iniettabili q.b. a 1 ml.

3. FORMA FARMACEUTICA

Soluzione iniettabile.

4. CONFEZIONE

Flacone da 250 ml.

Flacone da 500 ml.

5. SPECIE DI DESTINAZIONE

Bovini, equini, suini, cani e gatti.

6. INDICAZIONI

Vedi foglietto illustrativo.

7. MODALITÀ E VIA DI SOMMINISTRAZIONE

Via di somministrazione: sottocutanea, endoperitoneale o endovenosa.

spazio per posologia

Prima dell'uso leggere il foglietto illustrativo.

8. TEMPI DI ATTESA

Tempi di attesa:
Carne e visceri: 0 giorni.

Latte: 0 ore.

9. SE NECESSARIO, AVVERTENZE SPECIALI

Prima dell'uso leggere il foglietto illustrativo.

10. DATA DI SCADENZA

Scad.

Dopo apertura, usare entro: 28 giorni.

Nelle somministrazioni perfusionali, in cui nel flacone è inserito il deflusso, il medicinale deve essere utilizzato subito dopo la prima apertura e l'eventuale residuo deve essere eliminato e non conservato.

11. PRECAUZIONI PARTICOLARI PER LA CONSERVAZIONE

Conservare a temperatura inferiore a 25°C, protetto dalla luce.

12. PRECAUZIONI PARTICOLARI DA PRENDERE PER LO SMALTIMENTO DEI MEDICINALI NON UTILIZZATI O DEI RIFIUTI

Smaltire i rifiuti secondo le disposizioni locali.

13. LA SCRITTA “SOLO PER USO VETERINARIO” E CONDIZIONI O LIMITAZIONI RELATIVE A FORNITURA ED IMPIEGO

SOLO PER USO VETERINARIO

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

14. LA SCRITTA “TENERE FUORI DALLA PORTATA DEI BAMBINI”

Tenere fuori dalla portata dei bambini.

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

FATRO S.p.A. - Via Emilia, 285 - Ozzano Emilia (BO), Italia.

16. NUMERO DELL'AUTORIZZAZIONE ALL'IMMISSIONE IN COMMERCIO

A.I.C. n. 101746016.

A.I.C. n. 101746028.

17. NUMERO DEL LOTTO DI FABBRICAZIONE

Lotto n.

Prezzo €

spazio per codice a lettura ottica DM 17/12/07

INFORMAZIONI DA APPORRE SUL CONDIZIONAMENTO PRIMARIO

Etichetta interna flacone da 250 ml
flacone da 500 ml

1. DENOMINAZIONE DEL MEDICINALE VETERINARIO

NEATOX, soluzione iniettabile per bovini, equini, suini, cani e gatti.

2. INDICAZIONE DEI PRINCIPI ATTIVI E DI ALTRE SOSTANZE

1 ml contiene:

Principi attivi: cianocobalamina (vit. B12) 0,005 mg - fruttosio 50 mg - sorbitolo 50 mg - sodio cloruro 6 mg - sodio lattato 3,048 mg - potassio cloruro 0,4 mg - calcio cloruro 0,2 mg - magnesio cloruro 0,2 mg - L- arginina 1,98 mg (pari a L-arginina cloridrato 2,39 mg) - L-ornitina 0,94 mg (pari a L-ornitina cloridrato 1,2 mg) - L-citrullina 1,2 mg – **Eccipienti:** sodio metile paraidrossibenzoato (E219) - sodio propile paraidrossibenzoato (E217), altri eccipienti e acqua per preparazioni iniettabili q.b. a 1 ml.

3. FORMA FARMACEUTICA

Soluzione iniettabile.

4. CONFEZIONE

Flacone da 250 ml.

Flacone da 500 ml.

5. SPECIE DI DESTINAZIONE

Bovini, equini, suini, cani e gatti.

6. INDICAZIONI

Vedi foglietto illustrativo.

7. MODALITÀ E VIA DI SOMMINISTRAZIONE

Via di somministrazione: sottocutanea, endoperitoneale o endovenosa.

Prima dell'uso leggere il foglietto illustrativo.

8. TEMPI DI ATTESA

Tempi di attesa:

Carne e visceri: 0 giorni.

Latte: 0 ore.

9. SE NECESSARIO, AVVERTENZE SPECIALI

Prima dell'uso leggere il foglietto illustrativo.

10. DATA DI SCADENZA

Scad.

Dopo apertura, usare entro: 28 giorni.

Nelle somministrazioni perfusionali, in cui nel flacone è inserito il deflussore, il medicinale deve essere utilizzato subito dopo la prima apertura e l'eventuale residuo deve essere eliminato e non conservato.

11. PRECAUZIONI PARTICOLARI PER LA CONSERVAZIONE

Conservare a temperatura inferiore a 25°C, protetto dalla luce.

12. PRECAUZIONI PARTICOLARI DA PRENDERE PER LO SMALTIMENTO DEI MEDICINALI NON UTILIZZATI O DEI RIFIUTI

Smaltire i rifiuti secondo le disposizioni locali.

13. LA SCRITTA “SOLO PER USO VETERINARIO” E CONDIZIONI O LIMITAZIONI RELATIVE A FORNITURA ED IMPIEGO

SOLO PER USO VETERINARIO

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

14. LA SCRITTA “TENERE FUORI DALLA PORTATA DEI BAMBINI”

Tenere fuori dalla portata dei bambini.

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

FATRO S.p.A. - Via Emilia, 285 - Ozzano Emilia (BO), Italia.

16. NUMERO DELL'AUTORIZZAZIONE ALL'IMMISSIONE IN COMMERCIO

A.I.C. n. n. 101746016.

A.I.C. n. n. 101746028.

17. NUMERO DEL LOTTO DI FABBRICAZIONE

Lotto n.