

СЕРТИФИКАТ СООТВЕТСТВИЯ

на продукцию, включенную в единый перечень продукции,
подлежащей обязательной сертификации

№ РОСС RU C-RU.CC07.B.00067/19

Срок действия с 22.03.2019 по 21.03.2022

ОРГАН ПО СЕРТИФИКАЦИИ

№ 0065422

Федерального государственного бюджетного учреждения «Всероссийский государственный Центр качества и стандартизации лекарственных средств для животных и кормов», место нахождения 123022, РОССИЯ, город Москва, ш. Звенигородское, дом 5, адрес места осуществления деятельности 123022, РОССИЯ, город Москва, ш. Звенигородское, дом 5, стр. 1, регистрационный номер RA.RU.11CC07 от 15.03.2017, телефон +74959825084 доб. 174, +74959825084 доб. 139, адрес электронной почты certification@vgnki.ru

ЗАЯВИТЕЛЬ ОБЩЕСТВО С ОГРАНИЧЕННОЙ ОТВЕТСТВЕННОСТЬЮ НАУЧНО-ПРОИЗВОДСТВЕННОЕ ПРЕДПРИЯТИЕ "АВИВАК", место нахождения 188502, РОССИЯ, ОБЛАСТЬ ЛЕНИНГРАДСКАЯ, ЛОМОНОСОВСКИЙ РАЙОН, ДЕРЕВНЯ ГОРБУНКИ, ПРОМЗОНА ОРЛИНСКАЯ ЗОНА, ДОМ 21, ЛИТ А, адрес места осуществления деятельности 188502, РОССИЯ, Ленинградская обл, Ломоносовский р-н, д Горбунки, промзона Орлинская зона, д. 21, лит. А, ОГРН 1024702187322, номер телефона +78126773880, адрес электронной почты info@avivac.com

ИЗГОТОВИТЕЛЬ ОБЩЕСТВО С ОГРАНИЧЕННОЙ ОТВЕТСТВЕННОСТЬЮ НАУЧНО-ПРОИЗВОДСТВЕННОЕ ПРЕДПРИЯТИЕ "АВИВАК", место нахождения 188502, РОССИЯ, ОБЛАСТЬ ЛЕНИНГРАДСКАЯ, ЛОМОНОСОВСКИЙ РАЙОН, ДЕРЕВНЯ ГОРБУНКИ, ПРОМЗОНА ОРЛИНСКАЯ ЗОНА, ДОМ 21, ЛИТ А, ОГРН 1024702187322

ПРОДУКЦИЯ «АВИВАК-ИБК+НБ» - вакцина против инфекционного бронхита кур и ньюкаслской болезни живая сухая – лекарственный препарат в форме лиофилизата для приготовления раствора для интраназального (окулярного), перорального, аэрозольного применения и спрей-метода, **иные сведения о продукции** Регистрационное удостоверение 29-1-28.13-3777№ПВР-1-1.3/01227 от 05.07.2017 г.; Лицензия № 00-17-1-003065 от 07.04.2017 г. на производство ООО «НПП «АВИВАК» лекарственных средств для ветеринарного применения. Продукция подлежит маркированию знаком соответствия по ГОСТ Р 50460. Под знаком соответствия проставляется код CC07., **изготовлена в соответствии с** ТУ 9384-001-46262188-03, извещение № 1, № 2, № 3, № 4
Серийный выпуск

код ОК

034-2014

код ОКПД2 21.20.21.137

код ТН ВЭД
3002300000

СООТВЕТСТВУЕТ ТРЕБОВАНИЯМ НОРМАТИВНЫХ ДОКУМЕНТОВ

НД № 13-5-2/1062

«Ветеринарные препараты. Показатели качества. Требования и нормы», утв. Минсельхозпродом России 17.10.1997

СЕРТИФИКАТ ВЫДАН НА ОСНОВАНИИ

протокола № 1817-Б-18-8447-С выдан 21.03.2019, протокола № 1817-Б-18-8446-С выдан 21.03.2019, протокола № 1817-Б-18-8445-С выдан 21.03.2019, протокола № 1817-Б-18-8444-С выдан 21.03.2019 испытательной лабораторией Испытательный центр ФГБУ "Всероссийский государственный Центр качества и стандартизации лекарственных средств для животных и кормов" RA.RU.21ФВ02

ДОПОЛНИТЕЛЬНАЯ ИНФОРМАЦИЯ **схема сертификации 3, условия и сроки хранения** Выпускается расфасованной по 2 см³, 3 см³ и 4 см³ (100-5000 доз) в стеклянные флаконы (ампулы). Хранится и транспортируется в сухом темном месте при температуре от 2°С до 10°С.

Руководитель (заместитель руководителя)
органа по сертификации

М.П.

Эксперт (эксперты)

ПОДПИСЬ

ПОДПИСЬ

Богданова Мария Сергеевна

ИНИЦИАЛЫ, ФАМИЛИЯ

Бранцева Ирина Александровна

ИНИЦИАЛЫ, ФАМИЛИЯ