

CERTIFICAT DE ANALIZĂ PENTRU PRODUSUL FINIT

Nr. 1 / 08.01.2020

NUMELE ȘI ADRESA PRODUCĂTORULUI



ROMVAC COMPANY S.A.
 Sos. Centuri 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 133	COD PRODUS B-25292
DATA FABRICAȚIEI 07.10.2019	DATA EXPIRĂRII 07.10.2022
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 – NECONCLUIDENT NT – NETESTAT
		ÎNCEPERE	FINALIZARE			
F.3.1. 004	PRELEVAREA PROBELOR PENTRU EFECTUAREA CONTROLULUI CALITATII	25.10.2019	25.10.2019	5 flacoane x 10 ml	5 flacoane x 10 ml	S
F.3.1. 005	CONTROLUL PURITĂȚII BACTERIENE ȘI STERILITĂȚII FUNGICE	25.10.2019	08.11.2019	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)	28.10.2019	28.10.2019	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	25.10.2019	25.10.2019	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	25.10.2019	28.10.2019	3 - 7 x 10 ⁷ UFC/ml	Fl 1 x 10 ml = 3,3 x 10 ⁷ UFC/ml Fl 2 x 10 ml = 3,6 x 10 ⁷ UFC/ml Fl 3 x 10 ml = 3,9 x 10 ⁷ UFC/ml Fl 4 x 10 ml = 3,3 x 10 ⁷ UFC/ml Fl 5 x 10 ml = 4,2 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 cite 0,4 ml	30.10.2019 30.10.2019 31.10.2019	13.11.2019 13.11.2019 14.11.2019	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 fara sa apară reacții generale	S
F.3.1. 072	CONTROLUL CANTITĂȚII DE VACCIN REP/FL.	25.10.2019	25.10.2019	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

MĂRIMEA SERIEI			OBSERVAȚII
NR. UNITĂȚI COMERCIALE (1) 38.575 fl	CANTITATE PRODUS / UNITATE COMERCIALĂ (2) 10 ml/fl	TOTAL (1 x 2) 385750 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. 40242/2019 eliberat de I C B M V -Bucuresti**

DECIZIE ☐ ELIBERARE PRODUS ☐ REPROCESARE SAU RETESTARE ☐ RESPINGERE ☐ ALTELE (Explicații)	
SEMNĂTURĂ ȘEF LAB. CONTROL CALITĂȚII Dr. Silvia PURCAREA Șef Laborator Data: 08.01.2020	SEMNĂTURĂ PERSOANĂ CALIFICATĂ Chim. Carmen Diaconu / Biochim. Andrei Nica Data: 08.01.2020



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

ROMVAC
COMPANY S.A.
VOLUNTARI
31.12.2020



Nr. 1538 din 24.12.2019.

La Procesul verbal înregistrat la ICBMV nr. 13924 din 21.11.2019 emis de Institutul pentru Controlul Produselor Biologice și Medicamentelor de Uz Veterinar, ICBMV și înregistrat prin CA-ICBMV-40242 din 21.11.2019, vă transmitem rezultatele analizelor de laborator pentru produsul Carboromvac, serie 133, valabilitate până la 07.10.2022, DAC : ROMVAC COMPANY S.A., AC Nr. 150001/08.01.2015, valabilitate : nelimitată.

Director Tehnic

Dr. Mircea MARINESCU

Director

Dr. Valentin VOICU

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

Nr. 40242 din 24.12.2019



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: S.C ROMVAC COMPANY S.A, Ilfov
Data prelevării: 21.11.2019 -
Nr. proces verbal, loc prelevare/DSVSA : 8766 / 21.11.2019
Responsabil prelevare: MAMULA Marcel

Date cu privire la recepția probelor

Data și ora: 21.11.2019 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/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 icbmvm@icbmvm.ro

Tipărit de Dr. med. vet. Daniela NITA



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

BA-ICRMV-40242

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- 40242-1	serie: 133 valabilitate: 07.10.2022 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) (A.I.) Control macroscopic - produse biologice (NR) (A.I.) Control sterilitate bacteriana și fungică/flacon (AR) (A.I.)	Produse Antibacteriene 40242-1.1 (Vaccin antibacterian): 3.9 x 10 ⁷ UFC/ml. Corespunde. Perioada testării: 25.11 - 27.11.2019. Prevederi: 3 - 7 x 10 ⁷ UFC/ml. Conform documentației tehnice a produsului. 40242-1.2 (Vaccin antibacterian): 3.0 x 10 ⁷ UFC/ml. Corespunde. Perioada testării: 25.11 - 27.11.2019. Prevederi: 3 - 7 x 10 ⁷ UFC/ml. Conform documentației tehnice a produsului. 40242-1.3 (Vaccin antibacterian): 3.05 x 10 ⁷ UFC/ml. Corespunde. Perioada testării: 25.11 - 27.11.2019. Prevederi: 3 - 7 x 10 ⁷ UFC/ml. Conform documentației tehnice a produsului. 40242-1.4 (Vaccin antibacterian): 3.0 x 10 ⁷ UFC/ml. Corespunde. Perioada testării: 25.11 - 27.11.2019. Prevederi: 3 - 7 x 10 ⁷ UFC/ml. Conform documentației tehnice a produsului. 40242-1.5 (Vaccin antibacterian): 3.1 x 10 ⁷ UFC/ml. Corespunde. Perioada testării: 25.11 - 27.11.2019. Prevederi: 3 - 7 x 10 ⁷ UFC/ml. Conform documentației tehnice a produsului. 40242-1.6 (Vaccin antibacterian): Lichid vascos, alb galbul, opalescent, cu un mic depozit care se omogenizează prin agitare. Corespunde. Data testării: 27.11.2019. Prevederi: vaccinul trebuie să se prezinte sub forma unui lichid vascos, alb galbul, opalescent, cu un mic sediment care se omogenizează prin agitare. Conform documentației tehnice a produsului. 40242-1.6 (Vaccin antibacterian): Cultura pură și steril fungic (Corespunde.) Perioada testării: 27.11 - 11.12.2019. Prevederi: cultura pură și steril fungic. Conform prevederilor documentației tehnice a produsului și Ph. Eur., ed.9, cap. 2.6.1. 40242-1.7 (Vaccin antibacterian): Cultura pură și steril fungic (Corespunde.) Perioada testării: 27.11 - 11.12.2019. Prevederi: cultura pură și steril fungic. Conform prevederilor documentației tehnice a produsului și Ph. Eur., ed.9, cap. 2.6.1. 40242-1.8 (Vaccin antibacterian): Cultura pură și steril fungic (Corespunde.) Perioada testării: 27.11 - 11.12.2019. Prevederi: cultura pură și steril fungic. Conform prevederilor documentației tehnice a produsului și Ph. Eur., ed.9, cap. 2.6.1. 40242-1.9 (Vaccin antibacterian): Cultura pură și steril fungic (Corespunde.) Perioada testării: 27.11 - 11.12.2019. Prevederi: cultura pură și steril fungic. Conform prevederilor documentației tehnice a produsului și Ph. Eur., ed.9, cap. 2.6.1. 40242-1.10 (Vaccin antibacterian): Cultura pură și steril fungic (Corespunde.) Perioada testării: 27.11 - 11.12.2019. Prevederi: cultura pură și steril fungic. Conform prevederilor documentației tehnice a produsului și Ph. Eur., ed.9, cap. 2.6.1. 40242-1.11 (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 icbm@icbm.ro

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

Perioada testării: 27.11 - 11.12.2019. Prevederi: cultura pura și steril fungic. Conform prevederilor documentației tehnice a produsului și Ph. Eur., ed.9, cap. 2.6.1.	
40242-1.12 (Vaccin antibacterian):	Cultura pura și steril fungic (Corespunde.)
Perioada testării: 27.11 - 11.12.2019. Prevederi: cultura pura și steril fungic. Conform prevederilor documentației tehnice a produsului și Ph. Eur., ed.9, cap. 2.6.1.	
40242-1.13 (Vaccin antibacterian):	Cultura pura și steril fungic
Perioada testării: 27.11 - 11.12.2019. Prevederi: cultura pura și steril fungic. Conform prevederilor documentației tehnice a produsului și Ph. Eur., ed.9, cap. 2.6.1.	
40242-1.14 (Vaccin antibacterian):	Cultura pura și steril fungic (Corespunde.)
Perioada testării: 27.11 - 11.12.2019. Prevederi: cultura pura și steril fungic. Conform prevederilor documentației tehnice a produsului și Ph. Eur., ed.9, cap. 2.6.1.	
40242-1.15 (Vaccin antibacterian):	Cultura pura și steril fungic
Perioada testării: 27.11 - 11.12.2019. Prevederi: cultura pura și steril fungic. Conform prevederilor documentației tehnice a produsului și Ph. Eur., ed.9, cap. 2.6.1.	
40242-1.16 (Vaccin antibacterian):	Cultura pura și steril fungic (Corespunde.)
Perioada testării: 27.11 - 11.12.2019. Prevederi: cultura pura și steril fungic. Conform prevederilor documentației tehnice a produsului și Ph. Eur., ed.9, cap. 2.6.1.	
40242-1.17 (Vaccin antibacterian):	Cultura pura și steril fungic (Corespunde.)
Perioada testării: 27.11 - 11.12.2019. Prevederi: cultura pura și steril fungic. Conform prevederilor documentației tehnice a produsului și Ph. Eur., ed.9, cap. 2.6.1.	
40242-1.18 (Vaccin antibacterian):	Cultura pura și steril fungic (Corespunde.)
Perioada testării: 27.11 - 11.12.2019. Prevederi: cultura pura și steril fungic. Conform prevederilor documentației tehnice a produsului și Ph. Eur., ed.9, cap. 2.6.1.	
40242-1.19 (Vaccin antibacterian):	Cultura pura și steril fungic (Corespunde.)
Perioada testării: 27.11 - 11.12.2019. Prevederi: cultura pura și steril fungic. Conform prevederilor documentației tehnice a produsului și Ph. Eur., ed.9, cap. 2.6.1.	
40242-1.20 (Vaccin antibacterian):	Cultura pura și steril fungic (Corespunde.)
Perioada testării: 27.11 - 11.12.2019. Prevederi: cultura pura și steril fungic. Conform prevederilor documentației tehnice a produsului și Ph. Eur., ed.9, cap. 2.6.1.	
40242-1.21 (Vaccin antibacterian):	Cultura pura și steril fungic (Corespunde.)
Perioada testării: 27.11 - 11.12.2019. Prevederi: cultura pura și steril fungic. Conform prevederilor documentației tehnice a produsului și Ph. Eur., ed.9, cap. 2.6.1.	
40242-1.22 (Vaccin antibacterian):	Cultura pura și steril fungic (Corespunde.)
Perioada testării: 27.11 - 11.12.2019. Prevederi: cultura pura și steril fungic. Conform prevederilor documentației tehnice a produsului și Ph. Eur., ed.9, cap. 2.6.1.	
40242-1.23 (Vaccin antibacterian):	Cultura pura și steril fungic (Corespunde.)
Perioada testării: 27.11 - 11.12.2019. Prevederi: cultura pura și steril fungic. Conform prevederilor documentației tehnice a produsului și Ph. Eur., ed.9, cap. 2.6.1.	
40242-1.24 (Vaccin antibacterian):	Cultura pura și steril fungic (Corespunde.)
Perioada testării: 27.11 - 11.12.2019. Prevederi: cultura pura și steril fungic. Conform prevederilor documentației tehnice a produsului și Ph. Eur., ed.9, cap. 2.6.1.	
40242-1.25 (Vaccin antibacterian):	Cultura pura și steril fungic (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 C.A. Încercările marcate cu NR nu sunt acoperite de acreditare RENAR. Pentru detalii suplimentare, vă rugăm, solicitați certificatul de acreditare la icbmvc@icbmvc.ro

		Control puritate, examen bacterioscopic - colorație Gram (NR) (A.I.) Control inocultate nespecifică pe un cobai (NR) (A.I.) Control inocultate nespecifică pe un iepure (NR) (A.I.)	Perioada testării: 27.11 - 11.12.2019. Prevederi: cultura pură și steril fungică. Conform prevederilor documentației tehnice a produsului și Ph. Eur., ed.9, cap. 2.6.1. 40242-1.25 (Vaccin antibacterian): Prezent (Corespunde.) Data testării: 11.12.2019. Prevederi: bacili Gram pozitivi, de dimensiuni mari, cu extremitățile retezate drept, grupați și în lanțuri. Conform documentației tehnice a produsului. 40242-1.27 (Vaccin antibacterian): 1/3 a rezistat pe parcursul întregii perioade de observație fără să prezinte reacții locale sau generale.Corespunde. Perioada testării: 09.12 - 23.12.2019. 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. 40242-1.27 (Vaccin antibacterian): 2/3 a rezistat pe parcursul întregii perioade de observație fără să prezinte reacții locale sau generale.Corespunde. Perioada testării: 09.12 - 23.12.2019. 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. 40242-1.27 (Vaccin antibacterian): 3/3 a rezistat pe parcursul întregii perioade de observație fără să prezinte reacții locale sau generale.Corespunde. Perioada testării: 09.12 - 23.12.2019. 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. 40242-1.26 (Vaccin antibacterian): 1/3 a rezistat pe parcursul întregii perioade de observație fără să prezinte reacții locale sau generale.Corespunde. Perioada testării: 09.12 - 23.12.2019. Prevederi: pe durata perioadei de observație, iepurii pot prezenta edeme la locul de inoculare, dar nu se admite moartea. Conform documentației tehnice a produsului. 40242-1.26 (Vaccin antibacterian): 2/3 a rezistat pe parcursul întregii perioade de observație fără să prezinte reacții locale sau generale.Corespunde. Perioada testării: 09.12 - 23.12.2019. Prevederi: pe durata perioadei de observație, iepurii pot prezenta edeme la locul de inoculare, dar nu se admite moartea. Conform documentației tehnice a produsului. 40242-1.26 (Vaccin antibacterian): 3/3 a rezistat pe parcursul întregii perioade de observație fără să prezinte reacții locale sau generale.Corespunde. Perioada testării: 09.12 - 23.12.2019. Prevederi: pe durata perioadei de observație, iepurii pot prezenta edeme la locul de inoculare, dar nu se admite moartea. Conform documentației tehnice a produsului.
	Serviciu/Compartiment: Biroul Control și Evaluare Determinarea variației în greutate sau volum pe ambalaj* (NR) (L.F.)	Seturi de Diagnostic și Reagenți 40242-1.28 (Vaccin antibacterian): Corespunde (10,0ml) Data testării: 03.12.2019 40242-1.29 (Vaccin antibacterian): Corespunde (10,0ml) Data testării: 03.12.2019	Corespunde prevederilor documentației tehnice a produsului
Concluzia finală: Probele controlate din produsul imunologic CARBOROMVAC, seria 133, cu valabilitate 07.10.2022, au corespuns la parametrii analizați, conform documentației tehnice a firmei producătoare S.C.Romvac COMPANY S.A. 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 acreditarea RENAR. Pentru detalii suplimentare, vă rugăm, solicitați certificatul de acreditare la icbmrv@icbmrv.ro

Tinută de Dr. med. vet. Daniela NITA



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

BA-ICBMV-40242

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 ☒ 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/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 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 marcale 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. Daniela NITA

ATLASvet

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

BA-ICBMV-40242