

СЕРТИФИКАТ СООТВЕТСТВИЯ

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

№ РОСС RU C-RU.CC07.B.00050/19

Срок действия с 01.03.2019 по 28.02.2022

ОРГАН ПО СЕРТИФИКАЦИИ

№ 0059980

Орган по сертификации 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

код ОК

ПРОДУКЦИЯ

«АВИВАК-РЕО» - вакцина против реовирусного теносиновита кур сухая живая
с разбавителем - лекарственный препарат в форме: вакцина - лиофилизат для приготовления
раствора для инъекций, разбавитель - раствор для разведения вакцины инъекционного применения,
иные сведения о продукции Регистрационное удостоверение 29-1-5.12-3779№ПВР-1-3.5/01541 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 СС07., изготовлена в
соответствии с ТУ 9384-001-46262188-05
Серийный выпуск

034-2014

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 г.

СЕРТИФИКАТ ВЫДАН НА ОСНОВАНИИ

протокола 1716-Б-18-8350-С выдан 27.02.2019, протокола

1716-Б-18-8349-С выдан 27.02.2019 испытательной лабораторией Испытательный центр ФГБУ "Всероссийский
государственный Центр качества и стандартизации лекарственных средств для животных и кормов"
RA.RU.21ФВ02

ДОПОЛНИТЕЛЬНАЯ ИНФОРМАЦИЯ

расфасованной по 2 см³, 3 см³ и 4 см³ (100-3000 доз) в стеклянные флаконы (ампулы); разбавитель: 200 см³ (для 1000 доз), 250 см³
(для 1250 доз) и 400 см³ (для 2000 доз) в стеклянные (полимерные) флаконы. Хранится и транспортируется в сухом темном месте
при температуре от 2°C до 8°C, разбавитель при температуре от 2°C до 15°C
Руководитель (заместитель руководителя)

схема сертификации 3, условия и сроки хранения Вакцина выпускается

органа по сертификации

М.П.

Эксперт (эксперты)

ПОДПИСЬ

Богданова Мария Сергеевна

инициалы, фамилия

Бганцева Ирина Александровна

инициалы, фамилия