

DECLARAȚIE DE CONFORMITATE

Nr. 11 /10.03.2025.

Subscrisa **ROMVAC COMPANY S.A.**, cu sediul social în Orașul Voluntari, Șoseaua Centurii, nr.7, Județul Ilfov, cod poștal 077190, tel.: 021-350.31.06, fax: 021-350.31.10, e-mail: romvac@romvac.ro, înregistrată la Oficiul Registrului Comerțului de pe lângă Tribunalul Ilfov sub nr. J23/754/2001, având CUI RO 482384, cont bancar deschis la BCR- Sucursala Unirea București, nr. RO66 RNCB 0082 0030 8114 0001, reprezentată legal prin Dr. VIORICA CHIURCIU - Director General, declară că:

Produsul: PESTIHOLVAC FORTE – vaccin mixt, inactivat, cu adjuvant uleios, contra pseudopestei și holerei aviare

Seria: 91

Valabilitatea: 30.01.2026

care face obiectul prezentei declarații, este în conformitate cu prevederile *Dosarului tehnic* al produsului, aprobat de AUTORITATEA NAȚIONALĂ SANITARĂ VETERINARĂ SI PENTRU SIGURANȚA ALIMENTELOR și respectă condițiile impuse în sarcina noastră prin Autorizația de Comercializare Nr . 110088/27.05.2011

Director General
Dr. Viorica CHIURCIU

Șef Laborator Control Biologic
Dr. Silvia PURCĂREA

CERTIFICAT DE ANALIZĂ PENTRU PRODUSUL FINIT

Nr. 11 / 10.03.2025.

NUMELE ȘI ADRESA PRODUCĂTORULUI ROMVAC COMPANY S.A. Sos. Centurii nr. 7, Voluntari ILFOV IF-077190 Tel./Fax:(+) 4 021 350 3109 / (+) 4 021 350 3110 Email: romvac@romvac.ro	NR. AUT. FABRICAȚIE RO 01/2023	CERTIF. GMP FABRICAȚIE - CONTROL 76/2023/RO
DENUMIREA PRODUSULUI / FORMĂ DOZARE PESTIHOLVAC FORTE - vaccin mixt, inactivat, cu adjuvant uleios, contra pseudopestei și holerei aviare.	NR. SERIE 91	COD PRODUS B-27050
	DATA FABRICAȚIEI 30.07.2024	DATA EXPIRĂRII 30.01.2026
	AUT. COMERCIALIZARE NR. 110088/27.05.2011	PAGINA 1 din 2

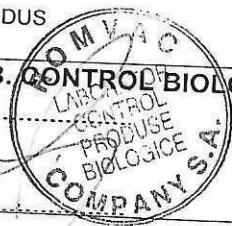
REF. POS.	TEST	DATELE TESTĂRII		LIMITE/CRITERIU ADMISIBILITATE	REZULTAT	COD S- SATISFĂCĂTOR NS - NESATISFĂCĂTOR NC - NECONCLUDENT NT - NETESTAT
		ÎNCEPERE	FINALIZARE			
F3.1-004	PRELEVAREA PROBERLOR PENTRU CONTROLULUI CALITATII	20.09.2024	20.09.2024	Se rec.un nr. de probe in directa corelatie cu marimea seriei 31 fl x 30 ml/fl	31 fl x 30 ml/fl	S
F3.1-005	CONTROLUL STERILITĂȚII BACTERIENE ȘI FUNGICE	01.11.2024	19.11.2024	Steril bacterian si fungic	Steril - Corespunde	S
POS F3.1-046	CONTROL MACROSCOPIC	01.11.2024	01.11.2024	Emulsie alba laptoasa,omogena,fara depuneri,precipitate sau impuritati	Emulsie alba laptoasa,omogena,fara depuneri,precipitate sau impuritati - Corespunde	
F3.1-012	CONTROLUL INACTIVĂRII SUSPENSIEI VACCINALE pe oua SPF	29.10.2024	12.11.2024	HA-negativ.Virus rezidual absent conform Ph.Eur.monografia 0870	HA-negativ.Virus rezidual absent Corespunde	S
F3.1-014	CONTROL VALOARE IMUNIZANTA PRIN INFECTIA DE CONTROL- galinacee - vaccinuri antibacteriene	09.12.2024	11.02.2025	Pasarile vaccinate ≥70% supravietuire,pasari nevaccinate ≥70% mortalitate .	Pasarile vaccinate 95% supravietuire,pasarile nevaccinate 80% mortalitate Corespunde	S
F3.1-015	CONTROLUL VALORII IMUNIZANTE – IHA/pui	10.01.2025	11.02.2025	Titru de anticorpi impotriva bolii de Newcastle, IHA≥1/16	Titru de anticorpi impotriva bolii de Newcastle, IHA ser 1/15seruri = 1/16 3/15 seruri= 1/32 6/15 seruri= 1/64 5/15 seruri= 1/128	S
F3.1-045	CONTROLUL CANTITĂȚII DE VACCIN REPARTIZATĂ/FL	21.10.2024	21.10.2024	Cantitatea de vac. repartizată pe flacon trebuie să fie egală cu cea indicată pe eticheta flaconului ≥ 30 ml	Volum /flacon =32 ml	S
POS F3.1-047	CONTROLUL TIPULUI DE EMULSIE	21.10.2024	21.10.2024	Emulsie A/U	Emulsie A/U Corespunde	S
F3.1-048	CONTROLUL VİSCOZITĂȚII ȘI A PROBEI DE PASAJ A SUSPENSIEI ȘI EMULSIEI	21.10.2024	21.10.2024	Timpul de scurgere prin pipetă este de maxim 30 secunde și trece în jet continuu prin ac de 10(1/14 mm)	Timpul de scurgere prin pipetă este de 10 secunde și trece în jet continuu prin ac de 10 (1/14 mm)	S
F3.1-049	CONTROLUL STABILITATII EMULSIEI	16.10.2024	29.10.2024		Dupa 14 zile la 37°C, vaccinul se separa in 2 straturi, care se omogenizeaza cu usurinta prin agitare.	S

MĂRIMEA SERIEI			OBSERVAȚII
NR. UNITĂȚI COMERCIALE (1) 4.994 fl	CANTITATE PRODUS / UNITATE COMERCIALĂ (2) 100 doze	TOTAL (1 x 2) 499.400 doze	

Prin prezenta certific faptul că informațiile mai sus menționate sunt reale și corecte. Această serie de produs a fost fabricată, inclusiv ambalată/etichetată și controlată în unitatea/unitățile mai sus menționată/e, în conformitate cu cerințele GMP prevăzute de către ANSVSA și cu specificațiile din autorizația de comercializare. Înregistrările referitoare la fabricația, ambalarea și analizele de serie au fost revizuite și s-a constatat conformitatea acestora cu cerințele GMP.

Buletin de Analiza Nr.40167/13.02.2025 eliberat de I C B M V

DECIZIE ☒ ELIBERARE PRODUS ☐ ALTELE (Explicații)		☐ REPROCESARE SAU RETESTARE	☐ RESPINGERE
SEMNĂTURĂ ȘEF LAB. CONTROL BIOLOGIC Dr. Silvia Purcarea Data: 10.03.2025		SEMNĂTURĂ PERSOANA CALIFICATĂ Biochim. Andrei Nica/Biolog Lucia Diaconu Data: 10.03.2025	





AUTORITATEA NAȚIONALĂ SANITARĂ VETERINARĂ
ȘI PENTRU SIGURANȚA ALIMENTELOR
INSTITUTUL PENTRU CONTROLUL PRODUSELOR
BIOLOGICE ȘI MEDICAMENTELOR DE UZ VETERINAR



Lab. Control Biologie
g. Mihai

Nr. 1729 din 14.02.2025

La Procesul verbal înregistrat la ICBMV nr. 10790 din 20.09.2024 emis de Institutul pentru Controlul Produselor Biologice și Medicamentelor de Uz Veterinar, ICBMV și înregistrat prin CA-ICBMV-40167 din 20.09.2024, vă transmitem rezultatele analizelor de laborator pentru produsul Pestiholvac forte, serie 91, valabilitate până la 30.01.2026, DAC : ROMVAC COMPANY S.A., AC Nr. 110088/27.05.2011, valabilitate : nelimitată.

Director Adjunct

Dr. Mirala MARINESCU

Director

Dr. Valentin VOICU

INSTITUTUL PENTRU CONTROLUL PRODUSELOR
BIOLOGICE ȘI MEDICAMENTELOR DE UZ VETERINAR

BULETIN DE ANALIZĂ



Nr. 40167 din 13.02.2025



acreditat pentru
INCERCARE



SR EN ISO/IEC 17025:2018
CERTIFICAT DE ACREDITARE
LI 908

Expeditorul probelor: Institutul pentru Controlul Produselor Biologice și Medicamentelor de Uz Veterinar, ICBMV

Contextul prelevării: Control de serie

Deținătorul autorizației de comercializare (DAC): ROMVAC COMPANY S.A., ROMÂNIA

Producător: ROMVAC COMPANY S.A., ROMÂNIA

Date cu privire la acțiunea de prelevare a probelor

Locul prelevării: S.C. ROMVAC COMPANY S.A., Jud. Ilfov

Data prelevării: 20.09.2024 -

Nr. proces verbal, loc
prelevare/DSVSA : 5420 / 20.09.2024

Responsabil prelevare: Dr. Eugenia BARCAN

Date cu privire la recepția probelor

Data și ora:

20.09.2024

Temperatura/starea termică:

8,0°C

Responsabili:

Med. Vet. Anca Tranulea

Opiniile și interpretările conținute de prezentul raport nu sunt acoperite de acreditarea RENAR sau certificarea EDQM/MJA. În acest Buletin de analiză rezultatele încercării și concluzia se referă numai la proba analizată. Rezultatele sunt înscrise în ordinea identificării probelor/unităților de probe, conform documentului de prelevare. Se interzice reproducerea parțială a Buletinului de analiză fără aprobarea laboratorului emitent. Prezentul buletin este valabil numai original. Falsificarea acestui document se pedepsește în conformitate cu legislația în vigoare. Pentru produsele medicinale veterinare incluse în Planul de prelevare și testare cât și pentru cele aflate în procedura de autorizare, acțiunea de prelevare nu face obiectul activității laboratorului, responsabilitatea eșantionării o are solicitantul cererii de analiză. Încercările marcate cu (*) nu sunt acoperite de acreditarea RENAR și nici de certificarea EDQM. Toate activitățile referitoare la controlul de laborator al calității produselor medicinale veterinare și a altor produse veterinare se realizează în conformitate cu prevederile standardului ISO 9001. Pentru detalii suplimentare, vă rugăm să consultați certificatele afisate pe www.icbm.ro

FA01-BA-P
Ediția 2
08.01.2016

Revizia 1
25.01.2018

Tipărit de Med. Vet. Carmen MIHAI
în 13.02.2025 13:17:12



ATLASvet
LIMS



BA-ICBMV-40167
pagina 1 din 4

Tabel produse/obiective, probe și teste (nr total probe:1)

1. Produs/Obiectiv: **Pestiholvac forte**, emulsie injectabilă, **ROMVAC COMPANY S.A.**, AC Nr. 110088/27.05.2011

Cod probă Perioada analitică	Detalii probă	Test, metodă de analiză / Parametri de performanță	Rezultate, IM, UM	Concluzii
PR-ICBMV- 40167-1	serie: 91 valabilitate: 30.01.2026 cantit. totală: 31,00 flacon x 100 doze nr. unități/probă:25 stare de primire: Corespunzatoare	Serviciu/Compartiment: Laborator Control Control sterilitate PMV, Reagenti, Produse imunologice/flacon (AR) (CE) (M.G.)	Produse Antibacteriene 40167-1.1 (Vaccin mixt): Steril (Corespunde.) Perioada testării : 01.11 - 19.11.2024. Prevederi : steril bacterian și fungic. Conform Ph. Eur ed.10, cap.2.6.1. 40167-1.2 (Vaccin mixt): Steril (Corespunde.) Perioada testării : 01.11 - 19.11.2024. Prevederi : steril bacterian și fungic. Conform Ph. Eur ed 10 cap 2 6 1 40167-1.3 (Vaccin mixt): Steril (Corespunde.) Perioada testării : 01.11 - 19.11.2024. Prevederi : steril bacterian și fungic. Conform Ph. Eur ed. 10, cap.2.6.1. 40167-1.4 (Vaccin mixt): Steril (Corespunde.) Perioada testării : 01.11 - 19.11.2024. Prevederi : steril bacterian și fungic. Conform Ph. Eur ed. 10, cap.2.6.1. 40167-1.5 (Vaccin mixt): Steril (Corespunde.) Perioada testării : 01.11 - 19.11.2024. Prevederi : steril bacterian și fungic. Conform Ph. Eur ed. 10, cap.2.6.1. 40167-1.6 (Vaccin mixt): Steril (Corespunde.) Perioada testării : 01.11 - 19.11.2024. Prevederi : steril bacterian și fungic. Conform Ph. Eur. ed. 10, cap.2.6.1. 40167-1.7 (Vaccin mixt): Steril (Corespunde.) Perioada testării : 01.11 - 19.11.2024. Prevederi : steril bacterian și fungic. Conform Ph. Eur ed. 10, cap.2.6.1. 40167-1.8 (Vaccin mixt): Steril (Corespunde.) Perioada testării : 01.11 - 19.11.2024. Prevederi : steril bacterian și fungic. Conform Ph. Eur ed. 10, cap.2.6.1. 40167-1.9 (Vaccin mixt): Steril (Corespunde.) Perioada testării : 01.11 - 19.11.2024. Prevederi : steril bacterian și fungic. Conform Ph. Eur ed. 10, cap.2.6.1. 40167-1.10 (Vaccin mixt): Steril (Corespunde.) Perioada testării : 01.11 - 19.11.2024. Prevederi : steril bacterian și fungic. Conform Ph. Eur. ed.10, cap.2.6.1. 40167-1.11 (Vaccin mixt): Steril (Corespunde.) Perioada testării : 01.11 - 19.11.2024. Prevederi : steril bacterian și fungic. Conform Ph.Eur.ed.10, cap.2.6.1. 40167-1.12 (Vaccin mixt): Steril (Corespunde.) Perioada testării : 01.11 - 19.11.2024. Prevederi : steril bacterian și fungic. Conform Ph. Eur. ed.10, cap.2.6.1. 40167-1.13 (Vaccin mixt): Steril (Corespunde.) Perioada testării : 01.11 - 19.11.2024. Prevederi : steril bacterian și fungic. Conform Ph. Eur. ed. 10, cap.2.6.1. 40167-1.14 (Vaccin mixt): Steril (Corespunde.) Perioada testării : 01.11 - 19.11.2024. Prevederi : steril bacterian și fungic. Conform Ph. Eur. ed 10, cap.2.6.1. 40167-1.15 (Vaccin mixt): Steril (Corespunde.)	Corespunde prevederilor documentatiei tehnice a produsului și Ph.Europene,ed.10

Opiniile și interpretările conținute de prezentul raport nu sunt acoperite de acreditarea RENAR sau certificarea EDQM/MJA. În acest Buletin de analiză rezultatele încercării și concluzia se referă numai la proba analizată. Rezultatele sunt înscrise în ordinea identificării probelor/a unităților de probe, conform documentului de prelevare. Se interzice reproducerea parțială a Buletinului de analiză fără aprobarea laboratorului emitent. Prezentul buletin este valabil numai original. Falsificarea acestui document se pedepsește în conformitate cu legislația în vigoare. Pentru produsele medicinale veterinare incluse în Planul de prelevare și testare cât și pentru cele aflate în procedura de autorizare, acțiunea de prelevare nu face obiectul activității laboratorului, responsabilitatea eșantionării o are solicitantul cererii de analiză. Încercările marcate cu (*) nu sunt acoperite de acreditarea RENAR și nici de certificarea EDQM. Toate activitățile referitoare la controlul de laborator al calității produselor medicinale veterinare și a altor produse veterinare se realizează în conformitate cu prevederile standardului ISO 9001. Pentru detalii suplimentare, vă rugăm să consultați certificatele afișate pe www.icbmv.ro

FA01-BA-P
Ediția 2
08.01.2016

Revizia 1
25.01.2018



Perioada testării : 01.11 - 19.11.2024.
Prevederi : steril bacterian și fungic. Conform Ph.
Eur. ed. 10. cap.2.6.1.
40167-1.16 (Vaccin mixt): Steril (Corespunde.)

Perioada testării : 01.11 - 19.11.2024.
Prevederi : steril bacterian și fungic. Conform Ph.
Eur. ed.10.cap.2.6.1.

40167-1.17 (Vaccin mixt): Steril (Corespunde.)
Perioada testării : 01.11 - 19.11.2024.
Prevederi : steril bacterian și fungic. Conform
Ph. Eur. ed. 10.cap. 2.6.1.

40167-1.18 (Vaccin mixt): Steril (Corespunde.)
Perioada testării : 01.11 - 19.11.2024.
Prevederi : steril bacterian și steril fungic.
Conform Ph. Eur. ed.10.cap.2.6.1.

40167-1.19 (Vaccin mixt): Steril (Corespunde.)
Perioada testării : 01.11 - 19.11.2024.
Prevederi : steril bacterian și fungic. Conform
Ph. Eur. ed. 10. cap.2.6.1.

40167-1.20 (Vaccin mixt): Steril (Corespunde.)
Perioada testării : 01.11 - 19.11.2024.
Prevederi : steril bacterian și fungic. Conform
Ph. Eur. ed. 10. cap.2.6.1.

Control macroscopic (*) (M.G.)

40167-1.13 (Vaccin mixt): Emulsie alb
lptoasa, omogena, fara depuneri, precipitate
sau impuritati.
Corespunde.

Control valoare imunizantă prin infecție
de control - galinacee - vaccinuri
antibacteriene (*) (M.G.)

Data testării : 01.11.2024.
Prevederi : emulsie alb lptoasa, omogena, fara
depuneri, precipitate sau impuritati.
Conform documentatiei tehnice a produsului.
40167-1.21 (Vaccin mixt): Pasările vaccinate
95% supraviețuire, pasările nevaccinate 80 %
mortalitate.
Corespunde.
Perioada testării : 09.12.2024- 11.02.2025
Prevederi : pasările vaccinate ≥ 70% supraviețuire,
pasările nevaccinate ≥ 70 % mortalitate.
Conform documentatiei tehnice a produsului.

Serviciu/Compartiment: Laborator Control Produse Antivirale Aviare

Control inactivare suspensie virală pe
ouă SPF (AR) (CE) (C.L.)

40167-1.22 (Vaccin mixt): Absent (corespunde)

Perioada analitica: 29.10 - 12.11.2024.
Prevederi: HA = negativ. Virus rezidual absent
conform Ph.Eur. monografia 0870.

Control valoare imunizantă - IHA/pui
(NR) (CE) (C.L.)

40167-1.23 (Vaccin mixt): Titru de anticorpi
împotriva bolii de Newcastle, IHA/ser: 1/15
seruri=1/16; 3/15 seruri=1/32; 6/15 seruri=1/64;
5/15seruri= 1/128; Corespunde.

Perioada analitica: 10.01.2025 - 11.02.2025.
Prevederi: titru de anticorpi împotriva bolii de
Newcastle, IHA ≥ 1/16, conform documentatiei
tehnice.

Serviciu/Compartiment: Compartiment Control și Evaluare Seturi de Diagnostic și Reagenți

Determinarea tipului de emulsie (*) (L.F.)

40167-1.24 (Vaccin mixt): A/U (corespunde)

Data testării: 21.10.2024

Determinarea probei de pasaj a
suspensiei și emulsiei (*) (L.F.)

40167-1.24 (Vaccin mixt): Vaccinul trece cu
usurintă în jet continuu prin acul de seringă 10
(1/14mm).

Data testării: 21.10.2024

Determinarea volumului (*) (L.F.)

40167-1.24 (Vaccin mixt): Volumul/flacon
=32ml.

Data testării: 21.10.2024

Determinarea vascosității emulsiei (*)
(L.F.)

40167-1.25 (Vaccin mixt): 10 Secunde
corespunde(maxim=30 Secunde)

Corespunde
prevederilor
documentatiei
tehnice a produsului

Opiniile și interpretările conținute de prezentul raport nu sunt acoperite de acreditarea RENAR sau certificarea EDQM/MJA. În acest Buletin de analiză rezultatele încercării și concluzia se referă numai la proba analizată. Rezultatele sunt înscrise în ordinea identificării probelor/a unităților de probe, conform documentului de prelevare. Se interzice reproducerea parțială a Buletinului de analiză fără aprobarea laboratorului emitent. Prezentul buletin este valabil numai original. Falsificarea acestui document se pedepsește în conformitate cu legislația în vigoare. Pentru produsele medicinale veterinare incluse în Planul de prelevare și testare cât și pentru cele aflate în procedura de autorizare, acțiunea de prelevare nu face obiectul activității laboratorului, responsabilitatea eșantionării o are solicitantul cererii de analiză. Încercările marcate cu (*) nu sunt acoperite de acreditarea RENAR și nici de certificarea EDQM. Toate activitățile referitoare la controlul de laborator al calității produselor medicinale veterinare și a altor produse veterinare se realizează în conformitate cu prevederile standardului ISO 9001. Pentru detalii suplimentare, vă rugăm să consultați certificatele afișate pe www.icbmrv.ro

FA01-BA-P
Ediția 2
08.01.2016

Revizia 1
25.01.2018

Tipărit de Med. Vet. Carmen MIHAJ
în 13.02.2025 13:17:12



ATLASvet
LIMS



BA-ICBMV-40167
pagina 3 din 4

		0,4ml de vaccin se scurg prin pipeta de 1ml în 10 secunde. Data testării: 21.10.2024 Controlul stabilitatii emulsiei (*) (L.F.) 40167-1.25 (Vaccin mixt) Corespunzator (corespunde) După 14 zile la 37°C, vaccinul se separă în 2 straturi, care se omogenizează cu ușurință prin agitare. Perioada de testare: 16.10.2024 -29.10.2024
--	--	--

Concluzia finală: Probele controlate de Pestiholvac Forte, vaccin mixt contra holerei și pseudopestei infecțioase aviare, seria 91, cu valabilitatea 30.01.2026, au corespuns la parametrii analizați, conform prevederilor documentației tehnice a firmei producătoare, Romvac Company S.A. și Ph.Europene, ed.10.

Responsabili teste/analize:

M. G. = Med. Vet. Marinela GRIGORESCU..... *Grigorescu*

C. M. = Med. Vet. Carmen MIHAL..... *Mihal*

L. F. = Chim. Luminița FATU..... *Fatu*

Responsabil LABORATOR CONTROL PRODUSE ANTIBACTERIENE: Dr. med. vet. Daniela NIȚĂ, *19*

Responsabil LABORATOR CONTROL PRODUSE ANTIVIRALE AVIARE: Dr. med. vet. Daniela NIȚĂ, *19*

Responsabil COMPARTIMENT CONTROL SI EVALUARE SETURI DE DIAGNOSTIC SI REAGENTI: Biochim. Costin CIOCIOI

Abrevieri / Definiții:

DAC - Deținătorul Autorizației de Comercializare
 (AR) - Acreditat RENAR
 (NR) - Neacreditat RENAR
 (CE) - Certificat EDQM/MJA
 (NE) - Necertificat EDQM/MJA
 (*) - Neacreditat RENAR și necertificat EDQM
 IM - incertitudine de măsurare
 UM - unități de măsură
 EDQM - Directoratul European pentru Calitatea Medicamentelor
 MJA - Audit Comun Reciproc

Număr de exemplare 2 din care se distribuie:	☐ ANSVSA ☐ Altele:.....	Număr anexe 1
1 ICBMV 1 ROMVAC COMPANY S.A. 		☐ ☐

Opiniile și interpretările conținute de prezentul raport nu sunt acoperite de acreditarea RENAR sau certificarea EDQM/MJA. În acest Buletin de analiză rezultatele încercării și concluzia se referă numai la proba analizată. Rezultatele sunt înscrise în ordinea identificării probelor/a unităților de probe, conform documentului de prelevare. Se interzice reproducerea parțială a Buletinului de analiză fără aprobarea laboratorului emitent. Prezentul buletin este valabil numai original. Falsificarea acestui document se pedepsește în conformitate cu legislația în vigoare. Pentru produsele medicinale veterinare incluse în Planul de prelevare și testare cât și pentru cele aflate în procedura de autorizare, acțiunea de prelevare nu face obiectul activității laboratorului, responsabilitatea eșantionării o are solicitantul cererii de analiză. Încercările marcate cu (*) nu sunt acoperite de acreditarea RENAR și nici de certificarea EDQM. Toate activitățile referitoare la controlul de laborator al calității produselor medicinale veterinare și a altor produse veterinare se realizează în conformitate cu prevederile standardului ISO 9001. Pentru detalii suplimentare, vă rugăm să consultați certificatele afisate pe www.icbmrv.ro

FA01-BA-P
 Ediția 2
 08.01.2016

Revizia 1
 25.01.2018

Tipărit de Med. Vet. Carmen MIHAL
 în 13.02.2025 13:17:12



București, Str. Dudului 39, sector 6, Cod Poștal 060603,
 Telefon: 021.220.21.12, Fax: 021.221.31.71, E-mail: icbmrv@icbmrv.ro, Web: www.icbmrv.ro

BA-ICBMV-40167
 pagina 4 din 4