Nome e Cognome	
Data di Nascita	
Luogo di Nascita	
Indirizzo residenza	Applica qui
Telefono	l'etichetta
Codice Fiscale	adesiva
DATI DEL RAPPRESENTANTE LEGALE	
Nome e Cognome	
Codice Fiscale	
 ✓ Ho compilato in modo veritiero e ho riesaminato con il ✓ In presenza di due Professionisti Sanitari addetti alla va salute ottenendo risposte esaurienti e da me comprese Sono stato correttamente informato con parole a me comodalità e le alternative terapeutiche, nonché le conse della vaccinazione con la seconda dose. ✓ Sono consapevole che qualora si verificasse qualsiasi e immediatamente il mio Medico curante e seguirne le in Accetto di rimanere nella sala d'aspetto per almeno 15 si verifichino reazioni avverse immediate. ☐ Acconsento ed autorizzo la somministrazione della vac Acconsento ed autorizzo la somministrazione della vac 	accinazione ho posto domande in merito al vaccino e al mio stato di e. chiare, ho compreso i benefici ed i rischi della vaccinazione, le eguenze di un eventuale rifiuto o di una rinuncia al completamento effetto collaterale sarà mia responsabilità informare
Data / /	Firma utente
	(Firma della persona che riceve il vaccino o del suo Rappresentante legale)
Luogo Personale Sanitario che ha effettuato la vaccinaz	zione
Nome e Cognome	
Confermo che il Vaccinando ha espresso il suo consenso all	a vaccinazione, dopo essere stato adeguatamente informato.
	Firma ————————————————————————————————————



Vaccinazione Anti-Covid 19

Nota Informativa 1/3

- 1 Il vaccino "Pfizer-BioNTech COVID-19" è usato al fine di prevenire la malattia COVID-19 causata dal virus SARS-CoV-2.
- 2 Ilvaccino induce il nostro organismo ad attivare un meccanismo di protezione (quale la produzione di anticorpi) capace di prevenire l'ingresso nelle nostre cellule del virus responsabile di COVID-19 e di prevenire quindi l'insorgere della malattia.
- 3 Il vaccino "Pfizer-BioNTech COVID-19" può essere somministrato a partire dai 16 anni d'età.
- 4 Il vaccino non può essere somministrato alle donne in gravidanza e in fase di allattamento.
- 5 Il vaccino è somministrato mediante iniezione nella parte alta del braccio. Esso richiede 2 dosi, a distanza di 21 giorni l'una dall'altra. È molto importante che Lei ritorni per la seconda somministrazione, altrimenti il vaccino potrebbe non funzionare.

Qualora dimenticasse di tornare alla data prestabilita per la seconda somministrazione si rivolga al proprio Medico curante o alla struttura che le ha somministrato la prima dose.

- 6 Possono esserenecessari fino a 7 giorni dopo la seconda dose del vaccino per sviluppare la protezione contro il COVID-19. Il vaccino potrebbe non proteggere completamente tutti coloro che lo ricevono. Infatti l'efficacia stimata dalle sperimentazioni cliniche (dopo due dosi di vaccino) è del 95% e potrebbe essere inferiore in persone con problemi immunitari. Anche dopo somministrazione di entrambe le dosi del vaccino, si raccomanda di continuare a seguire scrupolosamente le raccomandazioni delle autorità locali per la sanità pubblica, al fine di prevenire la diffusione del COVID-19
- 7 Ilvaccino Pfizer-BioNTech COVID-19 contiene un RNA messaggero che non può propagare se stesso nelle cellule dell'ospite, ma induce la sintesi di antigeni del virus SARS-CoV-2 (che esso stesso codifica). Gli antigeni S del virus stimolano la risposta anticorpale del vaccinato con produzione di anticorpi neutralizzanti. RNA messaggero è racchiuso in liposomi formati da ALC-0315 e ALC-0159 per facilitare l'ingresso nelle cellule. Il vaccino contiene inoltre altri eccipienti:
 - · 1,2-distearoil-sn-glicero-3-phosphocholine
 - colesterolo
 - · sodio fosfato bibasico diidrato
 - · fosfato monobasico di potassio
 - · cloruro di potassio
 - · cloruro di sodio
 - · saccarosio
 - · acqua per preparazioni iniettabili
- 8 Il vaccino può causare reazioni avverse. Tali reazioni possono essere:

MOLTO COMUNI (possono interessare più di 1 paziente su 10): dolore al sito di iniezione, stanchezza, malditesta, dolori muscolari, brividi, dolori articolari, febbre

NON COMUNI (possono interessare fino a 1 paziente su 100): ingrossamento dei linfonodi

RARE Sono state segnalate alcune rare gravi reazioni allergiche in seguito alla somministrazione del vaccino Pfizer-BioNTech COVID-19 durante la vaccinazione di massa, al di fuori degli studi clinici. I sintomi di una reazione allergica includono: orticaria (protuberanze sulla pelle che sono spesso molto pruriginose), gonfiore del viso, della lingua o della gola, respirazione difficoltosa.

In caso di sintomi gravi o sintomi che potrebbero essere correlati ad una reazione allergica, consultare immediatamente il proprio Medico curante o ricorrere a strutture di pronto soccorso. Negli studi clinici non sono stati osservati decessi correlati alla vaccinazione. L'elenco di reazioni avverse sovraesposto non è esaustivo di tutti i possibili effetti indesiderati che potrebbero manifestarsi durante l'assunzione del vaccino Pfizer-BioNTech COVID-19. Se Lei manifesta un qualsiasi effetto indesiderato non elencato informi immediatamente il proprio Medico curante.

- 9 Non si può contrarre la malattia COVID-19 in seguito alla somministrazione del vaccino perché l'RNAm inoculato non può indurre la replicazione del virus.
- 10. Non è possibile al momento prevedere danni a lunga distanza.

Nota Informativa 2/3

- 1 Il vaccino "COVID-19 Vaccine Moderna" è usato al fine di prevenire la malattia COVID-19 causata dal virus SARS-CoV-2.
- 2 Il vaccino induceil nostro organismo ad attivare un meccanismo di protezione (quale la produzione di anticorpi) capace di prevenire l'ingresso nelle nostre cellule del virus responsabile di COVID-19 e di prevenire quindi l'insorgere della malattia.
- 3 Il vaccino "COVID-19 Vaccine Moderna" può essere somministrato a partire dai 18 anni d'età.
- 4 In base alle attuali conoscenze scientifiche la somministrazione del vaccino non può essere raccomandata né controindicata alle donne in gravidanza e in fase di allattamento. La somministrazione del vaccino potrà essere effettuata solo successivamente all'analisi, caso per caso con la figura professionale sanitaria di riferimento, dei potenziali rischi e dei potenziali benefici per la madre, il feto e il neonato.
- 5 Il vaccino è somministrato mediante iniezione nella parte alta del braccio. Esso richiede 2 dosi, a distanza di 28 giorni l'una dall'altra. È molto importante che Lei si ripresenti per la seconda somministrazione, altrimenti il vaccino potrebbe non funzionare. Qualora dimenticas se di tornare alla data prestabilita per la seconda somministrazione si rivolga al suo Medico curante o alla struttura che le ha somministrato la prima dose.
- 6 Possono esserenecessarifino a 14 giorni dopo la seconda dos e del vaccino per sviluppar e la protezione contro il COVID-19. Il vaccino potrebbe non proteggere completamente tutti coloro che lo ricevono. Infatti l'efficacia stimata dalle sperimentazioni cliniche (dopo due dosi di vaccino) è del 95% e potrebbe essere inferiore in persone con problemi immunitari. Anche dopo somministrazione di entrambe le dosi del vaccino, si raccomanda di continuare a seguire scrupolo samente le raccomandazioni delle autorità locali per la sanità pubblica, al fine di prevenire la diffusione del COVID-19.
- 7 Il vaccino COVID-19 Vaccine Moderna contiene un RNA messaggero che non può propagare sé stesso nelle cellule dell'ospite, ma induce la sintesi di antigeni del virus SARS-CoV-2 (che esso stesso codifica). Gli antigeni S del virus stimolano la risposta anticorpale del vaccinato con produzione di anticorpi neutralizzanti. Il vaccino contiene inoltre i seguenti eccipienti:
 - · Lipide SM-102
 - · colesterolo
 - · 1,2-distearoil-sn-glicero-3-fosfocolina (DSPC)
 - · 1,2-dimiristoil-rac-glicero-3-metossipolietilenglicole-2000 (PEG2000 DMG)
 - · trometamolo e trometamolo cloridrato
 - · acido acetico
 - · sodio acetato triidrato
 - · saccarosio
 - · acqua per preparazioni iniettabili
- 8 Il vaccino può causare reazioni avverse. Tali reazioni possono essere:

MOLTO COMUNI (possono interessare più di 1 paziente su 10): dolore, arrossamento, gonfiore nel sito di iniezione, stanchezza, mal ditesta, dolori muscolari, brividi, dolori articolari, febbre, ingrossamento dei linfono di, nausea/vomito

COMUNI (possono interessare fino a 1 paziente su 10): eruzione cutanea in sede di iniezione, arrossamento in sede di iniezione, orticaria in sede di iniezione

NON COMUNI (possono interessare fino a 1 paziente su 100): prurito in sede di iniezione

 $\textbf{RARE (possono interessare fino a 1 pazientes u 1 000). Sono state segnalate al cunerare reazioni avverse in seguito al la somministrazione del vaccino \\ \textbf{COVID-19 Vaccine Moderna durante la vaccinazione di massa, al di fuori degli studi clinici, che riguardano: Paralisi facciale periferica acuta, Gonfiore del viso \\ \textbf{COVID-19 Vaccine Moderna durante la vaccinazione di massa, al di fuori degli studi clinici, che riguardano: Paralisi facciale periferica acuta, Gonfiore del viso \\ \textbf{COVID-19 Vaccine Moderna durante la vaccinazione di massa, al di fuori degli studi clinici, che riguardano: Paralisi facciale periferica acuta, Gonfiore del viso \\ \textbf{COVID-19 Vaccine Moderna durante la vaccinazione di massa, al di fuori degli studi clinici, che riguardano: Paralisi facciale periferica acuta, Gonfiore del viso \\ \textbf{COVID-19 Vaccine Moderna durante la vaccinazione di massa, al di fuori degli studi clinici, che riguardano: Paralisi facciale periferica acuta, Gonfiore del viso \\ \textbf{COVID-19 Vaccine Moderna durante la vaccinazione di massa, al di fuori degli studi clinici, che riguardano: Paralisi facciale periferica acuta, Gonfiore del viso \\ \textbf{COVID-19 Vaccine Moderna durante la vaccinazione di massa, al di fuori degli studi clinici, che riguardano: Paralisi facciale periferica acuta, Gonfiore del viso \\ \textbf{COVID-19 Vaccine Moderna durante la vaccinazione di massa d$

FREQUENZA NON NOTA (eventi molto rari): Reazione allergica grave (anafilassi), Reazione di ipersensibilità

In caso di sintomi gravi o sintomi che potrebbero essere correlati ad una reazione avversa, consultare immediatamente il proprio Medico curante o ricorrere a strutture di pronto soccorso. Negli studi clinici non sono stati osservati decessi al momento correlati alla vaccinazione. L'elenco di reazioni avverse sovra esposto non è esa ustivo di tutti i possibili effetti indesiderati che potrebbero manifestarsi durante l'assunzione del vaccino COVID-19 Vaccine Moderna. Se Lei manifesta un qualsia si effetto indesiderato non elencato informi immediatamente il proprio Medico curante.

- 9 Non si può contrarre la malattia COVID-19 in seguito alla somministrazione del vaccino perché l'RNAm inoculato non può indurre la replicazione del virus.
- 10. Non è possibile al momento prevedere danni a lunga distanza.

Nota Informativa 3/3

- 1 Il vaccino "COVID-19 Vaccine AstraZeneca" è usato al fine di prevenire la malattia COVID-19 causata dal virus SARS-CoV-2.
- 2 Il vaccino stimola le difese naturali dell'organismo (il sistema immunitario) a produrre anticorpi e globuli bianchi specializzati che agiscono contro il virus, fornendo così protezione contro COVID-19. Nessuno dei componenti di questo vaccino può provocare COVID-19.
- 3 Il vaccino "COVID-19 Vaccine AstraZeneca" è somministrato ad adulti di età pari o superiore a 18 anni. Al momento sono disponibili dati limitati sull'efficacia di "COVID-19 Vaccine AstraZeneca" in soggetti di età pari o superiore a 55 anni.
- 4 In base alle attuali conoscenze scientifiche la somministrazione del vaccino non può essere raccomandata né controindicata alle donne in gravidanza e in fase di allattamento. La somministrazione del vaccino potrà essere effettuata solo successivamente all'analisi, caso per caso con la figura professionale sanitaria di riferimento, dei potenziali rischi e dei potenziali benefici per la madre, il feto e il neonato. Non è noto se "COVID-19 Vaccine AstraZeneca" sia escreto nel latte materno.
- 5 Il vaccino è somministrato mediante iniezione per via intramuscolare, preferibilmente nel braccio. Esso richiede 2 dosi, a distanza di 4–12 settimane (da 28 a 84 giorni) l'una dall'altra. È molto importante che Lei si ripresenti per la seconda somministrazione, altrimenti il vaccino potrebbe non funzionare. Se viene somministrata la prima iniezione di "COVID-19 Vaccine AstraZeneca", per completare il ciclo di vaccinazione anche la seconda iniezione dovrà essere con "COVID-19 Vaccine AstraZeneca". Qualora dimenticasse di tornare alla data prestabilita per la seconda somministrazione si rivolga al suo Medico curante o alla struttura che le ha somministrato la prima dose.
- 6 La protezione inizia da circa 3 settimane dopo la prima dose di "COVID-19 Vaccine AstraZeneca". I vaccinati potrebbero non essere completamente protetti fino a 15 giorni dopo la somministrazione della seconda dose. Il vaccino potrebbe non proteggere completamente tutti coloro che lo ricevono. Infatti l'efficacia stimata dalle sperimentazioni cliniche (dopo due dosi di vaccino) è del 59,5% e potrebbe essere inferiore in persone con comorbosità e problemi immunitari. Anche dopo somministrazione di entrambe le dosi del vaccino, si raccomanda di continuare a seguire scrupolosamente le raccomandazioni delle autorità locali per la sanità pubblica, al fine di prevenire la diffusione del COVID-19.
- 7 Una dose (0,5 mL) di "COVID-19 Vaccine AstraZeneca" contiene non meno di 2,5 x 108 unità infettive di un vettore rappresentato da un Adenovirus di scimpanzé (coltivato su cellule renali embrionali umane) modificato con tecnologia del DNA ricombinante in modo da codificare la glicoproteina spike del SARS-CoV-2 (ChAdOx1-S). Sono inoltre presenti i seguenti eccipienti:
 - · L-istidina
 - · L-istidina cloridrato monoidrato
 - · Magnesio cloruro esaidrato
 - · Polisorbato 80 (E 433)
 - · Etanolo
 - · Saccarosio
 - · Sodio cloruro
 - · Disodio edetato (diidrato)
 - · Acqua per preparazioni iniettabili

Dopo la somministrazione, la glicoproteina S di SARS-CoV-2 stimola gli anticorpi neutralizzanti e le risposte immunitarie cellulari, che possono contribuire alla protezione contro COVID-19

8 Il vaccino può causare reazioni avverse. Tali reazioni possono essere:

MOLTO COMUNI (possono interessare più di 1 paziente su 10): dolora bilità, dolore, calore, prurito o lividi nel punto in cui viene praticata l'iniezione, sensazione di stanchezza (affaticamento) o sensazione di malessere generale, brividi o sensazione di febbre, mal di testa, nausea, dolore alle articolazioni o dolore muscolare

COMUNI (possono interessare fino a 1 paziente su 10): tumefazione o eritema nel punto in cui viene praticata l'iniezione, febbre (>38°C), vomito o diarrea **NON COMUNI** (possono interessare fino a 1 paziente su 100): sonnolenza o sensazione di vertigini, diminuzione dell'appetito, ingrossamento dei linfonodi, sudorazione, prurito o eruzione cutanea

REAZIONI ALLERGICHE - In caso di sintomi gravi o sintomi che potrebbero essere correlati ad una reazione allergica, consultare immediatamente il proprio Medico curante o ricorrere a strutture di pronto soccorso. I sintomi di una reazione allergica includono: sensazione di svenimento o stordimento, cambiamenti nel battito cardiaco, fiato corto, respiro sibilante, gonfiore delle labbra, del viso o della gola, orticaria o eruzione cutanea, nausea o vomito, mal di stomaco

Negli studi clinici non sono stati osservati decessi correlati alla vaccinazione. L'elenco di reazioni avverse sovraesposto non è esaustivo di tutti i possibili effetti indesiderati che potrebbero manifestarsi durante l'assunzione del vaccino "COVID-19 Vaccine Astra Zeneca". Se manifesta un qualsiasi effetto indesiderato non elencato informi immediatamente il proprio Medico curante.

- 9 Non si può contrarre la malattia COVID-19 in seguito alla somministrazione del vaccino "COVID-19 Vaccine AstraZeneca".
- 10. Non è possibile al momento prevedere danni a lunga distanza.





Nome e Cognome ___ Codice Fiscale ___ Telefono ___ Applica qui DATI DEL RAPPRESENTANTE LEGALE l'etichetta adesiva Nome e Cognome ____ Codice Fiscale _____ Anamnesi Da compilare a cura del Vaccinando e da riesaminare insieme ai Professionisti Sanitari addetti alla vaccinazione, Attualmente è malato? SI NO NON SO Ha febbre? ີ SI NO NON SO Soffre di allergie al lattice, a qualche cibo, a farmaci o ai componenti del vaccino? 3 ☐ si ☐ NON SO ПО Se sì, specificare: ___ 4 Ha mai avuto una reazione grave dopo aver ricevuto un vaccino? SI Пио NON SO Soffre di malattie cardiache o polmonari, asma, malatte renali, diabete, anemia o 5 NO NON SO altre malattie del sangue? Si trova in una condizione di compromissione del sistema immunitario? 6 l I si l) NO NON SO (Esempio: cancro, leucemia, linfoma, HIV/AIDS, trapianto)? Negli ultimi 3 mesi, ha assunto farmaci che indeboliscono il sistema immunitario (esempio: cortisone, prednisone o altri steroidi) o farmaci antitumorali, oppure ha l SI NON SO subito trattamenti con radiazioni? Durante lo scorso anno, ha ricevuto una trasfusione di sangue o prodotti ematici, SI NON SO oppure le sono stati somministrati immunoglobuline (gamma) o farmaci antivirali? Ha avuto attacchi di convulsioni o qualche problema al ☐ SI □ NO NON SO cervello o al sistema nervoso? 10 Ha ricevuto vaccinazioni nelle ultime 4 settimane? | | SI l No NON SO Se sì, quale/i? ___ Per le donne: l I si l I NO NON SO È incinta o sta pensando di rimanere incinta nel mese successivo alla prima o alla seconda somministrazione? Sta allattando? ☐ SI NO NON SO Specifichi di seguito i farmaci, gli integratori naturali, le vitamine, i minerali o eventuali medicinali alternativi che sta assumendo:



Anamnesi COVID-correlata

1	Nell'ultimo mese è stato in contatto con una Persona contagiata da Sars-Co o affetta da COVID-19?	oV2	☐ SI	□ NO	□ NON SO
2	Manifesta uno dei seguenti sintomi:				
	Tosse/raffreddore/febbre/dispnea o sintomi similinfluenzali?				
	Mal di gola/perdita dell'olfatto o del gusto?				
	Dolore addominale/diarrea?				
	Lividi anormali o sanguinamento/arrossamento degli occhi?				
3	Ha fatto qualche viaggio internazionale nell'ultimo mese?		☐ SI	□ NO	□ NON SO
4	Test COVID-19:				
	Nessun test COVID-19 recente				
	/ / /				
	Test COVID-19 positivo in data:/				
	In attesa di test COVID-19 in data: / /				
Rife	risca eventuali altre patologie o notizie utili sul Suo stato di salute				
		A			
		Firms andice			
	na utente na della persona che riceve il vaccino o del suo Rappresentante legale)	Firma medico			

Vaccinaz Cons

(DGPR).

Vaccinazione Anti-Covid 19

Consenso al trattamento dei dati personali



sottoscritt (cognome e nome)	
nat a prov il	
Codice fiscale	— Applica qui
residente a	l'etichetta
	See the See and 1 to See
vian^o	
DATI DEL TUTORE	
Nome e Cognome	
Codice Fiscale	
ACCONSENTE ai sensi e per gli effetti del Regolamento (UE) 2016/679 trattamento dei dati personali secondo le modalità e nei limiti d	(DGPR), con la sottoscrizione del presente modulo, al di cui all'informativa allegata.
Letto, confermato e sottoscritto	
Data / /	Firma utente
Luogo	(Firma della persona che riceve il vaccino o del suo Rappresentante legale
Ludgo	
REGOLAMENTO (UE) 2016/679 (GDPR)	
Gentile Signore/a, Desideriamo informarLa che il Regolamento (UE) 2016/679 (DGPR riguardo al trattamento dei dati personali, nonché alla libera circolazione di tal improntato ai principi di correttezza, liceità e trasparenza e di tutel Regolamento (UE) 2016/679 (DGPR), pertanto, Le forniamo le seg	i dati. Secondo la normativa indicata, tale trattamento sarà a della Sua riservatezza e dei Suoi diritti. Ai sensi del
1 I dati da Lei forniti verranno trattati per tracciare l'avvenuta son	nministrazione del vaccino Anti-Covid 19.
2 Il trattamento sarà effettuato in modalità informatizzata.	
3 Il conferimento dei dati è OBBLIGATORIO per registrare l'av Sanitario Nazionale e che l'eventuale rifiuto di fornire tali dati co	venuta somministrazione del vaccino Anti-Covid 19 verso il Sistema omporterebbe la mancata prosecuzione del rapporto.
4 I dati potranno essere/saranno comunicati al Servizio Sanitario Il trattamento riguarderà anche dati personali rientranti nel nov salute del soggetto vaccinato. I dati sanitari potranno essere trattati da centri medici specializ	rero dei dati "sensibili", vale a dire dati idonei a rivelare lo stato di
5 Il Responsabile del trattamento dei dati personali indicati è INV	ITALIA, con sede in Via Calabria, 46 - 00187 Roma
6 In ogni momento potrà esercitare i Suoi diritti nei confronti del	titolare del trattamento, ai sensi del Regolamento (UE) 2016/679

sottoscritt(cognome e nome)	
nat a prov il	
	Applica qui
	l'etichetta
DATI DEL TUTORE	adesiva
Nome e Cognome	
Codice Fiscale	
Consapevole che, ai sensi dell'art. 76 del D.P.R. 445/20 falsi sono puniti ai sensi del codice penale e delle leggi s responsabilità di appartenere a una delle seguenti cate	
Frequenza comunità (es.asilo)	Personale di Laboratorio
Convivente di soggetto ad alto rischio	Residenza in area a maggior rischio
☐ Detenuto	Altra attività lavorativa a rischio
Età > 60	Donatori di Sangue
Forze di Polizia	Operatore Scolastico
☐ Vigili del Fuoco	Staff strutture di Lungodegenza
Donna in gravidanza	Studente dell'Area Sanitaria
Operatore Sanitario	Volontario del settore della Sanità
Operatori non Sanitari	Altro
Anziani Lungodegenza	Soggetto vulnerabile per Patologia
Medici di medicina generale e Pediatri di libera scelta	Nessuna indicazione
Dichiaro di aver già ricevuto una 1° dose di vaccino	o nel paese
della tipologia	in data
Data / /	Firma utente
	(Firma della persona che riceve il vaccino o del suo Rappresentante legale

Autocertificazione

Vaccinazione Anti-Covid 19

Avvenuta somministrazione



Vaccinazione Anti-Covid 19

l'Italia rinasce con un fiore

Firma sanitario	the symmetric data and the second sec

Applica qui l'etichetta adesiva

SCHEDA PROMEMORIA VACCINO COVID-19

tda compilare a cura del dei Professionisti Sanitari addetti alla vaccimzione e da consegnare al soggetto vaccinato)

(tagliare dalla linea e consegnare al soggetto vaccinato)

: Nome della persona vaccinata:				and the second s		
Data della prima dose:			j i de Na samen vo r	*Lotto:		
Data consigliata places	19(1	A	E importante ricevel a distanza di almeno	re due i 21 gior	
Data della seconda dose:	,	1		*Lotto:		

PORTI QUESTA SCHEDA AL PROSSIMO APPUNTAMENTO.

Utuiza questa schedo cems promomerio per la escentia dess dul vacaino. Conservi questa ticheda per archivia ameno iliapa la seconda dose.

Scansioni il codice per ricezere ulteriori informazioni diretiamente sui suo dispositivo mobile.



Se si manifesta un qualsiosi effetto indesiderato, si rivolga al medico, ai tarmadista a of inferiorera.



GallaRNA