

RIASSUNTO DELLE CARATTERISTICHE DEL PRODOTTO

1. DENOMINAZIONE DEL MEDICINALE VETERINARIO

SOLUZIONE ELETTROLITICA REIDRATANTE III soluzione per infusione endovenosa

2. COMPOSIZIONE QUALITATIVA E QUANTITATIVA

1 litro di soluzione contiene:

Principi attivi:

Sodio Cloruro	g 5,0
Potassio Cloruro	g 0,75
Calcio Cloruro Biidrato	g 0,35
Magnesio Cloruro Esaidrato	g 0,31
Sodio Acetato Triidrato	g 6,40
Sodio Citrato Biidrato	g 0,75

Eccipiente Acqua p.p.i. q.b. a 1000 ml.

[mEq/l: (Na⁺) 140; (K⁺) 10; (Ca⁺⁺) 5; (Mg⁺⁺) 3; (Cl⁻)* 103; (Acetato come HCO₃⁻) 47; (Citrato) 8.] –
[Osmolarità teorica: mOsm/l 307] – pH compreso tra 5,0 e 7,0 aggiustato con circa 1 mEq/l di Acido cloridrico.

(*Tale valore non tiene conto dell'acido cloridrico aggiunto per la correzione del pH).

3. FORMA FARMACEUTICA

Soluzione per infusione endovenosa. Sterile ed apirogena, isotonica con il sangue.

4. INFORMAZIONI CLINICHE

4.1. Specie di destinazione

Flaconi da 100 - 250 ml: per cani e gatti fino ad un peso di 6-7 kg.

Flaconi da 500 ml e Sacche da 500 - 1000 ml: per cani di peso superiore a 7 Kg, ovini e suini.

Sacche da 2000 - 3000 - 5000 ml: per bovini ed equini.

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

Il tipo di prodotto è adatto ad un uso generalizzato, senza particolari indicazioni per l'utilizzazione, salvo l'adeguamento alla posologia ed al metodo di somministrazione.

4.3. Controindicazioni

Usare con cautela in caso di scompenso cardiaco congestizio, insufficienza renale grave, insufficienza surrenalica, nelle prime fasi post-operatorie e in stati clinici associati ad edemi e ritenzione idrosalina.

Non usare in animali con iperkaliemia, con ritenzione di potassio o ipercalcemia. Non utilizzare in animali cardiopatici, con alcalosi metabolica e respiratoria, o con grave insufficienza epatica.

4.4. Avvertenze speciali

Usare la soluzione solo se perfettamente limpida e priva di particelle visibili. Prima dell'uso accertarsi dell'integrità del contenitore. Infondere la soluzione immediatamente dopo l'apertura del contenitore.

4.5. Precauzioni speciali per l'impiego

Precauzioni speciali per l'impiego negli animali

Serve per una sola ed interrotta somministrazione e l'eventuale residuo non può essere utilizzato.

Se possibile, usare solo dopo emogasanalisi.

Valutare la necessità di supplemento di potassio.

Prima di somministrare la soluzione è necessario esaminare con attenzione i dati clinici e biologici dell'animale. Monitorare il bilancio dei fluidi, gli elettroliti e l'equilibrio acido-base.

Il monitoraggio dei livelli sierici di elettroliti è obbligatorio nei casi di squilibri elettrolitici, quali disidratazione ipertonica o ipotonica, o nel caso di aumento di un singolo elettrolita.

Usare con grande attenzione in animali con ritenzione di potassio e in stati clinici associati ad edemi e ritenzione idrosalina. Monitorare la funzionalità cardiaca durante la somministrazione.

Usare con grande cautela in animali trattati con corticosteroidi o corticotropinici.

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

Il personale deve somministrare il medicinale veterinario in asepsi.

4.6. Reazioni avverse (frequenza e gravità)

L'uso di soluzioni elettrolitiche può, talvolta, dare luogo a disturbi gastrointestinali, disturbi neuromuscolari, ipotensione ed aritmie. Se dovessero manifestarsi reazioni avverse gravi o altre reazioni non menzionate, si prega di informare il medico veterinario.

4.7. Impiego durante la gravidanza e l'allattamento o l'ovodeposizione

Il medicinale può essere somministrato anche in gravidanza e durante l'allattamento.

4.8. Interazioni con altri medicinali veterinari ed altre forme di interazione

Non somministrare contemporaneamente a medicinali ad azione inotropica cardiaca o a corticosteroidi, o diuretici risparmiatori di potassio.

4.9. Posologia e via di somministrazione

Somministrare, secondo necessità, per via endovenosa, a funzionalità renale integra, ad una velocità di infusione massima di potassio di 0,5 mEq/kg/p.v./ora., sotto controllo medico veterinario.

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

Un volume eccessivo di soluzione elettrolitica reidratante III può dare origine ad edema polmonare, quando la velocità infusoria supera il volume dell'escrezione renale.

4.11. Tempo di attesa

Zero giorni.

5. PROPRIETÀ FARMACOLOGICHE

Gruppo farmacoterapeutico: soluzioni che influenzano l'equilibrio elettrolitico. Reidratante elettrolitica.

Codice ATC vet: QB05BB01

6. INFORMAZIONI FARMACEUTICHE

6.1. Elenco degli eccipienti

Acqua per preparazioni iniettabili.

6.2. Incompatibilità

La soluzione è incompatibile con ossitetraciclina e sodio bicarbonato.

La miscelazione con altri medicinali veterinari potrebbe essere incompatibile. L'utilizzatore ha la responsabilità di verificare la compatibilità di questo medicinale con altri medicinali prima di ogni eventuale miscelazione.

6.3. Periodo di validità

Periodo di validità in confezionamento integro: 24 mesi sia per flaconi in vetro che per le sacche in PVC.

Da utilizzare subito dopo la perforazione del contenitore; eventuali residui non possono essere riutilizzati.

6.4. Speciali precauzioni per la conservazione

Non conservare a temperatura superiore ai 25°C.

6.5 Natura e composizione del condizionamento primario

Soluzione infusionale, limpida ed incolore, sterile ed apirogena contenuta in:

- Flacone in vetro tipo II da 100, 250 e 500 ml chiuso con tappo in gomma butilica e sigillato con ghiera in alluminio.
- Sacca in PVC di grado farmaceutico, di capacità da 500, 1000, 2000, 3000 e 5000 ml.

6.6. Precauzioni particolari da prendere per lo smaltimento del medicinale veterinario inutilizzato 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

Industria Farmaceutica Galenica Senese S.r.l., con sede e domicilio fiscale in Monteroni d'Arbia (SI), Via Cassia Nord, 351.

Tel: 0577 - 283700

Fax: 0577 - 374393

e-mail: info@galenicasenese.it

8. NUMERI DELL'AUTORIZZAZIONE ALL'IMMISSIONE IN COMMERCIO

N. A.I.C.	PRODOTTO	CONFEZIONE
102739012	Soluzione Elettrolitica Reidratante III	Flacone da 100 ml
102739024	Soluzione Elettrolitica Reidratante III	Flacone da 250 ml
102739036	Soluzione Elettrolitica Reidratante III	Flacone da 500 ml
102739048	Soluzione Elettrolitica Reidratante III	Sacca da 500 ml
102739051	Soluzione Elettrolitica Reidratante III	Sacca da 1000 ml
102739063	Soluzione Elettrolitica Reidratante III	Sacca da 2000 ml
102739075	Soluzione Elettrolitica Reidratante III	Sacca da 3000 ml
102739087	Soluzione Elettrolitica Reidratante III	Sacca da 5000 ml

9. DATA DELLA PRIMA AUTORIZZAZIONE /RINNOVO DELL'AUTORIZZAZIONE

Data di prima autorizzazione: Ottobre 1999.

Data del rinnovo: 29 Settembre 2009.

DATA DI REVISIONE DEL TESTO

Settembre 2012.

MODALITÀ DI DISPENSAZIONE

Senza obbligo di ricetta medico veterinaria.

INFORMAZIONI DA APPORRE SUL CONDIZIONAMENTO PRIMARIO

SOLUZIONE ELETTROLITICA REIDRATANTE III per Uso Veterinario

Soluzione per infusione endovenosa - sterile ed apirogena, isotonica con il sangue.

Per cani e gatti fino ad un peso di 6-7 kg

Flacone da 100 ml

Flacone da 250 ml

Composizione per 1000 ml:

Sodio cloruro g 5,0; Potassio cloruro g 0,75; Calcio cloruro biidrato g 0,35; Magnesio cloruro esaidrato g 0,31; Sodio acetato triidrato g 6,40; Sodio citrato biidrato g 0,75; Acqua per preparazioni iniettabili q.b.

[mEq/l: (Na⁺) 140; (K⁺) 10; (Ca⁺⁺) 5; (Mg⁺⁺) 3; (Cl⁻)* 103; (Acetato come HCO₃⁻) 47; (Citrato) 8] - [Osmolarità teorica: mOsm/l 307] - pH compreso tra 5,0 e 7,0 aggiustato con circa 1 mEq/l di Acido Cloridrico.

*(Tale valore non tiene conto dell'acido cloridrico aggiunto per la correzione del pH).

INDICAZIONI

Reidratante elettrolitica. Il tipo di prodotto è adatto ad un uso generalizzato, senza particolari indicazioni per l'utilizzazione, salvo l'adeguamento alla posologia ed al metodo di somministrazione.

MODALITÀ E VIA DI SOMMINISTRAZIONE

Somministrare, secondo necessità, per via endovenosa, a funzionalità renale integra, ad una velocità di infusione massima di potassio di 0,5 mEq/kg p.v./ora, sotto controllo medico veterinario.

TEMPO DI ATTESA

Zero giorni.

AVVERTENZE SPECIALI

Usare la soluzione solo se perfettamente limpida e priva di particelle visibili. Prima dell'uso accertarsi dell'integrità del contenitore. Infondere la soluzione immediatamente dopo l'apertura del contenitore. Il medicinale può essere somministrato anche in gravidanza e durante l'allattamento. Non somministrare contemporaneamente a medicinali ad azione inotropica cardiaca o a corticosteroidi, o diuretici risparmiatori di potassio.

Un volume eccessivo di soluzione elettrolitica reidratante III può dare origine ad edema polmonare, quando la velocità infusione supera il volume dell'escrezione renale. La soluzione è incompatibile con ossitetraciclina e sodio bicarbonato. La miscelazione con altri medicinali veterinari potrebbe essere incompatibile. L'utilizzatore ha la responsabilità di verificare la compatibilità di questo medicinale con altri medicinali prima di ogni eventuale miscelazione.

Serve per una sola ed ininterrotta somministrazione e l'eventuale residuo non può essere utilizzato.

Se possibile, usare solo dopo emogasanalisi. Valutare la necessità di supplemento di potassio.

Prima di somministrare la soluzione è necessario esaminare con attenzione i dati clinici e biologici dell'animale. Monitorare il bilancio dei fluidi, gli elettroliti e l'equilibrio acido-base. Il monitoraggio dei livelli sierici di elettroliti è obbligatorio nei casi di squilibri elettrolitici, quali disidratazione ipertonica o ipotonica, o nel caso di aumento di un singolo elettrolita.

Usare con grande attenzione in animali con ritenzione di potassio e in stati clinici associati ad edemi e ritenzione idrosalina. Monitorare la funzionalità cardiaca durante la somministrazione.

Usare con grande cautela in animali trattati con corticosteroidi o corticotropinici.

Somministrare il medicinale veterinario in asepsi.

CONTROINDICAZIONI

Usare con cautela in caso di scompenso cardiaco congestizio, insufficienza renale grave, insufficienza surrenalica, nelle prime fasi post-operatorie e in stati clinici associati ad edemi e ritenzione idrosalina. Non usare in animali con iperkaliemia, con ritenzione di potassio o ipercalcemia. Non utilizzare in animali cardiopatici, con alcalosi metabolica e respiratoria, o con grave insufficienza epatica.

REAZIONI AVVERSE

L'uso di soluzioni elettrolitiche può, talvolta, dare luogo a disturbi gastrointestinali, disturbi neuromuscolari, ipotensione ed aritmie. Se dovessero manifestarsi reazioni avverse, gravi o altre reazioni non menzionate, si prega di informare il medico veterinario.

SCAD.

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

Usare subito dopo la perforazione del contenitore; eventuali residui non possono essere riutilizzati.

Non conservare a temperatura superiore ai 25°C.

Tutti i medicinali veterinari non utilizzati e 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.

Medicinale solo per uso veterinario da vendersi senza ricetta medico veterinaria.

TENERE FUORI DALLA PORTATA DEI BAMBINI

NOME ED INDIRIZZO DEL TITOLARE A.I.C e produttore responsabile del rilascio dei lotti di fabbricazione:

Industria Farmaceutica Galenica Senese S.r.l.– Via Cassia Nord, 351 – 53014 Monteroni d'Arbia (Siena)

NUMERO DELL'AUTORIZZAZIONE ALL'IMMISSIONE IN COMMERCIO

A.I.C.: 102739012 – Flacone da 100 ml

A.I.C.: 102739024 – Flacone da 250 ml

NUMERO DEL LOTTO DI FABBRICAZIONE

Lotto n°:

NON DISPERDERE IL CONTENITORE NELL'AMBIENTE

Spazio per la posologia prescritta (D.lgs. 193/06, art 58, comma 1 lettera f)

Data di ultima revisione del testo: Settembre 2012.

Nota: inserire il codice a barre a lettura ottica, ai sensi del decreto 17 dicembre 2007.

Nota: Sotto il testo viene stampata, in colore rosso, la lettera: V.

INFORMAZIONI DA APPORRE SUL CONDIZIONAMENTO PRIMARIO

SOLUZIONE ELETTROLITICA REIDRATANTE III per Uso Veterinario

- Soluzione per infusione endovenosa sterile ed apirogena, isotonica con il sangue.

Per cani di peso superiore a 7 kg, ovini e suini

Flacone da 500 ml

Sacca da 500 ml

Sacca da 1000 ml

INDICAZIONE DEI PRINCIPI ATTIVI E DI ALTRE SOSTANZE

Composizione per 1000 ml:

Sodio cloruro g 5,0; Potassio cloruro g 0,75; Calcio cloruro biidrato g 0,35; Magnesio cloruro esaidrato g 0,31; Sodio acetato triidrato g 6,40; Sodio citrato biidrato g 0,75; Acqua per preparazioni iniettabili q.b.

[mEq/l: (Na⁺) 140; (K⁺) 10; (Ca⁺⁺) 5; (Mg⁺⁺) 3; (Cl⁻)* 103; (Acetato come HCO₃⁻) 47; (Citrato) 8] - [Osmolarità teorica: mOsm/l 307] - pH compreso tra 5,0 e 7,0 aggiustato con circa 1 mEq/l di Acido Cloridrico.

*(Tale valore non tiene conto dell'acido cloridrico aggiunto per la correzione del pH).

INDICAZIONI

Reidratante elettrolitica. Il tipo di prodotto è adatto ad un uso generalizzato, senza particolari indicazioni per l'utilizzazione, salvo l'adeguamento alla posologia ed al metodo di somministrazione.

MODALITÀ E VIA DI SOMMINISTRAZIONE

Somministrare, secondo necessità, per via endovenosa, a funzionalità renale integra, ad una velocità di infusione massima di potassio di 0,5 mEq/kg p.v./ora, sotto controllo medico veterinario.

TEMPO DI ATTESA

Zero giorni.

AVVERTENZE SPECIALI

Usare la soluzione solo se perfettamente limpida e priva di particelle visibili. Prima dell'uso accertarsi dell'integrità del contenitore. Infondere la soluzione immediatamente dopo l'apertura del contenitore. Il medicinale può essere somministrato anche in gravidanza e durante l'allattamento. Non somministrare contemporaneamente a medicinali ad azione inotropica cardiaca o a corticosteroidi, o diuretici risparmiatori di potassio.

Un volume eccessivo di soluzione elettrolitica reidratante III può dare origine ad edema polmonare, quando la velocità infusoria supera il volume dell'escrezione renale. La soluzione è incompatibile con ossitetraciclina e sodio bicarbonato. La miscelazione con altri medicinali veterinari potrebbe essere incompatibile. L'utilizzatore ha la responsabilità di verificare la compatibilità di questo medicinale con altri medicinali prima di ogni eventuale miscelazione.

Serve per una sola ed ininterrotta somministrazione e l'eventuale residuo non può essere utilizzato.

Se possibile, usare solo dopo emogasanalisi. Valutare la necessità di supplemento di potassio.

Prima di somministrare la soluzione è necessario esaminare con attenzione i dati clinici e biologici dell'animale. Monitorare il bilancio dei fluidi, gli elettroliti e l'equilibrio acido-base. Il monitoraggio dei livelli sierici di elettroliti è obbligatorio nei casi di squilibri elettrolitici, quali disidratazione ipertonica o ipotonica, o nel caso di aumento di un singolo elettrolita.

Usare con grande attenzione in animali con ritenzione di potassio e in stati clinici associati ad edemi e ritenzione idrosalina. Monitorare la funzionalità cardiaca durante la somministrazione.

Usare con grande cautela in animali trattati con corticosteroidi o corticotropinici.

Somministrare il medicinale veterinario in asepsi.

CONTROINDICAZIONI

Usare con cautela in caso di scompenso cardiaco congestizio, insufficienza renale grave, insufficienza surrenalica, nelle prime fasi post-operatorie e in stati clinici associati ad edemi e ritenzione idrosalina. Non usare in animali con iperkaliemia, con ritenzione di potassio o ipercalcemia. Non utilizzare in animali cardiopatici, con alcalosi metabolica e respiratoria, o con grave insufficienza epatica.

REAZIONI AVVERSE

L'uso di soluzioni elettrolitiche può, talvolta, dare luogo a disturbi gastrointestinali, disturbi neuromuscolari, ipotensione ed aritmie. Se dovessero manifestarsi reazioni avverse, gravi o altre reazioni non menzionate, si prega di informare il medico veterinario.

SCAD.

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

Usare subito dopo la perforazione del contenitore; eventuali residui non possono essere riutilizzati.

Non conservare a temperatura superiore ai 25°C.

Tutti i medicinali veterinari non utilizzati e 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.

Medicinale solo per uso veterinario da vendersi senza ricetta medico veterinaria.

TENERE FUORI DALLA PORTATA DEI BAMBINI

NOME ED INDIRIZZO DEL TITOLARE A.I.C e produttore responsabile del rilascio dei lotti di fabbricazione:

Industria Farmaceutica Galenica Senese S.r.l. – Via Cassia Nord, 351 – 53014 Monteroni d'Arbia (Siena)

NUMERO DELL'AUTORIZZAZIONE ALL'IMMISSIONE IN COMMERCIO

A.I.C.: 102739036 – Flacone da 500 ml

A.I.C.: 102739048 – Sacca da 500 ml

A.I.C.: 102739051 – Sacca da 1000 ml

Lotto n°:

NON DISPERDERE IL CONTENITORE NELL'AMBIENTE

Spazio per la posologia prescritta (D.lgs. 193/06, art 58, comma 1 lettera f)

Data di ultima revisione del testo: Settembre 2012.

Nota: inserire il codice a barre a lettura ottica, ai sensi del decreto 17 dicembre 2007.

Nota (per i flaconi): Sotto il testo viene stampata, in colore rosso, la lettera: V.

Per le sacche: inserire il simbolo PVC

INFORMAZIONI DA APPORRE SUL CONDIZIONAMENTO PRIMARIO

SOLUZIONE ELETTROLITICA REIDRATANTE III per Uso Veterinario

- Soluzione per infusione endovenosa, sterile ed apirogena, isotonica con il sangue.

Per bovini ed equini

Sacca da 2000 ml

Sacca da 3000 ml

Sacca da 5000 ml

Composizione per 1000 ml:

Sodio cloruro g 5,0; Potassio cloruro g 0,75; Calcio cloruro biidrato g 0,35; Magnesio cloruro esaidrato g 0,31; Sodio acetato triidrato g 6,40; Sodio citrato biidrato g 0,75; Acqua per preparazioni iniettabili q.b.

[mEq/l: (Na⁺) 140; (K⁺) 10; (Ca⁺⁺) 5; (Mg⁺⁺) 3; (Cl⁻)* 103; (Acetato come HCO₃⁻) 47; (Citrato) 8] - [Osmolarità teorica: mOsm/l 307] - pH compreso tra 5,0 e 7,0 aggiustato con circa 1 mEq/l di Acido Cloridrico.

*(Tale valore non tiene conto dell'acido cloridrico aggiunto per la correzione del pH).

INDICAZIONI

Reidratante elettrolitica. Il tipo di prodotto è adatto ad un uso generalizzato, senza particolari indicazioni per l'utilizzazione, salvo l'adeguamento alla posologia ed al metodo di somministrazione.

MODALITÀ E VIA DI SOMMINISTRAZIONE

Somministrare, secondo necessità, per via endovenosa, a funzionalità renale integra, ad una velocità di infusione massima di potassio di 0,5 mEq/kg p.v./ora, sotto controllo medico veterinario.

TEMPO DI ATTESA

Zero giorni.

AVVERTENZE SPECIALI

Usare la soluzione solo se perfettamente limpida e priva di particelle visibili. Prima dell'uso accertarsi dell'integrità del contenitore. Infondere la soluzione immediatamente dopo l'apertura del contenitore. Il medicinale può essere somministrato anche in gravidanza e durante l'allattamento. Non somministrare contemporaneamente a medicinali ad azione inotropica cardiaca o a corticosteroidi, o diuretici risparmiatori di potassio.

Usare la soluzione solo se perfettamente limpida e priva di particelle visibili. Prima dell'uso accertarsi dell'integrità del contenitore. Infondere la soluzione immediatamente dopo l'apertura del contenitore. Il medicinale può essere somministrato anche in gravidanza e durante l'allattamento. Nessuna interazione conosciuta con altri medicinali veterinari. Non è stato riscontrato alcun sovradosaggio. La soluzione è incompatibile con ossitetraciclina e sodio bicarbonato. È vietato destinare al consumo umano il latte degli equidi a cui è stato somministrato il farmaco.

Serve per una sola ed ininterrotta somministrazione e l'eventuale residuo non può essere utilizzato.

Somministrare il medicinale veterinario in asepsi.

CONTROINDICAZIONI

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

REAZIONI AVVERSE

Nessuna conosciuta. Se dovessero manifestarsi reazioni avverse, gravi o altre reazioni non menzionate, si prega di informare il medico veterinario.

SCAD.

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

Usare subito dopo la perforazione del contenitore; eventuali residui non possono essere riutilizzati.

Non conservare a temperatura superiore ai 25°C.

Tutti i medicinali veterinari non utilizzati e 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.

Medicinale solo per uso veterinario da vendersi senza ricetta medico veterinaria.

TENERE FUORI DALLA PORTATA DEI BAMBINI

NOME ED INDIRIZZO DEL TITOLARE A.I.C e produttore responsabile del rilascio dei lotti di fabbricazione:

Industria Farmaceutica Galenica Senese S.r.l. – Via Cassia Nord, 351 – 53014 Monteroni d'Arbia (Siena)

A.I.C.: 102739063 – Sacca da 2000 ml.

A.I.C.: 102739075 – Sacca da 3000 ml.

A.I.C.: 102739087 – Sacca da 5000 ml.

Lotto n°:

NON DISPERDERE IL CONTENITORE NELL'AMBIENTE

Spazio per la posologia prescritta (D.lgs. 193/06, art 58, comma 1 lettera f)

Data di ultima revisione del testo: Settembre 2012.

Nota: inserire il codice a barre a lettura ottica, ai sensi del decreto 17 dicembre 2007.

Per le sacche: inserire il simbolo PVC