

RIASSUNTO DELLE CARATTERISTICHE DEL PRODOTTO

1. DENOMINAZIONE DEL MEDICINALE VETERINARIO

NAFPENZAL ASCIUTTA

Pomata per uso intramammario per bovini ed ovini.

2. COMPOSIZIONE QUALITATIVA E QUANTITATIVA

Ogni siringa-iniettore da 3 g contiene:

Principi attivi:

Benzilpenicillina procaina (equivalente a 300.000 U.I.)	300 mg
Nafcillina (come nafcillina sodica)	100 mg
Diidrostreptomicina (come diidrostreptomicina solfato)	100 mg

Eccipienti:

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

3. FORMA FARMACEUTICA

Pomata per uso intramammario.

4. INFORMAZIONI CLINICHE

4.1 Specie di destinazione

Bovini ed ovini.

4.2 Indicazioni per l'utilizzazione specificando le specie di destinazione

Trattamento di infezioni subcliniche e prevenzione di nuove infezioni già diagnosticate in allevamento che possono verificarsi durante il periodo di asciutta, causate da batteri sensibili alla penicillina, alla streptomicina o alla nafcillina quali: *Bacillus cereus*, Stafilococchi coagulasi negativi, *Micrococcus spp.*, *Staphylococcus aureus*, *Streptococcus dysgalactiae*, *Streptococcus uberis*, *Streptococcus agalactiae*, *Arcanobacterium pyogenes*, *Escherichia coli* and *Klebsiella spp.*

4.3 Controindicazioni

Non somministrare agli animali in caso di ipersensibilità nota alla penicillina, nafcillina o diidrostreptomicina o ad altri antibiotici beta-lattamici o aminoglicosidici o ad uno qualsiasi degli eccipienti.

Non usare nelle bovine e nelle pecore in lattazione.

4.4 Avvertenze speciali per ciascuna specie di destinazione

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

Nafpenzal Asciutta non è adatto per l'uso nelle bovine e pecore con periodi di asciutta inferiori rispettivamente a 42 e 90 giorni.

4.5 Precauzioni speciali per l'impiego

Precauzioni speciali per l'impiego negli animali

L'uso improprio del prodotto può aumentare la prevalenza di batteri resistenti alle penicilline e ridurre l'efficacia del trattamento con altri antibiotici beta-lattamici a causa della possibile comparsa di cross-resistenza.

A causa di possibili variazioni (nel tempo o geografiche) della sensibilità alla penicillina nelle specie microbiche target, si raccomanda di effettuare esami batteriologici e test di sensibilità.

Prima dell'impiego svuotare completamente la mammella.

Rispettare le usuali precauzioni di asepsi durante la somministrazione.

Pulire bene l'estremità del capezzolo e disinfettare.

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

In soggetti sensibili agli antibiotici beta-lattamici ed alla diidrostreptomicina, possono verificarsi reazioni allergiche di diversa entità (anche gravi) in seguito a ingestione o contatto con la pelle e gli occhi. Le persone con nota ipersensibilità a tali antibiotici devono evitare contatti con il medicinale veterinario. Usare i guanti per somministrare il prodotto. Lavare le mani dopo l'uso.

Il prodotto non deve essere somministrato da donne in gravidanza.

Non ingerire. In caso di ingestione accidentale o alla comparsa di sintomi di sensibilizzazione allergica (orticaria, eritema, gonfiori, difficoltà respiratorie) rivolgersi ad un medico mostrandogli il foglietto illustrativo o l'etichetta.

4.6 Reazioni avverse (frequenza e gravità)

Sono state osservate rare e occasionali reazioni di tipo allergico.

4.7 Impiego durante la gravidanza e la lattazione

Il prodotto viene usato durante la gravidanza.

Non usare nelle bovine e nelle pecore in lattazione.

4.8 Interazione con altri medicinali veterinari ed altre forme di interazione

Esiste un sinergismo fra penicillina, streptomicina e nafcillina che determina una maggiore attività rispetto all'uso di ciascun principio attivo da solo. Può esserci un antagonismo fra i componenti di Nafpenzal Asciutta e le preparazioni contenenti composti batteriostatici. Possono comparire batteri resistenti che presentano una resistenza crociata verso altri antibiotici β -lattamici o aminoglicosidici.

4.9 Posologia e via di somministrazione

Il contenuto di una siringa-iniettore da 3 g va inoculato in ciascun quarto quando la bovina o la pecora sono in asciutta, al termine del periodo di lattazione.

Togliere il cappuccio dal beccuccio della siringa-iniettore ed inserire accuratamente il beccuccio nell'orificio del capezzolo. Iniettare lentamente tutto il contenuto della

siringa-iniettore nel capezzolo e massaggiarlo delicatamente per diffondere la sospensione verso l'alto all'interno del quarto.
Massaggiare accuratamente il quarto.

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

Dati non disponibili.

4.11 Tempi di attesa

Bovine:

Il prodotto non è adatto per l'uso nelle bovine con periodi di asciutta inferiori a 42 giorni.

Carne e visceri: 16 giorni.

Non utilizzare a scopo alimentare le mammelle degli animali trattati.

Latte: 2 giorni – 48 ore (pari a 4 mungiture) dopo il parto.

Il trattamento deve essere effettuato al momento della messa in asciutta e a non meno di 6 settimane prima del parto.

Pecore:

Il prodotto non è adatto per l'uso nelle pecore con periodi di asciutta inferiori a 90 giorni.

Carne e visceri: 35 giorni.

Latte: 4,5 giorni – 108 ore (pari a 9 mungiture) dopo il parto.

Il trattamento deve essere effettuato al momento della messa in asciutta e a non meno di 90 giorni prima del parto.

5. PROPRIETÀ FARMACOLOGICHE

Gruppo farmacoterapeutico: associazioni di antibatterici per uso intramammario.

Codice ATC vet: QJ51RC22.

5.1 Proprietà farmacodinamiche

La benzilpenicillina è un antibiotico β -lattamico che presenta attività battericida principalmente nei confronti dei batteri Gram positivi. È sensibile all'inattivazione da parte delle beta-lattamasi (penicillinasi).

La nafcillina è una penicillina semisintetica penicillinasi- resistente.

La diidrostreptomicina è un antibiotico aminoglicosidico che presenta attività battericida principalmente nei confronti dei batteri Gram-negativi.

La combinazione di benzilpenicillina, nafcillina e diidrostreptomicina permette di coprire un ampio spettro dei più comuni agenti patogeni che causano mastite: stafilococchi, streptococchi e batteri Gram negativi. Inoltre, i principi attivi hanno un'azione sinergica.

In vivo, sono stati definiti i seguenti valori di MIC:

Ceppo	Nafcillina (µg/ml)	Benzilpenicillina (IU/ml)	Diidrostreptomicina (µg/ml)
<i>Bacillus cereus</i>	0,008	0,008	-
Stafilococchi coagulasi negativi	0,128	0,064	4
<i>Micrococcus spp.</i>	0,064	0,25	1
<i>Staphylococcus aureus</i> (sensibile alla penicillina)	0,25	0,064	2
<i>Staphylococcus aureus</i> (resistente alla penicillina)	0,25	0,128	2
<i>Streptococcus dysgalactiae</i>	0,032	0,016	16
<i>Streptococcus uberis</i>	0,064	0,064	≥32
<i>Streptococcus agalactiae</i>	0,064	0,064	≥32
<i>Arcanobacterium pyogenes</i>	0,064	0,016	
<i>Escherichia coli</i>	≥32	≥32	4
<i>Klebsiella spp.</i>	-	-	1

5.2 Informazioni farmacocinetiche

Gli antibiotici, inoculati per via intramammaria, determinano alti livelli di concentrazione in situ e vengono solo parzialmente assorbiti. La quota riassorbita di antibiotici viene eliminata secondo i normali processi antibiotico-dipendenti.

6. INFORMAZIONI FARMACEUTICHE

6.1 Elenco degli eccipienti

Allumino distearato
Paraffina liquida

6.2 Incompatibilità

Non note.

6.3 Periodo di validità

Periodo di validità del medicinale veterinario confezionato per la vendita: 2 anni.

6.4 Speciali precauzioni per la conservazione

Non conservare a temperatura superiore a 25°C.
Non congelare.

6.5 Natura e composizione del condizionamento primario

Siringa - iniettore in polietilene chiusa con un cappuccio di polietilene.

Confezioni:

Scatola contenente 1 sacchetto in polietilene tereftalato/alluminio/polietilene con 4 siringhe-iniettori e 4 salviette detergenti.

Scatola contenente 1 sacchetto in polietilene tereftalato/alluminio/polietilene con 20 siringhe-iniettori e 20 salviette detergenti.

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 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)

Rappresentata da:

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

8. NUMERI DELL'AUTORIZZAZIONE ALL'IMMISSIONE IN COMMERCIO

Confezione da 4 siringhe-iniettori e 4 salviette detergenti - A.I.C. n. 100135019

Confezione da 20 siringhe-iniettori e 20 salviette detergenti - A.I.C. n. 100135021

9. DATA DELLA PRIMA AUTORIZZAZIONE/ RINNOVO DELL'AUTORIZZAZIONE

Data di prima autorizzazione: 14 marzo 1994

Data del rinnovo: 14 marzo 2009

10. DATA DI REVISIONE DEL TESTO

21 dicembre 2020

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.

NAFPENZAL[®] ASCIUTTA
pomata per uso intramammario per bovini ed ovini

1. NOME E INDIRIZZO DEL TITOLARE DELL'AUTORIZZAZIONE ALL'IMMISSIONE IN COMMERCIO E DEL TITOLARE DELLA AUTORIZZAZIONE ALLA PRODUZIONE RESPONSABILE DEL RILASCIO DEI LOTTI DI FABBRICAZIONE, SE DIVERSI

Titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio e dell'autorizzazione alla produzione responsabile del rilascio dei lotti di fabbricazione:

Intervet International BV
Wim de Körverstraat 35
5831 AN Boxmeer (Olanda)

Rappresentata in Italia da:

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

Distributore:

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

2. DENOMINAZIONE DEL MEDICINALE VETERINARIO

Nafpenzal Asciutta, pomata per uso intramammario per bovini ed ovini.
Benzilpenicillina procaina, nafcillina, diidrostreptomicina.

3. INDICAZIONE DEI PRINCIPI ATTIVI E DEGLI ALTRI INGREDIENTI

Ogni siringa-iniettore da 3 g contiene:

Principi attivi:

Benzilpenicillina procaina (equivalente a 300.000 U.I.)	300 mg
Nafcillina (come nafcillina sodica)	100 mg
Diidrostreptomicina (come diidrostreptomicina solfato)	100 mg

4. INDICAZIONI

Trattamento di infezioni subcliniche e prevenzione di nuove infezioni già diagnosticate in allevamento che possono verificarsi durante il periodo di asciutta, causate da batteri sensibili alla penicillina, alla streptomicina o alla nafcillina quali: *Bacillus cereus*, Stafilococchi coagulasi negativi, *Micrococcus spp.*, *Staphylococcus aureus*, *Streptococcus*

dysgalactiae, Streptococcus uberis, Streptococcus agalactiae, Arcanobacterium pyogenes, Escherichia coli and *Klebsiella* spp.

5. CONTROINDICAZIONI

Non somministrare agli animali in caso di ipersensibilità nota alla penicillina, nafcillina o diidrostreptomicina o ad altri antibiotici beta-lattamici o aminoglicosidici o ad uno qualsiasi degli eccipienti.

Non usare nelle bovine e nelle pecore in lattazione.

6. REAZIONI AVVERSE

Sono state osservate rare e occasionali reazioni di tipo allergico.

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 ed ovini.

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

Il contenuto di una siringa-iniettore da 3 g va inoculato in ciascun quarto quando la bovina o la pecora sono in asciutta, al termine del periodo di lattazione.

Togliere il cappuccio dal beccuccio della siringa-iniettore ed inserire accuratamente il beccuccio nell'orifizio del capezzolo. Iniettare lentamente tutto il contenuto della siringa-iniettore nel capezzolo e massaggiarlo delicatamente per diffondere la sospensione verso l'alto all'interno del quarto.

Massaggiare accuratamente il quarto.

9. AVVERTENZE PER UNA CORRETTA SOMMINISTRAZIONE

Prima dell'impiego svuotare completamente la mammella.

Rispettare le usuali precauzioni di asepsi durante la somministrazione.

Pulire bene l'estremità del capezzolo e disinfettare.

10. TEMPI DI ATTESA

Bovine:

Il prodotto non è adatto per l'uso nelle bovine con periodi di asciutta inferiori a 42 giorni.

Carne e visceri: 16 giorni.

Non utilizzare a scopo alimentare le mammelle degli animali trattati.

Latte: 2 giorni – 48 ore (pari a 4 mungiture) dopo il parto.

Il trattamento deve essere effettuato al momento della messa in asciutta e a non meno di 6 settimane prima del parto.

Pecore:

Il prodotto non è adatto per l'uso nelle pecore con periodi di asciutta inferiori a 90 giorni.

Carne e visceri: 35 giorni.

Latte: 4,5 giorni – 108 ore (pari a 9 mungiture) dopo il parto.

Il trattamento deve essere effettuato al momento della messa in asciutta e a non meno di 90 giorni prima del parto.

11. PARTICOLARI PRECAUZIONI PER LA CONSERVAZIONE

Tenere fuori dalla portata dei bambini.

Non conservare a temperatura superiore a 25°C. Non congelare.

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

12. AVVERTENZE SPECIALI

Avvertenze speciali per ciascuna specie di destinazione

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

Nafpenzal Asciutta non è adatto per l'uso nelle bovine e pecore con periodi di asciutta inferiori rispettivamente a 42 e 90 giorni.

Precauzioni speciali per l'impiego negli animali

L'uso improprio del prodotto può aumentare la prevalenza di batteri resistenti alle penicilline e ridurre l'efficacia del trattamento con altri antibiotici beta-lattamici a causa della possibile comparsa di cross-resistenza.

A causa di possibili variazioni (nel tempo o geografiche) della sensibilità alla penicillina nelle specie microbiche target, si raccomanda di effettuare esami batteriologici e test di sensibilità.

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

In soggetti sensibili agli antibiotici beta-lattamici ed alla diidrostreptomicina, possono verificarsi reazioni allergiche di diversa entità (anche gravi) in seguito a ingestione o contatto con la pelle e gli occhi. Le persone con nota ipersensibilità a tali antibiotici devono evitare contatti con il medicinale veterinario. Usare i guanti per somministrare il prodotto. Lavare le mani dopo l'uso.

Il prodotto non deve essere somministrato da donne in gravidanza.

Non ingerire. In caso di ingestione accidentale o alla comparsa di sintomi di sensibilizzazione allergica (orticaria, eritema, gonfiori, difficoltà respiratorie) rivolgersi ad un medico mostrandogli il foglietto illustrativo o l'etichetta.

Impiego durante la gravidanza e la lattazione

Il prodotto viene usato durante la gravidanza.

Non usare nelle bovine e nelle pecore in lattazione.

Interazione con altri medicinali veterinari ed altre forme di interazione

Esiste un sinergismo fra penicillina, streptomicina e nafcillina che determina una maggiore attività rispetto all'uso di ciascun principio attivo da solo. Può esserci un antagonismo fra i componenti di Nafpenzal Asciutta e le preparazioni contenenti

composti batteriostatici. Possono comparire batteri resistenti che presentano una resistenza crociata verso altri antibiotici β -lattamici o aminoglicosidici.

Sovradosaggio

Dati non disponibili.

Incompatibilità

Non note.

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

14. DATA DELL'ULTIMA REVISIONE DEL FOGLIETTO ILLUSTRATIVO

21 dicembre 2020

15. ALTRE INFORMAZIONI

La combinazione di benzilpenicillina, nafcillina e diidroestreptomicina permette di coprire un ampio spettro dei più comuni agenti patogeni che causano mastite: stafilococchi, streptococchi e batteri Gram negativi. Inoltre, i principi attivi hanno un'azione sinergica.

Confezioni:

Scatola contenente 1 sacchetto con 4 siringhe-iniettori e 4 salviette detergenti.

Scatola contenente 1 sacchetto con 20 siringhe-iniettori e 20 salviette detergenti.

E' possibile che non tutte le confezioni siano commercializzate.

INFORMAZIONI DA APPORRE SULL'IMBALLAGGIO ESTERNO

Scatola contenente 1 sacchetto con 4 siringhe-iniettori e 4 salviette detergenti

Scatola contenente 1 sacchetto con 20 siringhe-iniettori e 20 salviette detergenti

1. DENOMINAZIONE DEL MEDICINALE VETERINARIO

Nafpenzal® Asciutta, pomata per uso intramammario per bovini ed ovini.
Benzilpenicillina procaina, nafcillina, diidroestreptomicina.

2. INDICAZIONE DEI PRINCIPI ATTIVI E DI ALTRE SOSTANZE

Ogni siringa-iniettore da 3 g contiene:

Benzilpenicillina procaina (equivalente a 300.000 U.I.)	300 mg
Nafcillina (come nafcillina sodica)	100 mg
Diidroestreptomicina (come diidroestreptomicina solfato)	100 mg

3. FORMA FARMACEUTICA

Pomata per uso intramammario.

4. CONFEZIONI

Scatola contenente 1 sacchetto con 4 siringhe-iniettori e 4 salviette detergenti.

Scatola contenente 1 sacchetto con 20 siringhe-iniettori e 20 salviette detergenti.

5. SPECIE DI DESTINAZIONE

Bovini ed ovini.

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:

Bovine:

Il prodotto non è adatto per l'uso nelle bovine con periodi di asciutta inferiori a 42 giorni.

Carne e visceri: 16 giorni.

Non utilizzare a scopo alimentare le mammelle degli animali trattati.

Latte: 2 giorni – 48 ore (pari a 4 mungiture) dopo il parto.

Il trattamento deve essere effettuato al momento della messa in asciutta e a non meno di 6 settimane prima del parto.

Pecore:

Il prodotto non è adatto per l'uso nelle pecore con periodi di asciutta inferiori a 90 giorni.

Carne e visceri: 35 giorni.

Latte: 4,5 giorni – 108 ore (pari a 9 mungiture) dopo il parto.

Il trattamento deve essere effettuato al momento della messa in asciutta e a non meno di 90 giorni prima del parto.

9. SE NECESSARIO, AVVERTENZE SPECIALI

Prima dell'uso leggere il foglietto illustrativo.

10. DATA DI SCADENZA

SCAD {mese/anno}

11. PRECAUZIONI PARTICOLARI PER LA CONSERVAZIONE

Non conservare a temperatura superiore a 25°C. Non congelare.

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 DEI BAMBINI"

Tenere fuori dalla portata dei bambini.

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

Intervet International B.V.
Wim de Körverstraat 35
5831 AN Boxmeer (Olanda)

Rappresentante in Italia:

MSD Animal Health S.r.l.
Segrate (MI)

Distributore:

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

16. NUMERI DELL'AUTORIZZAZIONE ALL'IMMISSIONE IN COMMERCIO

Confezione da 4 siringhe-iniettori e 4 salviette detergenti - A.I.C. n. 100135019
Confezione da 20 siringhe-iniettori e 20 salviette detergenti - A.I.C. n. 100135021

17. NUMERO DEL LOTTO DI FABBRICAZIONE

Lotto {numero}

Spazio per la posologia

INFORMAZIONI MINIME DA APPORRE SUI CONFEZIONAMENTI PRIMARI DI PICCOLE DIMENSIONI

Siringa-iniettore da 3 g

1. DENOMINAZIONE DEL MEDICINALE VETERINARIO

Nafpenzal® Asciutta
Pomata per uso intramammario per bovini ed ovini.

2. QUANTITA' DI PRINCIPIO ATTIVO

Ogni siringa-iniettore da 3 g contiene:
Benzilpenicillina procaina 300 mg (equivalente a 300.000 U.I.)
Nafcillina (come nafcillina sodica) 100 mg
Diidrostreptomicina (come diidrostreptomicina solfato) 100 mg

3. CONTENUTO IN PESO, VOLUME O NUMERO DI DOSI

4. VIA DI SOMMINISTRAZIONE

5. TEMPI DI ATTESA

Tempi di attesa:
Bovine – periodo di asciutta: 42 giorni
Carne e visceri: 16 giorni – divieto d'uso a scopo alimentare umano delle mammelle
Latte: 48 ore (4 mungiture) dopo il parto
Pecore - periodo di asciutta: 90 giorni
Carne e visceri: 35 giorni
Latte: 108 ore (9 mungiture) dopo il parto

6. NUMERO DI LOTTO

Lotto {numero}

7. DATA DI SCADENZA

SCAD {mese/anno}

8. LA SCRITTA "SOLO PER USO VETERINARIO"

Solo per uso veterinario.

Sacchetto contenente le siringhe-iniettori e le salviette detergenti

1. DENOMINAZIONE DEL MEDICINALE VETERINARIO

NAFPENZAL® ASCIUTTA

2. DATA DI SCADENZA

SCAD {mese/anno}

3. NUMERO DI LOTTO

Lotto {numero}

Logo