

ANEXO I

RESUMO DAS CARACTERÍSTICAS DO MEDICAMENTO VETERINÁRIO

1. NOME DO MEDICAMENTO VETERINÁRIO

PIRESOL 300 mg/ml, solução para administração na água de bebida para suínos

2. COMPOSIÇÃO QUALITATIVA E QUANTITATIVA

Cada ml contém:

Substância ativa:

Paracetamol 300,00 mg

Excipientes:

Composição qualitativa dos excipientes e outros componentes	Composição quantitativa, se esta informação for essencial para a administração adequada do medicamento veterinário
Álcool Benzílico (E1519)	0,01 ml
Azorrubina (E122)	0,025 mg
Macrogol 300	
Dimetilacetamida	
Sacarina Sódica	
Água purificada	

Solução avermelhada clara.

3. INFORMAÇÕES CLÍNICAS

3.1 Espécies-alvo

Suínos.

3.2 Indicações de utilização para cada espécie-alvo.

Tratamento sintomático da febre que surge como sinal concomitante de doença respiratória de origem viral, em combinação com a terapia anti-infeciosa apropriada, se necessário.

3.3 Contraindicações

Não administrar em caso de hipersensibilidade à(s) substância(s) ativa(s) ou a algum do(s) excipientes.

Não administrar a animais com insuficiência hepática grave.

Não administrar a animais com insuficiência renal grave. Ver também secção 3.8.

Não administrar a animais desidratados ou hipovolémicos.

3.4 Advertências especiais

O efeito antipirético do medicamento veterinário é esperado em 12-24 horas após o início do tratamento.

A ingestão de água medicada pelos animais pode estar alterada em caso de doença. Animais com ingestão reduzida de água devem ser tratados por via parentérica

Em caso de doença de etiologia viral e bacteriana combinada deve ser administrada simultaneamente uma terapia anti-infecciosa adequada.

3.5 Precauções especiais de utilização

Precauções especiais para utilização segura nas espécies-alvo:

Não aplicável.

Precauções especiais a adotar pela pessoa que administra o medicamento veterinário aos animais

Este medicamento veterinário pode provocar reações de hipersensibilidade (alergia). Pessoas com hipersensibilidade conhecida ao paracetamol ou qualquer dos seus excipientes devem evitar o contacto com este medicamento veterinário.

Este medicamento veterinário pode causar irritação da pele e dos olhos. Os equipamentos de proteção individual constituídos por vestuário de proteção, luvas, óculos de proteção e máscara devem ser usados na manipulação do medicamento veterinário. Se o medicamento veterinário entrar em contacto com a pele e / ou olhos, lavar imediatamente a área afetada abundantemente com água. Se os sintomas persistirem, procurar assistência médica.

Este medicamento veterinário pode ser prejudicial se ingerido. Não fumar, comer ou beber enquanto manusear o medicamento veterinário.

Este medicamento veterinário contém dimetilacetamida, que demonstrou ter potencial para afetar a fertilidade ou o desenvolvimento do feto. Mulheres grávidas e mulheres em idade fértil devem evitar trabalhar com este medicamento veterinário. Em caso de contacto accidental, procurar imediatamente aconselhamento médico e mostrar-lhe o folheto informativo ou o rótulo do medicamento veterinário.

Precauções especiais para a proteção do ambiente:

Não aplicável.

3.6 Eventos adversos

Suíños:

Raros (1 a 10 animais / 10 000 animais tratados):	Fezes moles*
--	--------------

*Transiente, pode durar até 8 dias após a interrupção do tratamento. Isto não tem qualquer efeito sobre a condição geral dos suínos e resolve-se sem qualquer tratamento específico.

A notificação de eventos adversos é importante. Permite a monitorização contínua da segurança de um medicamento veterinário. As notificações devem ser enviadas, de preferência por um médico veterinário, ao titular da Autorização de Introdução no Mercado ou ao respetivo representante local ou à autoridade nacional competente através do sistema nacional de farmacovigilância veterinária. Consulte também a secção "Detalhes de contacto" do Folheto Informativo.

3.7 Utilização durante a gestação, a lactação e a postura de ovos

Gestação e lactação:

A segurança do medicamento veterinário não foi demonstrada durante a gestação e lactação.

Fertilidade:

Este medicamento veterinário contém dimetilacetamida que é considerado um tóxico reprodutivo em animais de laboratório, pelo que a administração deste medicamento veterinário não é recomendada em animais de reprodução.

3.8 Interações medicamentosas e outras formas de interação

A administração concomitante com medicamentos nefrotóxicos deve ser evitada.

3.9 Posologia e vias de administração

Para administração na água de bebida.

30 mg de paracetamol por kg de peso corporal por dia, durante 5 dias consecutivos por via oral, ou seja, 1 ml de solução oral por 10 kg de peso corporal, durante 5 dias.

Para assegurar uma dosagem correta, o peso corporal deve ser determinado da forma mais rigorosa possível. A ingestão de água medicada depende da condição clínica dos animais. Para obter a dosagem correta, é possível que a concentração de paracetamol tenha de ser ajustada em conformidade.

Com base na dose recomendada e no número e peso dos animais a tratar, a concentração diária exata do medicamento veterinário deve ser calculada de acordo com a seguinte fórmula:

0,1 ml de medicamento veterinário/kg de peso corporal/dia	x	peso corporal médio de cada animal (kg)	x	número de animais a tratar	=	ml de medicamento veterinário por um litro de água de bebida
Consumo total de água (litros) no dia anterior dos animais a tratar						

A solução deve ser preparada de fresco a cada 24 horas. Nenhuma outra fonte de água potável deve estar disponível durante o período de medicação.

Recomendações para a dissolução:

A solubilidade máxima do medicamento veterinário, em águas (moles e duras) foi 5°C/20°C a 100ml / L. Primeiro adicionar a quantidade necessária de água para a preparação da solução final no recipiente. Em seguida, adicionar o medicamento veterinário agitando a solução.

Para soluções concentradas e ao usar um doseador, ter atenção para não exceder a solubilidade máxima que pode ser obtida sob as condições já referidas. Ajustar as configurações da bomba doseadora de acordo com a concentração da solução padrão e a ingestão de água dos animais a serem tratados.

3.10 Sintomas de sobredosagem (e, quando aplicável, procedimentos de emergência e antídotos)

Após a administração de uma dose 5 vezes superior à recomendada foram ocasionalmente observadas fezes líquidas com partículas sólidas. Esta ocorrência não tem qualquer efeito na condição corporal dos animais tratados.

Foi relatado em literatura humana e em literatura veterinária que a administração de N-acetilcisteína pode ser usada em casos de sobredosagem acidental de paracetamol.

As sobredosagens excessivas podem causar hepatotoxicidade.

3.11 Restrições especiais de utilização e condições especiais de utilização, incluindo restrições à utilização de medicamentos veterinários antimicrobianos e antiparasitários, a fim de limitar o risco de desenvolvimento de resistência

Não aplicável.

3.12 Intervalo(s) de segurança

Carne e Vísceras: zero dias.

4. PROPRIEDADES FARMACOLÓGICAS

4.1 Código ATCvet: QN02BE01.

4.2 Propriedades farmacodinâmicas

O Paracetamol ou acetaminofeno é um derivado do para-aminofenol com propriedades analgésicas e antipiréticas. O seu efeito antipirético é explicado pela capacidade de inibir as ciclo-oxigenases ao nível do cérebro. É um fraco inibidor da síntese da COX-1, pelo que, não tem efeitos secundários a nível gastrointestinais, nem sobre a agregação plaquetária.

4.3 Propriedades farmacocinéticas

O paracetamol é rápida e quase completamente absorvido após a administração por via oral (biodisponibilidade de cerca de 90% após a administração na água de bebida). As concentrações máximas são alcançadas em pouco menos de 2 horas após a ingestão.

O paracetamol é metabolizado principalmente no fígado. As duas principais vias metabólicas são a conjugação com o glucuronato e conjugação com sulfato. A última via é rapidamente saturável em dosagens superiores a doses terapêuticas. Uma via menor, catalisada pelo citocromo P450 (CYP), leva à formação do reagente intermediário, N-acetil-benzoquinoneimina (metabólito tóxico) que, em condições normais de uso, é rapidamente desintoxicado pela glutathione reduzida e removido na urina após a conjugação com a cisteína e o ácido mercaptúrico. Pelo contrário, após a intoxicação maciça, a quantidade deste metabólito tóxico é aumentada.

O paracetamol é eliminado principalmente na urina. Nos suínos, 63% da dose ingerida é excretada pelos rins em 24 horas, principalmente conjugadas com o glucuronato e sulfato. Menos de 5% é eliminado na forma inalterada. A semivida de eliminação é de aproximadamente 5 horas.

5. INFORMAÇÕES FARMACÊUTICAS

5.1 Incompatibilidades principais

Na ausência de estudos de compatibilidade, este medicamento veterinário não deve ser misturado com outros medicamentos veterinários.

5.2 Prazo de validade

Prazo de validade do medicamento veterinário tal como embalado para venda: 2 anos.

Prazo de validade após a primeira abertura do acondicionamento primário: 3 meses.

Prazo de validade após diluição de acordo com as instruções: 24 horas.

5.3 Precauções especiais de conservação

Este medicamento veterinário não requer condições especiais de conservação.

5.4 Natureza e composição do acondicionamento primário

Frasco de polietileno de alta densidade opaco e branco de 1 litro (Frasco) e embalagem de 5 litros com uma

tampa de polietileno de alta densidade que contém um selo de indução de polietileno.

Apresentações:

Frasco de 1l

Embalagem de 5l

12 x Frasco de 1l

4 x Embalagem 5l

É possível que não sejam comercializadas todas as apresentações.

5.5 Precauções especiais para a eliminação de medicamentos veterinários não utilizados ou de desperdícios derivados da utilização desses medicamentos

Os medicamentos não devem ser eliminados no lixo ou nos esgotos domésticos.

Utilize regimes de recolha de medicamentos veterinários para a eliminação de medicamentos veterinários não utilizados ou de resíduos resultantes da utilização desses medicamentos, em cumprimento dos requisitos nacionais e de quaisquer sistemas de recolha nacionais aplicáveis ao medicamento veterinário em causa.

6. NOME DO TITULAR DA AUTORIZAÇÃO DE INTRODUÇÃO NO MERCADO

SP VETERINARIA S.A.

7. NÚMERO(S) DA AUTORIZAÇÃO DE INTRODUÇÃO NO MERCADO

1286/01/19DFVPT

8. DATA DA PRIMEIRA AUTORIZAÇÃO

Data da primeira autorização: 22/07/2019

9. DATA DA ÚLTIMA REVISÃO DO RESUMO DAS CARACTERÍSTICAS DO MEDICAMENTO VETERINÁRIO

03/2023

10. CLASSIFICAÇÃO DOS MEDICAMENTOS VETERINÁRIOS

Medicamento veterinário sujeito a receita médico-veterinária.

Está disponível informação pormenorizada sobre este medicamento veterinário na base de dados de medicamentos da União Europeia [Union Product Database](https://medicines.health.europa.eu/veterinary) (<https://medicines.health.europa.eu/veterinary>).

ANEXO III

ROTULAGEM E FOLHETO INFORMATIVO

A. ROTULAGEM

INDICAÇÕES A INCLUIR NO ACONDICIONAMENTO SECUNDÁRIO

RÓTULO PARA CAIXA DE 12 X FRASCO DE 1 LITRO E 4 X EMBALAGEM DE 5 LITROS

1. NOME DO MEDICAMENTO VETERINÁRIO

PIRESOL 300 mg/ml, solução para administração na água de bebida para suínos

2. DESCRIÇÃO DAS SUBSTÂNCIAS ATIVAS

Cada ml contém:

Paracetamol 300,00 mg

3. DIMENSÃO DA EMBALAGEM

12 X 1L

4 X 5L

4. ESPÉCIES-ALVO

Suínos

5. INDICAÇÕES

6. VIAS DE ADMINISTRAÇÃO

Administração na água de bebida

7. INTERVALOS DE SEGURANÇA

Intervalo de segurança:

Carne e Vísceras: zero dias.

8. PRAZO DE VALIDADE

Exp. {mm/aaaa}

Prazo de validade após a primeira abertura do recipiente: 3 meses.

Prazo de validade após diluição: 24 horas.

Após a primeira abertura, administrar até:

9. PRECAUÇÕES ESPECIAIS DE CONSERVAÇÃO

10. MENÇÃO "Antes de administrar, ler o folheto informativo"

Antes de administrar, ler o folheto informativo.

11. MENÇÃO "USO VETERINÁRIO"

USO VETERINÁRIO

Medicamento veterinário sujeito a receita médico-veterinária.

12. MENÇÃO "MANTER FORA DA VISTA E DO ALCANCE DAS CRIANÇAS"

Manter fora da vista e do alcance das crianças.

13. NOME DO TITULAR DA AUTORIZAÇÃO DE INTRODUÇÃO NO MERCADO

SP VETERINARIA, S.A.

14. NÚMEROS DA AUTORIZAÇÃO DE INTRODUÇÃO NO MERCADO

1286/01/19DFVPT

15. NÚMERO DO LOTE

Lote {número}

INDICAÇÕES A INCLUIR NO ACONDICIONAMENTO PRIMÁRIO

**RÓTULO PARA FRASCO DE 1 LITRO E EMBALAGEM DE 5 LITROS (CAIXA DE 12 X
FRASCO DE 1 LITRO E 4 X EMBALAGEM DE 5 LITROS)**

1. NOME DO MEDICAMENTO VETERINÁRIO

PIRESOL 300 mg/ml, solução para administração na água de bebida para suínos

2. DESCRIÇÃO DAS SUBSTÂNCIAS ATIVAS

Cada ml contém:

Paracetamol 300,00 mg

3. ESPÉCIES-ALVO

Suínos

4. VIAS DE ADMINISTRAÇÃO

Administração na água de bebida

Antes de administrar, ler o folheto informativo.

5. INTERVALOS DE SEGURANÇA

Intervalo de segurança:

Carne e Vísceras: zero dias.

6. PRAZO DE VALIDADE

Exp. {mm/aaaa}

Prazo de validade após a primeira abertura do recipiente: 3 meses.

Prazo de validade após diluição: 24 horas.

Após a primeira abertura, administrar até:

7. PRECAUÇÕES ESPECIAIS DE CONSERVAÇÃO

8. NOME DO TITULAR DA AUTORIZAÇÃO DE INTRODUÇÃO NO MERCADO

SP VETERINARIA, S.A.

9. NÚMERO DO LOTE

Lote {número}

INDICAÇÕES MÍNIMAS A INCLUIR EM PEQUENAS UNIDADES DE ACONDICIONAMENTO PRIMÁRIO

RÓTULO PARA FRASCO DE 1 LITRO E EMBALAGEM DE 5 LITROS

1. NOME DO MEDICAMENTO VETERINÁRIO

PIRESOL 300 mg/ml, solução para administração na água de bebida para suínos

2. DESCRIÇÃO DAS SUBSTÂNCIAS ATIVAS

Cada ml contém:

Paracetamol 300,00 mg

3. DIMENSÃO DA EMBALAGEM

1L

5L

4. ESPÉCIES-ALVO

Suínos

5. INDICAÇÕES

6. VIAS DE ADMINISTRAÇÃO

Administração na água de bebida

7. INTERVALOS DE SEGURANÇA

Intervalo de segurança:

Carne e Vísceras: zero dias.

8. PRAZO DE VALIDADE

Exp. {mm/aaaa}

Prazo de validade após a primeira abertura do recipiente: 3 meses.

Prazo de validade após diluição: 24 horas.

Após a primeira abertura, administrar até:

9. PRECAUÇÕES ESPECIAIS DE CONSERVAÇÃO

10. MENÇÃO "Antes de administrar, ler o folheto informativo"

Antes de administrar, ler o folheto informativo.

11. MENÇÃO "USO VETERINÁRIO"

USO VETERINÁRIO

Medicamento veterinário sujeito a receita médico-veterinária.

12. MENÇÃO "MANTER FORA DA VISTA E DO ALCANCE DAS CRIANÇAS"

Manter fora da vista e do alcance das crianças.

13. NOME DO TITULAR DA AUTORIZAÇÃO DE INTRODUÇÃO NO MERCADO

SP VETERINARIA, S.A.

14. NÚMEROS DA AUTORIZAÇÃO DE INTRODUÇÃO NO MERCADO

1286/01/19DFVPT

15. NÚMERO DO LOTE

Lote {número}

B. FOLHETO INFORMATIVO

FOLHETO INFORMATIVO

1. Nome do medicamento veterinário

PIRESOL, 300 mg /ml solução oral para a administração na água de bebida para suínos

2. Composição

Cada ml contém:

Substância ativa:

Paracetamol	300,00 mg
-------------	-----------

Excipientes:

Álcool Benzílico (E1519)	0,01 ml
Azorrubina (E122)	0,025 mg

Solução avermelhada clara.

3. Espécies-alvo

Suínos

4. Indicações de utilização

Tratamento sintomático da febre que surge como sinal concomitante de doença respiratória de origem viral, em combinação com a terapia anti-infeciosa apropriada, se necessário.

5. Contraindicações

Não administrar a animais com hipersensibilidade conhecida à(s) substância(s) ativa(s) ou qualquer dos seus excipientes.

Não administrar a animais com insuficiência hepática grave.

Não administrar a animais com insuficiência renal grave. Ver também secção “Advertências especiais”, subsecção “Interações medicamentosas e outras formas de interação”.

Não administrar a animais desidratados ou hipovolémicos.

6. Advertências especiais

Advertências especiais:

O efeito antipirético do medicamento veterinário é esperado em 12-24 horas após o início do tratamento, dependendo da ingestão de água medicada.

A ingestão de água medicada pelos animais pode estar alterada em caso de doença. Animais com ingestão reduzida de água devem ser tratados por via parentérica

Em caso de doença de etiologia viral e bacteriana combinada deve ser administrada simultaneamente uma terapia anti-infeciosa adequada.

Precauções especiais a adotar pela pessoa que administra o medicamento veterinário aos animais:

Este medicamento veterinário pode provocar reações de hipersensibilidade (alergia). Pessoas com hipersensibilidade conhecida ao paracetamol ou qualquer dos seus excipientes devem evitar o contacto com este medicamento veterinário.

Este medicamento veterinário pode causar irritação da pele e dos olhos. Os equipamentos de proteção individual constituídos por vestuário de proteção, luvas, óculos de proteção e máscara devem ser usados na manipulação do medicamento veterinário. Se o medicamento veterinário entrar em contacto com a pele e / ou olhos, lavar imediatamente a área afetada abundantemente com água. Se os sintomas persistirem, procurar assistência médica.

Este medicamento veterinário pode ser prejudicial se ingerido. Não fumar, comer ou beber enquanto manusear o medicamento veterinário.

Este medicamento veterinário contém dimetilacetamida, que demonstrou ter potencial para afetar a fertilidade ou o desenvolvimento do feto. Mulheres grávidas e mulheres em idade fértil devem evitar trabalhar com este medicamento veterinário. Em caso de contacto accidental, procurar imediatamente aconselhamento médico e mostrar-lhe o folheto informativo ou o rótulo do medicamento veterinário.

Utilização durante a gestação, a lactação:

A segurança do medicamento veterinário não foi demonstrada durante a gestação ou lactação;

Fertilidade:

Este medicamento veterinário contém dimetilacetamida que é considerado um tóxico reprodutivo em animais de laboratório, pelo que, a administração deste medicamento veterinário não é recomendada em animais de reprodução.

Interações medicamentosas e outras formas de interação

A administração concomitante com medicamentos nefrotóxicos deve ser evitada.

Sobredosagem (sintomas, procedimentos de emergência, antídotos):

Após a administração de uma dose 5 vezes superior à recomendada foram ocasionalmente observadas fezes líquidas com partículas sólidas. Esta ocorrência não tem qualquer efeito na condição corporal dos animais tratados.

Foi relatado em literatura humana e em literatura veterinária que a administração de N-acetilcisteína pode ser usada em casos de sobredosagem accidental de paracetamol.

As sobredosagens excessivas podem causar hepatotoxicidade.

Incompatibilidades principais:

Na ausência de estudos de compatibilidade, este medicamento veterinário não deve ser misturado com outros medicamentos veterinários.

7. Eventos adversos

Suínos:

Raros (1 a 10 animais / 10 000 animais tratados):
Fezes moles*

*Transiente, pode durar até 8 dias após a interrupção do tratamento. Isto não tem qualquer efeito sobre a condição geral dos suínos e resolve-se sem qualquer tratamento específico.

A notificação de eventos adversos é importante. Permite a monitorização contínua da segurança de um medicamento veterinário. Caso detete quaisquer efeitos mencionados neste folheto ou outros efeitos mesmo que não mencionados, ou pense que o medicamento veterinário não foi eficaz, informe o seu médico veterinário. Também pode comunicar quaisquer eventos adversos ao titular da Autorização de Introdução no Mercado ou ao representante local do Titular da Autorização de Introdução no Mercado utilizando os dados de contacto no final deste folheto, ou através do Sistema Nacional de Farmacovigilância Veterinária (SNFV): farmacovigilancia.vet@dgav.pt

8. Dosagem em função da espécie, via e modo de administração

Administração na água de bebida.

30 mg de paracetamol por kg de peso corporal por dia, durante 5 dias consecutivos por via oral, ou seja, 1 ml de solução oral por 10 kg de peso corporal, durante 5 dias

9. Instruções com vista a uma administração correta

Para assegurar uma dosagem correta, o peso corporal deve ser determinado da forma mais rigorosa possível. A ingestão de água medicada depende da condição clínica dos animais. Para obter a dosagem correta, é possível que a concentração de paracetamol tenha de ser ajustada em conformidade.

Com base na dose recomendada e no número e peso dos animais a tratar, a concentração diária exata do medicamento veterinário deve ser calculada de acordo com a seguinte fórmula:

0,1 ml de medicamento veterinário/kg de peso corporal/dia	x	peso corporal médio de cada animal (kg)	x	número de animais a tratar	= ml de medicamento veterinário por um litro de água de bebida
Consumo total de água (litros) no dia anterior dos animais a tratar					

A solução deve ser preparada de fresco a cada 24 horas. Nenhuma outra fonte de água potável deve estar disponível durante o período de medicação.

Recomendações para a dissolução:

A solubilidade máxima do medicamento veterinário, em águas (moles e duras) foi 5°C/20°C a 100ml / L. Primeiro adicionar a quantidade necessária de água para a preparação da solução final no recipiente. Em seguida, adicionar o medicamento veterinário agitando a solução. Para soluções concentradas e ao usar um doseador, ter atenção para não exceder a solubilidade máxima que pode ser obtida sob as condições já referidas. Ajustar as configurações da bomba doseadora de acordo com a concentração da solução padrão e a ingestão de água dos animais a serem tratados.

10. Intervalos de segurança

Carne e Vísceras: zero dias.

11. Precauções especiais de conservação

Manter fora da vista e do alcance das crianças.

Este medicamento veterinário não requer condições especiais de conservação.

Não administrar este medicamento veterinário após o prazo de validade impresso no rótulo após Exp. A data de validade refere-se ao último dia desse mês.

Prazo de validade após a primeira abertura do recipiente: 3 meses.

Prazo de validade após diluição de acordo com as instruções: 24 horas.

12. Precauções especiais de eliminação

Os medicamentos não devem ser eliminados no lixo ou nos esgotos domésticos.

Utilize regimes de recolha de medicamentos veterinários para a eliminação de medicamentos veterinários não utilizados ou de resíduos resultantes da utilização desses medicamentos, em cumprimento dos requisitos nacionais e de quaisquer sistemas de recolha nacionais aplicáveis. Estas medidas destinam-se a ajudar a proteger o ambiente.

Pergunte ao seu médico veterinário ou farmacêutico como deve eliminar os medicamentos veterinários que já não são necessários.

13. Classificação dos medicamentos veterinários

Medicamento veterinário sujeito a receita médico-veterinária.

14. Números de autorização de introdução no mercado e tamanhos de embalagem

1286/01/19DFVPT

Frasco de 1 litro

Embalagem de 5 litros

12 x frasco de 1 litro

4 x embalagem de 5 litros

É possível que não sejam comercializadas todas as apresentações.

15. Data em que o folheto informativo foi revisto pela última vez

03/2023

Está disponível informação pormenorizada sobre este medicamento veterinário na base de dados de medicamentos da União Europeia [Union Product Database](https://medicines.health.europa.eu/veterinary) (<https://medicines.health.europa.eu/veterinary>).

16. Detalhes de contacto

Titular da Autorização de Introdução no Mercado e Fabricante responsável pela libertação do lote:

SP VETERINARIA S.A.

Ctra Reus Vinyols km 4.1

Riudoms (43330)

Espanha

Representantes locais e detalhes de contacto para comunicar suspeitas de eventos adversos:

REPRESENTAGRO – REPRESENTAÇÕES LDA

Estrada da Lapa nº 1,

PT-2665-540 Venda do Pinheiro, Portugal

Tel: 00351 219 662 744

geral@representagro.pt