



Oratect®

**CERTIFICATO DEI RISCHI (C.R.) ALL'USO Asseverato dal Consolato Italo/Ceco****Emesso dal Laboratorio "Ekoline sro" accreditato dal Ministero della Salute Della Rep.Ceca e dal CAI Organismo di Mutuo riconoscimento per l'armonizzazione del mercato internazionale****Il Modello Alt2 è la madre di alt3 ed alt4 rispettivamente denominati in italia Fiala CEC1,CEC, e Altik**

EKOLINE s.r.l.
Hviezdoslavova 29, 62700 Brno – Slatina
Tel/fax +420 545 218 716, tel. +420 545 218 707
E-mail: ekoline@ekoline-brno.cz
<http://www.ekoline-brno.cz>

ALCOOLTEST MARKETING ITALIA
di Pietro Caimmi
Via J. F. Kennedy, 8
Tel. 339 8282019 - Fax 075.8012645
06083 BASTIA UMBRA (PG)
Partita IVA 02688070545

Protocollo n. 11/2003

Perizia sulle sostanze chimiche in base alle richieste specificate
nell'ordine della ditta TEJAS, s.r.l.

Numero pagine: 3

Ordine n.:	2003/05/12
Mandante:	TEJAS, s.r.l. V Nivach 327, 46601 Jablonec n. Nisou
Data dell'accettazione ordine:	il 13 maggio 2003
Data dell'emissione protocollo:	il 15 maggio 2003
Protocollo rilasciato da:	Ing. Zdena Kafkova, firma

timbro: EKOLINE s.r.l.
Hviezdoslavova 29, 62700 Brno
tel/fax: (05) 45218716
CF: 44012446 IVA: 289-44012446

Pagina 1 di 3



Oratect®

**CERTIFICATO DEI RISCHI (C.R.) ALL'USO Asseverato dal Consolato Italo/Ceco**

Emesso dal Laboratorio "Ekoline sro" accreditato dal Ministero della Salute Della Rep.Ceca e dal CAI Organismo di Mutuo riconoscimento per l'armonizzazione del mercato internazionale

**CERTIFICATO DEI RISCHI ASSEVERATO DAL CONSOLATO ITALIANO
DELL'ALCOOLTEST FIALA CEC ,CEC1 o ALTIK in Origine denominato ALT -2 – Alt3, Alt4**

EKOLINE s.r.l.
Hviezdoslavova 29, 62700 Brno – Slatina
Tel/fax +420 545 218 716, tel. +420 545 218 707
E-mail: ekoline@ekoline-brno.cz
<http://www.ekoline-brno.cz>

Perizia sulle sostanze chimiche in base alle richieste specificate
nell'ordine per uso proprio della ditta
TEJAS, s.r.l.

1. Classifica del contenuto della fiala di rilevazione ALT – 2

Componente	Contenuto (%)	CAS 1)	EEC 2)	Classifica 3) R – frase	S – frase
Gel di silice	█	10193-38-9	233-477-0	la sostanza non è classificata come pericolosa ai sensi della legge in vigore 157/98 della G.Uff. della Rep. Ceca	
Acido solforico	█	7664-93-9	231-839-5	C,R 35	S (1/2)-26-30-45
Acqua	█	7732-18-5	231-791-2	la sostanza non è classificata come pericolosa ai sensi della legge in vigore 157/98 della G.Uff. della Rep. Ceca	
Nitrato di potassio	█	7757-79-1	231-818-8	O,R 8	S 16-41
Iodato di potassio	█	7758-05-6	231-831-9	O,R 8	S 17
Classifica del preparato	100	--	--	C,R 35	S (1/2)-26-30-45

Spiegazioni

- CAS numero identificativo della sostanza chimica in Chemical Abstracts Service.
- EEC numero identificativo della sostanza
Nel caso in cui le componenti citate dei preparati non avessero il numero identificativo in European Inventory of Existing Commercial Chemical Substances (EINECS), European List of Notified Substances (ELINCS), oppure No-longer polymers (NLP), è necessario richiedere al produttore la dichiarazione che siano registrate in UE e di conseguenza non è più necessario registrare le sostanze in oggetto in Repubblica Ceca.
- Classificazione nell'Elenco delle sostanze chimiche pericolose classificate sin d'ora nel Decreto del Governo n. 25/99 della G. Uff. della Rep. Ceca, allegato n. 1

Simboli di pericolosità – espressi in parole

C corrosivo
O ossidabile

R – frasi, espresse in parole

R 8 Può provocare l'accensione di materie combustibili
R 35 Provoca gravi ustioni

S – frasi, espresse in parole

S 1/2 Conservare sotto chiave e fuori dalla portata dei bambini
S 16 Conservare lontano da fiamme e scintille. Non fumare
S 17 Tenere lontano da sostanze combustibili
S 26 In caso di contatto con gli occhi, lavare immediatamente e abbondantemente con acqua e consultare un medico (se possibile mostrargli l'etichetta)
S 30 Non versare mai acqua sul prodotto
S 41 In caso di incendio o esplosione non respirare i fumi
S 45 In caso di incidente o di malessere consultare immediatamente il medico (se possibile mostrargli l'etichetta)



Oratect®

**CERTIFICATO DEI RISCHI (C.R.) ALL'USO Asseverato dal Consolato Italo/Ceco**

Emesso dal Laboratorio "Ekoline sro" accreditato dal Ministero della Salute Della Rep.Ceca e dal CAI Organismo di Mutuo riconoscimento per l'armonizzazione del mercato internazionale

Il Modello Alt2 è la madre di alt3 ed alt4 rispettivamente denominati in Italia Fiala CEC1,CEC, e Altik

 EKOLINE s.r.l.
 Hviezdoslavova 29, 62700 Brno – Slatina
 Tel/fax +420 545 218 716, tel. +420 545 218 707
 E-mail: ekoline@ekoline-brno.cz
<http://www.ekoline-brno.cz>

2. Smaltimento della fiala di rilevazione ALT – 2 usata

Legge n. 185/2001 sui rifiuti... stabilisce la classifica dei rifiuti secondo il Registro dei rifiuti nel Decreto n. 381/2001 della G.Uff. della Rep. Ceca

La valutazione delle caratteristiche pericolose dei rifiuti viene stabilita nel Decreto n. 367/2001 della G.Uff. della Rep. Ceca

Il contenuto della fiala di rilevazione non viene classificato come preparato chimico pericoloso secondo la legge in vigore n. 157/98 della G.Uff. della Rep. Ceca. Visto il contenuto del preparato in quantità totale del rifiuto secondo Allegato n. 2 del Decreto n. 376/2001 della G.Uff. della Rep. Ceca **questo rifiuto non viene classificato come pericoloso – subentra nella categoria altri rifiuti.**

Calcolo:

Composizione della fiala di rilevazione: 81 % vetro, 15,5 % materia plastica, 3,5 % reagente

Contenuto della sostanza pericolosa nel reagente: acido solforico (classifica C; R 35); 26,8 % del reagente, cioè 0,938 % del contenuto del rifiuto.

Nota: secondo legge n. 185/2001 della G.Uff. della Rep. Ceca sui rifiuti ... i rifiuti vengono definiti pericolosi se contengono una o più sostanze corrosive classificate come R 35 in concentrazione totale superiore o uguale ad 1 % della quantità totale dei rifiuti.

Codice del rifiuto secondo il Decreto n. 381/2001 della G.Uff. della Rep. Ceca – Registro dei rifiuti:

15 01 07: Imballaggi in vetro

Nota: secondo Allegato n. 3 alla legge n. 477/2001 della G.Uff. della Rep. Ceca sugli imballaggi... gli imballaggi vengono definiti imballaggi di un solo materiale se questo materiale costituisce almeno il 70 % del peso dell'imballaggio.

Indicazione delle fiale di rilevazione: GL + simbolo del cestino

La frase da apporre **sulla scatola** contenente la confezione di fiale di rilevazione:
 Deposare le fiale usate nel luogo destinato al deposito rifiuti!
 Riportare il simbolo del cestino. Il simbolo del cestino viene definito dalla normativa 77 0053 – vedi Protocollo n. 5/2001 EKOLINE



Oratect®

**THE NATIONAL INSTITUTE OF PUBLIC HEALTH IN PRAGUE**

100 42 PRAHA 10 - VINOHRADY, ŠROBÁROVA 48

Telephone: 6708 11 11

Fax: 6731 11 88



T E J A S spol. s r.o.

V nivách 327

466 01 Jablonec nad Nisou

Your reference, dated

23.10.1998

Subject:

Our reference

ZŽP 13-3464/98-1524

EX 285268

IN PRAGUE ON 6.11.1998

6.11.1998

Based on your application, we evaluated

**the mouthpiece of the tube
for measuring the content of alcohol in the breath,
for the ALCOHOLTEST, ALCOHOLTEST-POLICE Set product**

from the perspective of skin contact.

The manufacturer: **TEJAS s.r.o., V nivách 327, 466 01 Jablonec nad Nisou**

The manufacturer of material for the mouthpiece: Nováké chemické závody a.s. (Nováky Chemical Plants), Nováky, Slovak Republic

The material composition: PVC - Sloviplast SG-729 or SG-732 type

For this assessment, you have submitted samples of means and documentation on their composition and properties to us.

Based on microbiological, chemical, and irritability examinations, as well as an evaluation of the documentation submitted, we have come to the following conclusion:

the aforementioned products are safe for human health when used under normal or rationally predictable conditions. They conform to basic requirements on being non-detrimental to health and safe for human health and are in compliance with Act No. 20/1966 Coll., Act No. 22/1997 Coll., and Act No. 634/1992 Coll. as amended by implementation regulations. The testing incorporates ISO 10993-5 Biological evaluation of medical devices - Part 5. The products conform to requirements.

This statement only relates to the samples submitted and the conclusions deduced from their evaluation can only be applied for other products of the same kind, whose composition and properties fully correspond to the samples assessed by us.

The submitted samples were consumed when conducting the investigation specified.

Enclosure: 1

The solver: MUDr. Jírová, CSc.

Doc. MUDr. Komárek, CSc.
Head of the Centre of Health and Living Conditions

Telephone:00420-267082439

**THE NATIONAL INSTITUTE OF PUBLIC
HEALTH**
Centre of Health and Living Conditions
Šrobárova 48
100 42 Praha 10

**Oratect®****Division - 30****Ostrava-Radvanice, Pikartská 1337/7, ZIP 716 07**

The company is entered in the Commercial Register kept at the District Court in Ústí nad Labem under Section B, Insert 315
 Company Registration Number: 45193380; Tax Identification Number: 388-45193380
 Mining, civil engineering, geotechnics, testing, mechanical engineering and public protection

Division 30 - Testing laboratories

Testing, certification, conformity assessment

The VVUÚ a.s. undertakes the activities of Authorised Body AO 214, Notified Body No. 1019, Certification Authority for Products in VVUÚ a.s., No. 3076 as well as Accredited Testing Laboratory No. 1025.

The Authorised Body AO 214, the Notified Body No. 1019

The Office for Standards, Metrology and Testing has granted VVUÚ a.s., authorisation pursuant to Article 11, Paragraph 1 and Article 20 of Act No. 22/1997 Coll. on the Technical Requirements on Products and on the Amendment and Supplementation of Certain Acts as subsequently amended (hereinafter referred to as the "Act"), as follows:

1. For activities within the assessment of the conformity of products set forth pursuant to Article 12, Paragraph 1 of Act by Government Order No. 170/1997 Coll., which sets forth the technical requirements on machinery, as amended by Government Order No. 15/1999 Coll. and Government Order No. 283/2000 Coll. (PECA).
2. For activities within the assessment of the conformity of products set forth pursuant to Article 12, Paragraph 1 of Act by Government Order No. 172/1997 Coll., which sets forth the technical requirements on personal protective means, as amended by Government Order No. 284/2000 Coll. (PECA).
3. For activities within the assessment of the conformity of products set forth pursuant to Article 12, Paragraph 1 of the Act by Government Order No. 173/1997 Coll., which sets forth the products selected for the assessment of conformity, as amended by Government Order No. 78/1999 Coll.
4. For activities within the assessment of the conformity of products set forth pursuant to Article 12, Paragraph 1 of Act by Government Order No. 358/2001 Coll., which sets forth the technical requirements on explosives for civil usage when introduced to the market. The scope of this ruling is delimited for all products specified in Article 2, Paragraph 1 of Government Order No. 358/2001 Coll. and for all procedures, for which the presence of an authorised body is required.

The certification authority for products in VVUÚ a.s., No. 3076

The certification authority for products in VVUÚ a.s., No. 3076 has been accredited by the Czech Institute for Accreditation pursuant to CSN EN 45011 for the certification of mining machinery and equipment, personal protective means protecting against falls from high elevations, ropes, explosives and aids, conveyors, extinguishers, rails, hand-operated pneumatic appliances and motors, ventilators, analysers, and flammable liquids.

Authorisation for the activity of OZCM

Authorisation to grant and supervise the "ČSN-TEST" mark.

The test results only concern the tested subject. The Test Certificate is may not be reproduced other than as a whole without the written approval of the testing laboratory.



NARCOTEST

“Screening veloci e non invasivi”

SIMULTANEAMENTE : ALCOOL + DROGHE

A seguito della Circolare n° 300/A/1/42175/109/42 del 29/12/2005 del Ministero Dell'Interno, Dipartimento della Pubblica Sicurezza Sez. Polizia Stradale, sono state impartite le direttive per l'impiego di strumenti finalizzati all'accertamento del tasso alcolemico e di alterazione psico-fisica correlata all'uso di sostanze stupefacenti o psicotrope, a condizione che garantiscano l'integrità fisica nel rispetto della riservatezza personale.

Lo Stato Italiano ha definitivamente chiarito le modalità e le norme che prevedono l'uso degli alcooltest di screening veloci per incrementare in modo significativo il numero delle persone controllate e consentono agli organi di polizia stradale, in occasione di controlli ordinari ovvero a campione, di richiedere a tutti i conducenti fermati di sottoporsi a questo tipo di accertamenti preliminari anche se essi non manifestino sintomi tipici d'abuso di alcool o droghe. La norma prevede inoltre che si potrà procedere al controllo utilizzando gli Alcooltest ed i Narcotest di screening (paragrafo 2.1 pag. 4 e paragrafo 2.4 terzo periodo a pag. 6, della Circolare) ed in questo caso non è richiesto l'espletamento di formalità o l'attivazione di garanzie difensive. Il conducente è obbligato a sottoporsi all'accertamento preliminare; nel caso si rifiuti, saranno applicate nei suoi confronti le sanzioni previste dal comma “ dell' Art 186 o 187 C.d.s., le stesse previste per il reato di guida in stato di alterazione psico-fisica comprensive delle sanzioni amministrative accessorie, secondo da quanto previsto dal comma 7.



L'Alcooltest Marketing Italia mantiene un canale sempre attivo con molti Comandi offrendo la massima collaborazione per una maggiore chiarezza nella fase di scelta di un alcooltest o narcotest qualunque esso sia, in considerazione che uno strumento poco attendibile distrugge quanto è stato fatto di buono finora nelle campagne di prevenzione. Da circa un anno nell'UE siamo in allarme Aviaria o peggio (come la sarz) con un forte allarme per la proliferazione dei Virus trasmissibili per contagio attraverso l'espirato o un semplice contatto manuale, pertanto l'utilizzo di strumenti monouso a tutela della salute dei cittadini è un atto dovuto da tutte le forze dell'ordine, che a riguardo utilizzeranno sempre di più strumenti non invasivi (paragrafo 2.1 pag. 3 della circolare) idonei alla salvaguardia dell'integrità fisica(sia del controllato che del controllore)



L'Alcooltest F. CEC1 o CEC SENZA CROMO (Brevetto) è

l'unico dispositivo in vitro monouso che:

- garantisce al 100 % l' integrità fisica sotto tutti gli aspetti sia chimici che fisici *non essendo invasivo; è senza cromo, biodegradabile, preciso al 97%, veloce *60sec, graduato, igienico, tascabile, economico, biodegradabile; è certificato *non invasivo, secondo la Direttiva 67-548-CE non contenendo dicromato di potassio o sostanze cancerogene,(Il pericoloso alcooltest al cromo non è più prodotto da noi da 4 anni)
- è certificato(metrologico) prova *quantitativa e può essere utilizzato anche come prova *qualitativa allegabile al verbale come supporto all'operato dell'Agente durante *l'accertamento sintomatico *;
- sperimentato positivamente dal Ministero dell'Interno Dipartimento della Pubblica Sicurezza ed utilizzata da tutti Comandi Italiani come precursore qualitativo* a seguito della Circolare Aut. n°300/A/2/33366/144/4/20 diramata dal Dipartimento Pubblica Sicurezza il 16/04/2004 ;
- è dotato di manuali d'uso in linea con le direttive impartite dall'Istituto di Sanità e del Governo Italiano (Decr. L.vo 14 marzo 2003, n.65) riportanti le caratteristiche dettagliate sulla composizione del reagente depositate al Ministero della Salute ed al Ministero delle Attività Produttive, e all'FDA(USA)



Attenzione : In data 31 ottobre e 2.11.2007 il * Ministero della Salute ^ ha chiarito quali alcooltest sono consentiti stabilendo che : - "Gli alcooltest "con cromo" ^non possono essere messi a disposizione del pubblico o immessi nel circuito di vendita ^e quelli in circolazione dovranno essere ritirati dal commercio.^ (Si riconoscono dal reagente di colore giallo che vira in verde con l'alcool)

Nota: A seguito di richieste per chiarimenti sulla proprietà e titolarità dell'alcooltest fiala Cec o Cec1 o Altik , L'Alcooltest Marketing Italia informa che è l'unico proprietario del brevetto PG2004A000047 e 005318506-UE dell' Alcooltest monouso Fiala senza cromo o sostanze cancerogene. (reagente interno bianco che in presenza di alcool vira assumendo un colore rosa) Si informa inoltre che a tutela delle Vs. scelte, i distributori autorizzati sono obbligati a rilasciare in fase di preventivo le relative certificazioni del prodotto(V.V.U.U. C.A.I, F.D.A., I.S.S.) o la dichiarazione sostitutiva di responsabilità che attesti :

- la precisione del risultato (tolleranza Certificata)
- il range di lettura valori
- Certificato Metrologico con la descrizione e quantificazione dell'eventuale margine d'errore
- le controindicazioni all'uso
- il procedimento di smaltimento
- Certificazione (marchio CE) a supporto se il dispositivo interferisce direttamente con una parte del corpo umano.



Narcotest ORATECT III e Plus è uno screening salivare che rileva simultaneamente con un solo test 6 gruppi droga+Alcool o sostanze psicotrope. Utilizza un tampone molto pratico e non invasivo, che può essere gestito dall'utente senza pericolo:

- Nessun caso di falso positivo fino al 100g/mL di sostanza stupefacente
- Sigillo per la registrazione verbale e per chiusura della porta di accesso del prelievo, per portare il prelievo al laboratorio in tutta sicurezza per la conferma.
- Velocità e precisione(5 minuti per un test completo con precisione del 100 % fino a 100ng/mL e del 95% da 100 ng/mL in poi)
-



Fig. 7 Example of presumptive positive alcohol test

DROGHE + ALCOOL



ALCOOLTEST MARKETING ITALIA -Via J.F.Kennedy, 8 – 06083 Bastia U.(PG)

Tel. 339.8282019 fax 075.8011732 info@alcooltest.net drogatest@alcooltest.org

www.alcooltest.net www.narcodroga.it www.webalice.it/alcooltest

ALCOOLTEST



NARCOTEST

Fiala CEC 3 livelli

Fiala CEC 1



confezione promo per campagne prevenzione



ALCOOLTEST MARKETING ITALIA - Via J.F.Kennedy, 8 - 06083 Bastia U.(PG)

Tel. 339.8282019 fax 075.8011732 info@alcooltest.net drogatest@alcooltest.org

www.alcooltest.net www.narcodroga.it www.webalice.it/alcooltest

ALCOOLTEST



NARCOTEST

MODULARIO
SALUTE 19

MOD. 19



Roma, 31 OTT. 2007

Ministero della Salute

N. DGPREVIV 1.5.b.c

Risposta al Foglio del
N.°

Lettera del Ministero Della Salute inviata
alle aziende che commercializzano
l'alcoltest CONTENENTE CROMO

OGGETTO: Prodotto Alcoltest

Sulla base di quanto pervenuto dall'Istituto Superiore di Sanità, con nota del 11 ottobre 2007, si indica che il prodotto in oggetto si configura essere un dispositivo diagnostico in vitro ricadendo nell'ambito della Direttiva 98/79/CE, recepita con D.Lgs. del 8 settembre 2000, n. 332 ed in particolare ai sensi dell'art 1 punto b. I diagnostici in vitro contenenti sostanze chimiche, ai fine della classificazione ed etichettatura, ricadono nell'ambito della Direttiva 99/45/CE, recepita con D.Lgs del 14 marzo 2003, n. 65. Al prodotto, pertanto, si applicano tutti i criteri richiamati da questa normativa e dai criteri correlati.

Pertanto è indispensabile che il responsabile dell'immissione sul mercato apponga sulle confezioni la corretta classificazione ed etichettatura del prodotto nonché tutte le informazioni sull'utilizzo richieste dal D.Lgs del 8 settembre 2000, n. 332.

Considerate le dimensioni ridotte l'etichetta, può essere applicata sul confezionamento secondario (scatola contenitrice), inoltre si dovranno predisporre le schede di sicurezza (trattandosi di un prodotto per uso professionale) e dovrà essere effettuata la registrazione all'archivio preparati pericolosi dell'ISS ai sensi dell'art. 15 del D.Lgs 65/2003.

Poiché il prodotto contiene cromo dovrà essere evidenziato che l'uso e la vendita è soltanto per utilizzatori professionali e dovranno essere ritirate dal commercio le eventuali confezioni presenti nel circuito di vendita al pubblico o messa a disposizione al pubblico.

Questo Ministero promuoverà, nell'ambito della vigilanza, un piano di verifica sia dalla destinazione commerciale dei prodotti in questione che la corretta etichettatura degli stessi.

Il Dirigente dell'Ufficio IV
(Dott. Salvatore Squarcione)

IL DIRETTORE GENERALE
(Dott.ssa Francesca Fratello)

Il Dirigente referente
(Dott. Carlo Bisolose)

Documento a cura di: Dott.ssa Luigia Scimonelli



ALCOOLTEST MARKETING ITALIA - Via J.F.Kennedy, 8 - 06083 Bastia U.(PG)

Tel. 339.8282019 fax 075.8011732 info@alcoolttest.net drogatest@alcoolttest.org

www.alcoolttest.net www.narcodroga.it www.webalice.it/alcoolttest

ALCOOLTEST



NARCOTEST



Roma, 2 NOV. 2007

Ministero della Salute

N. DGPREV. IV 30444/I.5/b.c.

Risposta al Foglio del
N. _____

Spett.le Alcooltest – Marketing Italia
Via J.F. Kennedy, 8
06083 Bastia Umbra (PG)

Lettera inviata alla ns. Ditta che dimostra che l'Istituto Superiore di Sanità non ha posto vincoli al ns. Alcooltest perchè NON contiene cromo

OGGETTO: Prodotto Alcooltest

Sulla base di quanto pervenuto dall'Istituto Superiore di Sanità, con nota del 11 ottobre 2007, si indica che il prodotto in oggetto si configura essere un dispositivo diagnostico in vitro ricadendo nell'ambito della Direttiva 98/79/CE, recepita con D.Lgs. del 8 settembre 2000, n. 332 ed in particolare ai sensi dell'art 1 punto b. I diagnostici in vitro contenenti sostanze chimiche, ai fine della classificazione ed etichettatura, ricadono nell'ambito della Direttiva 99/45/CE, recepita con D.Lgs del 14 marzo 2003, n. 65. Al prodotto, pertanto, si applicano tutti i criteri richiamati da questa normativa e dai criteri correlati.

Pertanto è indispensabile che il responsabile dell'immissione sul mercato apponga sulle confezioni la corretta classificazione ed etichettatura del prodotto nonché tutte le informazioni sull'utilizzo richieste dal D.Lgs del 8 settembre 2000, n. 332.

Considerate le dimensioni ridotte l'etichetta può essere applicata sul confezionamento secondario (scatola contenitrice), inoltre si dovranno predisporre le schede di sicurezza (trattandosi di un prodotto per uso professionale) e dovrà essere effettuata la registrazione all'archivio preparati pericolosi dell'ISS ai sensi dell'art. 15 del D.Lgs 65/2003.

Questo Ministero promuoverà, nell'ambito della vigilanza, un piano di verifica sia dalla destinazione commerciale dei prodotti in questione che la corretta etichettatura degli stessi.

ISTITUTO POLIGRAFICO E ZECCA DELLO STATO S.p.A. - S.

Il Dirigente dell'Ufficio IV
(Dott. Salvatore Squarcione)

Il Dirigente referente
(Dott. Pietro Pistofese)

IL DIRETTORE GENERALE
(Dott.ssa Francesca Fratello)

Documento a cura di: Dott.ssa Luigia Scimonelli



ALCOOLTEST MARKETING ITALIA - Via J.F. Kennedy, 8 – 06083 Bastia U. (PG)

Tel. 339.8282019 fax 075.8011732 info@alcoholtest.net drogatest@alcoholtest.org

www.alcoholtest.net www.narcodroga.it www.webalice.it/alcoholtest