

## RIASSUNTO DELLE CARATTERISTICHE DEL PRODOTTO

### 1. DENOMINAZIONE DEL MEDICINALE VETERINARIO

SUPRAMICINA 175 mg/ml soluzione iniettabile per bovini.

### 2. COMPOSIZIONE QUALITATIVA E QUANTITATIVA

1 ml di soluzione iniettabile contiene:

**Principio attivo:**

aminosidina 175 mg equivalente ad aminosidina solfato.....250 mg

**Eccipienti:**

clorocresolo.....1 mg

sodio metabisolfito (E223).....3 mg

disodio edetato.....0,5 mg

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

### 3. FORMA FARMACEUTICA

Soluzione iniettabile.

### 4. INFORMAZIONI CLINICHE

#### 4.1 Specie di destinazione

Bovini.

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

Infezioni batteriche, sensibili all'aminosidina, dell'apparato respiratorio (laringiti, bronchiti, broncopolmoniti), dell'apparato uro-genitale (pielonefriti, metriti, mastiti) e di enteriti, ascessi, ferite, piaghe infette e negli interventi chirurgici per prevenire le complicazioni settiche.

In particolare:

- Bovini: broncopolmoniti, setticemia dei vitelli, colibacillosi, actinogranulomatosi, infezioni batteriche sensibili all'aminosidina secondarie a malattie virali.

#### 4.3 Controindicazioni

Non usare in animali con ipersensibilità accertata al principio attivo o ad uno qualsiasi degli eccipienti.

Non utilizzare in caso di resistenza nota agli antibiotici aminoglicosidici.

Non usare in caso di insufficienza renale.

#### **4.4 Avvertenze speciali per ciascuna specie di destinazione**

Non utilizzare in bovine che producono latte destinato al consumo umano.

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

#### **4.5 Precauzioni speciali per l'impiego**

##### **Precauzioni speciali per l'impiego negli animali**

L'utilizzo del prodotto dovrebbe essere basato su test di sensibilità dei batteri isolati dagli animali. Se ciò non fosse possibile, la terapia dovrebbe essere basata su informazioni epidemiologiche locali (regionali o aziendali).

Un utilizzo del prodotto diverso dalle istruzioni fornite 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.

Uno stato di grave disidratazione può aumentare il rischio degli effetti tossici dell'aminosidina, in tale evenienza adottare idonea terapia reidratante.

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

Le persone con nota ipersensibilità al principio attivo o ad uno qualsiasi degli eccipienti devono evitare i 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)**

Nessuna segnalata.

#### **4.7 Impiego durante la gravidanza e l'allattamento**

Studi di laboratorio non hanno evidenziato alcun effetto teratogeno ed embriofetale dell'aminosidina. Usare conformemente alla valutazione del rapporto rischio-beneficio del veterinario responsabile.

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

Si può sviluppare resistenza crociata con altri aminoglicosidi.

Evitare la contemporanea somministrazione di:

- diuretici ad azione rapida, ad esempio furosemide;
- farmaci potenzialmente nefrotossici o ototossici;
- anestetici generali e miorilassanti.

#### **4.9 Posologia e via di somministrazione**

SUPRAMICINA va somministrata per via intramuscolare profonda alla dose di 10,5 mg di p.a. /kg p.v. negli animali adulti e di 14 mg di p.a./kg p.v. nei soggetti giovani.

Bovini: 6 ml di prodotto/100 kg p.v./giorno  
(oltre 50 kg)

Vitelli: 4 ml di prodotto/50 kg p.v./giorno

Il trattamento va continuato per 3-5 giorni secondo il tipo e la gravità della malattia. Normalmente è sufficiente una sola inoculazione al giorno, ma nei casi più gravi il trattamento può essere effettuato due volte al giorno a distanza di 12 ore. Nelle metriti bovine SUPRAMICINA può essere somministrata per via intrauterina, nella quantità di 8 ml da portare a volume con 50 ml di soluzione fisiologica sterile.

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

Gli antibiotici aminoglicosidici possono determinare alterazione della funzionalità renale e lesioni a livello dell'ottavo paio di nervi cranici e conseguente ototossicità, sia uditiva che vestibolare, in seguito ad iperdosaggio o a trattamenti prolungati nel tempo, soprattutto in animali con alterata funzionalità renale.

Non superare le dosi consigliate.

#### **4.11 Tempi di attesa**

Carne e visceri

Bovini: 44 giorni

Uso non autorizzato in bovine che producono latte destinato al consumo umano.

### **5. PROPRIETA' FARMACOLOGICHE**

Gruppo farmacoterapeutico: altri aminoglicosidi - antibiotici.

Codice ATC Vet: QJ01GB49.

#### **5.1 Proprietà farmacodinamiche**

SUPRAMICINA è una soluzione acquosa pronta all'uso di amminosidina, antibiotico aminoglicosidico dotato di elevata azione antibatterica verso batteri Gram positivi, Gram negativi e protozoi.

L'aminosidina possiede attività battericida. Essa si fissa a livello ribosomiale (subunità 30 S) dove impedisce la regolare traduzione del codice genetico dell'RNA messaggero legato ai ribosomi. Ne deriva un errore di lettura e formazione di proteine errate, letali per il batterio.

#### **5.2 Informazioni farmacocinetiche**

Dopo somministrazione parenterale l'aminosidina è rapidamente assorbita dal sito di iniezione determinando livelli ematici massimi dopo circa un'ora e permanendo nel sangue a tassi terapeuticamente utili per molte ore. La sua diffusione è principalmente extra-cellulare (fluidi compartimentali). E' eliminata immodificata con le urine.

### **6. INFORMAZIONI FARMACEUTICHE**

#### **6.1 Elenco degli eccipienti**

Clorocresolo

Sodio metabisolfito (E223)

Disodio edetato

Acqua per preparazioni iniettabili

#### **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: 2 anni.  
Periodo di validità dopo prima apertura del condizionamento primario: 28 giorni.

### **6.4 Speciali precauzioni per la conservazione**

Conservare al riparo dalla luce e lontano da fonti di calore.

### **6.5 Natura e composizione del condizionamento primario**

Astuccio di cartone contenente un flacone da 50 ml, 100 ml o 250 ml in vetro incolore di Tipo II chiuso con tappo in materiale elastomero e sigillato con ghiera in alluminio.

E' 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 derivati 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**

FATRO S.p.A. - Via Emilia, 285 - Ozzano dell'Emilia (BO), Italia

## **8. NUMERI DELL'AUTORIZZAZIONE ALL'IMMISSIONE IN COMMERCIO**

Flacone da 50 ml	- A.I.C. n. 103938015
Flacone da 100 ml	- A.I.C. n. 103938027
Flacone da 250 ml	- A.I.C. n. 103938039

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

Data della prima autorizzazione: 15.05.2008  
Data del rinnovo: 15.05.2013

## **10. DATA DI REVISIONE DEL TESTO**

**Giugno 2020**

### **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.

FOGLIETTO ILLUSTRATIVO
------------------------

SUPRAMICINA  
175 mg/ml  
soluzione iniettabile per bovini

**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'A.I.C.: FATRO S.p.A. - Via Emilia, 285 - Ozzano dell'Emilia (BO), Italia.

Distributore per l'Italia:  
AZIENDA TERAPEUTICA ITALIANA A.T.I. S.r.l. - Ozzano dell'Emilia (BO), Italia.

**2. DENOMINAZIONE DEL MEDICINALE VETERINARIO**

SUPRAMICINA 175 mg/ml soluzione iniettabile per bovini.  
aminosidina

**3. INDICAZIONE DEL PRINCIPIO ATTIVO E DEGLI ALTRI INGREDIENTI**

1 ml contiene:

**Principio attivo:** aminosidina 175 mg equivalente ad aminosidina solfato 250 mg - **Eccipienti:** clorocresolo - sodio metabisolfito (E223) - disodio edetato

**4. INDICAZIONI**

Infezioni batteriche, sensibili all'aminosidina, dell'apparato respiratorio (laringiti, bronchiti, broncopolmoniti), dell'apparato uro-genitale (pielonefriti, metriti, mastiti) e di enteriti, ascessi, ferite, piaghe infette e negli interventi chirurgici per prevenire le complicazioni settiche.

In particolare:

- Bovini: broncopolmoniti, setticemia dei vitelli, colibacillosi, actinogranulomatosi, infezioni batteriche sensibili all'aminosidina secondarie a malattie virali.

**5. CONTROINDICAZIONI**

Non usare in animali con ipersensibilità accertata al principio attivo o ad uno qualsiasi degli eccipienti.

Non utilizzare in caso di resistenza nota agli antibiotici aminoglicosidici.

Non usare in caso di insufficienza renale.

**6. REAZIONI AVVERSE**

Nessuna segnalata.

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.

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

SUPRAMICINA va somministrata per via intramuscolare profonda alla dose di 10,5 mg di p.a./kg p.v. negli animali adulti e di 14 mg di p.a./kg p.v. nei soggetti giovani.

Bovini: 6 ml di prodotto/100 kg p.v./giorno  
(oltre 50 kg)

Vitelli: 4 ml di prodotto/50 kg p.v./giorno

Il trattamento va continuato per 3-5 giorni secondo il tipo e la gravità della malattia. Normalmente è sufficiente una sola inoculazione al giorno, ma nei casi più gravi il trattamento può essere effettuato due volte al giorno a distanza di 12 ore.

Nelle metriti bovine SUPRAMICINA può essere somministrata per via intrauterina, nella quantità di 8 ml da portare a volume con 50 ml di soluzione fisiologica sterile.

## **9. AVVERTENZE PER UNA CORRETTA SOMMINISTRAZIONE**

Nessuna.

## **10. TEMPI DI ATTESA**

Carne e visceri

Bovini: 44 giorni

Uso non autorizzato in bovine che producono latte destinato al consumo umano.

## **11. PARTICOLARI PRECAUZIONI PER LA CONSERVAZIONE**

Tenere fuori dalla portata dei bambini.

Conservare al riparo dalla luce e lontano da fonti di calore.

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

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

## **12. AVVERTENZE SPECIALI**

### **Avvertenze speciali per ciascuna specie di destinazione**

Non utilizzare in bovine che producono latte destinato al consumo umano. L'utilizzo ripetuto o protratto va evitato, migliorando le prassi di gestione mediante pulizia e disinfezione.

### **Precauzioni speciali per l'impiego negli animali**

L'utilizzo del prodotto dovrebbe essere basato su test di sensibilità dei batteri isolati dagli animali. Se ciò non fosse possibile, la terapia dovrebbe essere basata su informazioni epidemiologiche locali (regionali o aziendali).

Un utilizzo del prodotto diverso dalle istruzioni fornite 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. Uno stato di grave disidratazione può aumentare il rischio degli effetti tossici dell'aminosidina, in tale evenienza adottare idonea terapia reidratante.

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

Le persone con nota ipersensibilità al principio attivo o ad uno qualsiasi degli eccipienti devono evitare i 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**

Studi di laboratorio non hanno evidenziato alcun effetto teratogeno ed embriofetale dell'aminosidina. Usare conformemente alla valutazione del rapporto rischio-beneficio del veterinario responsabile.

#### **Interazione con altri medicinali veterinari ed altre forme d'interazione**

Si può sviluppare resistenza crociata con altri aminoglicosidi.

Evitare la contemporanea somministrazione di:

- diuretici ad azione rapida, ad esempio furosemide;
- farmaci potenzialmente nefrotossici o ototossici;
- anestetici generali e miorilassanti.

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

Gli antibiotici aminoglicosidici possono determinare alterazione della funzionalità renale e lesioni a livello dell'ottavo paio di nervi cranici e conseguente ototossicità, sia uditiva che vestibolare, in seguito ad iperdosaggio o a trattamenti prolungati nel tempo, soprattutto in animali con alterata funzionalità renale.

Non superare le dosi consigliate.

#### **Incompatibilità**

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 conferiti negli idonei sistemi di raccolta e di smaltimento per i medicinali non utilizzati o scaduti.

### **14. DATA DELL'ULTIMA REVISIONE DEL FOGLIETTO ILLUSTRATIVO**

giugno 2020

### **15. ALTRE INFORMAZIONI**

SUPRAMICINA è una soluzione acquosa pronta all'uso di aminosidina, antibiotico aminoglicosidico dotato di elevata azione antibatterica verso batteri Gram positivi, Gram negativi e protozoi.

L'aminosidina possiede attività battericida. Essa si fissa a livello ribosomiale (subunità 30 S) dove impedisce la regolare traduzione del codice genetico dell'RNA messaggero legato ai ribosomi. Ne deriva un errore di lettura e formazione di proteine errate, letali per il batterio.

Dopo somministrazione parenterale l'aminosidina è rapidamente assorbita dal sito di iniezione determinando livelli ematici massimi dopo circa un'ora e permanendo nel sangue a tassi terapeuticamente utili per molte ore. La sua diffusione è principalmente extra-cellulare (fluidi compartimentali). E' eliminata immodificata con le urine.

#### **Confezioni:**

Astuccio di cartone contenente un flacone da 50 ml

Astuccio di cartone contenente un flacone da 100 ml

Astuccio di cartone contenente un flacone da 250 ml

E' possibile che non tutte le confezioni siano commercializzate.

INFORMAZIONI DA APPORRE SULL'IMBALLAGGIO ESTERNO

Astuccio Flacone da 50 ml

Astuccio Flacone da 100 ml

Astuccio Flacone da 250 ml

**1. DENOMINAZIONE DEL MEDICINALE VETERINARIO**

SUPRAMICINA 175 mg/ml soluzione iniettabile per bovini.  
aminosidina

**2. INDICAZIONE DEI PRINCIPI ATTIVI E DI ALTRE SOSTANZE**

1 ml contiene:

**Principio attivo:** aminosidina 175 mg equivalente ad aminosidina solfato 250 mg - **Eccipienti:** clorocresolo - sodio metabisolfito (E223) - disodio edetato.

**3. FORMA FARMACEUTICA**

Soluzione iniettabile.

**4. CONFEZIONE**

Flacone da 50 ml.

Flacone da 100 ml.

Flacone da 250 ml.

**5. SPECIE DI DESTINAZIONE**

Bovini

**6. INDICAZIONI**

Prima dell'uso leggere il foglietto illustrativo.

**7. MODALITÀ E VIA DI SOMMINISTRAZIONE**

Via di somministrazione: intramuscolare profonda.

Prima dell'uso leggere il foglietto illustrativo.

spazio per posologia

**8. TEMPI DI ATTESA**

**Tempi di attesa**

Carne e visceri

Bovini: 44 giorni

Uso non autorizzato in bovine che producono latte destinato al consumo umano.

**9. SE NECESSARIO, AVVERTENZE SPECIALI**

Prima dell'uso leggere il foglietto illustrativo.

**10. DATA DI SCADENZA**



Scad.  
Dopo l'apertura, da usare entro 28 giorni.

**11. PRECAUZIONI PARTICOLARI PER LA CONSERVAZIONE**

Conservare al riparo dalla luce e lontano da fonti di calore.

**12. 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**

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 DEI BAMBINI”**

Tenere fuori dalla portata dei bambini.

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

Titolare dell'A.I.C.: FATRO S.p.A. - Via Emilia, 285 - Ozzano dell'Emilia (BO), Italia.

Distributore per l'Italia:

AZIENDA TERAPEUTICA ITALIANA A.T.I. S.r.l. - Ozzano dell'Emilia (BO), Italia.

**16. NUMERO DELL'AUTORIZZAZIONE ALL'IMMISSIONE IN COMMERCIO**

A.I.C. n. 103938015

A.I.C. n. 103938027

A.I.C. n. 103938039

**17. NUMERO DEL LOTTO DI FABBRICAZIONE**

Lotto n.

Prezzo €

spazio per codice a lettura ottica DM 17/12/07

**INFORMAZIONI MINIME DA APPORRE SUL CONDIZIONAMENTO PRIMARIO**

Etichetta interna    Flacone da 50 ml

**1. DENOMINAZIONE DEL MEDICINALE VETERINARIO**

SUPRAMICINA 175 mg/ml soluzione iniettabile per bovini.  
aminosidina

**2. QUANTITA' DI PRINCIPIO ATTIVO**

1 ml contiene: aminosidina 175 mg equivalente ad aminosidina solfato 250 mg.

**3. CONTENUTO IN PESO, VOLUME O NUMERO DI DOSI**

Flacone da 50 ml.

**4. VIA DI SOMMINISTRAZIONE**

Via di somministrazione: intramuscolare profonda.

**5. TEMPI DI ATTESA**

**Tempi di attesa**

Carne e visceri  
Bovini: 44 giorni

Uso non autorizzato in bovine che producono latte destinato al consumo umano.

**6. NUMERO DI LOTTO**

Lotto n.

**7. DATA DI SCADENZA**

Scad.  
Dopo l'apertura, da usare entro 28 giorni.

**8. LA SCRITTA "SOLO PER USO VETERINARIO"**

SOLO PER USO VETERINARIO

Titolare dell'A.I.C.: FATRO S.p.A.  
Distributore per l'Italia: A.T.I. S.r.l.

INFORMAZIONI DA APPORRE SUL CONDIZIONAMENTO PRIMARIO

Etichetta interna    Flacone da 100 ml

Flacone da 250 ml

**1. DENOMINAZIONE DEL MEDICINALE VETERINARIO**

SUPRAMICINA 175 mg/ml soluzione iniettabile per bovini.  
aminosidina

**2. INDICAZIONE DEI PRINCIPI ATTIVI E DI ALTRE SOSTANZE**

1 ml contiene:

**Principio attivo:** aminosidina 175 mg equivalente ad aminosidina solfato 250 mg - **Eccipienti:** clorocresolo - sodio metabisolfito (E223) - disodio edetato.

**3. FORMA FARMACEUTICA**

Soluzione iniettabile.

**4. CONFEZIONE**

Flacone da 100 ml.

Flacone da 250 ml.

**5. SPECIE DI DESTINAZIONE**

Bovini.

**6. INDICAZIONI**

Prima dell'uso leggere il foglietto illustrativo.

**7. MODALITÀ E VIA DI SOMMINISTRAZIONE**

Via di somministrazione: intramuscolare profonda.

Prima dell'uso leggere il foglietto illustrativo.

**8. TEMPI DI ATTESA**

**Tempi di attesa**

Carne e visceri

Bovini: 44 giorni

Uso non autorizzato in bovine che producono latte destinato al consumo umano.

**9. SE NECESSARIO, AVVERTENZE SPECIALI**

Prima dell'uso leggere il foglietto illustrativo.

**10. DATA DI SCADENZA**

Scad.

Dopo l'apertura, da usare entro 28 giorni.

**11. PRECAUZIONI PARTICOLARI PER LA CONSERVAZIONE**

Conservare al riparo dalla luce e lontano da fonti di calore.

**12. 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**

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 DEI BAMBINI”**

Tenere fuori dalla portata dei bambini.

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

Titolare dell'A.I.C.: FATRO S.p.A. - Via Emilia, 285 - Ozzano dell'Emilia (BO), Italia.

Distributore per l'Italia:

AZIENDA TERAPEUTICA ITALIANA A.T.I. S.r.l. - Ozzano dell'Emilia (BO), Italia.

**16. NUMERO DELL'AUTORIZZAZIONE ALL'IMMISSIONE IN COMMERCIO**

A.I.C. n. 103938027

A.I.C. n. 103938039

**17. NUMERO DEL LOTTO DI FABBRICAZIONE**

Lotto n.