



**СЕРТИФИКАТ ЗА ДОБРА ПРОИЗВОДСТВЕНА ПРАКТИКА /ДПП/ НА**

**ПРОИЗВОДИТЕЛ<sup>1</sup>**

**Част 1**

Издаден след инспекция съгласно изискванията на Чл. 80(5) на Директива 2001/82/ЕС, изменена и допълнена с Директива 2004/28 ЕС

Компетентният орган на Република България потвърждава следното:

Изпитвателен център „ГЛОБАЛТЕСТ“ ООД

Адрес на обекта: България, гр. София, ул. „Крушовски връх“ № 31,

са инспектирани съгласно инспекционната програма на Българската агенция по безопасност на храните във връзка с договори с производители/вносители на ветеринарномедицински продукти, за възлагане на анализи за контрол на качеството на изходните суровини и материали и/или крайни ветеринарномедицински продукти, в съответствие с чл. 44 на Директива 2001/82/ЕС, транспониран в следното национално законодателство: Закон за ветеринарномедицинската дейност, обн., ДВ, бр. 87 от 1.11.2005 г., в сила от 02.05.2006 г.

От информацията, получена по време на последната инспекция на лабораториите, извършена на 19.12.2018 г., се счита, че лабораториите отговарят на принципите и насоките за ДПП, определени в Директива 91/412/ЕЕС<sup>2</sup>.

Настоящият сертификат отразява състоянието на лабораториите в момента на извършване на посочената по-горе инспекция и не отразява състоянието на съответствие, ако са изминали повече от три години от датата на тази инспекция. Периода на валидност може да бъде съкратен или удължен съгласно принципите за управление на риска и след вписване на съответните ограничения или пояснения в определеното поле за забележки.

Сертификатът е валиден само, когато са представени всички страници, както и двете части 1 и 2. Автентичността на този сертификат може да се провери в Европейската база данни EudraGMP. Ако там липсва информация, моля свържете се с органа, който го е издал.

01.02.2019 г.

**Д-Р ДАМЯН ИЛИЕВ**

Изпълнителен Директор

Българска агенция по безопасност на храните

Министерство на земеделието, храните и горите

Република България



За Изпълнителен директор:

Зам. Изп. директор

Заповед за заместване №

от

06.2.2019

ИИ/ДКВМП

<sup>1</sup> Сертификатът посочен в параграф 80(5) на Директива 2001/82/ЕС, се изисква също при вносители от трети страни.

<sup>2</sup> Тези изисквания изпълняват препоръките за ДПП на СЗО.

## Част 2 Ветеринарномедицински продукти

### 1. ПРОИЗВОДСТВЕНИ ДЕЙНОСТИ

- проверка контрола на качеството и/или освобождаване на партида и сертифициране на партида без производствени дейности трябва да бъдат посочени под съответните точки;

- |       |                                  |
|-------|----------------------------------|
| 1.6   | Тестове за контрол на качеството |
| 1.6.1 | Микробиологични: стерилни        |
| 1.6.2 | Микробиологични: нестерилни      |
| 1.6.4 | Химични/физични                  |

Ограничения или разяснителни бележки, имащи връзка с обхвата на този сертификат:  
Лабораториите не извършват освобождаване на партиди за продажба. Настоящият сертификат се отнася само до извършване на посочените анализи на изходните суровини и материали и/или крайни ветеринарномедицински продукти.

01.02.2019 г.

Д-Р ДАМЯН ИЛИЕВ  
Изпълнителен Директор  
Българска агенция по безопасност на храните  
Министерство на земеделието, храните и горите  
Република България



За Изпълнителен директор:  
Зам. Изп. директор *Илиян Илиев*  
Заповед за заместване № *РД М-278*  
от *06.02.2019 г.*

ИИ/ДКВМП