

CERTIFICATO DI ANALISI - CERTIFICATE OF ANALYSIS

Prodotto/Product: 2189 SPIRONOLATTONE - SPIRONOLACTONE - SPIRONOLACTONUM
Conformità/Compliance: PH. EUR. ✓
Lotto/Batch Number: F1400179 ✓
Produttore - Manufacturer: FARMALABOR Srl, Via Pozzillo Z.I. - 76012 Canosa di Puglia (BT) - ITALIA
Data produzione/Manufacturing date: 28/05/2014 **Data scadenza -Expiry date:** 30/09/2018 **Data di analisi/Analysis date:** 29/05/2014

Produttore material prima/Raw Material Manufacturer: SANOFI CHIMIE- FRANCIA / FRANCE
 63480 - Centre de production de Vertolaye
Lotto materia prima/Raw material manufacturing batch number: 1305535809

Il produttore di materia prima, approvato da Farmalabor, è in possesso di un certificato GMP (rilasciato da un' Agenzia Europea; la materia prima è stata autorizzata dall' AIFA (Agenzia Italiana del Farmaco) ad essere ripartita presso l'officina farmaceutica Farmalabor.

The raw material manufacturer, approved by Farmalabor, owns a GMP certificate issued by an European Agency; Farmalabor repackaging activity of this raw material is licensed by AIFA (Agenzia Italian del Farmaco)

NOME CHIMICO	7a-(Acetiltilio)-3',4'-diidrospiro[andro-4-ene-17,2'(5'H)-furan]-3,5'-dione	CHEMICAL NAME	(2'R)-7a-(Acetylsulfanyl)-3',4'-dihydro-5'H-spiro[andro-4-ene-17,2'-furan]3,5'-dione
NUMERO CAS	52-01-7	CAS NUMBER	52-01-7
FORMULA MOLECOLARE	C24H32O4S	MOLECULAR FORMULA	C24H32O4S
PESO MOLECOLARE	416.6 g/mol	MOLECULAR WEIGHT	416.6 g/mol

ANALISI MATERIA PRIMA				RAW MATERIAL ANALYSIS			
	SPECIFICHE	RISULTATI		SPECIFICATIONS	RESULTS		
PH. EUR.			PH. EUR.				
ASPETTO	Polvere di colore bianco o bianco-giallastro.	Conforme *	DESCRIPTION	White or yellowish-white powder.	Complies *		
SOLUBILITA'	Praticamente insolubile in acqua, solubile in etanolo (96%).	Conforme *	SOLUBILITY	Practically insoluble in water, soluble in ethanol (96%).	Complies *		
IDENTIFICAZIONE	IR: conforme LC: conforme	Conforme Conforme	IDENTIFICATION	IR: complies LC: complies	Complies Complies		
ROTAZIONE OTTICA SPECIFICA (c=1%, in EtOH, a 20°C, su sostanza essiccata)	-46°/-41°	-43° *	SPECIFIC OPTICAL ROTATION (c=1%, in EtOH, t 20°C, on dried basis)	-46°/-41°	-43° *		
SOSTANZE CORRELATE	Impurezza I: max 0.5%	<0.1%	RELATED SUBSTANCES	Impurity I: max 0.5%	<0.1%		
	Impurezza E: max 0.3%	<0.1%		Impurity E: max 0.3%	<0.1%		
	Impurezza F: max 0.3%	<0.1%		Impurity F: max 0.3%	<0.1%		
	Impurezza A: max 0.2%	0.1%		Impurity A: max 0.2%	0.1%		
	Impurezza C: max 0.2%	<0.1%		Impurity C: max 0.2%	<0.1%		
	Impurezza D: max 0.15%	<0.05%		Impurity D: max 0.15%	<0.05%		
	Ogni altra impurezza: max 0.10%	<0.05%		Any other impurity: max 0.10%	<0.05%		
	Impurezze totali: max 0.7%	0.1%		Total impurities: max 0.7%	0.1%		
COMPOSTI LIBERI DA TIOLI	Max 0.1 ml	0.0 ml **	FREE MERCAPTO COMPOUND	Max 0.1 ml	0.0 ml		
PERDITA ALL'ESSICCAMENTO	Max 0.5%	0.05% *	LOSS ON DRYING	Max 0.5%	0.05% *		
CENERI SOLFORICHE	Max 0.1%	<0.1% *	SULFATED ASH	Max 0.1%	<0.1% *		
TITOLO (HPLC, su sostanza essiccata)	(97.5-102.0)%	100.6% *	ASSAY (HPLC, on dried substance)	(97.5-102.0)%	100.6% *		
ALTRI TEST			OTHER TESTS				
IDENTIFICAZIONE	UV: conforme LC: conforme	conforme conforme	IDENTIFICATION	UV: complies LC: complies	complies complies		
ROTAZIONE OTTICA SPECIFICA (c=1%, in cloroformio, a 20°C, su sostanza essiccata)	-37.0°/-33.0°	-36.0°	SPECIFIC OPTICAL ROTATION (c=1%, in chloroform, at 20°C, on dried basis)	-37.0°/-33.0°	-36.0°		
ROTAZIONE OTTICA SPECIFICA (c=1%, in cloroformio, a 25°C, su sostanza essiccata)	-37.0°/-33.0°	-36.0°	SPECIFIC OPTICAL ROTATION (c=1%, in chloroform, at 25°C, on dried basis)	-37.0°/-33.0°	-36.0°		
ROTAZIONE OTTICA SPECIFICA (c=1%, in EtOH, a 25°C, su sostanza essiccata)	-45.0°/-41.0°	-41.5°	SPECIFIC OPTICAL ROTATION (c=1%, in EtOH, at 25°C, on dried basis)	-45.0°/-41.0°	-41.5° *		
PUNTO DI FUSIONE	198°C - 209°C	205 °C	MELTING POINT	198°C - 209°C	205 °C		
IMPUREZZE (LC)	Canrenone: max 0.2%	<0.1%	IMPURITIES (LC)	Canrenone: max 0.2%	<0.1%		
	Ogni altra impurezza: max 0.10%	0.03%		Any other impurity: max 0.10%	0.03%		
	Impurezze totali: max 0.5%	0.1%		Total impurities: max 0.5%	0.1%		

FARMADENT d.o.o.
 Minarikova ul. 6
 2000 Maribor
 Prejel: FUJS DRAGO
 Datum prejetja: 15.1.2013
 Datum pregleda: 15.1.2013
 Pregledal: MAROLT Robert, mag. farm., spec.

FARMALABOR Srl
 Head office Via Pozzillo, zona ind. - 76012 Canosa di Puglia (Bt) - Italy
 Legal head office Via Oberdan, 52 - 76012 Canosa di Puglia (Bt) - Italy
 Representative office Via Cavriana, 3 - 20134 Milano (Mi) - Italy
 Cod. Fisc. e Partita Iva - VAT n° 05676410722

Phone +39 0883 611 301
 Fax +39 0883 664 824
 Fax 800 085 708
 E-mail info@farmalabor.it
 Web www.farmalabor.it

La qualità aziendale è riconosciuta dalle certificazioni
 Company quality is guaranteed through following certifications
ISO 9001:2008
ISO 14001:2005





Farmacisti Associati

Tre divisioni, un'unità di intenti. Produrre qualità.
Three Departments, a unique will: Produce Quality.

FARMALABOR

FARMALABOR

FARMALABOR

CERTIFICATO DI ANALISI - CERTIFICATE OF ANALYSISProdotto/Product: **2189 SPIRONOLATTONE - SPIRONOLACTONE - SPIRONOLACTONUM**Conformità/Compliance: **PH. EUR.**Lotto/Batch Number: **F1400179**Produttore - Manufacturer: **FARMALABOR Srl, Via Pozzillo Z.I. - 76012 Canosa di Puglia (BT) - ITALIA**Data produzione/Manufacturing date: **28/05/2014**Data scadenza -Expiry date: **30/09/2018**Data di analisi/Analysis date: **29/05/2014**

Produttore material prima/Raw Material Manufacturer:

SANOFI - FRANCIA / FRANCE
63480 - Centre de production de Vertolaye

Lotto materia prima/Raw material manufacturing batch number:

1305535809

Il produttore di materia prima, approvato da Farmalabor, è in possesso di un certificato GMP rilasciato da un' Agenzia Europea; la materia prima è stata autorizzata dall' AIFA (Agenzia Italiana del Farmaco) ad essere ripartita presso l'officina farmaceutica Farmalabor.

The raw material manufacturer, approved by Farmalabor, owns a GMP certificate issued by an European Agency; Farmalabor repackaging activity of this raw material is licensed by AIFA (Agenzia Italian del Farmaco)

ANALISI MATERIA PRIMA			RAW MATERIAL ANALYSIS		
PRIMA	SPECIFICHE	RISULTATI	ANALYSIS	SPECIFICATIONS	RESULTS
ALTRI TEST			OTHER TESTS		
TITOLO (LC, su sostanza essiccata)	(97.0 - 103.0)%	100.8%	ASSAY (LC, on dried basis)	(97.0 - 103.0)%	100.8%
TITOLO (Spettrofotometrico, su sostanza essiccata)	(97.0 - 102.0)%	101.4%	ASSAY (Spectrophotometric, on dried basis)	(97.0 - 102.0)%	101.4%
SOLVENTI RESIDUI (GC)			RESIDUAL SOLVENTS (GC)		
	Metanolo: max 500 ppm	<30 ppm		Methanol: max 500 ppm	<30 ppm
	Alcool isopropilico: max 1000 ppm	<80 ppm		Isopropyl alcohol: max 1000 ppm	<80 ppm
	Diclorometano: max 500 ppm	<50 ppm		Dichloromethane: max 500 ppm	<50 ppm
	Piridina: max 200 ppm	<40 ppm		Pyridine: max 200 ppm	<40 ppm
GRANULOMETRIA			PARTICLE SIZE		
	Particelle <=5 um: min 50% (determinazione in volume)	77%		Particles <=5 um: min 50% (determination in volume)	77%
	Particelle <=15 um: min 95% (determinazione in volume)	100%		Particles <=15 um: min 95% (determination in volume)	100%
	Particelle <=30 um: 100% (determinazione in volume)	100%		Particles <=30 um: 100% (determination in volume)	100%
ANALISI PRODOTTO FINITO			FINISHED PRODUCT ANALYSIS		
FINITO	SPECIFICHE	RISULTATI	ANALYSIS	SPECIFICATIONS	RESULTS
IDENTIFICAZIONE NIR	Conforme	Conforme	NIR IDENTIFICATION	Complies	Complies
CONFEZIONAMENTO	Conforme	Conforme	PACKAGING CONTROL	Complies	Complies
PESO PER UNITA'			UNIT WEIGHT CONTROL		
	Min 1.05 g - Max 1.30 g	n/a		Min 1.05 g - Max 1.30 g	n/a
	Min 5.00 g - Max 5.30 g	n/a		Min 5.00 g - Max 5.30 g	n/a
	Min 10.00 g - Max 10.30 g	Conforme		Min 10.00 g - Max 10.30 g	Complies
	Min 100.00 g - Max 100.20 g	Conforme		Min 100.00 g - Max 100.20 g	Complies

CONFORMITÀ

PH. EUR. Ed. corr.

Altre dichiarate da produttore: USP, JP

COMPLIANCE

PH. EUR. Curr. Ed.

Others manufacturer's declarations: USP, JP

ANNOTAZIONI

Il presente lotto è stato fabbricato in GMP dall'officina farmaceutica Farmalabor, riconosciuta dall'Agenzia Italiana del Farmaco con autorizzazione N° aMP-158/2013. Si allega copia del certificato originale del produttore della materia prima.

* Test eseguiti presso i Laboratori di Controllo Qualità Farmalabor

**0.1 ml di una soluzione di iodio 0.01N

Il test per il cromo non è stato effettuato in quanto questo elemento non è impiegato nel processo di sintesi.

Il produttore della materia prima dichiara che il prodotto è privo di contaminazione da BSE/TSE

Non sono previste particolari condizioni di stoccaggio; proteggere dalla luce.

CERTIFICAZIONE BSE/TSE

CONSERVAZIONE

NOTES

This batch has been manufactured in GMP by the pharmaceutical site of Farmalabor, licensed by AIFA (Agenzia Italiana del Farmaco) (Licence nr. aMP-158-/2013). Find attached the copy of the certificate of analysis of raw material manufacturer.

* Test obtained in Farmalabor's Quality Control laboratories

** 0.1 ml of a 0.01N iodine solution

The test for chromium has not been carried out, as this element is not used in the synthesis process.

The manufacturer declares that the products is BSE/TSE contamination free

Special storage conditions are not required. Must be protected from light.

FARMALABOR Srl
Head office Via Pozzillo, zona ind. - 76012 Canosa di Puglia (Bt) - Italy
Legal head office Via Oberdan, 52 - 76012 Canosa di Puglia (Bt) - Italy
Representative office Via Cavriana, 3 - 20134 Milano (Mi) - Italy
Cod. Fisc. e Partita Iva - VAT n° 05676410722Phone +39 0883 611 301
Fax +39 0883 664 824
Fax 800 085 708
E-mail info@farmalabor.it
Web www.farmalabor.itLa qualità aziendale è riconosciuta dalle certificazioni
Company quality is guaranteed through following certifications
ISO 9001:2008
ISO 14001:2005



Tre divisioni, un'unità di intenti. Produrre qualità.
Three Departments, a unique will: Produce Quality.

Farmacisti Associati

FARMALABOR

FARMALABOR

FARMALABOR

CERTIFICATO DI ANALISI - CERTIFICATE OF ANALYSIS

Prodotto/Product: **2189 SPIRONOLATTONE - SPIRONOLACTONE - SPIRONOLACTONUM**

Conformità/Compliance:

PH. EUR.

Lotto/Batch Number:

F1400179

Produttore - Manufacturer:

FARMALABOR Srl, Via Pozzillo Z.I. - 76012 Canosa di Puglia (BT) - ITALIA

Data produzione/Manufacturing date: 28/05/2014

Data scadenza -Expiry date: 30/09/2018

Data di analisi/Analysis date: 29/05/2014

Produttore material prima/Raw Material Manufacturer:

SANOFI CHIMIE- FRANCIA / FRANCE
63480 - Centre de production de Vertolaye

Lotto materia prima/Raw material manufacturing batch number:

1305535809

Il produttore di materia prima, approvato da Farmalabor, è in possesso di un certificato GMP rilasciato da un' Agenzia Europea; la materia prima è stata autorizzata dall' AIFA (Agenzia Italiana del Farmaco) ad essere ripartita presso l'officina farmaceutica Farmalabor.

The raw material manufacturer, approved by Farmalabor, owns a GMP certificate issued by an European Agency; Farmalabor repackaging activity of this raw material is licensed by AIFA (Agenzia Italiana del Farmaco)

CLP

H361d Sospettato di nuocere al feto
H373 Può provocare danni agli organi in caso di esposizione prolungata o ripetuta.
H412 Nocivo per gli organismi acquatici con effetti di lunga durata.
P260 Non respirare la polvere/i fumi/i gas/la nebbia/i vapori/gli aerosol.
P263 Evitare il contatto durante la gravidanza/l'allattamento.
P273 Non disperdere nell'ambiente.
P281 Utilizzare il dispositivo di protezione individuale richiesto.
P308+P313 IN CASO di esposizione o di possibile esposizione, consultare un medico.
P403 Conservare in luogo ben ventilato.
P404 Conservare in un recipiente chiuso.
P501 Smaltire il prodotto/recipiente in conformità con le disposizioni locali/regionali/nazionali/internazionali

CLP

H361d Suspected of damaging the unborn child
H373 May cause damage to organs <or state all organs affected, if known> through prolonged or repeated exposure <state route of exposure if it is conclusively proven that no other routes of exposure cause the hazard>.
H412 Harmful to aquatic life with long lasting effects.
P260 Do not breathe dust/fume/gas/mist/vapours/spray.
P263 Avoid contact during pregnancy/while nursing.
P273 Avoid release to the environment.
P281 Use personal protective equipment as required.
P308+P313 IF exposed or concerned: Get medical advice/attention.
P403 Store in a well-ventilated place.
P404 Store in a closed container.
P501 Dispose of contents/container in accordance with local/regional/international regulations.



Il presente documento è valido senza firma ed è copia conforme del certificato di analisi firmato in originale ed archiviato in Farmalabor nel relativo batch record

This document is valid without signature and is a compliant copy of the analysis signed in original and archived in Farmalabor in its batch record

Approvato da Persona Qualificata / Approved by Qualified Person
Dr. Romano Trabucchi

Spazio riservato alla Farmacia

DATA RICEZIONE:	_____	NR. INTERNO:	_____	NR DDT/FATTURA:	_____
DATA 1°UTILIZZO:	_____	DATA FINE UTILIZZO:	_____	QUANTITA':	_____
COSTO:	_____	PREZZO AL PUBBLICO:	_____	SIGLA RESP.LAB:	_____

FARMALABOR Srl
Head office Via Pozzillo, zona ind. - 76012 Canosa di Puglia (Bt) - Italy
Legal head office Via Oberdan, 52 - 76012 Canosa di Puglia (Bt) - Italy
Representative office Via Cavriana, 3 - 20134 Milano (Mi) - Italy
Cod. Fisc. e Partita Iva - VAT n° 05676410722

Phone +39 0883 611 301
Fax +39 0883 664 824
Fax 800 085 708
E-mail info@farmalabor.it
Web www.farmalabor.it

La qualità aziendale è riconosciuta dalle certificazioni
Company quality is guaranteed through following certifications
ISO 9001:2008
ISO 14001:2005



102-1-8 - 3 EN



April 02, 2014

GOPHARMA SRL
VIA CARLO ALBERTO DALLA CHIESA N° 3
I-20088 PESCHIERA BORROMEO

CERTIFICATE OF ANALYSIS
SPIRONOLACTONE MICRONISED

1806152180

Batch number : 1305535809
Purchase: 1000129806 / March 20, 2014

Delivery: 1080157595

Manufacturing date : September 30, 2013
Expiry date : September 30, 2018
Analytical method : CCF.2258.006.I.1.11
Storage conditions : Storage: controlled room temperature (up to 25°C).
Inspection lot number: 6561914
Compliance : This batch is accepted and complies with the specifications. Retest date : N/A

Tests	Analytical results	Specifications
Characters	Complies	Practically white powder
Identification IR	Positive	Positive
Identification UV	Positive	Positive
Identification LC	Positive	Positive
Specific optical rotation at 20°C (c = 1 g w/v, in chloroform) (*)	-36.0	-37.0 to -33.0 °
Specific optical rotation at 25°C (c = 1 g w/v, in chloroform) (*)	-36.0	-37.0 to -33.0 °
Specific optical rotation at 25°C (c = 1 g w/v, in ethyl alcohol 96 %v/v) (*)	-41.5	-45.0 to -41.0 °
Melting point	205	198 to 209 °C
LC - Camrenone	< 0.1	<= 0.2 % w/w
LC - Any other impurity	0.03	<= 0.10 % w/w
LC - Total impurities content	0.1	<= 0.5 % w/w
Free-mercapto compounds (**)	0.0	<= 0.1 ml
GC - Methanol	< 30	<= 500 ppm
GC - Isopropyl alcohol	< 60	<= 1000 ppm
GC - Dichloromethane	< 50	<= 500 ppm
GC - Pyridine	< 40	<= 200 ppm
Loss on drying	< 0.1	<= 0.5 % w/w
Sulphated ash	100.8	<= 0.1 % w/w
Assay by LC (*)	101.4	97.0 to 103.0 % w/w
Assay by spectrophotometry (*)	101.4	97.0 to 103.0 % w/w

Page 01 out of 03

Sanofi Chimie - 63480 Verriolaye - France - Tel: +33 (0)4 73 82 51 00 - Fax: +33 (0)4 73 82 52 05 - www.sanofi.com
Sede Social: Strada di Pissolim Salvadori 48/50 - 64250 Cantù - Italia - S.A. al capital di 824 786 330 € - RCS Codice 028 266 204 - Code APE 741

FARMALABOR Srl
Head office Via Pozzillo, zona ind. - 76012 Canosa di Puglia (Bt) - Italy
Legal head office Via Oberdan, 52 - 76012 Canosa di Puglia (Bt) - Italy
Representative office Via Cavriana, 3 - 20134 Milano (Mi) - Italy
Cod. Fisc. e Partita Iva - VAT n° 05676410722

Phone +39 0883 611 301
Fax +39 0883 664 824
Fax 800 085 708
E-mail info@farmalabor.it
Web www.farmalabor.it

La qualità aziendale
è riconosciuta dalle certificazioni
Company quality is guaranteed
through following certifications
ISO 9001:2008
ISO 14001:2005



102-1-6 - 3 EN



April 02, 2014

CERTIFICATE OF ANALYSIS
SPIRONOLACTONE MICRONISED
1806152180

Batch number : 1305535809

Purchase: 1000129806 / March 20, 2014

Delivery: 1080157595

Tests	Analytical results	Specifications
Particles \leq 5 μ m (determination in volume)	77	\geq 50 %
Particles \leq 15 μ m (determination in volume)	100	\geq 95 %
Particles \leq 30 μ m (determination in volume)	100	100 %
Identification LC (Ph Eur)	Positive	Positive
Specific optical rotation at 20°C (α =1 % w/v, in ethyl alcohol 95%v/v) (*) (Ph Eur)	-43.8	-46.0 to -41.0 °
LC - Impurity I (Ph Eur)	< 0.1	\leq 0.5 % w/w
LC - Impurity E (beta spironolactone) (Ph Eur)	< 0.1	\leq 0.3 % w/w
LC - Impurity F (Cantrenone) (Ph Eur)	< 0.1	\leq 0.3 % w/w
LC - Impurity A (Delta 20-spirolactone) (Ph Eur)	0.1	\leq 0.2 % w/w
LC - Impurity C (Ketolactone) (Ph Eur)	< 0.1	\leq 0.2 % w/w
LC - Impurity D (Dethio epironolactone) (Ph Eur)	< 0.05	\leq 0.15 % w/w
LC - Any other impurity (Ph Eur)	< 0.05	\leq 0.10 % w/w
LC - Total impurities content (Ph Eur)	0.1	\leq 0.7 % w/w
Assay by LC (*) (Ph Eur)	99.8	97.5 to 102.0 % w/w

Page 02 out of 03

Sanofi Chimie - 83480 Vertolaya - France - Tel +33 (0)4 73 82 51 00 - Fax +33 (0)4 73 82 52 05 - www.sanofi.com
 Sanofi - France - 1 rue du Président Salvador Allende - 92130 Garches - France - S.A. au capital de 524 736 320 € - RCS Créteil 428 756 204 - Code APE 2411

FARMALABOR Srl
 Head office Via Pozzillo, zona ind. - 76012 Canosa di Puglia (Bt) - Italy
 Legal head office Via Oberdan, 52 - 76012 Canosa di Puglia (Bt) - Italy
 Representative office Via Cavriana, 3 - 20134 Milano (Mi) - Italy
 Cod. Fisc. e Partita Iva - VAT n° 05676410722

Phone +39 0883 611 301
 Fax +39 0883 664 824
 Fax 800 085 708
 E-mail info@farmalabor.it
 Web www.farmalabor.it

La qualità aziendale
 è riconosciuta dalle certificazioni
 Company quality is guaranteed
 through following certifications
 ISO 9001:2008
 ISO 14001:2005



102-1-2-3 EN



April 02, 2014

CERTIFICATE OF ANALYSIS
SPIRONOLACTONE MICRONISED
1806152180

Batch number : 1305535809
Purchase: 1000129806 / March 20, 2014 , Delivery: 1080157595

Tests	Analytical results	Specifications
-------	--------------------	----------------

(*) calculated with reference to the dried substance
(**) <= 0.1 ml of a 0.01 N iodine solution

The test for chromium has not been carried out, as this element is not used in the synthesis process

Other O.V.I. described in the USP are not used in the synthesis process

Compliant with Ph.Eur. , USP and JP requirements

The certificate of analysis has been produced by a validated Laboratory Information Management System and signed electronically the December 05, 2013 at 09:27:59 by Virginie COQUERY
Quality Assurance

Page 03 out of 03

Sanofi Chimie - 63480 Vertolaye - France - Tél: +33 (0)4 73 82 51 00 - Fax: +33 (0)4 73 82 52 05 - www.sanofi.com
Siège Social - 9 rue J. Prévost Salvator Allende - 94250 Gentilly - France - S.A. au capital de 624 796 320 € - RCS ORLÈANS 428 706 216 - Code APE 2411

FARMALABOR Srl
Head office Via Pozzillo, zona ind. - 76012 Canosa di Puglia (Bt) - Italy
Legal head office Via Oberdan, 52 - 76012 Canosa di Puglia (Bt) - Italy
Representative office Via Cavriana, 3 - 20134 Milano (Mi) - Italy
Cod. Fisc. e Partita Iva - VAT n° 05676410722

Phone +39 0883 611 301
Fax +39 0883 664 824
Fax 800 085 708
E-mail info@farmalabor.it
Web www.farmalabor.it

La qualità aziendale
è riconosciuta dalle certificazioni
Company quality is guaranteed
through following certifications
ISO 9001:2008
ISO 14001:2005

