

RIASSUNTO DELLE CARATTERISTICHE DEL PRODOTTO

1) DENOMINAZIONE DEL MEDICINALE VETERINARIO:

ZODALBEN, 25 mg/ml sospensione orale per bovini e ovini.

2) COMPOSIZIONE QUALI-QUANTITATIVA:

Ogni ml di sospensione contiene:

Principi attivi:

Albendazolo 25 mg

Eccipienti

Sorbato di potassio (E 202) 1,5 mg

Acido benzoico (E 210) 1,0 mg

Per l'elenco completo degli eccipienti vedere la sezione 6.1

3) FORMA FARMACEUTICA

Sospensione ad uso orale

4) INFORMAZIONI CLINICHE

4.1 Specie di destinazione:

Bovini, Ovini.

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

Parassitosi gastrointestinali e polmonari sostenute da nematodi sensibili all'albendazolo, sia in forma adulta, che larvale o di uova.

Trattamento della teniasi da *Moniezia* spp

Trattamento della distomatosi epatica (*Fasciola hepatica*, *Dicrocoelium dendriticum*)

4.3 Controindicazioni

Il trattamento è controindicato nei primi 45 giorni di gestazione e negli animali in lattazione

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

4.4 Avvertenze speciali per ciascuna specie di destinazione

Particolari attenzioni devono essere adottate per evitare che l'impiego troppo frequente e ripetuto di antelmintici, per un lungo periodo di tempo e il sottodosaggio dovuto ad una sottostima del peso vivo o ad una errata somministrazione del prodotto, aumentino il rischio di sviluppo delle resistenze e quindi risolversi nell'inefficacia del medicinale veterinario.

Casi clinici sospetti di resistenza agli antelmintici devono essere ulteriormente studiati mediante test appropriati. Nel caso in cui i risultati suggeriscano in modo evidente la resistenza ad un antelmintico si deve usare un antelmintico appartenente ad una classe differente e con diverso meccanismo d'azione.

4.5 Speciali Precauzioni per l'impiego

Precauzioni speciali per l'impiego negli animali

Eseguire il trattamento in recinti chiusi, con successiva disinfestazione dei suoli.

Agitare bene prima della somministrazione

Animali con malattia cronica e in cattive condizioni generali, evento frequente in tutti i gruppi di animali, possono assorbire e metabolizzare la sostanza attiva in modo differente rispetto agli animali in buone condizioni e, conseguentemente, eliminare uova parassitarie che sono fonte di reinfestazione. Per questo è consigliabile controllare l'efficacia del trattamento con esami copromicroscopici.

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

In caso di contatto accidentale lavarsi accuratamente le mani.

Persone con nota ipersensibilità al principio attivo contenuto in questo medicinale devono somministrare il prodotto con cautela.

4.6 Reazioni avverse (frequenza e gravità)

Nessuna nota.

4.7 Impiego durante la gravidanza e l'allattamento

Non utilizzare nei primi 45 giorni di gestazione e negli animali in lattazione

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

Nessuna conosciuta

4.9 Posologia e via di somministrazione

Somministrare a bovini ed ovini per via orale mediante apposita pistola dosatrice.

BOVINI

Nematodiasi e teniasi: 7,5 mg/kg p.c., pari a 0,3 ml di ZODALBEN sospensione/kg p.c., in dose unica.

Fascioliasi: 10 mg/kg p.c., pari a 0,4 ml di ZODALBEN sospensione/kg p.c., in dose unica.

OVINI

Nematodiasi e teniasi: 5 mg/kg p.c., pari a 0,2 ml di ZODALBEN sospensione/kg p.c., in dose unica.

Fascioliasi, protostrongili e Dicrocoelium dendriticum: 7,5 mg/kg p.c., pari a 0,3 ml di ZODALBEN sospensione/kg p.c. , in dose unica.

Somministrare una dose pari a quella sopraindicata agli animali di recente introduzione in allevamento, e avviare al pascolo non prima che siano trascorse almeno 8 ore.

BOVINI ADULTI

Trattare in autunno e prima della stabulazione.

VITELLI

Trattare ad un mese e mezzo dall'avvio al pascolo, e ripetere ogni mese e mezzo successivo.

OVINI ADULTI

Se i loro alimenti sono molto contaminati si raccomanda di trattare una volta al mese fino all'autunno e prima della stabulazione.

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

Il margine di sicurezza è varie volte la dose terapeutica. La dose massima tollerata per via orale è di 53 mg/kg p.c. negli ovini, pari a 2,12 ml di ZODALBEN sospensione per kg p.c., e di 75 mg/kg p.c. nei bovini, pari a 3 ml di ZODALBEN sospensione per kg p.c.

L'eventuale sintomatologia dopo ingestione fortuita è prevalentemente rappresentata da: anoressia, letargia, perdita di peso e incoordinazione motoria.

4.11 Tempi di attesa:

Bovini e Ovini: carne e visceri: 24 giorni

Non utilizzare in animali che producono latte destinato al consumo umano

5 PROPRIETA' FARMACOLOGICHE:

Gruppo farmacoterapeutico: Antelmintico del gruppo dei benzimidazolici

ATCVet: QP52 A C11 – Albendazolo

5.1 Proprieta' farmacodinamiche

Esercita il suo effetto sugli elminti influenzando sulla loro capacità di assumere i nutrienti. Agisce sul metabolismo energetico del parassita inibendone l'enzima fumarato-riduttasi e provocandone conseguentemente la morte per inanizione a seguito della riduzione del glicogeno disponibile. In alcuni parassiti è anche stato dimostrato che inibisce la sintesi della proteina tubulare.

Il suo spettro d'azione comprende:

BOVINI:

Nematodi gastrointestinali, nematodi polmonari (*Dictyocaulus viviparus*), cestodi (*Moniezia espansa*), trematodi (*Fasciola hepatica*)

OVINI:

Nematodi gastrointestinali, nematodi polmonari (*Dictyocaulus filaria*), protostrongili, cestodi (*Moniezia espansa* e altri), trematodi: *Dicrocoelium dendriticum* e *Fasciola hepatica*.

Studi sull'efficacia nei confronti della fasciola epatica hanno dimostrato che la specie ovina richiede un differente dosaggio rispetto a quella bovina ai fini di un analogo effetto terapeutico. Ciò sarebbe da imputarsi a peculiarità metaboliche delle due specie.

5.2 INFORMAZIONI FARMACOCINETICHE

È assorbito lungo lo stomaco e l'intestino. La sua efficacia sembra essere in relazione con il suo metabolita sulfossido, la cui concentrazione massima nel plasma si raggiunge in 12-25 ore. Per la sua solubilità relativamente bassa, si elimina lentamente con le urine.

Tenere fuori della vista e dalla portata dei bambini.

6 INFORMAZIONI FARMACEUTICHE

6.1 Elenco degli eccipienti

Veegum; Carbosimetilcellulosa sodica; Glicerina;
Sorbitan monolaurato; Sorbato di potassio (E 202); Acido benzoico (E 210); Sodio saccarina Sodio ciclamato; Aroma vaniglia; Acqua distillata.

6.2 Incompatibilità

Non miscelare con altri medicinali

6.3 Periodo di validità

36 mesi, per il prodotto in confezionamento integro correttamente conservato
Dopo la prima apertura il prodotto deve essere usato immediatamente e non conservato.

6.4 Speciali precauzioni per la conservazione

Tenere in luogo fresco e asciutto, ed al riparo dalla luce solare diretta

6.5 Natura e composizione del confezionamento primario

Bottiglia da litri 1, in materiale opaco (poliammide + HDP). Chiusura mediante capsula d'alluminio, anodizzata con disco interno in porex e smalto bianco all'esterno. Bottiglia da litri 5, in materiale opaco (poliammide + HDP). Chiusura mediante capsula d'alluminio, anodizzata con disco interno in porex e smalto bianco all'esterno.

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.

ZODALBEN non deve essere disperso nei corsi d'acqua poiché potrebbe essere pericoloso per i pesci o per altri organismi acquatici.

7. TITOLARE DELL'AUTORIZZAZIONE ALL'IMMISSIONE IN COMMERCIO

LABORATORIOS CALIER S.A.
C/Barcelonès, 26 (Pla del Ramassà)
LES FRANQUESES DEL VALLES (Barcellona)
SPAGNA.

8. NUMERI DELL'AUTORIZZAZIONE ALL'IMMISSIONE IN COMMERCIO

Bottiglia da litri 1: A.I.C. n° 100041019
Bottiglia da litri 5: A.I.C. n° 100041021

9. DATA DELLA PRIMA AUTORIZZAZIONE/RINNOVO DELL'AUTORIZZAZIONE

Data di prima autorizzazione: 14 Ottobre 1993

Data del rinnovo: 14 Ottobre 2008

10. DATA DI REVISIONE DEL TESTO

Marzo 2014

DIVIETO DI VENDITA, FORNITURA E/O IMPIEGO

Non pertinente.

MODALITA' DI DISPENSAZIONE

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

Foglietto Illustrativo

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

LABORATORIOS CALIER S.A.
C/Barcelonès, 26 (Pla del Ramassà)
LES FRANQUESES DEL VALLES (Barcellona)
SPAGNA.

2. DENOMINAZIONE DEL MEDICINALE VETERINARIO

ZODALBEN, 25 mg/ml sospensione orale per bovini e ovini
(Albendazolo)

3. INDICAZIONE DEL PRINCIPIO ATTIVO E DEGLI ALTRI INGREDIENTI

Un ml di sospensione contiene:

Principio Attivo:

Albendazolo 25 mg

Eccipienti Sorbato di potassio (E 202); Acido benzoico (E 210); Altri q.b.a. 1 ml

4. INDICAZIONI

Parassitosi gastrointestinali e polmonari sostenute da nematodi sensibili all'albendazolo, sia in forma adulta, che larvale o di uova.

Trattamento della teniasi da *Moniezia* spp

Trattamento della distomatosi epatica (*Fasciola hepatica*, *Dicrocoelium dendriticum*)

5. CONTROINDICAZIONI

Il trattamento è controindicato nei primi 45 giorni di gestazione e negli animali in lattazione.

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

6. REAZIONI AVVERSE

Nessuna nota.

Se dovessero manifestarsi reazioni avverse gravi o altre reazioni non menzionate in questo foglietto illustrativo, si prega di informarne il medico veterinario

7. SPECIE DI DESTINAZIONE

Bovini ed ovini

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

BOVINI

Nematodiasi e teniasi: 7,5 mg/kg p.c., pari a 0,3 ml di ZODALBEN sospensione/kg p.c., in dose unica.

Fascioliasi: 10 mg/kg p.c., pari a 0,4 ml di ZODALBEN sospensione/kg p.c., in dose unica.

OVINI

Nematodiasi e teniasi: 5 mg/kg p.c., pari a 0,2 ml di ZODALBEN sospensione/kg p.c., in dose unica.

Fascioliasi, protostrongili e Dicrocoelium dendriticum: 7,5 mg/kg p.c., pari a 0,3 ml di ZODALBEN sospensione/kg p.c. , in dose unica.

Somministrare una dose pari a quella sopraindicata agli animali di recente introduzione in allevamento e avviare al pascolo non prima che siano trascorse almeno 8 ore.

BOVINI ADULTI

Trattare in autunno e prima della stabulazione.

VITELLI

Trattare ad un mese e mezzo dall'avvio al pascolo e ripetere ogni mese e mezzo successivo.

OVINI ADULTI

Se i loro alimenti sono molto contaminati si raccomanda di trattare una volta al mese fino all'autunno e prima della stabulazione.

9. AVVERTENZE PER UNA CORRETTA SOMMINISTRAZIONE

Somministrare a bovini ed ovini per via orale mediante apposita pistola dosatrice.

Agitare bene prima della somministrazione

10. TEMPO DI ATTESA

Bovini e Ovini

Carne e visceri: 24 giorni

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

11. PARTICOLARI PRECAUZIONI PER LA CONSERVAZIONE

Tenere fuori dalla portata dei bambini

Tenere in luogo fresco e asciutto ed al riparo dalla luce solare diretta.

Dopo la prima apertura il prodotto deve essere usato immediatamente e non conservato.

Non usare dopo la data di scadenza indicata sulla confezione

12. AVVERTENZE SPECIALI

Avvertenze speciali per ciascuna specie di destinazione

Particolari attenzioni devono essere adottate per evitare che l'impiego troppo frequente e ripetuto di antielmintici, per un lungo periodo di tempo e il sottodosaggio dovuto ad una sottostima del peso vivo o ad una errata somministrazione del prodotto, aumentino il rischio di sviluppo delle resistenze e quindi risolversi nell'inefficacia del medicinale veterinario.

Casi clinici sospetti di resistenza agli antielmintici devono essere ulteriormente studiati mediante test appropriati. Nel caso in cui i risultati suggeriscano in modo evidente la resistenza ad un antielmintico si deve usare un antielmintico appartenente ad una classe differente e con diverso meccanismo d'azione.

Precauzioni speciali per l'impiego negli animali

Eseguire il trattamento in recinti chiusi, con successiva disinfestazione dei suoli.

Animali con malattia cronica e in cattive condizioni generali, evento frequente in tutti i gruppi di animali, possono assorbire e metabolizzare la sostanza attiva in modo differente rispetto agli animali in buone condizioni e, conseguentemente, eliminare uova parassitarie che sono fonte di reinfestazione. Per questo è consigliabile controllare l'efficacia del trattamento con esami copromicroscopici.

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

In caso di contatto accidentale lavarsi accuratamente le mani.

Persone con nota ipersensibilità al principio attivo contenuto in questo medicinale devono somministrare il prodotto con cautela.

Impiego durante la gravidanza e l'allattamento

Non utilizzare nei primi 45 giorni di gestazione e negli animali in lattazione.

Interazione con altri medicinali veterinari ed altre forme d'interazione

Nessuna conosciuta

Sovradosaggio (sintomi, emergenza, antidoti)

Il margine di sicurezza è varie volte la dose terapeutica. La dose massima tollerata per via orale è di 53 mg/kg p.c. negli ovini, pari a 2,12 ml di ZODALBEN sospensione per kg p.c., e di 75 mg/kg p.c. nei bovini, pari a 3 ml di ZODALBEN sospensione per kg p.c.

L'eventuale sintomatologia dopo ingestione fortuita è prevalentemente rappresentata da: anoressia, letargia, perdita di peso e incoordinazione motoria.

Incompatibilità

Non miscelare con altri medicinali

13. PRECAUZIONI PARTICOLARI DA PRENDERE PER LO SMALTIMENTO DEL MEDICINALE VETERINARIO NON UTILIZZATO O DEGLI EVENTUALI RIFIUTI

Tutti 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 scaduti o non utilizzati.

ZODALBEN non deve essere disperso nei corsi d'acqua poiché potrebbe essere pericoloso per i pesci o per altri organismi acquatici.

14. DATA DELL'ULTIMA REVISIONE DEL FOGLIETTO ILLUSTRATIVO

Marzo 2014

15. ALTRE INFORMAZIONI

Zodalben esercita il suo effetto sugli elminti influenzando sulla loro capacità di assumere i nutrienti. Agisce sul metabolismo energetico del parassita inibendone l'enzima fumarato-riduttasi e provocandone conseguentemente la morte per inanizione a seguito della riduzione del glicogeno disponibile. In alcuni parassiti è anche stato dimostrato che inibisce la sintesi della proteina tubulare.

Il suo spettro d'azione comprende:

BOVINI:

Nematodi gastrointestinali, nematodi polmonari (*Dictyocaulus viviparus*), cestodi (*Moniezia expansa*), trematodi (*Fasciola hepatica*)

OVINI:

Nematodi gastrointestinali, nematodi polmonari (*Dictyocaulus filaria*), protostrongili, cestodi (*Moniezia expansa* e altri), trematodi: *Dicrocoelium dendriticum* e *Fasciola hepatica*.

Studi sull'efficacia nei confronti della fasciola epatica hanno dimostrato che la specie ovina richiede un differente dosaggio rispetto a quella bovina ai fini di un analogo effetto terapeutico. Ciò sarebbe da imputarsi a peculiarità metaboliche delle due specie.

È assorbito lungo lo stomaco e l'intestino. La sua efficacia sembra essere in relazione con il suo metabolita sulfossido, la cui concentrazione massima nel plasma si raggiunge in 12-25 ore. Per la sua solubilità relativamente bassa, si elimina lentamente con le urine.

INFORMAZIONI DA APPORRE SUL CONFEZIONAMENTO PRIMARIO
Bottiglia 1L

1. DENOMINAZIONE DEL MEDICINALE VETERINARIO

ZODALBEN, 25 mg/ml sospensione orale per bovini e ovini
(Albendazolo)

2. INDICAZIONE DEI PRINCIPI ATTIVI E DI ALTRE SOSTANZE

Composizione

Un ml di sospensione contiene:

Principio Attivo:

Albendazolo 25 mg

Eccipienti: Sorbato di potassio (E 202); Acido benzoico (E 210); Altri q.b.a. 1 ml

3. FORMA FARMACEUTICA

Sospensione orale

4. CONFEZIONE

Bottiglia da 1 litro

5. SPECIE DI DESTINAZIONE

Bovini, ovini.

6. INDICAZIONI

Parassitosi gastrointestinali e polmonari sostenute da nematodi sensibili all'albendazolo, sia in forma adulta, che larvale o di uova.

Trattamento della teniasi da *Moniezia* spp

Trattamento della distomatosi epatica (*Fasciola hepatica*, *Dicrocoelium dendriticum*)

7. MODALITA' E VIA DI SOMMINISTRAZIONE

Prima dell'uso leggere il foglietto illustrativo

8. TEMPO DI ATTESA

Tempo di attesa:

Bovini e Ovini - Carne e visceri: 24 giorni

Non utilizzare in animali che producono latte destinato al consumo umano

9. AVVERTENZE SPECIALI

Prima dell'uso leggere il foglietto illustrativo

10. DATA DI SCADENZA

SCAD

Dopo la prima apertura il prodotto deve essere usato immediatamente e non conservato.

11. PRECAUZIONI PARTICOLARI PER LA CONSERVAZIONE

Tenere in luogo fresco e asciutto, ed al riparo dalla luce solare diretta

12. PRECAUZIONI PARTICOLARI DA PRENDERE PER LO SMALTIMENTO DEI MEDICINALI NON UTILIZZATI O DEI RIFIUTI

Tutti 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 scaduti o non utilizzati.

ZODALBEN non deve essere disperso nei corsi d'acqua poiché potrebbe essere pericoloso per i pesci o per altri organismi acquatici.

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 VISTA E DALLA PORTATA DEI BAMBINI"

Tenere fuori dalla vista e dalla portata dei bambini

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

LABORATORIOS CALIER S.A.
C/Barcelonès, 26 (Pla del Ramassà)
LES FRANQUESES DEL VALLES (Barcellona)
SPAGNA.

16. NUMERO DELL'AUTORIZZAZIONE ALL'IMMISSIONE IN COMMERCIO

A.I.C. n° 100041019

17. NUMERO DEL LOTTO DI FABBRICAZIONE

Lotto n°

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

INFORMAZIONI DA APPORRE SUL CONFEZIONAMENTO PRIMARIO
Bottiglia 5 L

1. DENOMINAZIONE DEL MEDICINALE VETERINARIO

ZODALBEN, 25 mg/ml sospensione orale per bovini e ovini
(Albendazolo)

2. INDICAZIONE DEI PRINCIPI ATTIVI E DI ALTRE SOSTANZE

Composizione

Un ml di sospensione contiene:

Principio Attivo:

Albendazolo 25 mg

Eccipienti Sorbato di potassio (E 202); Acido benzoico (E 210); Altri q.b.a. 1 ml

3. FORMA FARMACEUTICA

Sospensione orale

4. CONFEZIONE

Bottiglia da 5 litri

5. SPECIE DI DESTINAZIONE

Bovini, ovini.

6. INDICAZIONI

Parassitosi gastrointestinali e polmonari sostenute da nematodi sensibili all'albendazolo, sia in forma adulta, che larvale o di uova.

Trattamento della teniasi da *Moniezia* spp

Trattamento della distomatosi epatica (*Fasciola hepatica*, *Dicrocoelium dendriticum*)

7. MODALITA' E VIA DI SOMMINISTRAZIONE

Prima dell'uso leggere il foglietto illustrativo

8. TEMPO DI ATTESA

Tempo di attesa:

Bovini e Ovini - Carne e visceri: 24 giorni

Non utilizzare in animali che producono latte destinato al consumo umano

9. AVVERTENZE SPECIALI

Prima dell'uso leggere il foglietto illustrativo

10. DATA DI SCADENZA

SCAD

Dopo la prima apertura il prodotto deve essere usato immediatamente e non conservato.

11. PRECAUZIONI PARTICOLARI PER LA CONSERVAZIONE

Tenere in luogo fresco e asciutto, ed al riparo dalla luce solare diretta

12. PRECAUZIONI PARTICOLARI DA PRENDERE PER LO SMALTIMENTO DEI MEDICINALI NON UTILIZZATI O DEI RIFIUTI

Tutti 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 scaduti o non utilizzati.

ZODALBEN non deve essere disperso nei corsi d'acqua poiché potrebbe essere pericoloso per i pesci o per altri organismi acquatici.

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 VISTA E DALLA PORTATA DEI BAMBINI"

Tenere fuori dalla vista e dalla portata dei bambini

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

LABORATORIOS CALIER S.A.
C/Barcelonès, 26 (Pla del Ramassà)
LES FRANQUESES DEL VALLES (Barcellona)
SPAGNA.

16. NUMERO DELL'AUTORIZZAZIONE ALL'IMMISSIONE IN COMMERCIO

A.I.C. n° 100041021

17. NUMERO DEL LOTTO DI FABBRICAZIONE

Lotto n°

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