

CERTIFICAT DE ANALIZĂ PENTRU PRODUSUL FINIT

Nr. 29/ 06.04.2020

NUMELE ȘI ADRESA PRODUCĂTORULUI



ROMVAC COMPANY S.A.
 Sos. Centurii nr. 7, Voluntari ILFOV IF-077190
 Tel./Fax: 021 350 3109 / 021 350 3110
 Email: romvac@romvac.ro

NR. AUT. FABRICAȚIE
RO 01/2019

CERTIF. GMP FABRICAȚIE - CONTROL
63/2019/RO

DENUMIREA PRODUSULUI / FORMĂ DOZARE

CARBOROMVAC – vaccin viu, concentrat contra antraxului

NR. SERIE 135	COD PRODUS B-17991
DATA FABRICAȚIEI 14.01.2020	DATA EXPIRĂRII 14.01.2023
AUT. COMERCIALIZARE Nr. 150001/08.01.2015	PAGINA 1 din 1

REF.	TEST	DATELE TESTĂRII		LIMITE/CRITERIU ADMISIBILITATE	REZULTAT	COD S – SATISFĂCĂTOR NS – NESATISFĂCĂTOR NC – NECONCLUDENT NT – NETESTAT
		ÎNCEPERE	FINALIZARE			
F.3.1. 004	PRELEVAREA PROBELOR PENTRU EFECTUAREA CONTROLULUI CALITATII	19.02.2020	19.02.2020	5 flacoane x 20 ml	5 flacoane x 20 ml	S
F.3.1. 005	CONTROLUL PURITĂȚII BACTERIENE ȘI STERILITĂȚII FUNGICE	19.02.2020	04.03.2020	Fluid thioglycollate medium Soybean-Casein Digest medium	Cultură pură de Baccillus anthracis 1190 R Absență contaminanți fungici	S
F.3.1. 081	CONTROL PURITATE BACTERIANA (examen bacterioscopic)	21.02.2020	21.02.2020	Bacili gram pozitivi dispuși izolat sau în lanțuri, acapsulați, sporogeni.	Bacili gram pozitivi acapsulați, sporogeni dispuși izolat sau în lanțuri.	S
F.3.1. 006	CONTROLUL PRODUSULUI BIOLOGIC AMBALAT	19.02.2020	19.02.2020	Lichid ușor vâcos, alb- gălbui sau galben-brun opalescent, uneori cu un mic sediment ușor omogenizabil	Lichid vâcos, alb-gălbui opalescent, cu un mic sediment care se omogenizează prin agitare	S
F.3.1. 025	CONTROLUL CONCENTRAȚIEI ÎN GERMENI LA VACCINURILE BACTERIENE VII	19.02.2020	21.02.2020	3 - 7 x 10 ⁷ UFC/ml	Fl 1 x 20 ml = 6,2 x 10 ⁷ UFC/ml Fl 2 x 20 ml = 4,7 x 10 ⁷ UFC/ml Fl 3 x 20 ml = 6,5 x 10 ⁷ UFC/ml Fl 4 x 20 ml = 6,0 x 10 ⁷ UFC/ml Fl 5 x 20 ml = 5,7 x 10 ⁷ UFC/ml	S
F.3.1. 026	CONTROLUL INOCUITĂȚII Inocuitate nespecifică 3 iepuri inoculați s.c. cu câte 2 ml/ cap. în 2 puncte separate 3 cobai inoculați s.c. cu câte 0,5 ml/cap în 2 puncte separate Timp de obs.- 14 zile Inocuitate specifică doua caprine inoculate s.c. cu câte 0,4 ml	26.02.2020 26.02.2020 03.03.2020	11.03.2020 11.03.2020 17.03.2020	Animalele inoculate trebuie să tolereze produsul fără să apară reacții locale sau generale Timp de obs.- 14 zile	3/3 iepuri inoculați tolerează produsul fără să apară reacții generale 3/3 cobai inoculați tolerează produsul fără să apară reacții generale 2/2 capre inoc. tolerează produsul fără să apară reacții generale	S
F.3.1. 072	CONTROLUL CANTITĂȚII DE VACCIN REP/FL.	19.02.2020	19.02.2020	Cantitatea de vac. repartizat pe flacon trebuie să fie egală cu cea indicată pe eticheta flaconului -20 ml sau mai mult cu max.3%	fl 1 = 20,5 ml fl 2 = 21,0 ml fl 3 = 20,5 ml fl 4 = 21,0 ml fl 5 = 20,5 ml	S

MĂRIMEA SERIEI			OBSERVAȚII
NR. UNITĂȚI COMERCIALE (1) 22750 fl	CANTITATE PRODUS / UNITATE COMERCIALĂ (2) 20 ml/fl	TOTAL (1 x 2) 455.000 ml	

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.

DECIZIE ☐ ELIBERARE PRODUS ☐ REPROCESSARE SAU RETESTARE ☐ RESPINGERE ☐ ALTELE (Explicații)	
SEMNĂTURĂ ȘEF LAB. CONTROLUL CALITĂȚII Dr. Silvia BURCAREAN Șef Laborator Data: 06.04.2020	SEMNĂTURĂ PERSOANA CALIFICATĂ Chim. Carmen Diaconu / Biochim. Andrei Nica Data: 06.04.2020



AUTORITATEA NAȚIONALĂ SANITARĂ VETERINARĂ ȘI PENTRU SIGURANȚA ALIMENTELOR

INSTITUTUL PENTRU CONTROLUL PRODUSELOR BIOLOGICE ȘI MEDICAMENTELOR
DE UZ VETERINAR

NR. AUT. ANSVSA 72/14.11.2011

București, Str. Dudului nr. 39; Tel. 0212202112; Fax. 0212213171

E-mail: icbm@icbm.ro, Site: www.icbm.ro, Cod fiscal: 4267214, Cont: RO37TREZ70620G330400XXXX Trezoreria sect. 6



Nr. 361 din 08.04.2020

La Procesul verbal înregistrat la ICBMV nr. 3160 din 19.03.2020 emis de Institutul pentru Controlul Produselor Biologice și Medicamentelor de Uz Veterinar, ICBMV și înregistrat prin CA-ICBMV-40018 din 19.03.2020, vă transmitem rezultatele analizelor de laborator pentru produsul Carboromvac, serie 135, valabilitate până la 14.01.2023, DAC: ROMVAC COMPANY S.A., AC Nr. 150001/08.01.2015, valabilitate nelimitată.

Director Tehnic

Dr. Mirela MARINESCU

Director

Dr. Valentin VOICU

INSTITUTUL PENTRU CONTROLUL PRODUSELOR
BIOLOGICE ȘI MEDICAMENTELOR DE UZ VETERINAR
BULETIN DE ANALIZĂ

Nr. 40018 din 08.04.2020



acreditat pentru
INCERCARE

SR EN ISO/CEI 17025:2005
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., Județul Ilfov
Data prelevării: 19.03.2020 - 19.03.2020
Nr. proces verbal, loc prelevare/DSVSA: 1950 / 19.03.2020
Responsabil prelevare: Dr. Marcel MAMULĂ și dr. Silvia PURCĂREA

Date cu privire la recepția probelor

Data și ora: 19.03.2020
Temperatura/starea termică: 4,0°C
Responsabil: Dr. med. vet. Marius DAN

Opiniile și interpretările conținute de prezentul raport nu sunt acoperite de acreditarea RENAR. În acest BA 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 în original. Falsificarea acestui document se pedepsește în conformitate cu legislația în vigoare. Acțiunea de prelevare nu face obiectul activității laboratorului, responsabilitatea eșantionării o are solicitantul CA. Încercările marcate cu NR nu sunt acoperite de acreditare RENAR. Pentru detalii suplimentare, vă rugăm, solicitați certificatul de acreditare la icbm@icbm.ro

Tipărit de: Med. Vet. Alina ISCRU
În 08.04.2020 10:18:41



FA01-BA-P
Ediția 2/08.01.2016
Revizia 1/25.01.2018

BA-ICBMV-40018
pagina 1 din 5

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

1. Produs/Obiectiv: **Carboromvac**, suspensie injectabilă, **ROMVAC COMPANY S.A.**, AC Nr. 150001/08.01.2015

Cod probă Perioada analitică	Detalii probă	Test, metodă de analiză / Parametri de performanță	Rezultate, IM, UM	Concluzii
PR-ICBMV- 40018-1	serie: 135 valabilitate: 14.01.2023 cantit. totală: 31,00 flacon x 20 ml nr. unități/probă: 29 stare de primire: Corespunzătoare cantit. lot: 22.750,00	Serviciu/Compartiment: Laborator Control Control sterilitate bacteriană și fungică/flacon (AR) (A.1)	Produse Antibacteriene 40018-1.1 (Vaccin antibacterian): Cultura pură și steril fungic (Corespunde.) Perioada testării: 24.03.-07.04.2020 Prevederi: cultura pură și steril fungic. Conform documentației tehnice și Ph. Eur. ed 10, cap.2.6.1. 40018-1.2 (Vaccin antibacterian): Cultura pură și steril fungic (Corespunde.) Perioada testării: 24.03.-07.04.2020 Prevederi: cultura pură și steril fungic. Conform documentației tehnice și Ph. Eur. ed 10, cap.2.6.1. 40018-1.3 (Vaccin antibacterian): Cultura pură și steril fungic (Corespunde.) Perioada testării: 24.03.-07.04.2020 Prevederi: cultura pură și steril fungic. Conform documentației tehnice și Ph. Eur. ed 10, cap.2.6.1. 40018-1.4 (Vaccin antibacterian): Cultura pură și steril fungic (Corespunde.) Perioada testării: 24.03.-07.04.2020 Prevederi: cultura pură și steril fungic. Conform documentației tehnice și Ph. Eur. ed 10, cap.2.6.1. 40018-1.5 (Vaccin antibacterian): Cultura pură și steril fungic (Corespunde.) Perioada testării: 24.03.-07.04.2020 Prevederi: cultura pură și steril fungic. Conform documentației tehnice și Ph. Eur. ed 10, cap.2.6.1. 40018-1.6 (Vaccin antibacterian): Cultura pură și steril fungic (Corespunde.) Perioada testării: 24.03.-07.04.2020 Prevederi: cultura pură și steril fungic. Conform documentației tehnice și Ph. Eur. ed 10, cap.2.6.1. 40018-1.7 (Vaccin antibacterian): Cultura pură și steril fungic (Corespunde.) Perioada testării: 24.03.-07.04.2020 Prevederi: cultura pură și steril fungic. Conform documentației tehnice și Ph. Eur. ed 10, cap.2.6.1. 40018-1.8 (Vaccin antibacterian): Cultura pură și steril fungic (Corespunde.) Perioada testării: 24.03.-07.04.2020 Prevederi: cultura pură și steril fungic. Conform documentației tehnice și Ph. Eur. ed 10, cap.2.6.1. 40018-1.9 (Vaccin antibacterian): Cultura pură și steril fungic (Corespunde.) Perioada testării: 24.03.-07.04.2020 Prevederi: cultura pură și steril fungic. Conform documentației tehnice și Ph. Eur. ed 10, cap.2.6.1. 40018-1.10 (Vaccin antibacterian): Cultura pură și steril fungic (Corespunde.) Perioada testării: 24.03.-07.04.2020 Prevederi: cultura pură și steril fungic. Conform documentației tehnice și Ph. Eur. ed 10, cap.2.6.1. 40018-1.11 (Vaccin antibacterian): Cultura pură și steril fungic (Corespunde.)	Corespunde prevederilor documentației tehnice a produsului și Ph. Eur. ed 10

Opiniile și interpretările conținute de prezentul raport nu sunt acoperite de acreditarea RENAR. În acest BA 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 emiten. Prezentul buletin este valabil numai în original. Falsificarea acestui document se pedepsește în conformitate cu legislația în vigoare. Acțiunea de prelevare nu face obiectul activității laboratorului, responsabilitatea eșantionării o are solicitantul CA. Încercările marcate cu NR nu sunt acoperite de acreditare RENAR. Pentru detalii suplimentare, vă rugăm, solicitați certificatul de acreditare la icbmrv@icbmrv.ro.

Perioada testării: 24.03.-07.04.2020.
Prevederi: cultura pură și steril fungic. Conform
documentației tehnice și Ph. Eur. ed 10, cap.2.6.1.

40018-1.12 (Vaccin antibacterian) **Cultura pură
și steril fungic (Corespunde.)**

Perioada testării: 24.03.-07.04.2020.
Prevederi: cultura pură și steril fungic. Conform
documentației tehnice și Ph. Eur. ed 10, cap.2.6.1.

40018-1.13 (Vaccin antibacterian) **Cultura pură
și steril fungic (Corespunde.)**

Perioada testării: 24.03.-07.04.2020.
Prevederi: cultura pură și steril fungic. Conform
documentației tehnice și Ph. Eur. ed 10, cap.2.6.1.

40018-1.14 (Vaccin antibacterian) **Cultura pură
și steril fungic (Corespunde.)**

Perioada testării: 24.03.-07.04.2020.
Prevederi: cultura pură și steril fungic. Conform
documentației tehnice și Ph. Eur. ed 10, cap.2.6.1.

40018-1.15 (Vaccin antibacterian) **Cultura pură
și steril fungic (Corespunde.)**

Perioada testării: 24.03.-07.04.2020.
Prevederi: cultura pură și steril fungic. Conform
documentației tehnice și Ph. Eur. ed 10, cap.2.6.1.

40018-1.16 (Vaccin antibacterian) **Cultura pură
și steril fungic (Corespunde.)**

Perioada testării: 24.03.-07.04.2020.
Prevederi: cultura pură și steril fungic. Conform
documentației tehnice și Ph. Eur. ed 10, cap.2.6.1.

40018-1.17 (Vaccin antibacterian) **Cultura pură
și steril fungic (Corespunde.)**

Perioada testării: 24.03.-07.04.2020.
Prevederi: cultura pură și steril fungic. Conform
documentației tehnice și Ph. Eur. ed 10, cap.2.6.1.

40018-1.18 (Vaccin antibacterian) **Cultura pură
și steril fungic (Corespunde.)**

Perioada testării: 24.03.-07.04.2020.
Prevederi: cultura pură și steril fungic. Conform
documentației tehnice și Ph. Eur. ed 10, cap.2.6.1.

40018-1.19 (Vaccin antibacterian) **Cultura pură
și steril fungic (Corespunde.)**

Perioada testării: 24.03.-07.04.2020.
Prevederi: cultura pură și steril fungic. Conform
documentației tehnice și Ph. Eur. ed 10, cap.2.6.1.

40018-1.20 (Vaccin antibacterian) **Cultura pură
și steril fungic (Corespunde.)**

Perioada testării: 24.03.-07.04.2020.
Prevederi: cultura pură și steril fungic. Conform
documentației tehnice și Ph. Eur. ed 10, cap.2.6.1.

**Control concentrație în spori - vaccin
anticărbunos (AR) (A1)**

40018-1.21 (Vaccin antibacterian)
4.45x10⁷UFC/ml. Corespunde.

Perioada testării: 25.03.-27.03.2020.
Prevederi: 3-7x10⁷UFC/ml. Conform
documentației tehnice a produsului.

40018-1.22 (Vaccin antibacterian)
4.25x10⁷UFC/ml. Corespunde.

Opiniile și interpretările conținute de prezentul raport nu sunt acoperite de acreditarea RENAR. În acest BA rezultatele încercării și concluzia se referă numai la proba analizată. Rezultatele sunt înscrise în ordinea identificării probelor/le unităților de probe, conform documentului de prelevare. Se interzice reproducerea parțială a Buletinului de analiză fără aprobarea laboratorului emiten. Prezentul buletin este valabil numai în original. Falsificarea acestui document se pedepsește în conformitate cu legislația în vigoare. Acțiunea de prelevare nu face obiectul activității laboratorului, responsabilitatea eșantionării o are solicitantul CA. Încercările marcate cu NR nu sunt acoperite de acreditare RENAR. Pentru detalii suplimentare, vă rugăm să solicitați certificatul de acreditare la icbmrv@icbmrv.ro

Tipărit de Med. Vet. Alina IȘCRU
în 08.04.2020 10:18:41



FA01-BA-P
Ediție 2/08.01.2016
Revizie 1/25.01.2018

BA-ICBMV-40018
pagina 3 din 5

Perioada testării: 25.03 - 27.03.2020
Prevederi: 3.7×10^7 UFC/ml. Conform
documentației tehnice a produsului

40018-1.23 (Vaccin antibacterian)
 4.15×10^7 UFC/ml. Corespunde.

Perioada testării: 25.03 - 27.03.2020
Prevederi: 3.7×10^7 UFC/ml. Conform
documentației tehnice a produsului

40018-1.24 (Vaccin antibacterian)
 3.7×10^7 UFC/ml. Corespunde.

Perioada testării: 25.03 - 27.03.2020
Prevederi: 3.7×10^7 UFC/ml. Conform
documentației tehnice a produsului

40018-1.25 (Vaccin antibacterian)
 4.35×10^7 UFC/ml. Corespunde.

Perioada testării: 25.03 - 27.03.2020
Prevederi: 3.7×10^7 UFC/ml. Conform
documentației tehnice a produsului.

**Control macroscopic - produse
biologice (NR) (A.1)**

40018-1.1 (Vaccin antibacterian). Lichid vascos
alb galbui, opalescent, cu un mic sediment
care se omogenizează prin agitare.
Corespunde.

Data testării: 24.03.2020.
Prevederi: vaccinul trebuie să se prezinte sub
forma unui lichid vascos, alb galbui, opalescent, cu
un mic sediment care se omogenizează prin
agitare. Conform documentației tehnice a
produsului.

**Control puritate, examen
bacterioscopic - colorație Gram (NR) (A.1)**

40018-1.20 (Vaccin antibacterian): **Prezent
(Corespunde.)**

Data testării: 07.04.2020.
Prevederi: bacili Gram pozitivi, de dimensiuni mari,
cu extremitățile laterale drepte, grupați și în lanțuri.
Conform documentației tehnice a produsului.

**Control inocuitate nespecifică pe un
iepure (NR) (A.1)**

40018-1.26 (Vaccin antibacterian): 1/3 a rezistat
pe parcursul întregii perioade de observație,
fără să prezinte reacții locale sau generale.
Corespunde.

Perioada testării: 24.03.-07.04.2020.
Prevederi: pe durata perioadei de observație,
iepurii pot prezenta edeme la locul de inoculare,
dar nu se admite moartea. Conform documentației
tehnice a produsului.

40018-1.26 (Vaccin antibacterian): 2/3 a rezistat
pe parcursul întregii perioade de observație
fără să prezinte reacții locale sau generale.
Corespunde.

Perioada testării: 24.03.-07.04.2020.
Prevederi: pe durata perioadei de observație,
iepurii pot prezenta edeme la locul de inoculare,
dar nu se admite moartea. Conform documentației
tehnice a produsului.

40018-1.26 (Vaccin antibacterian): 3/3 a rezistat
pe parcursul întregii perioade de observație
fără să prezinte reacții locale sau generale.
Corespunde.

Perioada testării: 24.03.-07.04.2020.
Prevederi: pe durata perioadei de observație,
iepurii pot prezenta edeme la locul de inoculare,
dar nu se admite moartea. Conform documentației
tehnice a produsului.

**Control inocuitate nespecifică pe un
cobai (NR) (A.1)**

40018-1.29 (Vaccin antibacterian): 1/3 a rezistat
pe parcursul întregii perioade de observație
fără să prezinte reacții locale sau generale.
Corespunde.

Opiniile și interpretările conținute de prezentul raport nu sunt acoperite de acreditarea RENAR. În acest BA 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 în original. Falsificarea acestui document se pedepsește în conformitate cu legislația în vigoare. Acțiunea de prelevare nu face obiectul activității laboratorului, responsabilitatea eșantionării o are solicitantul CA. Încercările marcate cu NR nu sunt acoperite de acreditare RENAR. Pentru detalii suplimentare, vă rugăm, solicitați certificatul de acreditare la icbmvt@icbmvt.ro.



		Perioada testării: 24.03-07.04.2020. Prevederi: pe durata perioadei de observație, cobaii pot muri, dar fără a se izola bacili capsulați din edeme sau organe. Conform documentației tehnice a produsului. 40018-1.29 (Vaccin antibacterian): 2/3 a rezistat pe parcursul întregii perioade de observație fără să prezinte reacții locale sau generale. Corespunde. Perioada testării: 24.03-07.04.2020. Prevederi: pe durata perioadei de observație, cobaii pot muri, dar fără a se izola bacili capsulați din edeme sau organe. Conform documentației tehnice a produsului. 40018-1.29 (Vaccin antibacterian): 3/3 a rezistat pe parcursul întregii perioade de observație fără să prezinte reacții locale sau generale. Corespunde. Perioada testării: 24.03-07.04.2020. Prevederi: pe durata perioadei de observație, cobaii pot muri, dar fără a se izola bacili capsulați din edeme sau organe. Conform documentației tehnice a produsului.	
	Serviciu/Compartiment: Biroul Control și Evaluare Seturi de Diagnostic și Reagenți Determinarea variației în greutate sau volum pe ambalaj (NR) (L.F.)	40018-1.27 (Vaccin antibacterian): Corespunde (20 ml) Data testării: 26.03.2020 40018-1.28 (Vaccin antibacterian): Corespunde (21 ml) Data testării: 26.03.2020	Corespunde prevederilor documentației tehnice a produsului
Concluzia finală: Probele controlate din produsului imunologic CARBOROMVAC, seria 135, cu valabilitatea 14.01.2023, au corespuns la parametrii analizați, conform documentației tehnice a firmei producătoare S.C. ROMVAC COMPANY S.A. și Ph. Eur. ed.10.			

Responsabili teste/analize:

A. I. = Med. Vet. Alina ISCRU.....

L. F. = Chim. Luminia FATU.....

Responsabil LABORATOR CONTROL PRODUSE ANTIBACTERIENE: Dr. med. vet. NITA Daniela.....

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

Abrevieri / Definiții:

DAC - Deținătorul Autorizației de Comercializare
(AR) - Acreditat RENAR
(NR) - Neacreditat RENAR
IM - Incertitudine de măsurare
UM - unități de măsură

Număr de exemplare 2 din care se distribuie:

1 ICBMV

1 ROMVAC COMPANY S.A.

☐ ANSVSA

☐ Altele:

Număr anexe

☐

☐

Opiniile și interpretările conținute de prezentul raport nu sunt acoperite de acreditarea RENAR. În acest BA rezultatele încercării și concluzia se referă numai la proba analizată. Rezultatele sunt înscrise în ordinea identificării probelor și unităților de probe, conform documentului de prelevare. Se interzice reproducerea parțială a Buletinului de analiză fără aprobarea laboratorului emitent. Prezentul buletin este valabil numai în original. Falsificarea acestui document se pedepsește în conformitate cu legislația în vigoare. Acțiunea de prelevare nu face obiectul activității laboratorului, responsabilitatea eșantionării o are solicitantul CA. Încercările marcate cu NR nu sunt acoperite de acreditare RENAR. Pentru detalii suplimentare, vă rugăm, solicitați certificatul de acreditare la icbmrv@icbmrv.ro

Tipărit de Med. Vet. Alina ISCRU
în 08.04.2020 10:18:41



FA01-BA-P
Ediția 2/08.01.2016
Revizia 1/25.01.2018

BA-ICBMV-40018
pagina 5 din 5