

DECLARAȚIE DE CONFORMITATE

Nr. 102 /27.11.2019

Noi, **S.C. ROMVAC COMPANY** cu sediul în ROMÂNIA, 077190 VOLUNTARI, București, Șos. Centurii Nr. 7, Jud Ilfov, cu nr. de înmatriculare la Registrul Comerțului J23/754/2001, asigurăm, garantăm și declarăm pe propria răspundere, conform prevederilor art. 5 din H.G. nr. 1022/2002, privind regimul produselor și serviciilor care pot pune în pericol viața, sănătatea, securitatea muncii și protecția mediului, că

PRODUSUL: CARBOROMVAC

SERIA: 132

VALABILITATEA: 22.08.2022.

la care se referă această declarație, nu poate pune în pericol viața, sănătatea, securitatea muncii, nu produce impact negativ asupra mediului și este în conformitate cu prevederile Dosarului Tehnic aprobat de **AUTORITATEA NAȚIONALĂ SANITARĂ VETERINARĂ ȘI PENTRU SIGURANȚA ALIMENTELOR**.

Autorizația de Comercializare nr. 150001/08.01.2015

DIRECTOR ȘTIINȚIFIC

ȘI R.M.

Dr. Petru ȘTIUBE



FPL-F3.2-010

ȘEF LABORATOR CONTROL

PRODUSE BIOLOGICE

Dr. SIMONA PURCĂREA



CERTIFICAT DE ANALIZĂ PENTRU PRODUSUL FINIT

Nr. 115 / 27.11.2019

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 01/2016

CERTIF. GMP FABRICAȚIE - CONTROL

47/2016/RO

DENUMIREA PRODUSULUI / FORMĂ DOZARE

CARBOROMVAC – vaccin viu, concentrat contra antraxului

NR. SERIE

132

COD PRODUS

B-25292

DATA FABRICAȚIEI

22.08.2019

DATA EXPIRĂRII

22.08.2022

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 CALITĂȚII	09.09.2019	09.09.2019	5 flacoane x 20 ml	5 flacoane x 20 ml	S
F.3.1. 005	CONTROLUL PURITĂȚII BACTERIENE ȘI STERILITĂȚII FUNGICE	09.09.2019	23.09.2019	Fluid thioglycollate medium Soybean-Casein Digest medium	Cultură pură de Bacillus anthracis 1190 R Absență contaminanți fungici	S
F.3.1. 081	CONTROL PURITATE BACTERIANĂ (examen bacterioscopic)	09.09.2019	11.09.2019	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	09.09.2019	09.09.2019	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	09.09.2019	11.09.2019	3 - 7 x 10 ⁷ UFC/ml	FI 1 x 10 ml = 4,3 x 10 ⁷ UFC/ml FI 2 x 10 ml = 3,9 x 10 ⁷ UFC/ml FI 3 x 10 ml = 3,7 x 10 ⁷ UFC/ml FI 4 x 10 ml = 4,1 x 10 ⁷ UFC/ml FI 5 x 10 ml = 3,2 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 0,5ml/cap în 2 puncte separate Timp de obs.- 14 zile Inocuitate specifică doua ovine inoculate s.c. cu câte 0,4 ml	25.09.2019	09.10.2019	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 oi inoc. tolerează produsul fără să apară reacții generale	S
F.3.1. 072	CONTROLUL CANTITĂȚII DE VACCIN REP/FL.	09.09.2019	09.09.2019	Cantitatea de vac. repartizat pe flacon trebuie să fie egală cu cea indicată pe eticheta flaconului -10 ml sau mai mult cu max.3%	n 1 = 10,0 ml n 2 = 10,0 ml n 3 = 10,0 ml n 4 = 10,0 ml n 5 = 10,0 ml	S

(continuare pe verso)

MĂRIMEA SERIEI			OBSERVAȚII
NR. UNITĂȚI COMERCIALE (1) 20.000 fl	CANTITATE PRODUS / UNITATE COMERCIALĂ (2) 10 ml/fl	TOTAL (1 x 2) 200000 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. **Buletin de Analiza Nr. 40219/2019 eliberat de I C B M V -Bucuresti**

DECIZIE☐ ELIBERARE PRODUS☐ REPROCESARE SAU RETESTARE☐ RESPINGERE☐ ALTELE (Explicații)**SEMNĂTURĂ ȘEF LAB. CONTROLUL CALITĂȚII**

Dr. Silvia PURCAREA

Șef Laborator

Data: 27.11.2019

SEMNĂTURĂ PERSOANA CALIFICATĂ

Dr. Beate STIUBE

Director Calitate/DP

Data: 27.11.2019



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: icbmrv@icbmrv.ro; Site: www.icbmrv.ro; Cod fiscal: 4267214; Cont: RO37TREZ70620G330400XXXX Trezoreria sect. 6



Nr. 1395 din 22.11.2019

La Procesul verbal înregistrat la ICBMV nr. 12233 din 15.10.2019 emis de Institutul pentru Controlul Produselor Biologice și Medicamentelor de Uz Veterinar, ICBMV și înregistrat prin CA-ICBMV-40219 din 15.10.2019, vă transmitem rezultatele analizelor de laborator pentru produsul Carboromvac, serie 132, valabilitate până la 22.08.2022, 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. 40219 din 22.11.2019



acreditat pentru
ÎNCERCARE



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: ROMVAC COMPANY, Ilfov

Data prelevării: 15.10.2019 -

Nr. proces verbal, loc
prelevare/DSVSA : 7293 / 15.10.2019

Responsabil prelevare: MAMULA Marcel

Date cu privire la recepția probelor

Data și ora:

15.10.2019

Temperatura/starea termică

4,0°C

Responsabil:

Med. Vet. MAFTEI Andreea

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/ă 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 Dr. med. vet. NITA Daniela
în 22.11.2019 11:12:07



ATLASvet
LIMS

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

BA-ICBMV-40219
pagina 1 din 5

Tabel produse/obiective, probe și teste (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- 40219-1	serie: 132 valabilitate: 22.08.2022 cantit. totală: 31,00 flacon x 10 ml nr. unități/probă: 29 stare de primire: Corespunzătoare	Serviciu/Compartiment: Laborator Control Control concentrație în spori - vaccin anticărbunos (AR) (M.M.)	Produse Antibacteriene 40219-1.1 (Vaccin antibacterian): 3,9 x10 ⁷ UFC/ml. Corespunde Perioada testării: 16-18.10.2019 Prevederi: 3-7 x 10 ⁷ UFC/ml. Conform documentației tehnice a produsului 40219-1.2 (Vaccin antibacterian): 3,2 x 10 ⁷ UFC/ml. Corespunde Perioada testării: 16-18.10.2019 Prevederi: 3-7 x 10 ⁷ UFC/ml. Conform documentației tehnice a produsului 40219-1.3 (Vaccin antibacterian): 3,4 x 10 ⁷ UFC/ml. Corespunde Perioada testării: 16-18.10.2019 Prevederi: 3-7 x 10 ⁷ UFC/ml. Conform documentației tehnice a produsului 40219-1.4 (Vaccin antibacterian): 3,1 x 10 ⁷ UFC/ml. Corespunde Perioada testării: 16-18.10.2019 Prevederi: 3-7 x 10 ⁷ UFC/ml. Conform documentației tehnice a produsului 40219-1.5 (Vaccin antibacterian): 3,4 x 10 ⁷ UFC/ml. Corespunde Perioada testării: 16-18.10.2019 Prevederi: 3-7 x 10 ⁷ UFC/ml. Conform documentației tehnice a produsului Control sterilitate bacteriana și fungică/flacon (AR) (M.M.) 40219-1.6 (Vaccin antibacterian): Cultura pură și steril fungic (corespunde) Perioada testării: 31.10-14.11.2019 Prevederi: cultura pură și steril fungic. Conform documentației tehnice a produsului și P.h. Eur. 9. cap. 2.6.1 40219-1.7 (Vaccin antibacterian): Cultura pură și steril fungic (corespunde) Perioada testării: 31.10-14.11.2019 Prevederi: cultura pură și steril fungic. Conform documentației tehnice a produsului și P.h. Eur. 9. cap. 2.6.1 40219-1.8 (Vaccin antibacterian): Cultura pură și steril fungic (corespunde) Perioada testării: 31.10-14.11.2019 Prevederi: cultura pură și steril fungic. Conform documentației tehnice a produsului și P.h. Eur. 9. cap. 2.6.1 40219-1.9 (Vaccin antibacterian): Cultura pură și steril fungic (corespunde) Perioada testării: 31.10-14.11.2019 Prevederi: cultura pură și steril fungic. Conform documentației tehnice a produsului și P.h. Eur. 9. cap. 2.6.1 40219-1.10 (Vaccin antibacterian): Cultura pură și steril fungic (corespunde) Perioada testării: 31.10-14.11.2019 Prevederi: cultura pură și steril fungic. Conform documentației tehnice a produsului și P.h. Eur. 9. cap. 2.6.1 40219-1.11 (Vaccin antibacterian): Cultura pură și steril fungic (corespunde) Perioada testării: 31.10-14.11.2019 Prevederi: cultura pură și steril fungic. Conform documentației tehnice a produsului și P.h. Eur. 9. cap. 2.6.1 40219-1.12 (Vaccin antibacterian): Cultura pură și steril fungic (corespunde) Perioada testării: 31.10-14.11.2019 Prevederi: cultura pură și steril fungic. Conform documentației tehnice a produsului și P.h. Eur. 9. cap. 2.6.1 40219-1.13 (Vaccin antibacterian): Cultura pură și steril fungic (corespunde)	Corespunde prevederilor documentației tehnice și Ph. Eur.ed 9.

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 icbmrv@icbmrv.ro

Tipărit de Dr. med. vet. NITA Daniela
în 22.11.2019 11:12:07



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

BA-ICBMV-40219
pagina 2 din 5

Perioada testarii: 31.10-14.11.2019. Prevederi: cultura pura si steril fungic. Conform documentatiei tehnice a produsului si P.h. Eur. 9, cap. 2.6.1.	
40219-1.14 (Vaccin antibacterian):	Cultura pura si steril fungic (corespunde)
Perioada testarii: 31.10-14.11.2019. Prevederi: cultura pura si steril fungic. Conform documentatiei tehnice a produsului si P.h. Eur. 9, cap. 2.6.1.	
40219-1.15 (Vaccin antibacterian):	Cultura pura si steril fungic (corespunde)
Perioada testarii: 31.10-14.11.2019. Prevederi: cultura pura si steril fungic. Conform documentatiei tehnice a produsului si P.h. Eur. 9, cap. 2.6.1.	
40219-1.16 (Vaccin antibacterian):	Cultura pura si steril fungic (corespunde)
Perioada testarii: 31.10-14.11.2019. Prevederi: cultura pura si steril fungic. Conform documentatiei tehnice a produsului si P.h. Eur. 9, cap. 2.6.1.	
40219-1.17 (Vaccin antibacterian):	Cultura pura si steril fungic (corespunde)
Perioada testarii: 31.10-14.11.2019. Prevederi: cultura pura si steril fungic. Conform documentatiei tehnice a produsului si P.h. Eur. 9, cap. 2.6.1.	
40219-1.18 (Vaccin antibacterian):	Cultura pura si steril fungic (corespunde)
Perioada testarii: 31.10-14.11.2019. Prevederi: cultura pura si steril fungic. Conform documentatiei tehnice a produsului si P.h. Eur. 9, cap. 2.6.1.	
40219-1.19 (Vaccin antibacterian):	Cultura pura si steril fungic (corespunde)
Perioada testarii: 31.10-14.11.2019. Prevederi: cultura pura si steril fungic. Conform documentatiei tehnice a produsului si P.h. Eur. 9, cap. 2.6.1.	
40219-1.20 (Vaccin antibacterian):	Cultura pura si steril fungic (corespunde)
Perioada testarii: 31.10-14.11.2019. Prevederi: cultura pura si steril fungic. Conform documentatiei tehnice a produsului si P.h. Eur. 9, cap. 2.6.1.	
40219-1.21 (Vaccin antibacterian):	Cultura pura si steril fungic (corespunde)
Perioada testarii: 31.10-14.11.2019. Prevederi: cultura pura si steril fungic. Conform documentatiei tehnice a produsului si P.h. Eur. 9, cap. 2.6.1.	
40219-1.22 (Vaccin antibacterian):	Cultura pura si steril fungic (corespunde)
Perioada testarii: 31.10-14.11.2019. Prevederi: cultura pura si steril fungic. Conform documentatiei tehnice a produsului si P.h. Eur. 9, cap. 2.6.1.	
40219-1.23 (Vaccin antibacterian):	Cultura pura si steril fungic (corespunde)
Perioada testarii: 31.10-14.11.2019. Prevederi: cultura pura si steril fungic. Conform documentatiei tehnice a produsului si P.h. Eur. 9, cap. 2.6.1.	
40219-1.24 (Vaccin antibacterian):	Cultura pura si steril fungic (corespunde)
Perioada testarii: 31.10-14.11.2019. Prevederi: cultura pura si steril fungic. Conform documentatiei tehnice a produsului si P.h. Eur. 9, cap. 2.6.1.	
40219-1.25 (Vaccin antibacterian):	Cultura pura si steril fungic (corespunde)
Perioada testarii: 31.10-14.11.2019. Prevederi: cultura pura si steril fungic. Conform documentatiei tehnice a produsului si P.h. Eur. 9, cap. 2.6.1.	
40219-1.26 (Vaccin antibacterian):	Animalul a rezistat fara sa prezinte reactii locale sau generale. Corespunde.
Perioada testarii: 7-21.11.2019. Prevederi: pe durata perioadei de observatie iepurii pot prezenta edeme la locul de inoculare, dar nu se admila moartea. Conform documentatiei tehnice a produsului.	
40219-1.26 (Vaccin antibacterian)	Animalul a

Control inocuitate nespecifică pe un iepure (NR) (M.M.)

Opiniile și interpretările conținute de prezentul raport nu sunt acoperite de acreditarea RENAR. În acest BA rezultatele încercărilor 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 icbmv@icbmv.ro

Tipărit de Dr. med. vet. NITA Daniela
în 22.11.2019 11:12:07



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

BA-ICBMV-40219
pagina 3 din 5

		rezistat fara sa prezinte reactii locale sau generale. Corespunde. Perioada testarii: 7-21.11.2019 Prevederi: pe durata perioadei de observatie iepurii pot prezenta edeme la locul de inoculare, dar nu se admite moartea. Conform documentatiei tehnice a produsului. 40219-1.26 (Vaccin antibacterian): Animalul a rezistat fara sa prezinte reactii locale sau generale. Corespunde. Perioada testarii: 7-21.11.2019. Prevederi: pe durata perioadei de observatie iepurii pot prezenta edeme la locul de inoculare, dar nu se admite moartea. Conform documentatiei tehnice a produsului.	
	Control inocuitate nespecifică pe un cobai (NR) (M.M.)	40219-1.27 (Vaccin antibacterian): Animalul a rezistat fara sa prezinte reactii locale sau generale. Corespunde. Perioada testarii: 7-21.11.2019 Prevederi: pe durata perioadei de observatie cobai pot muri din cauza edemului, dar fara sa prezinte bacili capsulati din edeme sau organe. Conform documentatiei tehnice a produsului 40219-1.27 (Vaccin antibacterian): Animalul a rezistat fara sa prezinte reactii locale sau generale. Corespunde. Perioada testarii: 7-21.11.2019. Prevederi: pe durata perioadei de observatie cobai pot muri din cauza edemului, dar fara sa prezinte bacili capsulati din edeme sau organe. Conform documentatiei tehnice a produsului. 40219-1.27 (Vaccin antibacterian): Animalul a rezistat fara sa prezinte reactii locale sau generale. Corespunde. Perioada testarii: 7-21.11.2019. Prevederi: pe durata perioadei de observatie cobai pot muri din cauza edemului, dar fara sa prezinte bacili capsulati din edeme sau organe. Conform documentatiei tehnice a produsului.	
	Control macroscopic - produse biologice (NR) (M.M.)	40219-1.4 (Vaccin antibacterian): Lichid vascos, alb galbui, opalescent, cu un mic sediment, care se omogenizeaza prin agitare. Corespunde. Data testarii: 16.10.2019. Prevederi: vaccinul trebuie sa se prezinte sub forma unui lichid vascos, alb galbui, opalescent, cu un mic sediment, care se omogenizeaza prin agitare. Conform documentatiei tehnice a produsului.	
	Control puritate, examen bacterioscopic - colorație Gram (NR) (M.M.)	40219-1.18 (Vaccin antibacterian): Prezent (corespunde) Data testarii: 14.11.2019. Prevederi: Bacili Gram pozitivi, de dimensiuni mari cu extremitatile taiate drept, grupati si in lanțuri. Conform documentatiei tehnice a produsului.	
	Serviciu/Compartiment: Biroul Control si Evaluare Seturi de Diagnostic si Reagenti		
	Determinarea variației în greutate sau volum pe ambalaj* (NR) (L.F.)	40219-1.28 (Vaccin antibacterian): Corespunde (10,0ml) Data testarii: 18.10.2019 40219-1.29 (Vaccin antibacterian): Corespunde (10,0ml) Data testarii: 18.10.2019	Corespunde prevederilor documentatiei tehnice a produsului

Concluzia finală: Probele controlate din produsul imunologic CARBOROMVAC, seria 132, cu valabilitate 22.08.2022, au corespuns la parametrii analizati, conform documentatiei tehnice a firmei producatoare S.C. Romvac Company S.A. si Ph. Eur. ed 9.

Responsabili teste/analize:

M. M. = Med. Vet. Marcel MAMULA.....

L. F. = Chim. Luminita FATU.....

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

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

Abrevieri / Definiții:

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/si 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 Dr. med. vet. NITA Daniela
În 22.11.2019 11:12:07



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

BA-ICBMV-40219
pagina 4 din 5

DAC - Deținătorul Autorizației de Comercializare

(AR) - Acreditat RENAR

(NR) - Neacreditat RENAR

IM - incertitudine de măsurare

UM - unități de măsură

Număr de exemplare din care se distribuie:

☒ ICBMV

☒ 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/ă 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 Dr. med. vet. NITA Daniela
în 22.11.2019 11:12:07



ATLASvet
LIMS

FA01-BA-P
Ediția 2/08.01.2018
Revizia 1/25.01.2018

BA-ICBMV-40219
pagina 5 din 5