

Les effets indésirables rares (pouvant toucher jusqu'à 1 personne sur 1000) incluent : évanouissement, accident vasculaire cérébral, crise cardiaque, battements de cœur irréguliers, diminution temporaire de l'apport de sang à certaines parties du cerveau, sensation de serrement dans la gorge, bouche engourdie, saignements à l'arrière de l'œil, vision double, diminution de l'acuité visuelle, sensations anormales dans l'œil, gonflement de l'œil ou de la paupière, petites particules ou points devant les yeux, vision de halos autour des lumières, dilatation de la pupille de l'œil, modification de la couleur du blanc de l'œil, saignement du pénis, présence de sang dans le sperme, sécheresse nasale, gonflement de l'intérieur du nez, sensation d'irritabilité et diminution ou perte de l'audition subite.

Selon l'expérience après commercialisation, de rares cas d'angor instable (maladie du cœur) et de mort subite ont été rapportés. Il faut noter que la plupart des hommes ayant subi ces effets indésirables, mais pas tous, avaient des problèmes cardiaques avant de prendre ce médicament. Il n'est pas possible de déterminer si ces événements étaient directement liés à XYBILUN®.

Déclaration des effets secondaires : Si vous ressentez un quelconque effet indésirable, parlez-en à votre médecin ou votre pharmacien. Ceci s'applique aussi à tout effet indésirable qui ne serait pas mentionné dans cette notice. Vous pouvez également déclarer les effets indésirables directement via le système national de déclaration : Agence nationale de sécurité du médicament et des produits de santé (ANSM) et réseau des Centres Régionaux de Pharmacovigilance - Site internet: www.signalement-sante.gouv.fr. En signalant les effets indésirables, vous contribuez à fournir davantage d'informations sur la sécurité du médicament.

5. COMMENT CONSERVER XYBILUN® ?

Tenir ce médicament hors de la vue et de la portée des enfants. N'utilisez pas ce médicament après la date de péremption indiquée sur la boîte ou le sachet après EXP. La date de péremption fait référence au dernier jour de ce mois. A conserver dans l'emballage d'origine, à l'abri de l'humidité. Ce médicament ne nécessite pas de précautions particulières de conservation concernant la température. Ne jetez aucun médicament au tout-à-l'égout ou avec les ordures ménagères. Demandez à votre pharmacien d'éliminer les médicaments que vous n'utilisez plus. Ces mesures contribueront à protéger l'environnement.

6. CONTENU DE L'EMBALLAGE ET AUTRES INFORMATIONS

Ce que contient XYBILUN® :
 • La substance active est :
 XYBILUN® 50 mg Sildénafil citrate 70,2 mg
 Quantité correspondante de sildénafil 50 mg
 XYBILUN® 75 mg Sildénafil citrate 105,3 mg
 Quantité correspondante de sildénafil 75 mg
 XYBILUN® 100 mg Sildénafil citrate 140,4 mg
 Quantité correspondante de sildénafil 100 mg

Pour un film orodispersible.
 • Les autres composants sont : Maltodextrine, glycérol, polysorbate 20, monacrylate de propylène glycol, dispersion de poly(acétate de vinyle) à 30 pour cent, arôme citron et pamplemousse (huile essentielle de citron, citral, linalol, huile essentielle de pamplemousse, huile essentielle d'orange, nootkatone, butylhydroxyanisole (E320), acide ascorbique (E300), maltodextrine, gomme arabique (E414)), sucralose, dioxyde de titane (E171), indigotine.

Qu'est-ce que XYBILUN® et contenu de l'emballage extérieur :
 Ce médicament se présente sous forme de film orodispersible, carré ou rectangulaire, souple, bleu clair, opaque.
 XYBILUN® 50 mg : carré de 30 mm x 30 mm
 XYBILUN® 75 mg : rectangle de 30 mm x 45 mm
 XYBILUN® 100 mg : rectangle de 40 mm x 45 mm
 Boîtes de 8 ou 12 films. Chaque sachet contient un film orodispersible. Toutes les présentations peuvent ne pas être commercialisées.

Titulaire & Exploitant de l'autorisation de mise sur le marché
 Laboratoires Genevrier
 280 rue de Goa - Z.I. Les 3 Moulins
 Parc d'activités de Sophia Antipolis
 06901 Sophia Antipolis Cedex - FRANCE

Fabricant
 IBSA Farmaceutici Italia S.r.l.
 SS n°11 Padana Superiore km 160
 20060 Cassina de'Pecchi (MI) - ITALIA

La dernière date à laquelle cette notice a été révisée est : Avril 2019.
 Des informations détaillées sur ce médicament sont disponibles sur le site Internet de l'ANSM (France).



15681 Ed. II/07.20

**Xybilun®
50 mg, 75 mg, 100 mg**

**Film orodispersible
Sildénafil**



Veillez lire attentivement cette notice avant de prendre ce médicament car elle contient des informations importantes pour vous.

- Gardez cette notice. Vous pourriez avoir besoin de la relire.
- Si vous avez d'autres questions, interrogez votre médecin ou votre pharmacien.
- Ce médicament vous a été personnellement prescrit. Ne le donnez pas à d'autres personnes. Il pourrait leur être nocif, même si les signes de leur maladie sont identiques aux vôtres.
- Si vous ressentez un quelconque effet indésirable, parlez-en à votre médecin, ou votre pharmacien. Ceci s'applique aussi à tout effet indésirable qui ne serait pas mentionné dans cette notice. Voir rubrique 4.

Que contient cette notice ?

1. Qu'est-ce que XYBILUN® et dans quels cas est-il utilisé ?
2. Quelles sont les informations à connaître avant de prendre XYBILUN® ?
3. Comment prendre XYBILUN® ?
4. Quels sont les effets indésirables éventuels ?
5. Comment conserver XYBILUN® ?
6. Contenu de l'emballage et autres informations.

1. QU'EST-CE QUE XYBILUN® ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?

XYBILUN® contient du sildénafil, un principe actif qui appartient à un groupe de médicaments appelés inhibiteurs de la phosphodiesterase de type 5 (PDE5). Son action consiste à aider la relaxation des vaisseaux sanguins du pénis, favorisant l'afflux sanguin dans le pénis, lors d'une excitation sexuelle. XYBILUN® vous aidera à obtenir une érection uniquement si vous avez une stimulation sexuelle. XYBILUN® est un traitement pour les hommes adultes souffrant de troubles de l'érection, parfois appelés impuissance; c'est-à-dire quand un homme ne peut pas atteindre ou conserver une érection suffisante pour une activité sexuelle.

2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS À CONNAITRE AVANT DE PRENDRE XYBILUN® ?

Ne prenez jamais XYBILUN® :

- Si vous êtes allergique à la substance active ou à l'un des autres composants contenus dans ce médicament, mentionnés dans la rubrique 6.
- Si vous prenez des médicaments appelés dérivés nitrés, car l'association peut entraîner une chute de votre pression sanguine potentiellement dangereuse. Prévenez votre médecin si vous prenez l'un de ces médicaments qui sont souvent utilisés pour le soulagement des crises d'angine de poitrine (ou angor). En cas de doute, demandez l'avis de votre médecin ou de votre pharmacien.
- Si vous utilisez un des médicaments connus comme donneurs d'oxyde nitrique tels que le nitrite d'amyle ("poppers"), car l'association peut également entraîner une chute potentiellement dangereuse de votre pression sanguine.
- Si vous prenez du riociguat. Ce médicament est utilisé pour traiter l'hypertension artérielle pulmonaire (HTAP) (c'est-à-dire une pression sanguine élevée dans les artères pulmonaires) et l'hypertension pulmonaire thromboembolique chronique (HTPC) (c'est-à-dire une pression sanguine élevée dans les artères pulmonaires due à la présence de caillots sanguins persistants). Il a été démontré que les inhibiteurs des PDE5, tel que XYBILUN®, augmentent les effets hypotenseurs de ce médicament. Si vous prenez du riociguat ou si vous avez un doute parlez-en à votre médecin.
- Si vous avez de graves problèmes cardiaques ou du foie.
- Si vous avez eu récemment un accident vasculaire cérébral ou une crise cardiaque ou si votre pression sanguine est basse.
- Si vous souffrez de certaines maladies rares héréditaires des yeux (comme la rétinopathie pigmentaire).
- Si vous avez déjà présenté une perte de la vision due à une neuropathie optique ischémique antérieure non artérielle (NOIAN).

Avertissements et précautions

- Adressez-vous à votre médecin ou pharmacien avant de prendre XYBILUN®
- Si vous avez une drépanocytose (anomalie des globules rouges), une leucémie (cancer des cellules sanguines), un myélome multiple (cancer de la moelle osseuse).
 - Si vous avez une déformation du pénis ou la maladie de La Peyronie.

codice 128: 15681.02

 INDUSTRIE GRAFICHE BRESSAN Via Varese, 115 Viggù (VA) Tel. +39 0332 487372 Fax +39 0332 487768 www.igbressan.it info@igbressan.it	CODICE PRODOTTO/ITEM CODE 15681	EDIZIONE/EDITION Ed. II/07.20	DESCRIZIONE/DESCRIPTION ASTUCCIO Xybilun 50mg, 75mg, 100mg (BIANCA) IBSA ITALIA	SUPPORTO/BOARD carta uso mano gr. 60
	CODICE FORMATO/FORMAT CODE REF. ECMA	FORMATO/SIZE steso: 280x270 mm piegato: 140x47 mm	CODICE FUSTELLADIECUTTING CODE	CODICE BRAILLE/BRAILLE CODE
	VERNICE/COAT 1	COLORI/COLORS Black		
	NOME FILE/FILE NAME 15681 II 07 20 BIANCA.ap	DATA STAMPA/PRINT DATE 16/07/20 07:24	BOZZA N° / G.F.P. N° 1	CHECK NUMBER 16

APPROVAZIONE ESECUTIVO DI STAMPA

Il presente esecutivo di stampa, completa il contratto e i capitolati tecnici. Igb S.r.l. si dovrà scrupolosamente attenere a tale esecutivo per quanto riguarda i formati e i contenuti (sia testuali che grafici) del prodotto finito. Tale esecutivo non rappresenta, invece, prova colore costituendo, a riguardo, un mero riferimento teorico. Per l'individuazione corretta del colore si rimanda alle cartelle colore o al foglio macchina ove previsti e approvati. Per i colori della scala pantone formulati con basi contenenti pigmenti non verniciabili (Blu reflex, Blu 072, Violet, Purple, Rodamine), Igb utilizza simulazioni resistenti alla verniciatura per i suddetti pigmenti. Questo potrebbe comportare uno scostamento cromatico a quanto previsto dalla scala pantone. A seguito dell'approvazione del presente esecutivo, Igb sarà tenuta ad attenersi esclusivamente a quanto ivi indicato.

Legenda:
 P: Lettera "P" che precede il codice del colore = colore scala Pantone (Guide)
 S: Lettera "S" che precede il codice del colore = colore speciale
 KE: Lettera "KE" che precede il codice del colore = colore della scala K + E

FINAL PRINT-READY APPROVAL

This finished layout completes the contract and the technical specifications. Igb Srl shall meticulously comply with the above-mentioned layout for what it concerns the formats and the contents (both text and artwork) of the finished product. This finished layout does not represent a soft proofing, as it is a plain theoretical reference. For a correct identification of the color, please see the color chart or the sheet-printing machine where expected and approved. Some Pantone colors (like Blue reflex, Blue 072, Violet, Purple, Rhodamine red) contain pigments that cannot be varnished. In place of them, Igb uses simulations of the Pantone pigments that are varnish-resistant. This might lead to a slight deviation from the Pantone colors. Following the approval of this final print-ready, Igb is required to comply exclusively with what therein indicated.

Legend:
 P: Letter "P" preceding the colore code = Pantone guide color
 S: Letter "S" preceding the colore code = Special color
 KE: Letter "KE" preceding the colore code = K+E guide color

- Effettuare correzioni riportate sul presente esecutivo
 Please, make corrections indicated on this printing proof.
- OK eseguire come da presente esecutivo
 OK Please, print in accordance with this printing proof.

DATA: **FIRMA E TIMBRO CLIENTE:**
DATE: **COMPANY STAMP AND SIGNATURE:**

- Si vous avez des problèmes cardiaques. Votre médecin doit évaluer soigneusement si votre cœur peut tolérer le surcroît d'effort entraîné par l'activité sexuelle.
- Si vous souffrez actuellement d'un ulcère à l'estomac ou de troubles de la coagulation (tels que l'hémophilie).
- Si vous constatez une diminution ou une perte soudaine de la vision, arrêtez de prendre XYBILUN® et contactez immédiatement votre médecin.

Vous ne devez pas utiliser XYBILUN® en même temps que tout autre traitement par voie orale ou locale des troubles de l'érection.

Vous ne devez pas utiliser XYBILUN® en même temps que des traitements pour une hypertension artérielle pulmonaire (HTAP) contenant du sildénafil ou que d'autres inhibiteurs de la PDE5.

Vous ne devez pas prendre XYBILUN® si vous ne souffrez pas de troubles de l'érection.

Vous ne devez pas prendre XYBILUN® si vous êtes une femme.

Vous devez informer votre médecin si vous avez des problèmes rénaux ou hépatiques. Votre médecin peut alors décider de vous prescrire une dose plus faible.

Enfants et adolescents

XYBILUN® n'est pas indiqué chez les personnes de moins de 18 ans.

Autres médicaments et XYBILUN®

Informez votre médecin ou pharmacien si vous prenez, avez récemment pris ou pourriez prendre tout autre médicament.

XYBILUN® peut interagir avec certains médicaments, particulièrement ceux utilisés pour l'angine de poitrine. Dans l'éventualité d'une urgence médicale, vous devez informer votre médecin ou votre pharmacien que vous avez pris XYBILUN® et à quel moment vous l'avez pris. Ne prenez pas XYBILUN® en même temps que d'autres médicaments sauf si votre médecin vous l'indique.

Vous ne devez pas prendre XYBILUN® si vous prenez des médicaments appelés dérivés nitrés, car l'association de ces médicaments peut entraîner une chute potentiellement dangereuse de votre pression sanguine. Prévenez toujours votre médecin ou votre pharmacien si vous prenez l'un de ces médicaments qui sont souvent utilisés pour le soulagement des crises d'angine de poitrine (ou angor).

Vous ne devez pas prendre XYBILUN® si vous prenez l'un des médicaments connus comme donneurs d'oxyde nitrique tels que le nitrite d'amyle ("poppers") car cette association peut également entraîner une chute potentiellement dangereuse de votre pression sanguine. Prévenez votre médecin ou votre pharmacien si vous prenez déjà du riociguat.

Si vous prenez des médicaments connus comme des inhibiteurs de protéase, notamment pour le traitement d'une infection par le VIH, votre médecin pourrait être amené à débiter votre traitement par une dose plus faible (25mg).

Certains patients prenant un médicament alpha-bloquant pour le traitement d'une pression artérielle élevée ou d'une hypertrophie de la prostate peuvent ressentir des vertiges ou des sensations d'ébriété, qui peuvent être dus à une pression artérielle basse lors du passage rapide à la position assise ou à la position debout. Certains patients ont éprouvé ces symptômes lorsqu'ils prenaient XYBILUN® avec des alpha-bloquants. Ceci arrive le plus souvent dans les 4 heures suivant la prise de XYBILUN®. Afin de réduire la probabilité de survenue de ces symptômes, vous devez être traité par une dose quotidienne constante d'alpha-bloquant avant de débiter un traitement par XYBILUN®. Votre médecin peut initier votre traitement par une dose plus faible (25mg).

XYBILUN® avec des aliments, boissons et de l'alcool

XYBILUN® peut être pris avec ou sans nourriture. Cependant, vous pouvez remarquer que XYBILUN® agit plus lentement si vous le prenez avec un repas riche en graisses. Boire de l'alcool peut temporairement affecter votre capacité à avoir une érection. Pour obtenir le maximum de bénéfice de votre médicament, il vous est conseillé de ne pas boire beaucoup d'alcool avant de prendre XYBILUN®.

Grossesse, allaitement et fertilité

XYBILUN® n'est pas indiqué chez la femme.

Conduite de véhicules et utilisation de machines

XYBILUN® peut entraîner des étourdissements et peut affecter la vision. Avant de conduire ou d'utiliser des machines, vous devez connaître la façon dont vous réagissez sous XYBILUN®.

3. COMMENT PRENDRE XYBILUN®?

Veillez à toujours prendre ce médicament en suivant exactement les indications de votre médecin ou pharmacien. Vérifiez auprès de votre médecin ou pharmacien en cas de doute. La dose d'initiation recommandée est de 50 mg.

Vous ne devez pas utiliser XYBILUN® plus d'une fois par jour.

Vous devez prendre XYBILUN® environ une heure avant que vous ayez l'intention d'avoir une relation sexuelle. Les films orodispersibles sont à prendre par voie orale sans eau. Si vous le souhaitez, vous pouvez également prendre XYBILUN® avec de l'eau.

Indications d'utilisation

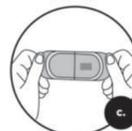
Important : ne pas manipuler le film orodispersible avec les mains mouillées !



Prendre le sachet, identifier la flèche en haut du sachet et tenir le sachet de manière à ce que la flèche soit dirigée vers le haut. Le sachet n'est pas fermé à cet endroit.



Ecarter délicatement les deux parties du sachet. Vous pouvez maintenant tenir chaque partie entre le pouce et l'index de chaque main.



Tirer soigneusement sur les deux parties du sachet dans des directions opposées pour les séparer. Le film orodispersible est maintenant visible et placé sur une des parties séparées du sachet.



Avec les mains sèches, sortir le film orodispersible du sachet et le placer dans la bouche directement sur la langue. Il se dissoudra rapidement et sera facile à avaler.

Si vous sentez que l'effet de XYBILUN® est trop fort ou trop faible, consultez votre médecin ou votre pharmacien.

XYBILUN® vous aidera à avoir une érection uniquement si vous avez une stimulation sexuelle. Le délai d'action de XYBILUN® varie d'une personne à l'autre, il est normalement d'une demi-heure à une heure. Vous pouvez observer que XYBILUN® agit plus lentement si vous le prenez lors d'un repas riche en graisses.

Si XYBILUN® ne vous permet pas d'avoir une érection, ou si votre érection n'est pas assez longue pour vous permettre d'avoir un rapport sexuel complet, parlez-en à votre médecin.

Si vous avez pris plus de XYBILUN® que vous n'auriez dû

Vous pourriez ressentir une augmentation du nombre des effets indésirables et de leur gravité. Les doses supérieures à 100 mg n'augmentent pas l'efficacité du produit.

Ne prenez pas plus de film orodispersible que ce que vous a indiqué votre médecin.

Consultez immédiatement votre médecin ou votre pharmacien.

Si vous avez d'autres questions sur l'utilisation de ce médicament, demandez plus d'information à votre médecin, à votre pharmacien ou infirmière.

4. QUELS SONT LES EFFETS INDÉSIRABLES ÉVENTUELS ?

Comme tous les médicaments, ce médicament peut provoquer des effets indésirables, mais ils ne surviennent pas systématiquement chez tout le monde.

Les effets indésirables rapportés avec XYBILUN® sont généralement légers à modérés et de courte durée.

Si vous ressentez un des effets indésirables graves mentionnés ci-dessous, arrêtez de prendre XYBILUN® et contactez immédiatement votre médecin :

- Une réaction allergique -cela est peu fréquent (pouvant toucher jusqu'à 1 personne sur 100) Les symptômes peuvent être les suivants : respiration sifflante soudaine, difficultés à respirer ou sensations vertigineuses, gonflement des paupières, du visage, des lèvres ou de la gorge.

- Douleurs à la poitrine -cela est peu fréquent.

Si cela arrive pendant ou après un rapport sexuel :

- Mettez-vous en position semi-assise et essayez de vous détendre.

- Ne prenez pas de dérivés nitrés pour soulager votre douleur à la poitrine.

- Érections prolongées parfois douloureuses -cela est rare (pouvant toucher jusqu'à 1 personne sur 1000). Si vous avez une érection qui persiste de manière continue pendant plus de 4 heures, vous devez contacter immédiatement un médecin.

- Diminution soudaine de la vision -cela est rare.

- Réactions cutanées graves -cela est rare.

Les symptômes peuvent être les suivants : desquamation et gonflement graves de la peau, cloques dans la bouche, sur la zone génitale et autour des yeux et fièvre.

- Convulsions ou crises d'épilepsie -cela est rare.

Autres effets indésirables :

Un effet indésirable très fréquent (pouvant toucher plus d'une personne sur 10) est le mal de tête.

Les effets indésirables fréquents (pouvant toucher jusqu'à 1 personne sur 10) incluent : nausées, rougeurs du visage, bouffées de chaleur (les symptômes peuvent être les suivants : sensation soudaine de chaleur dans le haut du corps), indigestion, troubles de la perception des couleurs, vision trouble, perturbation visuelle, nez bouché et sensations vertigineuses.

Les effets indésirables peu fréquents (pouvant toucher jusqu'à 1 personne sur 100) incluent : vomissements, éruptions cutanées, irritation des yeux, yeux injectés de sang/yeux rouges, douleurs aux yeux, vision de flashes de lumière, brillance visuelle, sensibilité à la lumière, yeux larmoyants, battements de cœur très forts, battements du cœur accélérés, hypertension, hypotension, douleurs musculaires, somnolence, diminution de la sensibilité au toucher, vertiges, tintements d'oreille, bouche sèche, sinus bloqués ou bouchés, inflammation de la muqueuse nasale (les symptômes peuvent être les suivants : écoulement nasal, éternuements et nez bouché), douleur abdominale haute, maladie reflux gastro-œsophagien (les symptômes peuvent être les suivants : brûlures d'estomac), présence de sang dans l'urine, douleurs dans les bras ou les jambes, saignement de nez, sensation de chaud et sensation de fatigue.

<p>INDUSTRIE GRAFICHE BRESSAN Via Varese, 115 Viggiù (VA) Tel. +39 0332 487372 Fax +39 0332 487768 www.igbressan.it info@igbressan.it</p>	CODICE PRODOTTO/ITEM CODE	EDIZIONE/EDITION	DESCRIZIONE/DESCRIPTION		SUPPORTO/BOARD
	15681	Ed. II/07.20	ASTUCCIO Xybilun 50mg, 75mg, 100mg (VOLTA) IBSA ITALIA		carta uso mano gr. 60
	CODICE FORMATO/FORMAT CODE	REF. ECMA	FORMATO/SIZE	CODICE FUSTELLA/DIECUTTING CODE	CODICE BRILLE/BRILLE CODE
			steso: 280x270 mm piegato: 140x47 mm		
VERNICE/COAT	COLORI/COLORS	Black			
	1				
NOME FILE/FILE NAME	DATA STAMPA/PRINT DATE	BOZZA N°/G.F.P. N°	CHECK NUMBER	OPERATORE/OPERATOR	
15681 II 07 20 VOLTA.ap	16/07/20 07.24	1	4	Cristina	

APPROVAZIONE ESECUTIVO DI STAMPA

Il presente esecutivo di stampa, completa il contratto e i capitoli tecnici. Igb S.r.l. si dovrà scrupolosamente attenere a tale esecutivo per quanto riguarda i formati e i contenuti (sia testuali che grafici) del prodotto finito. Tale esecutivo non rappresenta, invece, prova colore costituendo, a riguardo, un mero riferimento teorico. Per l'individuazione corretta del colore si rimanda alle cartelle colore o al foglio macchina ove previsti e approvati. Per i colori della scala pantone formulati con basi contenenti pigmenti non verniciabili (Blu reflex, Blu 072, Violet, Purple, Rodamine), Igb utilizza simulazioni resistenti alla verniciatura per i suddetti pigmenti. Questo potrebbe comportare uno scostamento cromatico a quanto previsto dalla scala pantone. A seguito dell'approvazione del presente esecutivo, Igb sarà tenuta ad attenersi esclusivamente a quanto ivi indicato.

Legenda:
P: Lettera "P" che precede il codice del colore = colore scala Pantone (Guide)
S: Lettera "S" che precede il codice del colore = colore speciale
KE: Lettera "KE" che precede il codice del colore = colore della scala K + E

FINAL PRINT-READY APPROVAL

This finished layout completes the contract and the technical specifications. Igb Srl shall meticulously comply with the above-mentioned layout for what it concerns the formats and the contents (both text and artwork) of the finished product. This finished layout does not represent a soft proofing, as it is a plain theoretical reference. For a correct identification of the color, please see the color chart or the sheet-printing machine where expected and approved. Some Pantone colors (like Blue reflex, Blue 072, Violet, Purple, Rhodamine red) contain pigments that cannot be varnished. In place of them, Igb uses simulations of the Pantone pigments that are varnish-resistant. This might lead to a slight deviation from the Pantone colors. Following the approval of this final print-ready, Igb is required to comply exclusively with what therein indicated.

Legend:
P: Letter "P" preceding the colore code = Pantone guide color
S: Letter "S" preceding the colore code = Special color
KE: Letter "KE" preceding the colore code = K+E guide color

Effettuare correzioni riportate sul presente esecutivo
Please, make corrections indicated on this printing proof.

OK eseguire come da presente esecutivo
OK Please, print in accordance with this printing proof.

DATA: FIRMA E TIMBRO CLIENTE:
DATE: COMPANY STAMP AND SIGNATURE: