

РЕПУБЛИКА БЪЛГАРИЯ
REPUBLIC OF BULGARIA

МИНИСТЕРСТВО НА ЗЕМЕДЕЛИЕТО И ПРОДОВОЛСТИЕТО
MINISTRY OF AGRICULTURE AND FOOD SUPPLY
НАЦИОНАЛНА ВЕТЕРИНАРНОМЕДИЦИНСКА СЛУЖБА
NATIONAL VETERINARY SERVICE

Л И Ц Е Н З

за производство на ветеринарномедицински продукти
Manufacturing Authorization for Veterinary Products

№ 12 от 12.02.2008г. / of. 12.02.2008

издаден на основание § 10, ал.1, т. 1 от Преходни и заключителни разпоредби на Закона за ветеринарномедицинската дейност/ Pursuant to § 10, Par. 1, P. 1 of Transitional and Final Provisions of the LVA.

на / to **“ПРИМАВЕТ- СОФИЯ” ООД / “PRIMAVET- SOFIA” OOD**
(наименование на юридическото лице или лице на физическото лице / Name of the Legal or Natural Person)

гр. София, ж.к. “Люлин”, бл. 504, вх. Б, ап. 34/Sofia, Lulin, bl. 504, vh. B, app.34.
(постоянен адрес/седалищен адрес на юридическото лице / Address of the Legal or Natural Person)

Местонахождение на собствени обекти за производство, контрол и съхранение на ВМП / Location /Address of the Production Premises, Control Laboratories and Storage Rooms of the Veterinary Products:

с. Хераково, общ. Божурци, обл. София / Herakovo, Bojuriste, Sofia

Лицензът обхваща производство на ветеринарномедицински продукти съгласно Приложение № 8, във фармацевтични форми съгласно Приложение № 1, които са неразделна част от лиценза. / The scope of this Manufacturing Authorization is the manufacturing of veterinary medicinal products performed in accordance with the provisions of Annex No. 8 and in dosage forms as specified in Annex No. 1, which must be considered as being an integral part of this Manufacturing Authorization.

Неразделна част от настоящия лиценз са и: / The documents and/or data listed herein under shall also be considered as being an integral part of this Manufacturing Authorization:

Приложение № 5- Име на квалифицираното лице / Annex No. 5- Name of the qualified person

Приложение № 6- Име на лицето отговорно за контрола на качеството/ производството / Annex No. 6-The name of the person responsible for quality assurance / control

Приложение № 7-Дата на проведената инспекция за издаване на лиценза / Annex No. 7- The date of the audit inspection performed

Производителят има/няма *обект за производство по договор за ползване/наем – Приложение № 3. / The manufacturer has/has not *a production site under an usage / leasing contract – Annex No. 3.

Производителят има/няма* лаборатория по договор – Приложение № 4. / The manufacturer has/has not * a laboratory under a contract - Annex No. 4.

* *Неуложително се задрасква / Delete as appropriate*

Производството на ВМП отговаря на изискванията на Наредба за изискванията за Добрата производствена практика, издадена на основание чл. 346 от ЗВД / The production of the Veterinary Medicinal Products does meet the requirements of the Good Manufacturing Practice in accordance with Art. 346 of the LVA.

Генерален директор:
Director General: