

ALLEGATO I

RIASSUNTO DELLE CARATTERISTICHE DEL PRODOTTO

1. DENOMINAZIONE DEL MEDICINALE VETERINARIO

Animeloxan 1,5 mg/ml sospensione orale per cani

2. COMPOSIZIONE QUALITATIVA E QUANTITATIVA

Ogni ml contiene:

Sostanza attiva:

Meloxicam 1,5 mg

Eccipienti:

Composizione qualitativa degli eccipienti e di altri costituenti	Composizione quantitativa se essenziale per la corretta somministrazione del medicinale veterinario
Sodio benzoato	1,5 mg
Cellulosa microcristallina	
Carmellosa sodica	
Glicerolo	
Sorbitolo liquido (non cristallizzante)	
Xilitolo	
Sodio fosfato monobasico diidrato	
Saccarina sodica	
Aroma miele IFF RS 80008	
Acido citrico monoidrato	
Acqua depurata	

Il medicinale veterinario è una sospensione viscosa di colore giallo pallido.

3. INFORMAZIONI CLINICHE

3.1 Specie di destinazione

Cane

3.2 Indicazioni per l'uso per ciascuna specie di destinazione

Attenuazione dell'inflammation e del dolore nei disturbi muscolo-scheletrici sia acuti che cronici.

3.3 Controindicazioni

Non usare in animali in gravidanza o in allattamento.

Non usare in animali affetti da disturbi gastrointestinali quali irritazione ed emorragia, con funzionalità epatica, cardiaca o renale compromesse e con disturbi della coagulazione sanguigna.

Non usare in casi di ipersensibilità alla sostanza attiva o a uno degli eccipienti.

Non usare in cani di età inferiore a 6 settimane.

3.4 Avvertenze speciali

Nessuna.

3.5 Precauzioni speciali per l'impiego

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

Qualora si verificassero eventi avversi, il trattamento deve essere interrotto e si deve chiedere il parere di un veterinario.

Evitare l'uso in animali disidratati, ipovolemici o ipotesici, poiché vi è un potenziale rischio di tossicità renale.

In caso di uso prolungato, è necessario effettuare un monitoraggio durante il trattamento.

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

Le persone con nota ipersensibilità ai farmaci antinfiammatori non steroidei (FANS) devono evitare contatti con il medicinale veterinario.

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

Precauzioni speciali per la tutela dell'ambiente:

Non pertinente.

3.6 Eventi avversi

Cane:

Frequenza indeterminata (non può essere stimata dai dati disponibili):	Perdita di appetito ¹ , vomito ¹ , diarrea ¹ , sangue nelle feci ^{1,2} , apatia ¹
--	--

¹Questi eventi avversi tipici dei FANS si manifestano occasionalmente e generalmente entro la prima settimana di trattamento e nella maggior parte dei casi sono transitorie e scompaiono al termine del trattamento, ma in casi molto rari possono essere gravi o fatali.

²occulto

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 al suo rappresentante locale o all'autorità nazionale competente mediante il sistema nazionale di segnalazione. Vedere anche il foglietto illustrativo per i rispettivi recapiti.

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

La sicurezza del medicinale veterinario durante la gravidanza e l'allattamento non è stata stabilita.

Gravidanza:

Non usare durante la gravidanza.

Allattamento:

Non usare per le cagne che allattano.

3.8 Interazione con altri medicinali e altre forme di interazione

Altri FANS, diuretici, anticoagulanti, antibiotici aminoglicosidici e sostanze con forte legame alle proteine possono competere con il medicinale per il legame causando effetti tossici. Meloxicam non deve essere somministrato contemporaneamente ad altri FANS o glucocorticosteroidi.

Una precedente terapia con sostanze antinfiammatorie può comportare una maggiore incidenza o gravità delle reazioni avverse e, di conseguenza, prima di iniziare il trattamento, si deve osservare un periodo di almeno 24 ore in cui questi medicinali veterinari non vengano somministrati. Comunque, il periodo senza somministrazione deve tenere conto delle proprietà farmacologiche dei medicinali usati in precedenza.

Meloxicam può antagonizzare gli effetti antipertensivi degli ACE-inibitori.

3.9 Vie di somministrazione e posologia

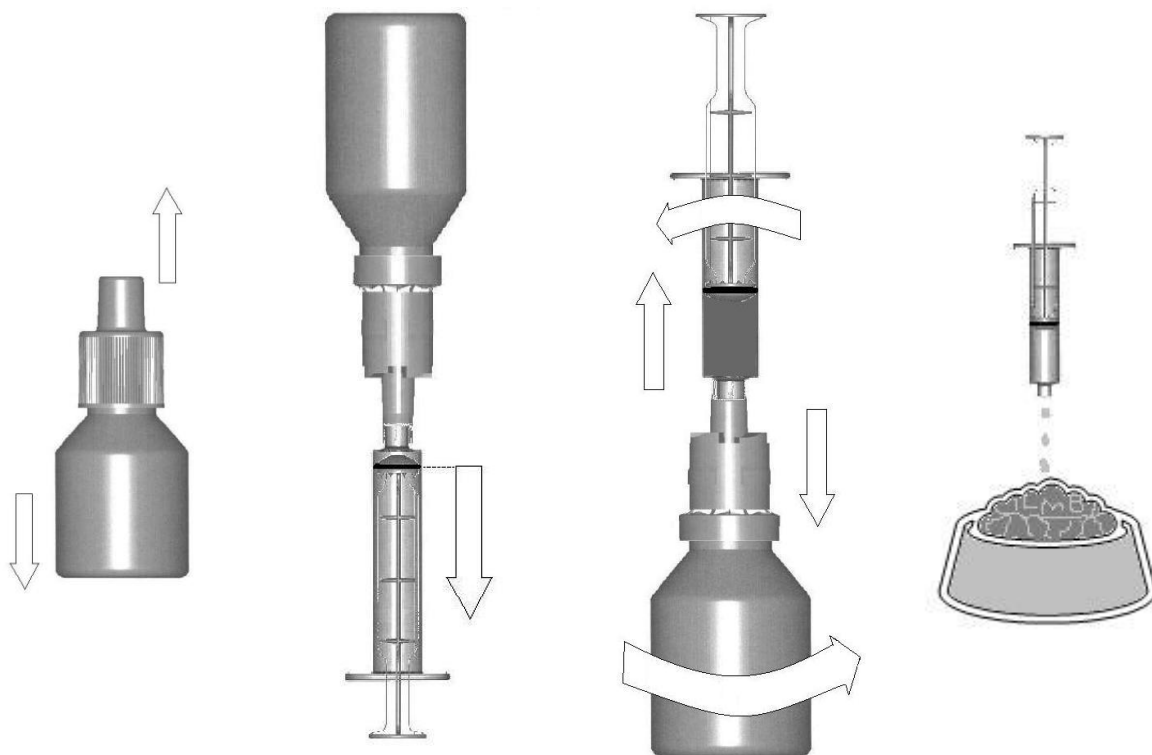
Agitare bene prima dell'uso.

Da somministrare mescolato al cibo o direttamente in bocca.

Il trattamento iniziale è di una dose singola di 0,2 mg di meloxicam/kg di peso corporeo il primo giorno. Si deve continuare il trattamento una volta al giorno con somministrazione orale (a intervalli di 24 ore) alla dose di mantenimento di 0,1 mg di meloxicam/kg di peso corporeo (equivalente a 0,07 ml/kg).

Si deve porre particolare attenzione all'accuratezza del dosaggio.

La sospensione può essere somministrata utilizzando la siringa dosatrice fornita nella confezione. La siringa in dotazione consente il dosaggio per cani di peso corporeo compreso tra 2,5 - 45 kg. Per il dosaggio di cani con peso corporeo inferiore a 2,5 kg, è necessario utilizzare una siringa di volume inferiore (0,5 ml, 1 ml). La siringa si inserisce nel flacone e ha una scala di peso corporeo in kg che corrisponde alla dose di mantenimento (cioè 0,1 mg di meloxicam/kg di peso corporeo corrispondono a 0,07 ml/kg di peso corporeo). Pertanto, per il primo giorno, sarà necessario un volume doppio rispetto a quello di mantenimento.



Agitare bene il flacone. Spingere verso il basso e svitare il tappo del flacone. Collegare la siringa dosatrice al flacone spingendo delicatamente l'estremità sulla parte superiore del flacone.

Capovolgere il flacone/siringa. Estrarre lo stantuffo fino a quando la linea sullo stantuffo corrisponde al peso corporeo del cane in chilogrammi.

Capovolgere il flacone e con un movimento rotatorio separare la siringa dosatrice dal flacone.

Svuotare il contenuto della siringa sul cibo spingendo lo stantuffo o direttamente in bocca.

Una risposta clinica è normalmente riscontrata entro 3 - 4 giorni. Il trattamento deve essere sospeso dopo 10 giorni al massimo, se non sono evidenti miglioramenti clinici.

Per il trattamento a lungo termine, una volta osservata la risposta clinica (dopo ≥ 4 giorni), la dose del medicinale veterinario può essere adattata alla dose individuale efficace più bassa, tenendo conto che il grado di dolore e infiammazione associato ai disturbi muscolo-scheletrici cronici può variare nel tempo.

Evitare l'introduzione di sostanze contaminanti durante l'uso.

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

In caso di sovradosaggio si deve ricorrere ad un trattamento sintomatico. Fare riferimento alla sezione 3.6 (Eventi avversi) per i dettagli sui sintomi.

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 di attesa

Non pertinente.

4. INFORMAZIONI FARMACOLOGICHE

4.1 Codice ATCvet:

QM01AC06

4.2 Farmacodinamica

Il meloxicam è un farmaco antinfiammatorio non steroideo (FANS) della classe degli oxicam che agisce inibendo la sintesi delle prostaglandine, producendo effetti antinfiammatori, analgesici, antiessudativi e antipiretici. Riduce l'infiltrazione leucocitaria nel tessuto infiammato. In misura minore, inibisce altresì l'aggregazione dei trombociti indotta dal collagene. Studi *in vitro* ed *in vivo* hanno dimostrato che il meloxicam inibisce maggiormente la cicloossigenasi-2 (COX-2) rispetto alla cicloossigenasi-1 (COX-1).

4.3 Farmacocinetica

Assorbimento

Dopo somministrazione orale, il meloxicam viene assorbito completamente e si ottengono concentrazioni plasmatiche massime dopo circa 7,5 ore. Quando il medicinale veterinario viene usato secondo il regime posologico raccomandato, le concentrazioni di meloxicam nel plasma allo stato stazionario vengono raggiunte il secondo giorno di trattamento.

Distribuzione

Esiste una relazione lineare fra la dose somministrata e la concentrazione plasmatica osservata nel range di dosaggio terapeutico. Circa il 97 % di meloxicam si lega alle proteine plasmatiche. Il volume di distribuzione è di 0,3 l/kg.

Metabolismo

Nel plasma si trova soprattutto il meloxicam che costituisce anche un prodotto principale dell'escrezione biliare, mentre l'urina contiene solo tracce del composto originale. Il meloxicam viene metabolizzato in un alcool, in un derivato acido e in parecchi metaboliti polari. Tutti i principali metaboliti sono risultati farmacologicamente inattivi.

Eliminazione

Il meloxicam è eliminato con un'emivita di 24 ore. Circa il 75 % della dose somministrata viene eliminata con le feci, il resto con le urine.

5. INFORMAZIONI FARMACEUTICHE

5.1 Incompatibilità principali

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

5.2 Periodo di validità

Periodo di validità del medicinale veterinario confezionato per la vendita: 3 anni.

Periodo di validità dopo prima apertura del confezionamento primario: 6 mesi.

5.3 Precauzioni particolari per la conservazione

Questo medicinale veterinario non richiede alcuna condizione particolare di conservazione.

5.4 Natura e composizione del confezionamento primario

Flacone in polietilene ad alta densità con tappo interno ed esterno in polietilene.

Dispositivo di misurazione: Siringa in polipropilene

Confezioni: Flacone da 10 ml, 25 ml, 50 ml, 100 ml e 125 ml

È possibile che non tutte le confezioni siano commercializzate.

5.5 Precauzioni speciali per lo smaltimento dei medicinali veterinari inutilizzati o dei rifiuti derivanti dall'impiego di tali medicinali

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

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

aniMedica GmbH

7. NUMERI DELL'AUTORIZZAZIONE ALL'IMMISSIONE IN COMMERCIO

Scatola di cartone contenente 1 flaconcino da 10 ml – A.I.C. n. 105827012

Scatola di cartone contenente 1 flaconcino da 25 ml – A.I.C. n. 105827024

Scatola di cartone contenente 1 flaconcino da 50 ml – A.I.C. n. 105827036

8. DATA DELLA PRIMA AUTORIZZAZIONE

Data della prima autorizzazione: 01/08/2024

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

10. CLASSIFICAZIONE DEI MEDICINALI VETERINARI

Medicinale veterinario soggetto a prescrizione.

Da vendersi dietro presentazione di ricetta medico veterinaria ripetibile.

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

A. ETICHETTATURA

INFORMAZIONI DA APPORRE SULL'IMBALLAGGIO ESTERNO**{Astuccio di cartone}****1. DENOMINAZIONE DEL MEDICINALE VETERINARIO**

Animeloxan 1,5 mg/ml sospensione orale

2. INDICAZIONE DELLE SOSTANZE ATTIVE

Ogni ml contiene:

Sostanza attiva:

Meloxicam 1,5 mg

3. CONFEZIONI

Flaconcino da 10 ml

Flaconcino da 25 ml

Flacone da 50 ml

Nella confezione è incluso anche un dispositivo di misurazione (una siringa di plastica).

4. SPECIE DI DESTINAZIONE

Cane

5. INDICAZIONI**6. VIE DI SOMMINISTRAZIONE**

Agitare bene prima dell'uso.

Da somministrare mescolato al cibo o direttamente in bocca.

Prima dell'uso leggere il foglietto illustrativo.

7. TEMPI DI ATTESA**8. DATA DI SCADENZA**

Exp. {mm/aaaa}

Periodo di validità dopo prima apertura del confezionamento primario: 6 mesi.

Dopo l'apertura, usare entro:

9. PRECAUZIONI PARTICOLARI PER LA CONSERVAZIONE**10. LA SCRITTA "PRIMA DELL'USO LEGGERE IL FOGLIETTO ILLUSTRATIVO"**

Prima dell'uso leggere il foglietto illustrativo.

11. LA SCRITTA "SOLO PER USO VETERINARIO"

Solo per uso veterinario.

12. LA SCRITTA “TENERE FUORI DALLA VISTA E DALLA PORTATA DEI BAMBINI”
--

Tenere fuori dalla vista e dalla portata dei bambini.

13. NOME DEL TITOLARE DELL’AUTORIZZAZIONE ALL’IMMISSIONE IN COMMERCIO
--

aniMedica GmbH

Distributore:

Industria Italiana Integratori TREI S.p.A.

14. NUMERI DELL’AUTORIZZAZIONE ALL’IMMISSIONE IN COMMERCIO

1 flaconcino da 10 ml – A.I.C. n. 105827012

1 flaconcino da 25 ml – A.I.C. n. 105827024

1 flaconcino da 50 ml – A.I.C. n. 105827036

15. NUMERO DI LOTTO

Lot {numero}

Spazio per codice a lettura ottica - Allegato II D.lgs 218 del 7 dicembre 2023

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

(10 ml, 25 ml, 50 ml)

{Etichetta flacone}

1. DENOMINAZIONE DEL MEDICINALE VETERINARIO

Animeloxan

Cane



2. COMPOSIZIONE QUANTITATIVA DELLE SOSTANZE ATTIVE

Meloxicam 1,5 mg/ml

3. NUMERO DI LOTTO

Lot {numero}

4. DATA DI SCADENZA

Exp. {mm/aaaa}

Periodo di validità dopo prima apertura del confezionamento primario: 6 mesi.

Dopo l'apertura, usare entro:

B. FOGLIETTO ILLUSTRATIVO

FOGLIETTO ILLUSTRATIVO

1. Denominazione del medicinale veterinario

Animeloxan 1,5 mg/ml sospensione orale per cani

2. Composizione

Ogni ml contiene:

Sostanza attiva:

Meloxicam 1,5 mg

Eccipiente:

Sodio benzoato 1,5 mg

Sospensione viscosa di colore giallo pallido.

3. Specie di destinazione

Cane

4. Indicazioni per l'uso

Meloxicam è un medicinale antinfiammatorio non steroideo (FANS) che allevia l'infiammazione e il dolore nei disturbi muscolo-scheletrici sia acuti che cronici.

5. Controindicazioni

- Non usare in animali in gravidanza o in allattamento.
- Non usare in animali affetti da disturbi gastrointestinali quali irritazione ed emorragia, con funzionalità epatica, cardiaca o renale compromesse e con disturbi della coagulazione sanguigna.
- Non usare in casi di ipersensibilità alla sostanza attiva o a uno degli eccipienti.
- Non usare in cani di età inferiore a 6 settimane.

6. Avvertenze speciali

Avvertenze speciali:

Nessuna.

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

Qualora si verificano eventi avversi, il trattamento deve essere interrotto e si deve chiedere il parere di un veterinario. Evitare l'uso in animali disidratati, ipovolemici o ipotesi, poiché vi è un potenziale rischio di tossicità renale.

In caso di uso prolungato, è necessario effettuare un monitoraggio durante il trattamento.

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

Le persone con nota ipersensibilità ai FANS devono evitare contatti con il medicinale veterinario.

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

Gravidanza e allattamento:

La sicurezza del medicinale veterinario durante la gravidanza e l'allattamento non è stata stabilita.

Gravidanza:

Non usare durante la gravidanza.

Allattamento:

Non usare per le cagne che allattano.

Interazione con altri medicinali veterinari e altre forme di interazione:

Altri FANS, diuretici, anticoagulanti, antibiotici aminoglicosidici e sostanze con forte legame alle proteine possono competere con il medicinale per il legame causando effetti tossici. Meloxicam non deve essere somministrato contemporaneamente ad altri FANS o glucocorticosteroidi.

Una precedente terapia con sostanze antinfiammatorie può comportare una maggiore incidenza o gravità delle reazioni avverse e, di conseguenza, prima di iniziare il trattamento, si deve osservare un periodo di almeno 24 ore in cui questi medicinali veterinari non vengano somministrati. Comunque, il periodo senza somministrazione deve tenere conto delle proprietà farmacologiche dei medicinali usati in precedenza.

Meloxicam può antagonizzare gli effetti antipertensivi degli ACE-inibitori.

Sovradosaggio:

In caso di sovradosaggio si deve ricorrere ad un trattamento sintomatico.

Incompatibilità principali:

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

7. Eventi avversi

Cane:

Frequenza indeterminata (non può essere stimata dai dati disponibili):
Perdita di appetito¹, vomito¹, diarrea¹, sangue nelle feci^{1,2}, apatia¹

¹Questi eventi avversi tipici dei FANS si manifestano occasionalmente e generalmente entro la prima settimana di trattamento e nella maggior parte dei casi sono transitorie e scompaiono al termine del trattamento, ma in casi molto rari possono essere gravi o fatali.

²occulto

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:

<https://www.salute.gov.it/farmacovigilanzaveterinaria>

8. Posologia per ciascuna specie, via e modalità di somministrazione

Posologia

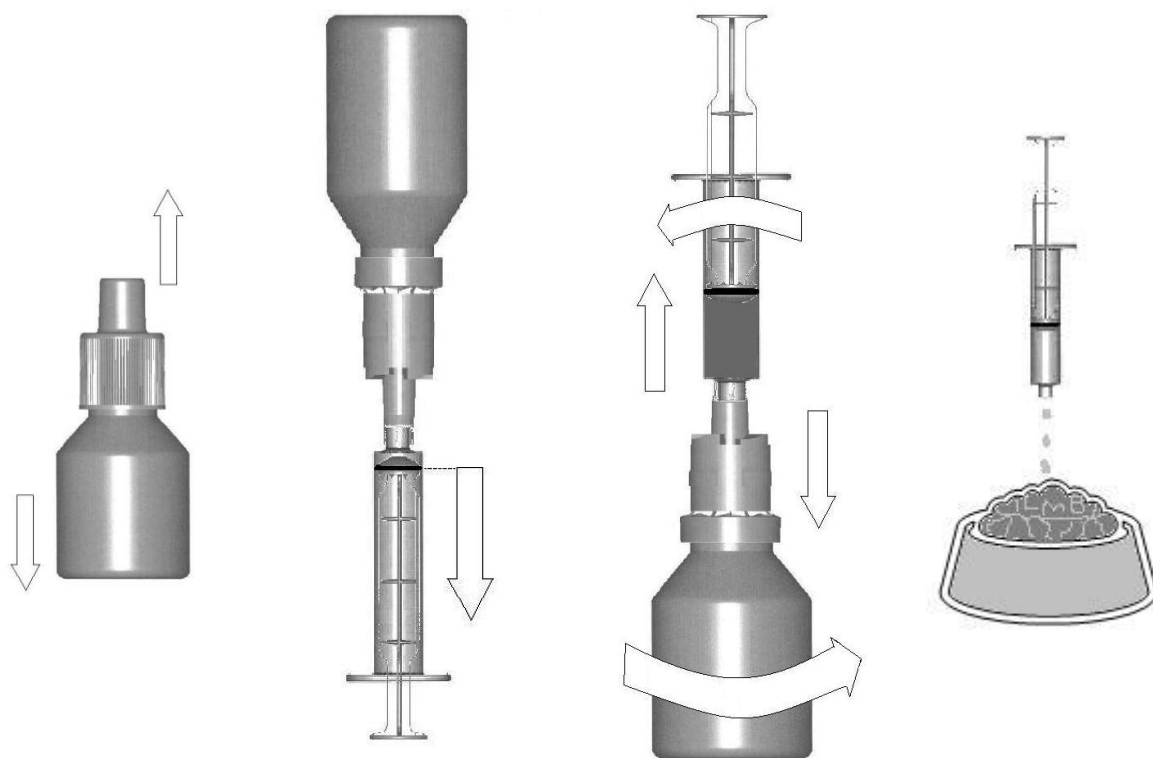
Il trattamento iniziale è di una dose singola di 0,2 mg di meloxicam/kg di peso corporeo il primo giorno. Si deve continuare il trattamento una volta al giorno con somministrazione orale (a intervalli di 24 ore) alla dose di mantenimento di 0,1 mg di meloxicam/kg di peso corporeo (equivalente a 0,07 ml/kg).

Via e modalità di somministrazione

Agitare bene prima dell'uso. Da somministrare mescolato al cibo o direttamente in bocca.

La sospensione può essere somministrata utilizzando la siringa dosatrice fornita nella confezione. La siringa in dotazione consente il dosaggio per cani di peso corporeo compreso tra 2,5 - 45 kg. Per il dosaggio di cani con peso corporeo inferiore a 2,5 kg, è necessario utilizzare una siringa di volume inferiore (0,5 ml, 1 ml).

La siringa si inserisce nel flacone e ha una scala di peso corporeo in kg che corrisponde alla dose di mantenimento (cioè 0,1 mg di meloxicam/kg di peso corporeo corrispondono a 0,07 ml/kg di peso corporeo). Pertanto, per il primo giorno, sarà necessario un volume doppio rispetto a quello di mantenimento.



Agitare bene il flacone. Spingere verso il basso e svitare il tappo del flacone. Collegare la siringa dosatrice al flacone spingendo delicatamente l'estremità sulla parte superiore del flacone.

Capovolgere il flacone/siringa. Estrarre lo stantuffo fino a quando la linea sullo stantuffo corrisponde al peso corporeo del cane in chilogrammi.

Capovolgere il flacone e con un movimento rotatorio separare la siringa dosatrice dal flacone.

Svuotare il contenuto della siringa sul cibo spingendo lo stantuffo o direttamente in bocca.

Una risposta clinica è normalmente riscontrata entro 3 - 4 giorni. Il trattamento deve essere sospeso dopo 10 giorni al massimo, se non sono evidenti miglioramenti clinici.

Per il trattamento a lungo termine, una volta osservata la risposta clinica (dopo ≥ 4 giorni), la dose del medicinale veterinario può essere adattata alla dose individuale efficace più bassa, tenendo conto che il grado di dolore e infiammazione associato ai disturbi muscolo-scheletrici cronici può variare nel tempo.

Evitare l'introduzione di sostanze contaminanti durante l'uso.

9. Raccomandazioni per una corretta somministrazione

Si deve porre particolare attenzione all'accuratezza del dosaggio. Seguire attentamente le istruzioni del veterinario.

La data di primo utilizzo (alla prima apertura del flacone) deve essere registrata nell'apposito spazio sull'etichetta o sulla confezione, insieme alla data di scadenza del flacone aperto (sei mesi dalla data di apertura). Il medicinale veterinario non utilizzato deve essere eliminato dopo questa data.

10. Tempi di attesa

Non pertinente.

11. Precauzioni speciali per la conservazione

Tenere fuori dalla vista e dalla portata dei bambini.

Questo medicinale veterinario non richiede alcuna condizione particolare di conservazione.

Dopo ogni dose, la punta della siringa deve essere pulita e il tappo del flaconcino deve essere riavvitato saldamente. La siringa deve essere conservata nella scatola di cartone tra un utilizzo e l'altro.

Periodo di validità dopo prima apertura del confezionamento primario: 6 mesi.

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

12. Precauzioni speciali per lo smaltimento

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

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.

13. Classificazione dei medicinali veterinari

Medicinale veterinario soggetto a prescrizione.

Da vendersi dietro presentazione di ricetta medico veterinaria ripetibile.

14. Numeri dell'autorizzazione all'immissione in commercio e confezioni

Flacone da 10 ml, 25 ml, 50 ml, 100 ml e 125 ml

Scatola di cartone contenente 1 flaconcino da 10 ml – A.I.C. n. 105827012

Scatola di cartone contenente 1 flaconcino da 25 ml – A.I.C. n. 105827024

Scatola di cartone contenente 1 flaconcino da 50 ml – A.I.C. n. 105827036

È possibile che non tutte le confezioni siano commercializzate.

15. Data dell'ultima revisione del foglietto illustrativo

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

16. Recapiti

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

aniMedica GmbH

Im Südfeld 9

48308 Senden-Bösensell

Germania

Distributore e recapiti per la segnalazione di sospette reazioni avverse:

Industria Italiana Integratori Trei S.p.A.

Via Affarosa 4

42010 Rio Saliceto (RE)

Italy

Tel.: +39 0522640711

Distributore:

Industria Italiana Integratori TREI S.p.A.