

## RIASSUNTO DELLE CARATTERISTICHE DEL PRODOTTO

### 1. DENOMINAZIONE DEL MEDICINALE VETERINARIO

GANABEN S.P., gentamicina, polvere solubile per uso in acqua da bere per suini

### 2. COMPOSIZIONE QUALITATIVA E QUANTITATIVA

1 g contiene:

**Principio attivo:**

gentamicina solfato pari a gentamicina....200 mg

**Eccipienti** q.b. a.....1 g

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

### 3. FORMA FARMACEUTICA

Polvere solubile per uso in acqua da bere.

### 4. INFORMAZIONI CLINICHE

#### 4.1. Specie di destinazione

Suini.

#### 4.2. Indicazioni per l'impiego specificando le specie di destinazione

La gentamicina è indicata per il trattamento di infezioni batteriche che colpiscono l'apparato digerente, sostenute da agenti patogeni ad essa sensibili.

In particolare:

- enteriti, colibacillosi, salmonellosi ed enterite emorragica

#### 4.3. Controindicazioni

Non somministrare in animali con ipersensibilità accertata nei confronti della gentamicina o con funzionalità renale compromessa.

#### 4.4. Avvertenze speciali per ciascuna specie di destinazione

Utilizzare solo dopo avere accertato la sensibilità dei germi al principio attivo. Si raccomanda di eseguire un antibiogramma prima dell'inizio del trattamento.

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

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

Non superare i dosaggi e la durata della terapia consigliata.

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

Utilizzare guanti protettivi adatti per manipolare il prodotto.  
Evitare il contatto e l'inalazione della polvere. In caso di contaminazione accidentale lavare immediatamente con acqua e sapone.

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

Alle dosi terapeutiche la gentamicina è ben tollerata.  
Può talvolta osservarsi dismicrobismo intestinale.

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

GANABEN S.P. può essere somministrato durante la gravidanza e l'allattamento.

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

L'azione battericida e lo spettro d'azione della gentamicina possono essere potenziati dalla associazione con ampicillina, in particolare nei confronti di *Pseudomonas spp.* ed enterococchi.

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

GANABEN S.P. va somministrato per via orale, accuratamente diluito nell'acqua di bevanda.

La posologia consigliata risulta la seguente:

1,7 g di GANABEN S.P. / 10 lt. acqua (pari a 4 mg /Kg p.v. di principio attivo/giorno) da ripetersi per 3-5 giorni.

Per la somministrazione è conveniente preparare una soluzione diluendo la posologia consigliata di GANABEN S.P. in 5-10 lt. di acqua e mescolare fino a completa dispersione. Successivamente incorporare la soluzione così ottenuta nel quantitativo di acqua necessario per un abbeveraggio normale.

Qualora vengano colpiti suinetti sotto scrofa, si raccomanda di trattare tutti i soggetti della figliata colpita.

Nel caso non dovessero rilevarsi miglioramenti significativi negli animali entro 2-3 giorni dall'inizio del trattamento è consigliabile rivedere la diagnosi e la terapia adottata.

Non superare le dosi consigliate.

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

A dosaggi superiori a quelli indicati o per terapia protratta nel tempo la gentamicina, come tutti gli aminoglicosidi, può causare nefrotossicità, ototossicità, blocco neuromuscolare che si manifesta con fenomeni di debolezza muscolare e blocco respiratorio.

### **4.11. Tempo di attesa**

Carni: 12 giorni

## **5. PROPRIETA' FARMACOLOGICHE**

Gruppo farmacoterapeutico: Antibiotici per uso orale. Gentamicina  
Codice ATCvet: QA07AA91

### **5.1. Proprietà farmacodinamiche**

La gentamicina è un antibiotico aminoglicosidico particolarmente attivo sui batteri Gram-negativi ed alcuni Gram-positivi: *E. coli*, *Salmonella spp.*, *Klebsiella spp.*, *Proteus spp.*, *Pseudomonasspp.*, *Shigella spp.*, stafilococchi, alcuni streptococchi. E' attiva anche nei confronti di *Campylobacter jejuni* e *Treponema hyodysenteriae*.

Esplica una rapida azione battericida agendo direttamente sulla subunità ribosomiale 30s, con inibizione della sintesi proteica.

L'antibiotico può essere attivo anche su microrganismi resistenti ad altri aminoglicosidi.

### **5.2. Informazioni farmacocinetiche**

Somministrata per via orale, la gentamicina raggiunge elevate concentrazioni a livello intestinale a causa del suo ridottissimo assorbimento sistemico. Questo permette anche la riduzione di possibili effetti tossici a livello renale o acustico.

## **6. INFORMAZIONI FARMACEUTICHE**

### **6.1. Elenco degli eccipienti**

Silice (E 551)  
Povidone (E1201)  
Saccarosio

### **6.2. Incompatibilità**

In assenza di studi di compatibilità 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: 60 giorni.  
Periodo di validità dopo diluizione conformemente alle istruzioni: 24 ore

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

Conservare al riparo della luce e dal calore.

### **6.5. Natura e composizione del condizionamento primario**

Barattolo da 100 g e 1 Kg in PEHD, di colore bianco. Barattolo da 100 g chiuso con capsula a strappo; barattolo da 1000 g con sottotappo a pressione e capsula a strappo.

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 DI AUTORIZZAZIONE ALL'IMMISSIONE IN COMMERCIO**

Barattolo da 100 g	A.I.C. n. 102964018
Barattolo da 1 kg	A.I.C. n. 102964020

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

Data di prima autorizzazione:01.02.2002  
Data del rinnovo: 01.02.2007

## **10. DATA DI REVISIONE DEL TESTO**

Giugno 2007.

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

Non pertinente.

## **MODALITÀ DI DISPENSAZIONE**

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

FOGLIETTO ILLUSTRATIVO

Barattolo da 100 g

GANABEN S.P.

gentamicina

polvere solubile per uso in acqua da bere per suini

**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**

GANABEN S.P., gentamicina, polvere solubile per uso in acqua da bere per suini

**3. INDICAZIONE DEL PRINCIPIO ATTIVO E DEGLI ALTRI INGREDIENTI**

1 g contiene:

**Principio attivo:** gentamicina solfato pari a gentamicina 200 mg - **Eccipienti** q.b. a 1 g.

**4. INDICAZIONI**

La gentamicina è indicata per il trattamento di infezioni batteriche che colpiscono l'apparato digerente, sostenute da agenti patogeni ad essa sensibili.

In particolare:

- enteriti, colibacillosi, salmonellosi ed enterite emorragica.

**5. CONTROINDICAZIONI**

Non somministrare in animali con ipersensibilità accertata nei confronti della gentamicina o con funzionalità renale compromessa.

**6. REAZIONI AVVERSE**

Alle dosi terapeutiche la gentamicina è ben tollerata.

Può talvolta osservarsi dismicrobismo intestinale.

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**

Suini.

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

GANABEN S.P. va somministrato per via orale, accuratamente diluito nell'acqua di bevanda.

La posologia consigliata risulta la seguente:

1,7 g di GANABEN S.P. / 10 lt. acqua (pari a 4 mg /Kg p.v. di principio attivo/giorno) da ripetersi per 3-5 giorni.

Qualora vengano colpiti suinetti sotto scrofa, si raccomanda di trattare tutti i soggetti della figliata colpita.

Nel caso non dovessero rilevarsi miglioramenti significativi negli animali entro 2-3 giorni dall'inizio del trattamento è consigliabile rivedere la diagnosi e la terapia adottata.

Non superare le dosi consigliate.

## 9. AVVERTENZE PER UNA CORRETTA SOMMINISTRAZIONE

Per la somministrazione è conveniente preparare una soluzione diluendo la posologia consigliata di GANABEN S.P. in 5-10 lt. di acqua e mescolare fino a completa dispersione. Successivamente incorporare la soluzione così ottenuta nel quantitativo di acqua necessario per un abbeveraggio normale.

## 10. TEMPO DI ATTESA

Carni: 12 giorni

## 11. PARTICOLARI PRECAUZIONI PER LA CONSERVAZIONE

Conservare al riparo della luce e lontano dal calore.

Tenere fuori dalla portata dei bambini.

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

Periodo di validità dopo la prima apertura del contenitore: 60 giorni.

Periodo di validità dopo la diluizione nell'acqua da bere: 24 ore

## 12. AVVERTENZE SPECIALI

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

Utilizzare guanti protettivi adatti per manipolare il prodotto.

Evitare il contatto e l'inalazione della polvere. In caso di contaminazione accidentale lavare immediatamente con acqua e sapone.

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

GANABEN S.P. può essere somministrato durante la gravidanza e l'allattamento.

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

L'azione battericida e lo spettro d'azione della gentamicina possono essere potenziati dalla associazione con ampicillina, in particolare nei confronti di *Pseudomonas spp.* ed enterococchi.

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

A dosaggi superiori a quelli indicati o per terapia protratta nel tempo la gentamicina, come tutti gli aminoglicosidi, può causare nefrotossicità, ototossicità, blocco neuromuscolare che si manifesta con fenomeni di debolezza muscolare e blocco respiratorio.

### **Avvertenze speciali per ciascuna specie di destinazione**

Utilizzare solo dopo avere accertato la sensibilità dei germi al principio attivo. Si raccomanda di eseguire un antibiogramma prima dell'inizio del trattamento.

### **Incompatibilità**

In assenza di studi di compatibilità 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 abituali punti di raccolta per i medicinali scaduti o non utilizzati.

**14. DATA DELL'ULTIMA REVISIONE DEL FOGLIETTO ILLUSTRATIVO**

Giugno 2007.

**15. ALTRE INFORMAZIONI**

La gentamicina è un antibiotico aminoglicosidico particolarmente attivo sui batteri Gram-negativi ed alcuni Gram-positivi: *E. coli*, *Salmonella spp.*, *Klebsiella spp.*, *Proteus spp.*, *Pseudomonas spp.*, *Shigella spp.*, stafilococchi, alcuni streptococchi. E' attiva anche nei confronti di *Campylobacter jejuni* e *Treponema hyodysenteriae*.

Esplica una rapida azione battericida agendo direttamente sulla subunità ribosomiale 30s, con inibizione della sintesi proteica.

Somministrata per via orale, la gentamicina raggiunge elevate concentrazioni a livello intestinale a causa del suo ridottissimo assorbimento sistemico. Questo permette anche la riduzione di possibili effetti tossici a livello renale o acustico.

L'antibiotico può essere attivo anche su microrganismi resistenti ad altri aminoglicosidi.

**Confezione:**

Barattolo da 100 g

INFORMAZIONI DA APPORRE SULL'IMBALLAGGIO ESTERNO

Astuccio barattolo da 100 g

**1.DENOMINAZIONE DEL MEDICINALE VETERINARIO**

GANABEN S.P., gentamicina, polvere solubile per uso in acqua da bere per suini

**2.INDICAZIONE DEI PRINCIPI ATTIVI E DI ALTRE SOSTANZE**

1 g contiene:

**Principio attivo:** gentamicina solfato pari a gentamicina 200 mg - **Eccipienti** q.b. a 1 g.

**3. FORMA FARMACEUTICA**

Polvere solubile per uso orale.

**4. CONFEZIONE**

Barattolo da 100 g

**5. SPECIE DI DESTINAZIONE**

Suini.

**6. INDICAZIONI**

--- --- ---

**7. MODALITÀ E VIA DI SOMMINISTRAZIONE**

Via di somministrazione: orale, accuratamente diluito nell'acqua di bevanda.

Prima dell'uso leggere il foglietto illustrativo.

spazio per posologia

**8. TEMPO DI ATTESA**

Carni: 12 giorni

**9. SE NECESSARIO, AVVERTENZE SPECIALI**

Utilizzare guanti protettivi adatti per manipolare il prodotto.

Evitare il contatto e l'inalazione della polvere. In caso di contaminazione accidentale lavare immediatamente con acqua e sapone.

Prima dell'uso leggere il foglietto illustrativo.

**10. DATA DI SCADENZA**

Scad.

La data di scadenza indicata si riferisce al prodotto in confezionamento integro, correttamente conservato.

Dopo apertura, da usare entro: 60 giorni

Dopo diluizione, da usare entro 24 ore.

**11. PRECAUZIONI PARTICOLARI PER LA CONSERVAZIONE**

Conservare al riparo dalla luce e lontano dal calore.

**12. PRECAUZIONI PARTICOLARI DA PRENDERE PER LO SMALTIMENTO DEI MEDICINALI NON UTILIZZATI O DEI 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 abituali punti di raccolta per i medicinali scaduti o non utilizzati.

**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 triplice copia 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. 102964018

**17. NUMERO DEL LOTTO DI FABBRICAZIONE**

Lotto n.

Prezzo €

INFORMAZIONI MINIME DA APPORRE  
SUL CONDIZIONAMENTO PRIMARIO DI PICCOLE DIMENSIONI  
Etichetta interna    barattolo da 100 g

**1. DENOMINAZIONE DEL MEDICINALE VETERINARIO**

GANABEN S.P., gentamicina, polvere solubile per uso inacqua da bere per suini

**2. QUANTITA' DI PRINCIPIO ATTIVO**

1 g contiene: gentamicina solfato pari a gentamicina 200 mg

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

Barattolo da 100 g

**4. VIA DI SOMMINISTRAZIONE**

Via di somministrazione: orale, accuratamente diluito nell'acqua di bevanda.

**5. TEMPO DI ATTESA**

Carni: 12 giorni.

**6. NUMERO DI LOTTO**

Lotto n.

**7. DATA DI SCADENZA**

Scad.  
Dopo apertura, da usare entro: 60 giorni  
Dopo diluizione, da usare entro 24 ore.

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

SOLO PER USO VETERINARIO

FATRO S.p.A.

TESTO UNICO  
(IMBALLAGGIO ESTERNO, CONDIZIONAMENTO PRIMARIO, FOGLIETTO ILLUSTRATIVO)  
Barattolo da 1 kg

GANABEN S.P.  
gentamicina  
polvere solubile per uso inacqua da bere per suini

**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**

GANABEN S.P., gentamicina, polvere solubile per uso inacqua da bere per suini.

**3. INDICAZIONE DEL PRINCIPIO ATTIVO E DEGLI ALTRI INGREDIENTI**

1 g contiene:

**Principio attivo:** gentamicina solfato pari a gentamicina 200 mg - **Eccipienti** q.b. a 1 g.

**4. INDICAZIONI**

La gentamicina è indicata per il trattamento di infezioni batteriche che colpiscono l'apparato digerente, sostenute da agenti patogeni ad essa sensibili.

In particolare:

- enteriti, colibacillosi, salmonellosi ed enterite emorragica.

**5. CONTROINDICAZIONI**

Non somministrare in animali con ipersensibilità accertata nei confronti della gentamicina o con funzionalità renale compromessa.

**6. REAZIONI AVVERSE**

Alle dosi terapeutiche la gentamicina è ben tollerata.

Può talvolta osservarsi dismicrobismo intestinale.

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**

Suini.

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

GANABEN S.P. va somministrato per via orale, accuratamente diluito nell'acqua di bevanda.

La posologia consigliata risulta la seguente:

1,7 g di GANABEN S.P. / 10 lt. acqua (pari a 4 mg /Kg p.v. di principio attivo/giorno) da ripetersi per 3-5 giorni.

spazio per posologia

Qualora vengano colpiti suinetti sotto scrofa, si raccomanda di trattare tutti i soggetti della fglia colpita.

Nel caso non dovessero rilevarsi miglioramenti significativi negli animali entro 2-3 giorni dall'inizio del trattamento è consigliabile rivedere la diagnosi e la terapia adottata.

Non superare le dosi consigliate.

## 9. AVVERTENZE PER UNA CORRETTA SOMMINISTRAZIONE

Per la somministrazione è conveniente preparare una soluzione diluendo la posologia consigliata di GANABEN S.P. in 5-10 lt. di acqua e mescolare fino a completa dispersione. Successivamente incorporare la soluzione così ottenuta nel quantitativo di acqua necessario per un abbeveraggio normale.

## 10. TEMPO DI ATTESA

Carni: 12 giorni

## 11. PARTICOLARI PRECAUZIONI PER LA CONSERVAZIONE

Conservare al riparo della luce e lontano dal calore.

Tenere fuori dalla portata dei bambini.

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

Periodo di validità dopo la prima apertura del contenitore: 60 giorni.

Periodo di validità dopo diluizione nell'acqua da bere: 24 ore

## 12. AVVERTENZE SPECIALI

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

Utilizzare guanti protettivi adatti per manipolare il prodotto.

Evitare il contatto e l'inalazione della polvere. In caso di contaminazione accidentale lavare immediatamente con acqua e sapone.

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

GANABEN S.P. può essere somministrato durante la gravidanza e l'allattamento.

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

L'azione battericida e lo spettro d'azione della gentamicina possono essere potenziati dalla associazione con ampicillina, in particolare nei confronti di *Pseudomonas spp.* ed enterococchi.

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

A dosaggi superiori a quelli indicati o per terapia protratta nel tempo la gentamicina, come tutti gli aminoglicosidi, può causare nefrotossicità, ototossicità, blocco neuromuscolare che si manifesta con fenomeni di debolezza muscolare e blocco respiratorio.

### **Avvertenze speciali per ciascuna specie di destinazione**

Utilizzare solo dopo avere accertato la sensibilità dei germi al principio attivo. Si raccomanda di eseguire un antibiogramma prima dell'inizio di trattamento.

### **Incompatibilità**

In assenza di studi di compatibilità 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 abituali punti di raccolta per i medicinali scaduti o non utilizzati.

**14. DATA DELL'ULTIMA REVISIONE DEL FOGLIETTO ILLUSTRATIVO**

Giugno 2007.

**15. ALTRE INFORMAZIONI**

La gentamicina è un antibiotico aminoglicosidico particolarmente attivo sui batteri Gram-negativi ed alcuni Gram-positivi: *E. coli*, *Salmonella spp.*, *Klebsiella spp.*, *Proteus spp.*, *Pseudomonasspp.*, *Shigella spp.*, stafilococchi, alcuni streptococchi. E' attiva anche nei confronti di *Campylobacter jejuni* e *Treponema hyodysenteriae*.

Esplca una rapida azione battericida agendo direttamente sulla subunità ribosomiale 30s, con inibizione della sintesi proteica.

Somministrata per via orale, la gentamicina raggiunge elevate concentrazioni a livello intestinale a causa del suo ridottissimo assorbimento sistemico. Questo permette anche la riduzione di possibili effetti tossici a livello renale o acustico.

L'antibiotico può essere attivo anche su microrganismi resistenti ad altri aminoglicosidi.

**Confezione:**

Barattolo da 1 kg

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

A.I.C. n. 102964020

Prezzo €

Lotto n.                      Scad.

La data di scadenza indicata si riferisce al prodotto in confezionamento integro e correttamente conservato.

SOLO PER USO VETERINARIO