

[Version 9,10/2021] corr. 11/2022

ALLEGATO I

RIASSUNTO DELLE CARATTERISTICHE DEL PRODOTTO

1. DENOMINAZIONE DEL MEDICINALE VETERINARIO

SALICIL VET 600 mg/g polvere per soluzione orale per bovini, vitelli, suini, polli da carne e tacchini.

2. COMPOSIZIONE QUALITATIVA E QUANTITATIVA

Ogni g contiene:

Sostanza attiva:

Acido acetilsalicilico 600 mg

Eccipienti:

Composizione qualitativa degli eccipienti e di altri costituenti
Sodio citrato (anidro)
Silice colloidale anidra
Povidone K25
Sodio carbonato anidro

Polvere di colore bianco.

3. INFORMAZIONI CLINICHE

3.1 Specie di destinazione

Bovino (toro, manza e vitello), suino, pollo (pollo da carne) e tacchino.

3.2 Indicazioni per l'uso per ciascuna specie di destinazione

Bovini (tori, manze), vitelli, suini, polli da carne e tacchini: antinfiammatorio, antidolorifico in tutti gli stati flogistici compresi quelli sostenuti da virus e batteri, processi infiammatori e degenerativi a carico dell'apparato muscolo-scheletrico (artriti, artrosi, miositi, neuriti, tendiniti, borsiti, mialgie), forme reumatiche croniche ed acute; nella terapia sintomatica dell'ipertermia e nello stress termico; coadiuvante della terapia antibiotico-chemioterapica in corso di patologie ad eziologia batterica, febbrili, principalmente a carico degli apparati respiratorio e locomotore.

3.3 Controindicazioni

Non somministrare ad animali con gravi patologie epatiche e renali.

Non usare in caso di ipersensibilità ai salicilati o ad uno degli eccipienti.

Non somministrare in caso di ulcere gastrointestinali e patologie gastrointestinali croniche.

Non somministrare in caso di malfunzionamento del sistema emopoietico, di coagulopatie e di diatesi emorragiche.

Non usare in animali riproduttori.

Non usare nei neonati o nei vitelli molto giovani (meno di due settimane di età) né nei lattonzoli di meno di 4 settimane.

3.4 Avvertenze speciali

Non utilizzare in animali che producono latte o uova destinati al consumo umano.

3.5 Precauzioni speciali per l'impiego

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

Evitare l'impiego quando sussistono le controindicazioni sopra elencate. Non somministrare in associazione con altri antinfiammatori non steroidei o corticosteroidi. Evitare l'impiego in animali disidratati, ipovolemici o ipotensi, poiché può aumentare il rischio di tossicità renale. Usare questo medicinale veterinario sotto stretto controllo di un veterinario nei casi in cui vi sia il rischio di ulcere gastrointestinali o se gli animali hanno manifestato una precedente intolleranza ai FANS. Poiché l'acido acetilsalicilico può inibire la coagulazione del sangue, si raccomanda di non effettuare chirurgie programmabili sugli animali nei 7 giorni dopo la fine del trattamento.

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

Le persone con nota ipersensibilità all'acido acetilsalicilico o agli antinfiammatori non steroidei (FANS) devono evitare contatti con il medicinale veterinario. Nella manipolazione del medicinale veterinario si dovrà utilizzare una speciale attrezzatura protettiva composta da indumenti protettivi, guanti e mascherina. Non inalare, evitare il contatto con la pelle e con gli occhi. In caso di contatto accidentale lavare abbondantemente con acqua e sapone. Non mangiare, bere o fumare durante la manipolazione; lavare le mani dopo l'uso. In caso di ingestione accidentale, rivolgersi immediatamente ad un medico mostrandogli il foglietto illustrativo o l'etichetta.

Precauzioni speciali per la tutela dell'ambiente:

Non pertinente.

3.6 Eventi avversi

Bovino (toro, manza, vitello), suino, pollo (pollo da carne) e tacchino:

Frequenza indeterminata (non può essere definita sulla base dei dati disponibili)	Irritazione gastrointestinale ¹ Ulcera gastrica ² Reazione di ipersensibilità ³ Anomalie di coagulazione ⁴ Parametri renali elevati ⁵
Rari (da 1 a 10 animali su 10 000 animali trattati)	Diatesi emorragica ⁶

¹Si può verificare irritazione gastrointestinale soprattutto in animali con una pre-esistente patologia gastrointestinale. Questa irritazione si può manifestare clinicamente con l'emissione di feci nere, dovute alla perdita di sangue nel tratto gastrointestinale.

²Dosaggi elevati, protratti nel tempo, possono provocare ulcere gastriche.

³I salicilati possono avere effetto sensibilizzante.

⁴In alcuni casi, si può verificare l'inibizione della normale coagulazione ematica.

⁵Si possono osservare aumenti dei parametri biochimici renali. Come per ogni trattamento prolungato con FANS, la funzionalità renale deve essere monitorata.

⁶In rari casi si possono verificare diatesi emorragiche.

Se si notano reazioni avverse persistenti dopo la fine del trattamento, rivolgersi al medico veterinario. Se sopravvivono reazioni avverse quali vomito persistente, diarrea ricorrente, sangue occulto nelle feci, improvvisa perdita di peso, anoressia, letargia o peggioramento dei parametri biochimici renali o epatici, interrompere l'impiego del prodotto e porre in atto un appropriato monitoraggio e/o trattamento.

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

Gravidanza e allattamento

L'uso non è raccomandato durante la gravidanza e l'allattamento.

Non usare in animali che producono latte destinato al consumo umano.

Uccelli in ovodeposizione

Non usare in uccelli che producono uova destinate al consumo umano.

3.8 Interazione con altri medicinali e altre forme di interazione

Non somministrare in associazione con corticosteroidi ed altri farmaci antinfiammatori non steroidei. Si deve evitare la contemporanea somministrazione di farmaci potenzialmente nefrotossici (ad es. aminoglicosidi). L'acido salicilico si lega in gran parte al plasma (albumine) e compete con vari composti per i siti di legame delle proteine plasmatiche. È stato descritto che la clearance plasmatica dell'acido salicilico aumenta in associazione ai corticosteroidi.

3.9 Vie di somministrazione e posologia

Bovini (tori, manze), vitelli e suini: 3-3,5 g di prodotto/100 kg p.c. (sciolti in almeno 1 litro di acqua da bere) 2 volte al giorno, pari a 42 mg di acido acetilsalicilico/kg p.c./die. L'acqua medicata può essere aggiunta all'alimento liquido. L'alimento liquido così medicato va consumato immediatamente e non conservato.

Polli da carne: 100 g di prodotto/100 kg di acqua da bere, pari a 60 mg di acido acetilsalicilico/kg p.c./die.

Tacchini: 8,33 g di prodotto ogni 100 kg di p.c. sciolti in acqua da bere, pari a 50 mg di acido acetilsalicilico/kg p.c./die.

Per assicurare un corretto dosaggio, determinare il peso corporeo con la massima accuratezza possibile. L'assunzione di acqua contenente il medicinale dipende dalle condizioni cliniche degli animali. Per ottenere il dosaggio corretto, può essere necessario adeguare di conseguenza la concentrazione di acido acetilsalicilico.

Si raccomanda di utilizzare un'apparecchiatura di misurazione opportunamente calibrata.

La durata del trattamento è stabilita a giudizio del Medico Veterinario, fino ad un massimo di 10 giorni.

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

Dosi molto superiori a quelle terapeutiche possono provocare depressione e vomito. I sintomi di sovradosaggio possono essere contrastati con lavanda gastrica e accelerando l'eliminazione urinaria attraverso l'alcalinizzazione delle urine (somministrazione i.v. di soluzioni di bicarbonato di sodio). Non superare le dosi consigliate.

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

Carni e frattaglie: 0 giorni.

Uso non autorizzato in animali che producono latte per consumo umano.

Non usare in uccelli che producono uova o sono destinati alla produzione di uova per consumo umano.

4. INFORMAZIONI FARMACOLOGICHE

4.1 Codice ATCvet:

QN02BA01

4.2 Farmacodinamica

L'acido acetilsalicilico appartiene alla categoria degli antiinfiammatori non steroidei e svolge un'azione analgesica, antinfiammatoria, antipiretica e antiaggregante piastrinica. Il complesso di attività farmacologiche è reso possibile attraverso l'inibizione dell'enzima cicloossigenasi e conseguente blocco della sintesi delle prostaglandine.

4.3 Farmacocinetica

L'acido acetilsalicilico, somministrato per via orale, viene assorbito in parte nello stomaco e principalmente nell'intestino. Dopo l'assorbimento è rapidamente convertito in acido salicilico. Per i primi 20 minuti dopo la somministrazione, la concentrazione plasmatica di acido acetilsalicilico è maggiore rispetto a quella del salicilato. Il legame con le proteine plasmatiche è pari a 80-90% e il volume di distribuzione, calcolato per un individuo adulto, è pari a 170 ml/kg di peso corporeo. Il metabolismo dei salicilati avviene principalmente a livello epatico e per via urinaria dove vengono trasformati in acido salicilurico, glucuronide eterico o fenolico, glucuronide esterico od acilico, acido gentisico e acido gentisurico.

Specie	C _{max} (µg/ml)	T _{max} (h)	T _{1/2} (h)	AUC (µg/ml/min)	Vd (l/kg)	F (%)
Bovino	64	2 – 4	2.9	4837 (µg/min/ml)	0.35	
Suino	64	3.9	0.6	-	0.5	
Broiler	96.93 ± 8.06	1.64 ± 1.11	2.92 ± 0.88	946 ± 148	-	101.38 ± 9.10
Tacchino	91.76 ± 9.64	1.88 ± 1.71	1.05 ± 0.23 (P ≤ 0.01)	593 ± 51 (P ≤ 0.01)	-	99.65 ± 12.34

Proprietà ambientali:

Non pertinente.

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: 12 mesi.

Periodo di validità dopo prima apertura del confezionamento primario: 3 mesi.

Periodo di validità dopo dissoluzione in acqua da bere conformemente alle istruzioni: 12 ore.

Periodo di validità dopo dissoluzione nell'alimento liquido conformemente alle istruzioni: usare immediatamente

5.3 Precauzioni particolari per la conservazione

Proteggere dalla luce solare diretta.

Tenere il contenitore ben chiuso per proteggere il medicinale veterinario dalla luce e dall'umidità.

5.4 Natura e composizione del confezionamento primario

Sacchetto di PE chiuso con fascia di plastica in contenitore di PP da 3 o 5 kg.
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

Industria Italiana Integratori TREI S.p.A.

7. NUMERO(I) DELL'AUTORIZZAZIONE ALL'IMMISSIONE IN COMMERCIO

Contenitore da 3 kg AIC n. 104527015
Contenitore da 5 kg AIC n. 104527027

8. DATA DELLA PRIMA AUTORIZZAZIONE

Data della prima autorizzazione: 13/06/2013

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

04/2024

10. CLASSIFICAZIONE DEI MEDICINALI VETERINARI

Medicinale veterinario soggetto a prescrizione.

Da vendersi dietro presentazione di ricetta medico veterinaria non 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

INFORMAZIONI DA APPORRE SUL CONFEZIONAMENTO PRIMARIO – ETICHETTA E FOGLIETTO ILLUSTRATIVO COMBINATI

Secchiello da 3 kg, 5 kg

1. DENOMINAZIONE DEL MEDICINALE VETERINARIO

SALICIL VET 600 mg/g polvere per soluzione orale per bovini, vitelli, suini, polli da carne e tacchini.

2. COMPOSIZIONE

1 g di prodotto contiene:

Sostanza attiva: Acido acetilsalicilico 600 mg

Polvere di colore bianco.

3. CONFEZIONI

3 kg

5 kg

4. SPECIE DI DESTINAZIONE

Bovino (toro, manza e vitello), suino, pollo (pollo da carne) e tacchino.

5. INDICAZIONI PER L'USO

Indicazioni per l'uso

Bovini (tori, manze), vitelli, suini, polli da carne e tacchini: antinfiammatorio, antidolorifico in tutti gli stati flogistici compresi quelli sostenuti da virus e batteri, processi infiammatori e degenerativi a carico dell'apparato muscolo-scheletrico (artriti, artrosi, miositi, neuriti, tendiniti, borsiti, mialgie), forme reumatiche croniche ed acute; nella terapia sintomatica dell'ipertermia e nello stress termico; coadiuvante della terapia antibiotico-chemioterapica in corso di patologie ad eziologia batterica, febbrili, principalmente a carico degli apparati respiratorio e locomotore.

6. CONTROINDICAZIONI

Controindicazioni

Non somministrare ad animali con gravi patologie epatiche e renali.

Non usare in caso di ipersensibilità ai salicilati o ad uno degli eccipienti.

Non somministrare in caso di ulcere gastrointestinali e patologie gastrointestinali croniche.

Non somministrare in caso di malfunzionamento del sistema emopoietico, di coagulopatie e di diatesi emorragiche.

Non usare in animali riproduttori.

Non usare nei neonati o nei vitelli molto giovani (meno di due settimane di età) né nei lattanzoli di meno di 4 settimane.

7. AVVERTENZE SPECIALI

Avvertenze speciali

Avvertenze speciali:

Non utilizzare in animali che producono latte o uova destinati al consumo umano.

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

Evitare l'impiego quando sussistono le controindicazioni sopra elencate. Non somministrare in associazione con altri antinfiammatori non steroidei o corticosteroidi. Evitare l'impiego in animali disidratati, ipovolemici o ipotesici, poiché può aumentare il rischio di tossicità renale. Usare questo medicinale veterinario sotto stretto controllo di un veterinario nei casi in cui vi sia il rischio di ulcere gastrointestinali o se gli animali hanno manifestato una precedente intolleranza ai FANS. Poiché l'acido acetilsalicilico può inibire la coagulazione del sangue, si raccomanda di non effettuare chirurgie programmabili sugli animali nei 7 giorni dopo la fine del trattamento.

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

Le persone con nota ipersensibilità all'acido acetilsalicilico o agli antinfiammatori non steroidei (FANS) devono evitare contatti con il medicinale veterinario. Nella manipolazione del medicinale veterinario si dovrà utilizzare una speciale attrezzatura protettiva composta da indumenti protettivi, guanti e mascherina. Non inalare, evitare il contatto con la pelle e con gli occhi. In caso di contatto accidentale lavare abbondantemente con acqua e sapone. Non mangiare, bere o fumare durante la manipolazione; lavare le mani dopo l'uso. In caso di ingestione accidentale, rivolgersi immediatamente ad un medico mostrandogli il foglietto illustrativo o l'etichetta.

Precauzioni speciali per la tutela dell'ambiente:

Non pertinente.

Gravidanza e allattamento

L'uso non è raccomandato durante la gravidanza e l'allattamento.

Non usare in animali che producono latte destinato al consumo umano.

Uccelli in ovodeposizione

Non usare in uccelli che producono uova destinate al consumo umano.

Interazione con altri medicinali veterinari e altre forme di interazione:

Non somministrare in associazione con corticosteroidi ed altri farmaci antinfiammatori non steroidei. Si deve evitare la contemporanea somministrazione di farmaci potenzialmente nefrotossici (ad es. aminoglicosidi).

L'acido salicilico si lega in gran parte al plasma (albumine) e compete con vari composti per i siti di legame delle proteine plasmatiche.

È stato descritto che la clearance plasmatica dell'acido salicilico aumenta in associazione ai corticosteroidi.

Sovradosaggio:

Non superare le dosi consigliate.

Incompatibilità principali:

In assenza di studi di compatibilità non miscelare con altri medicinali veterinari.

8. EVENTI AVVERSI

Eventi avversi

Bovino (toro, manza, vitello), suino, pollo (pollo da carne) e tacchino:

Frequenza indeterminata (non può essere definita sulla base dei dati disponibili)	Irritazione gastrointestinale ¹ Ulcera gastrica ² Reazione di ipersensibilità ³ Anomalie di coagulazione ⁴
---	---

	Parametri renali elevati ⁵
Rari (da 1 a 10 animali su 10 000 animali trattati)	Diatesi emorragica ⁶

¹Si può verificare irritazione gastrointestinale soprattutto in animali con una pre-esistente patologia gastrointestinale. Questa irritazione si può manifestare clinicamente con l'emissione di feci nere, dovute alla perdita di sangue nel tratto gastrointestinale.

²Dosaggi elevati, protratti nel tempo, possono provocare ulcere gastriche.

³I salicilati possono avere effetto sensibilizzante.

⁴In alcuni casi, si può verificare l'inibizione della normale coagulazione ematica.

⁵Si possono osservare aumenti dei parametri biochimici renali. Come per ogni trattamento prolungato con FANS, la funzionalità renale deve essere monitorata.

⁶In rari casi si possono verificare diatesi emorragiche.

Se si notano reazioni avverse persistenti dopo la fine del trattamento, rivolgersi al medico veterinario. Se sopravvivono reazioni avverse quali vomito persistente, diarrea ricorrente, sangue occulto nelle feci, improvvisa perdita di peso, anoressia, letargia o peggioramento dei parametri biochimici renali o epatici, interrompere l'impiego del prodotto e porre in atto un appropriato monitoraggio e/o trattamento.

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 veterinario. È inoltre possibile segnalare eventuali eventi avversi al 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>

9. POSOLOGIA PER CIASCUNA SPECIE, VIE E MODALITÀ DI SOMMINISTRAZIONE

Posologia per ciascuna specie, vie e modalità di somministrazione

Bovini (tori, manze), vitelli e suini: 3-3,5 g di prodotto/100 kg p.c. (sciolti in almeno 1 litro di acqua da bere) 2 volte al giorno, pari a 42 mg di acido acetilsalicilico/kg p.c./die. L'acqua medicata può essere aggiunta all'alimento liquido. L'alimento liquido così medicato va consumato immediatamente e non conservato. Polli da carne: 100 g di prodotto/100 kg di acqua da bere, pari a 60 mg di acido acetilsalicilico/kg p.c./die.

Tacchini: 8,33 g di prodotto ogni 100 kg di p.c. sciolti in acqua da bere, pari a 50 mg di acido acetilsalicilico/kg p.c./die.

Per assicurare un corretto dosaggio, determinare il peso corporeo con la massima accuratezza possibile. L'assunzione di acqua contenente il medicinale dipende dalle condizioni cliniche degli animali. Per ottenere il dosaggio corretto, può essere necessario adeguare di conseguenza la concentrazione di acido acetilsalicilico.

Si raccomanda di utilizzare un'apparecchiatura di misurazione opportunamente calibrata.

La durata del trattamento è stabilita a giudizio del Medico Veterinario, fino ad un massimo di 10 giorni.

10. RACCOMANDAZIONI PER UNA CORRETTA SOMMINISTRAZIONE

Raccomandazioni per una corretta somministrazione

Nessuna.

11. TEMPI DI ATTESA

Tempi di attesa

Carni e frattaglie: 0 giorni.

Uso non autorizzato in animali che producono latte per consumo umano.

Non usare in uccelli che producono uova o sono destinati alla produzione di uova per consumo umano.

12. PRECAUZIONI SPECIALI PER LA CONSERVAZIONE

Precauzioni speciali per la conservazione

Tenere fuori dalla vista e dalla portata dei bambini.

Conservare in luogo fresco e asciutto.

Tenere il contenitore ben chiuso per proteggerlo dall'umidità.

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

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

13. PRECAUZIONI SPECIALI PER LO SMALTIMENTO

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 come fare per smaltire i medicinali di cui non si ha più bisogno.

14. CLASSIFICAZIONE DEI MEDICINALI VETERINARI

Classificazione dei medicinali veterinari

Medicinale veterinario soggetto a prescrizione.

Da vendersi dietro presentazione di ricetta medico veterinaria non ripetibile.

15. NUMERI DELL'AUTORIZZAZIONE ALL'IMMISSIONE IN COMMERCIO E CONFEZIONI

Confezioni

Contenitore da 3 kg AIC n. 104527015

Contenitore da 5 kg AIC n. 104527027

È possibile che non tutte le confezioni siano commercializzate.

16. DATA DELL'ULTIMA REVISIONE DELL'ETICHETTA

Data dell'ultima revisione dell'etichetta

04/2024

Informazioni dettagliate su questo medicinale veterinario sono disponibili nella Banca dati dei medicinali dell'Unione.

17. RECAPITI

Recapiti

Titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio:

Industria Italiana Integratori TREI S.p.A.
Viale Corassori, 62
41124 Modena – Italia

Fabbricante responsabile del rilascio dei lotti e recapiti per la segnalazione di sospette reazioni avverse:

Industria Italiana Integratori TREI S.p.A
Via Affarosa, 4
42010 Rio Saliceto (RE) – Italia
Tel.: +39 0522640711

18. ALTRE INFORMAZIONI

Altre informazioni

Nessuna

19. LA SCRITTA “SOLO PER USO VETERINARIO”

Solo per uso veterinario.

20. DATA DI SCADENZA

Exp. {mm/aaaa}

Periodo di validità dopo prima apertura del confezionamento primario: 3 mesi.

Periodo di validità dopo dissoluzione in acqua da bere conformemente alle istruzioni: 12 ore.

Periodo di validità dopo dissoluzione nell'alimento liquido conformemente alle istruzioni: usare immediatamente

21. NUMERO DI LOTTO

Lotto {numero}