

[Version 9.1,11/2024]

ALLEGATO I

RIASSUNTO DELLE CARATTERISTICHE DEL PRODOTTO

1. DENOMINAZIONE DEL MEDICINALE VETERINARIO

Vigophos 100 mg / ml + 0,05 mg / ml soluzione iniettabile per bovini, cavalli e cani
Vigophos vet 100 mg / ml + 0.05 mg / ml solution for injection for cattle horses and dogs (SE)

2. COMPOSIZIONE QUALITATIVA E QUANTITATIVA

Ogni ml contiene:

Sostanze attive:

Butafosfano 100 mg
Cianocobalamina (vitamina B₁₂) 0,05 mg

Eccipienti:

Composizione qualitativa degli eccipienti e di altri costituenti	Composizione quantitativa se essenziale per la corretta somministrazione del medicinale veterinario
Alcol benzilico (E1519)	10,0 mg
Idrossido di sodio (per la regolazione del pH)	
Acqua per preparazioni iniettabili	

Soluzione limpida, da rossastra a rossa

3. INFORMAZIONI CLINICHE

3.1 Specie di destinazione

Bovino,
Cavallo,
Cane

3.2 Indicazioni per l'uso per ciascuna specie di destinazione

Tutte le specie target:

- Trattamento di supporto e prevenzione dell'ipofosfatemia e/o della carenza di cianocobalamina (vitamina B₁₂).

Bovini:

- Trattamento di supporto per ripristinare la ruminazione dopo il trattamento chirurgico della dislocazione abomasale associata a chetosi secondaria.
- Trattamento complementare della ipocalcemia post-parto in aggiunta alla terapia con Ca/Mg.
- Prevenzione dello sviluppo della chetosi, se somministrato prima del parto.

Cavalli:

- Terapia aggiuntiva nei cavalli affetti da esaurimento muscolare.

3.3 Controindicazioni

Non usare in casi di ipersensibilità alle sostanze attive o a uno degli eccipienti.

3.4 Avvertenze speciali

Nessuna.

3.5 Precauzioni speciali per l'impiego

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

La somministrazione per via endovenosa deve essere effettuata molto lentamente, poiché casi di shock circolatorio possono essere associati a un'iniezione troppo rapida.

Nei cani affetti da insufficienza renale cronica il medicinale veterinario deve essere utilizzato solo in base alla valutazione del rapporto beneficio/rischio da parte del veterinario responsabile.

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

Le persone con ipersensibilità nota a uno dei componenti devono evitare il contatto con il medicinale veterinario.

Questo medicinale veterinario può causare irritazione alla pelle e agli occhi. Evitare il contatto con la pelle e gli occhi. In caso di esposizione accidentale, sciacquare abbondantemente con acqua l'area interessata.

Evitare l'autoiniezione. In caso di autoiniezione accidentale, consultare immediatamente il medico e mostrargli il foglietto illustrativo o l'etichetta.

Lavarsi le mani dopo l'uso.

Precauzioni speciali per la tutela dell'ambiente:

Non pertinente.

3.6 Eventi avversi

Bovini, cavalli, cani:

Rari (da 1 a 10 animali su 10 000 animali trattati)	Dolore al sito di iniezione ¹
Molto rari (< 1 animale / 10 000 animali trattati, incluse le segnalazioni isolate)	Shock circolatorio ²

¹ E' stato segnalato in seguito a somministrazione sottocutanea nei cani.

² Nei casi in cui si è verificata una rapida infusione endovenosa.

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 il foglietto illustrativo per i rispettivi recapiti.

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

Gravidanza e allattamento

Può essere usato durante la gravidanza e l'allattamento nelle vacche.

La sicurezza del medicinale veterinario non è stata stabilita durante la gravidanza e l'allattamento nelle cavalle e nelle cagne. Studi di laboratorio sui ratti non hanno evidenziato effetti teratogeni, fetotossici

o maternotossici. Utilizzare solo in base alla valutazione del rapporto beneficio/rischio effettuata dal veterinario responsabile.

3.8 Interazione con altri medicinali e altre forme di interazione

Nessuna nota.

3.9 Vie di somministrazione e posologia

Bovini e cavalli:
Uso endovenoso.

Cani:
Uso endovenoso, intramuscolare e sottocutaneo.

Si raccomanda di riscaldare la soluzione a temperatura corporea prima della somministrazione. La dose dipende dal peso corporeo (p.c.) e dalle condizioni dell'animale.

Specie	Dose butafosfan (mg/kg di peso corporeo)	Dose cianocobalamina (mg/kg di peso corporeo)	Dose volume del medicinale veterinario	Via di somministrazione
Bovini Cavalli	5-10	0,0025-0,005	5-10 ml/100 kg	i.v.
Cani	10-15	0,005-0,0075	0,1-0,15 ml/kg	i.v., i.m., s.c.

Per il trattamento di supporto della chetosi secondaria nelle vacche, la dose raccomandata deve essere somministrata per tre giorni consecutivi.

Per la prevenzione della chetosi nelle vacche, la dose raccomandata deve essere somministrata per tre giorni consecutivi entro il periodo di 10 giorni prima del parto previsto.

Per altre indicazioni, il trattamento deve essere ripetuto secondo necessità.

Il tappo può essere forato in sicurezza fino a 50 volte con un ago di dimensioni non superiori a 18 G. Per la foratura multipla del flacone, si consiglia di utilizzare un ago aspirante o una siringa multidose per evitare un'eccessiva rottura del tappo.

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

Non sono stati segnalati effetti avversi dopo somministrazioni endovenose fino a 5 volte la dose raccomandata nei bovini.

Tranne un leggero gonfiore transitorio nel sito di iniezione, non sono stati segnalati altri effetti avversi dopo somministrazioni sottocutanee fino a 5 volte la dose raccomandata nei cani.

Non sono disponibili dati sul sovradosaggio nei cani dopo somministrazioni endovenose e intramuscolari.

Non sono disponibili dati di sovradosaggio per i cavalli.

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

Bovini e cavalli:

Carni e frattaglie: Zero giorni
Latte: Zero ore

4. INFORMAZIONI <FARMACOLOGICHE> <IMMUNOLOGICHE>

4.1 Codice ATCvet:

QA12CX99

4.2 Farmacodinamica

Il Butafosfan è un composto organico di fosforo prodotto sinteticamente. Viene utilizzato come fonte esogena di fosforo, importante per il metabolismo energetico. È essenziale per la gluconeogenesi, poiché la maggior parte degli intermedi di questo processo deve essere fosforilata.

La cianocobalamina è una vitamina unica contenente cobalto, una forma semisintetica della vitamina B12. Funziona come cofattore per due enzimi importanti nella sintesi degli acidi grassi e nella biosintesi del glucosio dal propionato.

La cianocobalamina appartiene alla famiglia delle vitamine B idrosolubili che vengono sintetizzate dalla flora microbica del tratto digerente degli animali domestici (forestomaco e intestino crasso). Se somministrata per via parenterale, la cianocobalamina è direttamente disponibile come fonte di vitamina B₁₂.

4.3 Farmacocinetica

Butafosfan viene assorbito rapidamente dal sito di iniezione quando viene somministrato per via sottocutanea o intramuscolare. La concentrazione plasmatica massima viene raggiunta circa 30 minuti dopo la somministrazione. Butafosfan si distribuisce al fegato, ai reni, ai muscoli e alla pelle/grasso e viene escreto rapidamente, principalmente nelle urine (74% nelle prime 12 ore), mentre meno dell'1% viene escreto nelle feci.

Negli studi condotti sui bovini, dopo la somministrazione endovenosa di una singola dose di 5 mg/kg di peso corporeo, l'eliminazione è relativamente rapida con un'emivita terminale di 3,2 ore. Nelle vacche è stata stabilita una bassa escrezione nel latte.

Negli studi sui cavalli, dopo somministrazione endovenosa di butafosfan alla dose di 10 mg/kg di peso corporeo, il valore C_{max} è stato raggiunto entro 1 minuto, mentre l'emivita biologica è di circa 78 minuti.

Negli studi condotti nei cani dopo la somministrazione sottocutanea di una singola dose di 20 mg/kg di peso corporeo, l'assorbimento e l'eliminazione di butafosfan sono relativamente rapidi. Il T_{max} nel cane è di 0,75 ore, mentre l'emivita terminale è di circa 9 ore.

La cianocobalamina viene assorbita rapidamente ed estesamente nel sangue dopo la somministrazione sottocutanea o intramuscolare agli animali. Nel siero, è legata a specifiche proteine di trasporto chiamate transcobalamine. Si distribuisce ampiamente in tutti i tessuti e tende ad accumularsi nel fegato. Le principali vie di escrezione della vitamina B₁₂ assorbita sono l'urina, la bile e le feci. L'escrezione urinaria di vitamina B₁₂ non metabolizzata attraverso la filtrazione glomerulare dei reni è minima e l'escrezione biliare attraverso le feci è la via escretrice principale. Gran parte della cobalamina escreta nella bile viene riassorbita; almeno il 65-75% viene riassorbito nell'ileo attraverso il meccanismo di trasporto attivo del "fattore intrinseco".

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: 4 anni

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

5.3 Precauzioni particolari per la conservazione

Tenere il flaconcino nell'imballaggio esterno per proteggerlo dalla luce.

5.4 Natura e composizione del confezionamento primario

Flaconcino in vetro di tipo II ambrato da 100 ml chiuso con un tappo rivestito in gomma bromobutilica o clorobutilica e sigillato con una capsula di chiusura in alluminio.

Dimensioni della confezione:

Scatola da 1 x 100 ml, 6 x 100 ml o 12 x 100 ml

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

Industrial Veterinaria, S.A.

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

1 Flacone da 100 ml A.I.C. n. 105123018
6 Flaconi da 100 ml A.I.C. n. 105123020
12 Flaconi da 100 ml A.I.C. n. 105123032

8. DATA DELLA PRIMA AUTORIZZAZIONE

Data della prima autorizzazione: 31.05.2018

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

09/2025

10. CLASSIFICAZIONE DEI MEDICINALI VETERINARI

Da vendersi dietro presentazione di ricetta medico veterinaria ripetibile
Medicinale veterinario soggetto a prescrizione .

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

A. ETICHETTATURA

INFORMAZIONI DA APPORRE SULL'IMBALLAGGIO ESTERNO

{Scatola}

1. DENOMINAZIONE DEL MEDICINALE VETERINARIO

Vigophos 100 mg / ml + 0,05 mg / ml soluzione iniettabile

2. INDICAZIONE DELLE SOSTANZE ATTIVE

Ogni ml contiene:

Sostanze attive:

Butafosfano	100 mg
Cianocobalamina (vitamina B ₁₂)	0,05 mg

3. CONFEZIONI

1 x 100 ml
6 x 100 ml
12 x 100 ml

4. SPECIE DI DESTINAZIONE

Bovino, cavallo, cane

5. INDICAZIONI

6. VIE DI SOMMINISTRAZIONE

Bovini e cavalli:
Uso endovenoso.

Cani:
Uso endovenoso, intramuscolare e sottocutaneo.

7. TEMPI DI ATTESA

Tempi di attesa:

Bovini e cavalli:	
Carni e frattaglie:	Zero giorni
Latte:	Zero ore

8. DATA DI SCADENZA

Exp. {mm/aaaa}
Dopo la perforazione utilizzare entro 28 giorni – entro

9. PRECAUZIONI PARTICOLARI PER LA CONSERVAZIONE

Tenere il flaconcino nell'imballaggio esterno per proteggerlo dalla luce.

10. LA SCRITTA “PRIMA DELL’USO LEGGERE IL FOGLIETTO ILLUSTRATIVO”

Prima dell’uso leggere il foglietto illustrativo.

11. LA SCRITTA “SOLO PER USO VETERINARIO”

Solo per uso veterinario.

12. LA SCRITTA “TENERE FUORI DALLA VISTA E DALLA PORTATA DEI BAMBINI”

Tenere fuori dalla vista e dalla portata dei bambini.

13. NOME DEL TITOLARE DELL’AUTORIZZAZIONE ALL’IMMISSIONE IN COMMERCIO

Industrial Veterinaria, S.A.

Distributore

Industria Italiana Integratori TREI S.p.A.

14. NUMERO(I) DELL’AUTORIZZAZIONE ALL’IMMISSIONE IN COMMERCIO

1 Flacone da 100 ml A.I.C. n. 105123018

6 Flaconi da 100 ml A.I.C. n. 105123020

12 Flaconi da 100 ml A.I.C. n. 105123032

15. NUMERO DI LOTTO

Lot {numero}

INFORMAZIONI DA APPORRE SUL CONFEZIONAMENTO PRIMARIO

{Etichetta}

1. DENOMINAZIONE DEL MEDICINALE VETERINARIO

Vigophos 100 mg / ml + 0,05 mg / ml soluzione iniettabile

2. INDICAZIONE DELLE SOSTANZE ATTIVE

Ogni ml contiene:

Sostanze attive:

Butafosfano	100 mg
Cianocobalamina (vitamina B ₁₂)	0,05 mg

3. SPECIE DI DESTINAZIONE

Bovino, cavallo, cane.

4. VIE DI SOMMINISTRAZIONE

Prima dell'uso leggere il foglietto illustrativo.

5. TEMPI DI ATTESA

Tempi di attesa:

Bovini e cavalli:

Carni e frattaglie:	Zero giorni
Latte:	Zero ore

6. DATA DI SCADENZA

Exp. {mm/aaaa}

Dopo la perforazione utilizzare entro 28 giorni – entro

7. PRECAUZIONI PARTICOLARI PER LA CONSERVAZIONE

Tenere il flaconcino nell'imballaggio esterno per proteggerlo dalla luce.

8. NOME DEL TITOLARE DELL'AUTORIZZAZIONE ALL'IMMISSIONE IN COMMERCIO

Industrial Veterinaria, S.A.

9. NUMERO DI LOTTO

Lot {numero}

B. FOGLIETTO ILLUSTRATIVO

FOGLIETTO ILLUSTRATIVO

1. Denominazione del medicinale veterinario

Vigophos 100 mg / ml + 0,05 mg / ml soluzione iniettabile per bovini, cavalli e cani

2. Composizione

Ogni ml contiene:

Sostanze attive:

Butafosfano	100 mg
Cianocobalamina (vitamina B ₁₂)	0,05 mg

Eccipienti:

Alcol benzilico (E1519)	10,0 mg
-------------------------	---------

Soluzione limpida, da rossastra a rossa

3. Specie di destinazione

Bovino
Cavallo
Cane

4. Indicazioni per l'uso

Tutte le specie target:

- Trattamento di supporto e prevenzione dell'ipofosfatemia e/o della carenza di cianocobalamina (vitamina B₁₂).

Bovini:

- Trattamento di supporto per ripristinare la ruminazione dopo il trattamento chirurgico della dislocazione abomasale associata a chetosi secondaria.
- Trattamento complementare della ipocalcemia post-parto in aggiunta alla terapia con Ca/Mg.
- Prevenzione dello sviluppo della chetosi, se somministrato prima del parto.

Cavalli:

- Terapia aggiuntiva nei cavalli affetti da esaurimento muscolare.

5. Controindicazioni

Non usare in casi di ipersensibilità alle sostanze attive o a uno degli eccipienti.

6. Avvertenze speciali

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

La somministrazione per via endovenosa deve essere effettuata molto lentamente, poiché casi di shock circolatorio possono essere associati a un'iniezione troppo rapida.

Nei cani affetti da insufficienza renale cronica il medicinale veterinario deve essere utilizzato solo in base alla valutazione del rapporto beneficio/rischio da parte del veterinario responsabile.

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

Le persone con ipersensibilità nota a uno dei componenti devono evitare il contatto con il medicinale veterinario.

Questo medicinale veterinario può causare irritazione alla pelle e agli occhi. Evitare il contatto con la pelle e gli occhi. In caso di esposizione accidentale, sciacquare abbondantemente con acqua l'area interessata.

Evitare l'autoiniezione. In caso di autoiniezione accidentale, consultare immediatamente il medico e mostrargli il foglietto illustrativo o l'etichetta.

Lavarsi le mani dopo l'uso.

Gravidanza e allattamento:

Può essere usato durante la gravidanza e l'allattamento nelle vacche.

La sicurezza del medicinale veterinario non è stata stabilita durante la gravidanza e l'allattamento nelle cavalle e nelle cagne. Studi di laboratorio sui ratti non hanno evidenziato effetti teratogeni, fetotossici o maternotossici. Utilizzare solo in base alla valutazione del rapporto beneficio/rischio effettuata dal veterinario responsabile.

Interazione con altri medicinali veterinari e altre forme di interazione:

Nessuna nota.

Sovradosaggio:

Non sono stati segnalati effetti avversi dopo somministrazioni endovenose fino a 5 volte la dose raccomandata nei bovini.

Tranne un leggero gonfiore transitorio nel sito di iniezione, non sono stati segnalati altri effetti avversi dopo somministrazioni sottocutanee fino a 5 volte la dose raccomandata nei cani.

Non sono disponibili dati sul sovradosaggio nei cani dopo somministrazioni endovenose e intramuscolari.

Non sono disponibili dati di sovradosaggio per i cavalli.

Incompatibilità principali:

In assenza di studi di compatibilità, questo medicinale veterinario non deve essere miscelato con altri medicinali veterinari.

7. Eventi avversi

Bovini, cavalli, cani:

Rari (da 1 a 10 animali su 10 000 animali trattati)
Dolore al sito di iniezione ¹
Molto rari (< 1 animale / 10 000 animali trattati, incluse le segnalazioni isolate)
Shock circolatorio ²

¹ E' stato segnalato in seguito a somministrazione sottocutanea nei cani.

² Nei casi in cui si è verificata una rapida infusione endovenosa.

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 medico veterinario. È inoltre possibile segnalare eventuali eventi avversi al titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio o il suo rappresentante locale utilizzando i recapiti riportati alla fine di questo foglietto o tramite il sistema nazionale di segnalazione:
Sito web: <https://www.salute.gov.it/farmacovigilanzaveterinaria>

8. Posologia per ciascuna specie, via(e) e modalità di somministrazione

Bovini e cavalli:
Uso endovenoso.

Cani:
Uso endovenoso, intramuscolare e sottocutaneo.

La dose dipende dal peso corporeo (p.c.) e dalle condizioni dell'animale.

Specie	Dose butafosfan (mg/kg di peso corporeo)	Dose cianocobalamina (mg/kg di peso corporeo)	Dose volume del medicinale veterinario	Via di somministrazione
Bovini Cavalli	5-10	0,0025-0,005	5-10 ml/100 kg	i.v.
Cani	10-15	0,005-0,0075	0,1-0,15 ml/kg	i.v., i.m., s.c.

Per il trattamento di supporto della chetosi secondaria nelle vacche, la dose raccomandata deve essere somministrata per tre giorni consecutivi.

Per la prevenzione della chetosi nelle vacche, la dose raccomandata deve essere somministrata per tre giorni consecutivi entro il periodo di 10 giorni prima del parto previsto.

Per altre indicazioni, il trattamento deve essere ripetuto secondo necessità.

9. Raccomandazioni per una corretta somministrazione

Si raccomanda di riscaldare la soluzione a temperatura corporea prima della somministrazione.

Il tappo può essere forato in sicurezza fino a 50 volte con un ago di dimensioni non superiori a 18 G. Per la foratura multipla del flacone, si consiglia di utilizzare un ago aspirante o una siringa multidose per evitare un'eccessiva rottura del tappo.

10. Tempi di attesa

Bovini e cavalli:
Carni e frattaglie: Zero giorni
Latte: Zero ore

11. Precauzioni speciali per la conservazione

Tenere fuori dalla vista e dalla portata dei bambini.

Tenere il flaconcino nell'imballaggio esterno per proteggerlo dalla luce.

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

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.

12. 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 o al proprio farmacista come fare per smaltire i medicinali di cui non si ha più bisogno.

13. Classificazione dei medicinali veterinari

Da vendersi dietro presentazione di ricetta medico veterinaria ripetibile

14. Numeri dell'autorizzazione all'immissione in commercio e confezioni

1 Flacone da 100 ml A.I.C. n. 105123018
6 Flaconi da 100 ml A.I.C. n. 105123020
12 Flaconi da 100 ml A.I.C. n. 105123032

Confezioni:

Scatola di cartone contenente 1 x 100 ml, 6 x 100 ml o 12 x 100 ml

È possibile che non tutte le confezioni siano commercializzate.

15. Data dell'ultima revisione del foglietto illustrativo

09/2025

Informazioni dettagliate su questo medicinale veterinario sono disponibili nella banca dati dei medicinali veterinari dell'Unione (<https://medicines.health.europa.eu/veterinary/it>).

16. Recapiti

Titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio:

Industrial Veterinaria, S.A.
Esmeralda, 19
08950 Esplugues des Llobregat (Barcellona)
Spagna

Fabbricante responsabile del rilascio dei lotti:

aniMedica GmbH
Im Südfeld 9
48308 Senden-Bösensell
Germania

aniMedica Herstellungs GmbH
Im Südfeld 9
48308 Senden-Bösensell
Germania

Industrial Veterinaria, S.A.
Esmeralda, 19
08950 Esplugues de Llobregat (Barcellona)
Spagna

Distributore e recapiti per la segnalazione di sospetti eventi avversi:

Industria Italiana Integratori Trei S.p.A.
Via Affarosa 4
42010 Rio Saliceto (RE)

Italia
Tel.: +39 0522640711