

RIASSUNTO DELLE CARATTERISTICHE DEL PRODOTTO

1. DENOMINAZIONE DEL MEDICINALE VETERINARIO

PERCRISON 200 Premix, 200 mg/g
Premiscela per alimenti medicamentosi.
Per suini, polli da carne, ovaiole, pesci.

2. COMPOSIZIONE QUALITATIVA E QUANTITATIVA

1 g di prodotto contiene:
Principio attivo:
Clortetraciclina cloridrato, pari a clortetraciclina base 200 mg.

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

3. FORMA FARMACEUTICA

Premiscela per alimenti medicamentosi.

4. INFORMAZIONI CLINICHE

4.1 Specie di destinazione

Suini, polli da carne, ovaiole, pesci.

4.2 Indicazioni per l'utilizzazione specificando le specie di destinazione

Suini: malattie batteriche dell'apparato respiratorio e intestinale.

Polli da carne e ovaiole: malattie batteriche respiratorie, gastro-intestinali e dell'apparato genitale, setticemie batteriche.

Pesci: malattie batteriche.

Causate da:

Gram positivi: *Aeromonas salmonicida*, *Bacillus* spp., *Corynebacterium* spp., *Enterococcus seriolicida*, *Erysipelothrix rhusiopathiae*, *Listeria monocytogenes*, *Staphylococcus aureus*, streptococchi.

Gram negativi: *Actinobacillus* spp., *Bordetella* spp., *Brucella* spp., *Flavobacterium psychrophilum*, *Francisella turalensis*, *Lawsonia intracellularis*, *Haemophilus* spp., *Pasteurella multocida*, *Yersinia* spp., *Yersinia ruckeri*, *Campylobacter foetus*, *Borrelia* spp., *Leptospira* spp., *Vibrio anguillarum*.

Altri: *Actynomices* spp., *Fusobacterium* spp., *Mycoplasma* spp., *Clamidia* spp., *Rickettsia* spp., *Coxiella burnetii*, *Ehrlichia* spp., *Theileria*, *Eperythrozoon*, *Anaplasma*.

4.3 Controindicazioni

Non somministrare ad animali che hanno manifestato allergia alle tetracicline in genere o ad uno qualsiasi degli eccipienti. Non somministrare ad animali che presentano insufficienze renali.

4.4 Avvertenze speciali per ciascuna specie di destinazione

L'assunzione del medicinale da parte degli animali può essere alterata a seguito della malattia. Per i soggetti che presentano un'assunzione ridotta di acqua eseguire il trattamento per via parenterale, utilizzando un idoneo prodotto iniettabile su consiglio del medico veterinario.

L'utilizzo ripetuto o protratto va evitato, migliorando le prassi di gestione e mediante pulizia e disinfezione.

Non miscelare in mangimi liquidi.

4.5 Precauzioni speciali per l'impiego

Precauzioni speciali per l'impiego negli animali

Usare solo dopo avere accertato la sensibilità dei germi ai principi attivi. Si raccomanda di effettuare l'esame batteriologico e test di sensibilità.

L'uso inappropriato del prodotto potrebbe incrementare la prevalenza ai germi resistenti e ridurre l'efficacia dei trattamenti con altri derivati della stessa classe a causa della comparsa di resistenza crociata.

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

Adottando consueti procedimenti di preparazione o di somministrazione dei prodotti non sono necessarie particolari precauzioni per l'operatore. Tuttavia è buona norma evitare il contatto e l'inalazione delle polveri, utilizzare guanti protettivi per manipolare il prodotto. In caso di contaminazione accidentale lavarsi abbondantemente con acqua e sapone. Persone con accertata ipersensibilità verso il prodotto devono evitarne il contatto.

4.6 Reazioni avverse (frequenza e gravità)

Fenomeni allergici, alterazione della funzionalità epatica, deformazione ossea.

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

Non si segnalano effetti di particolare gravità ma, poiché l'antibiotico diffonde rapidamente attraverso la placenta e si rinviene nel sangue, nelle membrane e nei tessuti del feto e si deposita nel tessuto osseo in formazione, l'uso nel corso della gravidanza e allattamento non è raccomandato.

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

L'assorbimento dell'antibiotico è ridotto in concomitanza con la somministrazione di altri prodotti ricchi di calcio e magnesio.

4.9 Posologia e via di somministrazione

Ad uso orale.

Suini: 200-1250 g di premiscela/100 kg di mangime (pari a 20-50 mg di principio attivo/kg p.v.) per 3-5 giorni con le seguenti modalità avendo cura di non superare la dose di principio attivo/kg p.v. indicata:

suini alimentati in ragione del 5% del p.v. = da 200 a 500 g di premiscela/100 kg di mangime;

suini alimentati in ragione del 3% del p.v. = da 350 a 800 g di premiscela/100 kg di mangime;

suini alimentati in ragione del 2% del p.v. = da 500 a 1250 g di premiscela/100 kg di mangime.

Polli da carne: 75-400 g di premiscela/100 kg di mangime in funzione dell'età, del peso e del consumo di mangime (pari a 25-50 mg di principio attivo/kg p.v.) per 3-5 giorni.

Ovaiole: 200-500 g di premiscela/100 kg di mangime in funzione dell'età, del peso e del consumo di mangime (pari a 25-50 mg di principio attivo/kg p.v.) per 3-5 giorni.

Pesci: 1750-3750 g di premiscela/100 kg di mangime in funzione dell'età, del peso e del consumo di mangime (pari a 75 mg di principio attivo/kg p.v.) per 3-5 giorni.

La somministrazione nel mangime deve essere eseguita tenendo conto dell'assunzione giornaliera di mangime e del peso vivo in modo da somministrare la dose prescritta. L'assunzione di mangime medicato dipende dalle condizioni cliniche degli animali.

Per assicurare la corretta posologia ed evitare sovra- o sottodosaggio raggruppare gli animali da trattare in base al peso vivo, tenendo conto del consumo giornaliero di mangime, e calcolare accuratamente il dosaggio di prodotto da miscelare nel mangime.

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

Dati non disponibili. Non superare le dosi consigliate.

4.11 Tempi di attesa

Suini: carne e visceri 7 giorni.

Polli da carne: carne e visceri 6 giorni.

Ovaiole: uova 9 giorni.

Pesci: 500 gradi/giorno.

5. PROPRIETÀ FARMACOLOGICHE

Gruppo farmacoterapeutico: antibatterici per uso sistemico - tetracicline.

Codice ATCvet: QJ01AA03.

5.1 Proprietà farmacodinamiche

La clortetraciclina è un antibiotico ad ampio spettro ad azione prevalentemente batteriostatica, che agisce inibendo la proteino-sintesi nei batteri sensibili. Dopo diffusione transmembranale grazie ad un processo di trasporto attivo *carrier*-mediato, le tetracicline si legano irreversibilmente ai recettori delle sub-unità ribosomiali 30S e a questo livello interferiscono con il legame tra aminoacil-tRNA e complesso ribosoma/RNA messaggero, ostacolando così la sintesi proteica nei germi in fase di crescita o di moltiplicazione.

Batteri target sono:

Gram positivi: *Aeromonas salmonicida*, *Bacillus* spp., *Corynebacterium* spp., *Enterococcus seriolicida*, *Erysipelothrix rhusiopathiae*, *Listeria monocytogenes*, *Staphylococcus aureus*, streptococchi.

Gram negativi: *Actinobacillus* spp., *Bordetella* spp., *Clostridium perfringens*, *Brucella* spp., *Flavobacterium psychrophilum*, *Francisella tularensis*, *Lawsonia intracellularis*, *Haemophilus* spp., *Pasteurella multocida*, *Yersinia* spp., *Yersinia ruckeri*, *Campylobacter* spp., *Borrelia* spp., *Leptospira* spp., *Vibrio anguillarum*.

Altri: *Actynomices* spp., *Fusobacterium* spp., *Mycoplasma* spp., *Clamidia* spp., *Rickettsia* spp., *Coxiella burnetii*, *Ehrlichia* spp., *Theileria*, *Eperythrozoon*, *Anaplasma*.

I dati di M.I.C. disponibili per clortetraciclina sono i seguenti:

Gram positivi:

Bacillus spp,M.I.C. 0,19 µg/ml.
Enterococcus seriolicida,M.I.C. tra 2,0 e 4,0 µg/ml.
Listeria monocytogenes,M.I.C. tra 0,25 e 4,0 µg/ml.
Staphylococcus aureus,M.I.C. tra 0,1 e 0,6 µg/ml.
streptococchi,M.I.C. tra 0,19 e 0,78 µg/ml.

Gram negativi:

Actinobacillus spp.,M.I.C. tra 0,25 e 1,0 µg/ml.
Bordetella spp.,M.I.C. tra 0,25 e 1,0 µg/ml.
Clostridium perfringens,M.I.C. tra 0,03 e 0,12 µg/ml.
Haemophilus spp.,M.I.C. tra 0,25 e 1,0 µg/ml.
Pasteurella multocida,M.I.C. tra 0,25 e 1,0 µg/ml.
Yersinia ruckeri,M.I.C. tra 0,50 e 5,0 µg/ml.
Campylobacter spp.,M.I.C. tra 0,50 e 4,0 µg/ml.

Altri:

Mycoplasma spp.,M.I.C. tra 0,12 e 4,0 µg/ml.

5.2 Informazioni farmacocinetiche

La clortetraciclina è scarsamente tossica e, dopo somministrazione orale, viene assorbita rapidamente a livello della mucosa del digerente, anche se in maniera incompleta. Si distribuisce in tutti gli organi, soprattutto nei reni, nel fegato, nella milza e nei polmoni. Viene eliminata piuttosto lentamente essendo in parte riassorbita dalla bile che costituisce una via di eliminazione.

I dati di farmacocinetica per clortetraciclina sono:

T_{max} : 3 h

C_{max} : 1,4 mg/ml

$T_{1/2}$: 5,6 h

6. INFORMAZIONI FARMACEUTICHE

6.1 Elenco degli eccipienti

Paraffina liquida (olio di vaselina)

Tutolo di mais q.b. a 1000 g

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: 24 mesi.

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

Periodo di validità dopo inserimento nel mangime: 3 mesi.

6.4 Speciali precauzioni per la conservazione

Conservare in luogo asciutto e fresco. Proteggere dalla luce.

6.5 Natura e composizione del condizionamento primario

Sacchi da 10 – 25 kg di carta Kraft con lamina interna in PE chiuso con cucitura a macchina con filo di cotone bianco.

É 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, se pertinente

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

Ceva Salute Animale S.p.A.
Viale Colleoni 15
20864 Agrate Brianza (MB) – Italia
++39 0522/370009
++39 0522/374564
claudio.zanichelli@ceva.com

8. NUMERI DELL'AUTORIZZAZIONE ALL'IMMISSIONE IN COMMERCIO

Confezione:	Numero A.I.C. :
Sacco da 10 kg	102535010
Sacco da 25 kg	102535022

9. DATA DELLA PRIMA AUTORIZZAZIONE/RINNOVO DELL'AUTORIZZAZIONE

Data di prima autorizzazione: 07/10/2003

Data del rinnovo: 07/10/2008

10. DATA DI REVISIONE DEL TESTO

Ottobre 2012

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.

ETICHETTA/FOGLIETTO ILLUSTRATIVO

Sacco da 10 kg

Sacco da 25 kg

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

Titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio:

Ceva Salute Animale S.p.A, Viale Colleoni, 15, 20864 Agrate Brianza (MB).

Titolare dell'autorizzazione alla produzione responsabile del rilascio dei lotti di fabbricazione:

Ceva Salute Animale S.p.A, Via Leopardi, 2/C, 42025 Cavriago (RE).

UNIONE COMMERCIALE LOMBARDA S.p.A., Via G. Di Vittorio, 36, 25125 Brescia.

2. DENOMINAZIONE DEL MEDICINALE VETERINARIO

PERCRISON 200 Premix, 200 mg /g
Premiscela per alimenti medicamentosi
per suini, polli da carne, ovaiole, pesci.
Clortetraciclina cloridrato

3. INDICAZIONE DEL PRINCIPIO ATTIVO E DEGLI ALTRI INGREDIENTI

1 g di prodotto contiene:

Principio attivo:

Clortetraciclina cloridrato, pari a clortetraciclina base 200 mg.

4. INDICAZIONI

Suini: malattie batteriche dell'apparato respiratorio e intestinale.

Polli da carne e ovaiole: malattie batteriche respiratorie, gastro-intestinali e dell'apparato genitale, setticemie batteriche.

Pesci: malattie batteriche.

Causate da:

Gram positivi: *Aeromonas salmonicida*, *Bacillus* spp., *Corynebacterium* spp., *Enterococcus seriolicida*, *Erysipelothrix rhusiopathiae*, *Listeria monocytogenes*, *Staphylococcus aureus*, streptococchi.

Gram negativi: *Actinobacillus* spp., *Bordetella* spp., *Brucella* spp., *Flavobacterium psychrophilum*, *Francisella turalensis*, *Lawsonia intracellularis*, *Haemophilus* spp., *Pasteurella multocida*, *Yersinia* spp., *Yersinia ruckeri*, *Campylobacter foetus*, *Borrelia* spp., *Leptospira* spp., *Vibrio anguillarum*.

Altri: *Actynomices* spp., *Fusobacterium* spp., *Mycoplasma* spp., *Chlamydia* spp., *Rickettsia* spp., *Coxiella burnetii*, *Ehrlichia* spp., *Theileria*, *Eperythrozoon*, *Anaplasma*.

5. CONTROINDICAZIONI

Non somministrare ad animali che hanno manifestato allergia alle tetracicline in genere o ad uno qualsiasi degli eccipienti. Non somministrare ad animali che presentano insufficienze renali.

6. REAZIONI AVVERSE

Fenomeni allergici, alterazione della funzionalità epatica, deformazione ossea.

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, polli da carne, ovaiole, pesci.

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

Ad uso orale.

Suini: 200-1250 g di premiscela/100 kg di mangime (pari a 20-50 mg di principio attivo/kg p.v.) per 3-5 giorni con le seguenti modalità avendo cura di non superare la dose di principio attivo/kg p.v. indicata:

suini alimentati in ragione del 5% del p.v. = da 200 a 500 g di premiscela/100 kg di mangime;

suini alimentati in ragione del 3% del p.v. = da 350 a 800 g di premiscela/100 kg di mangime;

suini alimentati in ragione del 2% del p.v. = da 500 a 1250 g di premiscela/100 kg di mangime.

Polli da carne: 75-400 g di premiscela/100 kg di mangime in funzione dell'età, del peso e del consumo di mangime (pari a 25-50 mg di principio attivo/kg p.v.) per 3-5 giorni.

Ovaiole: 200-500 g di premiscela/100 kg di mangime in funzione dell'età, del peso e del consumo di mangime (pari a 25-50 mg di principio attivo/kg p.v.) per 3-5 giorni.

Pesci: 1750-3750 g di premiscela/100 kg di mangime in funzione dell'età, del peso e del consumo di mangime (pari a 75 mg di principio attivo/kg p.v.) per 3-5 giorni.

9. AVVERTENZE PER UNA CORRETTA SOMMINISTRAZIONE

Non utilizzare in acqua da bere o mangimi liquidi.

La somministrazione nel mangime deve essere eseguita tenendo conto dell'assunzione giornaliera di mangime e del peso vivo in modo da somministrare la dose prescritta. L'assunzione di mangime medicato dipende dalle condizioni cliniche degli animali.

Per assicurare la corretta posologia ed evitare sovra- o sottodosaggio raggruppare gli animali da trattare in base al peso vivo, tenendo conto del consumo giornaliero di mangime, e calcolare accuratamente il dosaggio di prodotto da miscelare nel mangime.

10. TEMPO DI ATTESA

Suini: carne e visceri 7 giorni.

Polli da carne: carne e visceri 6 giorni.

Ovaiole: uova 9 giorni.

Pesci: 500 gradi/giorni.

11. PARTICOLARI PRECAUZIONI PER LA CONSERVAZIONE

Tenere fuori dalla portata dei bambini.

Conservare in luogo asciutto e fresco. Proteggere dalla luce.

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

Periodo di validità dopo inserimento nel mangime: 3 mesi.

Non usare dopo la data di scadenza riportata sull'etichetta.

12. AVVERTENZE SPECIALI

L'assunzione del medicinale da parte degli animali può essere alterata a seguito della malattia. Per i soggetti che presentano un'assunzione ridotta di acqua eseguire il trattamento per via parenterale, utilizzando un idoneo prodotto iniettabile su consiglio del medico veterinario.

L'utilizzo ripetuto o protratto va evitato, migliorando le prassi di gestione e mediante pulizia e disinfezione.

Usare solo dopo avere accertato la sensibilità dei germi ai principi attivi. Si raccomanda di effettuare l'esame batteriologico e test di sensibilità.

L'uso inappropriato del prodotto potrebbe incrementare la prevalenza ai germi resistenti e ridurre l'efficacia dei trattamenti con altri derivati della stessa classe a causa della comparsa di resistenza crociata.

Adottando consueti procedimenti di preparazione o di somministrazione dei prodotti non sono necessarie particolari precauzioni per l'operatore. Tuttavia è buona norma evitare il contatto e l'inalazione delle polveri, utilizzare guanti protettivi per manipolare il prodotto. In caso di contaminazione accidentale lavarsi abbondantemente con acqua e sapone. Persone con accertata ipersensibilità verso il prodotto devono evitarne il contatto.

Non si segnalano effetti di particolare gravità ma, poiché l'antibiotico diffonde rapidamente attraverso la placenta e si rinviene nel sangue, nelle membrane e nei tessuti del feto e si deposita nel tessuto osseo in formazione, l'uso nel corso della gravidanza e allattamento non è raccomandato.

L'assorbimento dell'antibiotico è ridotto in concomitanza con la somministrazione di altri prodotti ricchi di calcio e magnesio.

Non sono disponibili dati relativi al sovradosaggio. Non superare le dosi consigliate.

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

I medicinali non devono essere smaltiti nelle acque di scarico o nei rifiuti domestici ma devono essere conferiti negli idonei sistemi di raccolta e di smaltimento per i medicinali non utilizzati o scaduti.

14. DATA DELL'ULTIMA REVISIONE DELL'ETICHETTA/FOGLIETTO ILLUSTRATIVO

Ottobre 2012

15. ALTRE INFORMAZIONI

PROPRIETÀ FARMACOLOGICHE

Gruppo farmacoterapeutico: antibatterici per uso sistemico - tetracicline.
Codice ATCvet: QJ01AA03.

Proprietà farmacodinamiche

La clortetraciclina è un antibiotico ad ampio spettro ad azione prevalentemente batteriostatica, che agisce inibendo la proteino-sintesi nei batteri sensibili. Dopo diffusione transmembranale grazie ad un processo di trasporto attivo *carrier*-mediato, le tetracicline si legano irreversibilmente ai recettori delle sub-unità ribosomiali 30S e a questo livello interferiscono con il legame tra aminoacilRNA e complesso ribosoma/RNA messaggero, ostacolando così la sintesi proteica nei germi in fase di crescita o di moltiplicazione.

Batteri target sono:

Gram positivi: *Aeromonas salmonicida*, *Bacillus* spp., *Corynebacterium* spp., *Enterococcus seriolicida*, *Erysipelothrix rhusiopathiae*, *Listeria monocytogenes*, *Staphylococcus aureus*, streptococchi.

Gram negativi: *Actinobacillus* spp., *Bordetella* spp., *Clostridium perfringens*, *Brucella* spp., *Flavobacterium psychrophilum*, *Francisella turalensis*, *Lawsonia intracellularis*, *Haemophilus* spp., *Pasteurella multocida*, *Yersinia* spp., *Yersinia ruckeri*, *Campylobacter* spp., *Borrelia* spp., *Leptospira* spp., *Vibrio anguillarum*.

Altri: *Actynomices* spp., *Fusobacterium* spp., *Mycoplasma* spp., *Chlamydia* spp., *Rickettsia* spp., *Coxiella burnetii*, *Ehrlichia* spp., *Theileria*, *Eperythrozoon*, *Anaplasma*.

I dati di M.I.C. disponibili per clortetraciclina sono i seguenti:

Gram positivi:

<i>Bacillus</i> spp,	M.I.C. 0,19 µg/ml.
<i>Enterococcus seriolicida</i> ,	M.I.C. tra 2,0 e 4,0 µg/ml.
<i>Listeria monocytogenes</i> ,	M.I.C. tra 0,25 e 4,0 µg/ml.
<i>Staphylococcus aureus</i> ,	M.I.C. tra 0,1 e 0,6 µg/ml.
streptococchi,	M.I.C. tra 0,19 e 0,78 µg/ml.

Gram negativi:

<i>Actinobacillus</i> spp.,	M.I.C. tra 0,25 e 1,0 µg/ml.
<i>Bordetella</i> spp.,	M.I.C. tra 0,25 e 1,0 µg/ml.
<i>Clostridium perfringens</i> ,	M.I.C. tra 0,03 e 0,12 µg/ml.
<i>Haemophilus</i> spp.,	M.I.C. tra 0,25 e 1,0 µg/ml.
<i>Pasteurella multocida</i> ,	M.I.C. tra 0,25 e 1,0 µg/ml.
<i>Yersinia ruckeri</i> ,	M.I.C. tra 0,50 e 5,0 µg/ml.
<i>Campylobacter</i> spp.,	M.I.C. tra 0,50 e 4,0 µg/ml.

Altri:

<i>Mycoplasma</i> spp.,	M.I.C. tra 0,12 e 4,0 µg/ml.
-------------------------	------------------------------

Informazioni farmacocinetiche

La clortetraciclina è scarsamente tossica e, dopo somministrazione orale, viene assorbita rapidamente a livello della mucosa del digerente, anche se in maniera incompleta. Si distribuisce in tutti gli organi, soprattutto nei reni, nel fegato, nella milza e nei polmoni. Viene eliminata piuttosto lentamente essendo in parte riassorbita dalla bile che costituisce una via di eliminazione.

I dati di farmacocinetica per clortetraciclina sono:

T_{max} : 3 h

C_{max} : 1,4 mg/ml

$T_{1/2}$: 5,6 h

Presentazione – Sacco da 10 kg A.I.C. n. 102535010

Sacco da 25 kg A.I.C. n. 102535022

Lotto n.

Scad.

SOLO PER USO VETERINARIO

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

POSOLOGIA:

CEVA SALUTE ANIMALE S.p.A.

Sarà previsto spazio per codice a lettura ottica DM 17/12/2007

N. GTIN 03411110654729

N. GTIN 03411110654903