

RIASSUNTO DELLE CARATTERISTICHE DEL PRODOTTO

1. DENOMINAZIONE DEL MEDICINALE VETERINARIO

ALBIPEN L.A. 100 mg/ml

sospensione iniettabile per bovini, ovini, suini, cani e gatti

2. COMPOSIZIONE QUALITATIVA E QUANTITATIVA

Ogni ml di sospensione contiene:

Principio attivo:

Ampicillina anidra 100 mg

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

3. FORMA FARMACEUTICA

Sospensione iniettabile.

Sospensione oleosa.

4. INFORMAZIONI CLINICHE

4.1 Specie di destinazione

Bovini, ovini, suini, cani e gatti.

4.2 Indicazioni per l'utilizzazione specificando le specie di destinazione

Terapia e profilassi delle infezioni causate da batteri ampicillino-sensibili quali:

- Gram+: *Actinomyces* spp., *Bacillus anthracis*, *Clostridium* spp., *Corynebacterium* spp., *Erysipelotrix rhusiopathiae*, *Listeria monocytogenes*, *Staphylococcus* spp. e *Streptococcus* spp. (ceppi non beta-lattamasi produttori)
- Gram-: *Actinobacillus* spp., *Bordetella bronchiseptica*, *E. coli*, *Fusobacterium* spp., *Pasteurella* spp., *Moraxella* spp., *Proteus mirabilis*, *Salmonella* spp., *Shigella* spp., *Haemophilus* spp.
- *Leptospira* spp.

nei bovini, nelle pecore, nei suini, nei cani e nei gatti, come ad esempio: infezioni del tratto gastrointestinale, del tratto urinario, del tratto respiratorio ed infezioni uterine ed ombelicali, mastiti, (poli-) artriti, setticemia, infezioni secondarie a malattie virali.

4.3 Controindicazioni

Il prodotto non va somministrato ad animali con ipersensibilità nota nei confronti della penicillina o di altri farmaci beta lattamici.

L'uso del prodotto è controindicato dove sono noti casi di resistenza alle penicilline.

Albipen L.A. è controindicato in conigli, cavie, criceti, cincillà e altri piccoli roditori.

4.4 Avvertenze speciali per ciascuna specie di destinazione

Il prodotto non va somministrato ad animali con sensibilità nota nei confronti della penicillina.

4.5 Precauzioni speciali per l'impiego

Precauzioni speciali per l'impiego negli animali

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

Optare per antibiotici a spettro d'azione più ridotto rispetto a quello dell'ampicillina qualora l'antibiogramma ne confermi la possibile efficacia del trattamento.

Un utilizzo del prodotto diverso dalle istruzioni fornite nel Riassunto delle Caratteristiche del Prodotto può condurre ad un aumento della prevalenza dei batteri resistenti e ridurre l'efficacia dei trattamenti con altri antibatterici a causa della possibile comparsa di resistenza crociata.

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

Le persone con nota ipersensibilità alla penicillina devono somministrare il prodotto con cautela ed evitare contatti con il medicinale veterinario.

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

4.6 Reazioni avverse (frequenza e gravità)

Nel punto d'inoculo si può verificare un temporaneo leggero gonfiore.

L'ampicillina, anche a dosi elevate, è scarsamente tossica. I rari effetti collaterali si manifestano a carico dell'apparato gastro-intestinale.

L'uso, soprattutto se prolungato, può dare luogo al dismicrobismo intestinale con comparsa di sintomi quali diarrea, nausea e gastralgie.

Nei soggetti ipersensibili alle penicilline possono manifestarsi fenomeni allergici con sintomi clinici variabili da transitorie reazioni cutanee allo shock anafilattico. In questi casi, a giudizio del Medico Veterinario, si procederà all'interruzione della somministrazione del farmaco o alla somministrazione di antistaminici.

4.7 Impiego durante la gravidanza e l'allattamento

Può essere usato durante la gravidanza e l'allattamento.

4.8 Interazione con altri medicinali veterinari ed altre forme di interazione

Possono emergere batteri resistenti che presentano resistenza crociata verso altri antibiotici β -lattamici.

Esiste un antagonismo tra questo prodotto e gli antibiotici ad attività batteriostatica, tetracicline e macrolidi.

L'ampicillina può esplicare sinergismo con gli aminoglicosidi.

4.9 Posologia e via di somministrazione

Albipen L.A. va inoculato per via sottocutanea nei cani e nei gatti o per via intramuscolare nei bovini, nelle pecore e nei suini.

La dose dipende dall'età e dal peso dell'animale, ed è generalmente 15 mg/kg di peso vivo per gli animali adulti e 25 mg/kg per gli animali giovani.

Se necessario, ripetere dopo 48 ore.

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

Dati non disponibili.

Non superare le dosi raccomandate.

4.11 Tempi di attesa

Carne e visceri: bovini e ovini: 28 giorni
 suini: 24 giorni

Latte: 6 giorni (12 mungiture)

5. PROPRIETA' FARMACOLOGICHE

Gruppo farmacoterapeutico: Antibatterici beta-lattamici per uso sistemico.

Codice ATC vet: QJ01CA01

5.1 Proprietà farmacodinamiche

L'ampicillina è una penicillina semisintetica che appartiene al gruppo degli antibiotici β -lattamici, con un vasto spettro d'azione nei confronti sia dei batteri Gram-positivi che dei batteri Gram-negativi. Il meccanismo d'azione è di tipo battericida: l'ampicillina inibisce la sintesi della parete cellulare batterica mediante inibizione dell'enzima batterico transpeptidasi, responsabile del legame crociato dei peptidoglicani, e la conseguente lisi e morte dei microrganismi.

5.2 Informazioni farmacocinetiche

Albipen L.A., inoculato alle dosi indicate, determina concentrazioni sieroematologiche tali da rimanere attive nei confronti dei batteri ampicillino-sensibili per almeno 2 giorni.

Dopo un picco iniziale che si registra ad 1 ora dalla somministrazione, la concentrazione di ampicillina diminuisce gradualmente nell'arco delle 48 ore ed il 34%-50% dell'ampicillina diventa disponibile il secondo giorno dalla somministrazione. Studi di campo hanno dimostrato che l'ampicillina si distribuisce uniformemente nei tessuti corporei e si concentra nel fegato e nei reni. Viene poi escreta immodificata nelle urine.

I valori medi di farmacocinetica sono i seguenti: C_{max} : 1,25 $\mu\text{g/ml}$, T_{max} : 1 h, $T_{1/2}$: 1,3 h e AUC : 103,7 $\mu\text{g/ml/h}$.

6. INFORMAZIONI FARMACEUTICHE

6.1 Elenco degli eccipienti

Olio di cocco frazionato

Alluminio monostearato

Dodecil gallato

6.2 Incompatibilità

Non miscelare con altri medicinali veterinari.

6.3 Periodo di validità

Periodo di validità del medicinale veterinario confezionato per la vendita: 36 mesi.

Periodo di validità dopo prima apertura del confezionamento primario: 28 giorni.

6.4 Speciali precauzioni per la conservazione

Dopo prima apertura, conservare a temperatura non superiore a 25°C.

6.5 Natura e composizione del confezionamento primario

Flacone da 80 e 200 ml in vetro di tipo II.

Flacone da 80 e 200 ml in PET.

I flaconi sono chiusi con un tappo in gomma alogenobutilica e sigillati con una ghiera di alluminio di colore prestabilito.

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

Intervet International BV

Wim de Körverstraat 35 - 5831 AN Boxmeer (Olanda)

Rappresentante in Italia:

MSD Animal Health S.r.l.

Via Fratelli Cervi snc, Centro Direzionale Milano Due, Palazzo Canova
20054 Segrate (MI)

8. NUMERI DELL'AUTORIZZAZIONE ALL'IMMISSIONE IN COMMERCIO

Flacone da 80 ml in vetro - A.I.C. n. 100017021

Flacone da 200 ml in vetro - A.I.C. n. 100017033

Flacone da 80 ml in PET - A.I.C. n. 100017019

Flacone da 200 ml in PET - A.I.C. n. 100017045

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

Data di prima autorizzazione: 30 giugno 1993.

Data dell'ultimo rinnovo: 30 giugno 2008

10. DATA DI REVISIONE DEL TESTO

21/12/2020.

DIVIETO DI VENDITA, FORNITURA E/O IMPIEGO

Non pertinente.

MODALITA' DI DISPENSAZIONE

Da vendersi soltanto dietro presentazione di ricetta medico veterinaria in triplice

ALBIPEN L.A.
sospensione iniettabile per bovini, ovini, suini, cani e gatti

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:

Intervet International BV
Wim de Körverstraat 35
5381 AN Boxmeer (Olanda)

Rappresentante in Italia:

MSD Animal Health S.r.l.
Via Fratelli Cervi snc
Centro Direzionale Milano Due, Palazzo Canova
20054 Segrate (MI)

Produttore responsabile del rilascio dei lotti di fabbricazione:

Intervet Productions S.r.l.
via Nettunense km 20,300
04011 Aprilia (LT)

Distribuito da:

Farmaceutici Gellini
Divisione di MSD Animal Health S.r.l.
Segrate (MI)

2. DENOMINAZIONE DEL MEDICINALE VETERINARIO

Albipen L.A. 100 mg/ml, sospensione iniettabile per bovini, ovini, suini, cani e gatti.
Ampicillina anidra.

3. INDICAZIONE DEL PRINCIPIO ATTIVO E DEGLI ALTRI INGREDIENTI

Ogni ml di sospensione contiene:

Principio attivo:

Ampicillina anidra 100 mg

4. INDICAZIONI

Terapia e profilassi delle infezioni causate da batteri ampicillino-sensibili quali:

- Gram+: *Actinomyces* spp., *Bacillus anthracis*, *Clostridium* spp., *Corynebacterium* spp., *Erysipelotrix rhusiopathiae*, *Listeria monocytogenes*, *Staphylococcus* spp. e *Streptococcus* spp. (ceppi non beta-lattamasi produttori)

- Gram-: *Actinobacillus* spp., *Bordetella bronchiseptica*, *E. coli*, *Fusobacterium* spp., *Pasteurella* spp., *Moraxella* spp., *Proteus mirabilis*, *Salmonella* spp., *Shigella* spp., *Haemophilus* spp.
- *Leptospira* spp.

nei bovini, nelle pecore, nei suini, nei cani e nei gatti, come ad esempio: infezioni del tratto gastrointestinale, del tratto urinario, del tratto respiratorio ed infezioni uterine ed ombelicali, mastiti, (poli-) artriti, setticemia, infezioni secondarie a malattie virali.

5. CONTROINDICAZIONI

Il prodotto non va somministrato ad animali con ipersensibilità nota nei confronti della penicillina o di altri farmaci beta lattamici.

L'uso del prodotto è controindicato dove sono noti casi di resistenza alle penicilline. Albipen L.A. è controindicato in conigli, cavie, criceti, cincillà e altri piccoli roditori.

6. REAZIONI AVVERSE

Nel punto d'inoculo si può verificare un temporaneo leggero gonfiore.

L'ampicillina, anche a dosi elevate, è scarsamente tossica. I rari effetti collaterali si manifestano a carico dell'apparato gastro-intestinale.

L'uso, soprattutto se prolungato, può dare luogo al dismicrobismo intestinale con comparsa di sintomi quali diarrea, nausea e gastralgie.

Nei soggetti ipersensibili alle penicilline possono manifestarsi fenomeni allergici con sintomi clinici variabili da transitorie reazioni cutanee allo shock anafilattico. In questi casi, a giudizio del Medico Veterinario, si procederà all'interruzione della somministrazione del farmaco o alla somministrazione di antistaminici.

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

Bovini, ovini, suini, cani e gatti.

8. POSOLOGIA PER CIASCUNA SPECIE, VIA E MODALITA' DI SOMMINISTRAZIONE

Albipen L.A. va inoculato per via sottocutanea nei cani e nei gatti o per via intramuscolare nei bovini, nelle pecore e nei suini.

La dose dipende dall'età e dal peso dell'animale, ed è generalmente 15 mg/kg di peso vivo per gli animali adulti e 25 mg/kg per gli animali giovani.

Se necessario, ripetere dopo 48 ore.

9. AVVERTENZE PER UNA CORRETTA SOMMINISTRAZIONE

Nessuna.

10. TEMPI DI ATTESA

<u>Carne e visceri:</u>	bovini e ovini: 28 giorni suini: 24 giorni
<u>Latte:</u>	6 giorni (12 mungiture)

11. PARTICOLARI PRECAUZIONI PER LA CONSERVAZIONE

Tenere fuori dalla portata e dalla vista dei bambini.

Periodo di validità dopo la prima apertura del contenitore: 28 giorni.

Dopo prima apertura, conservare a temperatura non superiore a 25°C.

Non usare dopo la data di scadenza indicata sulla confezione.

12. AVVERTENZE SPECIALI

Avvertenze speciali per ciascuna specie di destinazione

Il prodotto non va somministrato ad animali con sensibilità nota nei confronti della penicillina.

Precauzioni speciali per l'impiego negli animali

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

Optare per antibiotici a spettro d'azione più ridotto rispetto a quello dell'ampicillina qualora l'antibiogramma ne confermi la possibile efficacia del trattamento.

Un utilizzo del prodotto diverso dalle istruzioni fornite nel Riassunto delle Caratteristiche del Prodotto può condurre ad un aumento della prevalenza dei batteri resistenti e ridurre l'efficacia dei trattamenti con altri antibatterici a causa della possibile comparsa di resistenza crociata.

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

Le persone con nota ipersensibilità alla penicillina devono somministrare il prodotto con cautela ed evitare contatti con il medicinale veterinario.

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

Impiego durante la gravidanza e l'allattamento

Può essere usato durante la gravidanza e l'allattamento.

Interazione con altri medicinali veterinari ed altre forme di interazione

Possono emergere batteri resistenti che presentano resistenza crociata verso altri antibiotici β -lattamici.

Esiste un antagonismo tra questo prodotto e gli antibiotici ad attività batteriostatica, tetracicline e macrolidi.

L'ampicillina può esplicare sinergismo con gli aminoglicosidi.

Sovradosaggio

Dati non disponibili. Non superare le dosi raccomandate.

Incompatibilità

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 non utilizzati o scaduti.

14. DATA DELL'ULTIMA REVISIONE DEL FOGLIETTO ILLUSTRATIVO

21/12/2020.

15. ALTRE INFORMAZIONI

Flacone da 80 ml e 200 ml in PET.

Flacone da 80 ml e 200 ml in vetro.

E' possibile che non tutte le confezioni siano commercializzate.

Per ulteriori informazioni sul medicinale veterinario, si prega di contattare il rappresentante locale del titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio.
copia non ripetibile.

INFORMAZIONI DA APPORRE SULL'IMBALLAGGIO ESTERNO

Flacone da 80 ml in vetro

Flacone da 80 ml in PET

Flacone da 200 ml in vetro

Flacone da 200 ml in PET

1. DENOMINAZIONE DEL MEDICINALE VETERINARIO

Albipen L.A. 100 mg/ml, sospensione iniettabile per bovini, ovini, suini, cani e gatti.
Ampicillina anidra.

2. INDICAZIONE DEI PRINCIPI ATTIVI E DI ALTRE SOSTANZE

Ogni ml di sospensione contiene:

Principio attivo:

Ampicillina anidra 100 mg

3. FORMA FARMACEUTICA

Sospensione iniettabile.

4. CONFEZIONI

Flacone da 80 ml in vetro.

Flacone da 80 ml in PET.

Flacone da 200 ml in vetro.

Flacone da 200 ml in PET.

5. SPECIE DI DESTINAZIONE

Bovini, ovini, suini, cani e gatti.

6. INDICAZIONI

Prima dell'uso leggere il foglietto illustrativo.

7. MODALITA' E VIA DI SOMMINISTRAZIONE

Prima dell'uso leggere il foglietto illustrativo.

8. TEMPI DI ATTESA

Tempi di attesa:

Carne e visceri: bovini e ovini: 28 giorni

Latte: suini: 24 giorni
6 giorni (12 mungiture)

9. SE NECESSARIO, AVVERTENZE SPECIALI

Prima dell'uso leggere il foglietto illustrativo.

10. DATA DI SCADENZA

SCAD {mese/anno}
Dopo l'apertura usare entro 28 giorni.

11. PRECAUZIONI PARTICOLARI PER LA CONSERVAZIONE

Dopo prima apertura conservare a temperatura non superiore a 25°C.

12. OVE NECESSARIO, 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 idonei sistemi di raccolta e di smaltimento per i medicinali non utilizzati o scaduti.

13. LA SCRITTA "SOLO PER USO VETERINARIO" E CONDIZIONI O LIMITAZIONI RELATIVE A FORNITURA ED IMPIEGO, se pertinente

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 E DALLA VISTA DEI BAMBINI"

Tenere fuori dalla portata e dalla vista dei bambini.

15. NOME E INDIRIZZO DEL TITOLARE DELL'AUTORIZZAZIONE ALL'IMMISSIONE IN COMMERCIO

Titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio:
Intervet International BV
Wim de Körverstraat 35
5381 AN Boxmeer (Olanda)

Rappresentante in Italia:

MSD Animal Health S.r.l.
Via Fratelli Cervi snc
Centro Direzionale Milano Due, Palazzo Canova
20054 Segrate (MI)

Produttore responsabile del rilascio dei lotti di fabbricazione:

Intervet Productions S.r.l.
via Nettunense km 20,300
04011 Aprilia (LT)

Distribuito da:

Farmaceutici Gellini
Divisione di MSD Animal Health S.r.l.
Segrate (MI)

16. NUMERI DELL'AUTORIZZAZIONE ALL'IMMISSIONE IN COMMERCIO

A.I.C. n. 100017021 - flacone da 80 ml in vetro
A.I.C. n. 100017019 - flacone da 80 ml in PET
A.I.C. n. 100017033 - flacone da 200 ml in vetro
A.I.C. n. 100017045 - flacone da 200 ml in PET

17. NUMERO DEL LOTTO DI FABBRICAZIONE

Lotto {numero}

Posologia prescritta

INFORMAZIONI DA APPORRE SUL CONDIZIONAMENTO PRIMARIO

Flacone da 80 ml in vetro

Flacone da 80 ml in PET

Flacone da 200 ml in vetro

Flacone da 200 ml in PET

1. DENOMINAZIONE DEL MEDICINALE VETERINARIO

Albipen L.A. 100 mg/ml, sospensione iniettabile per bovini, ovini, suini, cani e gatti.
Ampicillina anidra.

2. INDICAZIONE DEI PRINCIPI ATTIVI E DI ALTRE SOSTANZE

Ogni ml di sospensione contiene:

Principio attivo:

Ampicillina anidra 100 mg

3. FORMA FARMACEUTICA

Sospensione iniettabile.

4. CONFEZIONI

Flacone da 80 ml in vetro

Flacone da 80 ml in PET

Flacone da 200 ml in vetro

Flacone da 200 ml in PET

5. SPECIE DI DESTINAZIONE

Bovini, ovini, suini, cani e gatti.

6. INDICAZIONI

Prima dell'uso leggere il foglietto illustrativo.

7. MODALITA' E VIA DI SOMMINISTRAZIONE

Prima dell'uso leggere il foglietto illustrativo.

8. TEMPI DI ATTESA

Tempi di attesa:

Carne e visceri: bovini e ovini: 28 giorni

Latte: suini: 24 giorni
6 giorni (12 mungiture)

9. SE NECESSARIO, AVVERTENZE SPECIALI

Prima dell'uso leggere il foglietto illustrativo.

10. DATA DI SCADENZA

SCAD {mese/anno}
Dopo l'apertura usare entro 28 giorni.

11. PRECAUZIONI PARTICOLARI PER LA CONSERVAZIONE

Dopo prima apertura conservare a temperatura non superiore a 25°C.

12. OVE NECESSARIO, 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 idonei sistemi di raccolta e di smaltimento per i medicinali non utilizzati o scaduti.

13. LA SCRITTA "SOLO PER USO VETERINARIO" E CONDIZIONI O LIMITAZIONI RELATIVE A FORNITURA ED IMPIEGO, se pertinente

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 E DALLA VISTA DEI BAMBINI"

Tenere fuori dalla portata e dalla vista dei bambini.

15. NOME E INDIRIZZO DEL TITOLARE DELL'AUTORIZZAZIONE ALL'IMMISSIONE IN COMMERCIO

Titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio:
Intervet International BV
Wim de Körverstraat 35
5381 AN Boxmeer (Olanda)

Rappresentante in Italia:

MSD Animal Health S.r.l.
Via Fratelli Cervi snc
Centro Direzionale Milano Due, Palazzo Canova
20054 Segrate (MI)

Produttore responsabile del rilascio dei lotti di fabbricazione:

Intervet Productions S.r.l.
via Nettunense km 20,300
04011 Aprilia (LT)

Distribuito da:

Farmaceutici Gellini
Divisione di MSD Animal Health S.r.l.
Segrate (MI)

16. NUMERI DELL'AUTORIZZAZIONE ALL'IMMISSIONE IN COMMERCIO

A.I.C. n. 100017021 - flacone da 80 ml in vetro
A.I.C. n. 100017019 - flacone da 80 ml in PET
A.I.C. n. 100017033 - flacone da 200 ml in vetro
A.I.C. n. 100017045 - flacone da 200 ml in PET

17. NUMERO DEL LOTTO DI FABBRICAZIONE

Lotto {numero}