



T.C.
GIDA, TARIM ve HAYVANCILIK BAKANLIĞI
Gıda ve Kontrol Genel Müdürlüğü

Sayı :B.12.0.GKG.0.04.01/325.20.06- 44
Konu :Veteriner Biyolojik Ürünlerden
Numune Alımı ve Resmi Kontrolleri

03.01.2013*000111

TALİMAT NO: 01

Gıda ve Kontrol Genel Müdürlüğünün 08.07.2019 tarih ve 48207892-325.20.02-E.2026148 sayılı yazısı ile bu talimatın Ek-4 ünde değişiklik yapılmıştır.

Veteriner biyolojik ürünlerden numune alımı ve resmi kontroller aşağıda belirtilen esaslar çerçevesinde yürütülecektir. 25.05.2012 tarihli ve B. 12.0.GKG.0.04.01/325.20.06/4113-18756 sayılı yazı ile gönderilen 14 no'lu talimat yürürlükten kaldırılmıştır.

I. İthalat İşlemleri,

- 1) Pazarlama izni bulunan ürünlerin ithalatı yürürlükteki Gıda, Tarım ve Hayvancılık Bakanlığının Kontrolüne Tabi Ürünlerin İthalat Denetimi Tebliği kapsamında gerçekleştirilecektir.
- 2) Bürokrasinin azaltılması ve işlemlerin gerçekleşme süresinin kısaltılması için, uygunluk yazıları ithalatın gerçekleştiği gümrük kapısının bulunduğu yerin İl Müdürlüğünce onaylanacaktır.
- 3) Bu kapsamda pazarlama izinli veteriner biyolojik ürünler için uygunluk yazısı İstanbul, İzmir ve Ankara İl Müdürlüklerince düzenlenecektir.
- 4) Uygunluk yazısına esas pazarlama izinli veteriner biyolojik ürün listesi EK-1'de yer almaktadır. Pazarlama izni askıya alınan veya iptal edilen ürünler ile listede yapılacak diğer değişiklikler Genel Müdürlüğümüzce ilgili il müdürlüklerine zamanında bildirilecektir.
- 5) Pazarlama izin sahiplerinin ürünlerini ithal edebilmesi için veteriner biyolojik ürünler konusunda faaliyet gösteren bir veteriner ecza deposuna sahip olması veya bu nitelikteki bir veteriner ecza deposuyla anlaşmış olması gerekmektedir. Bu nedenle veteriner ecza deposu bulunmayan izin sahiplerinin ithalattan önce yaptıkları anlaşmanın aslını ilgili il müdürlüğüne vermeleri gerekmektedir. İl müdürlüğü de belgenin fotokopisini onaylayarak aslını izin sahibine iade etmelidir. Belgelerin kontrolü için Genel Müdürlüğümüz web sitesinde bulunan uhsatlı veteriner ecza depolarının listesi kullanılabilir.
- 6) Uygunluk yazısını düzenleyen il müdürlüğü, ithalat sonrasında ürünlerin satış iznine esas kontroller için numunenin alınacağı ve satış izni öncesinde muhafaza edileceği temsilci/veteriner ecza deposunun başka bir ilde olması halinde, ilgili il müdürlüğüne yazılı bilgi verilecektir.
- 7) Uygunluk yazısını düzenleyen il müdürlüğü, uygunluk yazısının tarih ve sayısı, yazının düzenlendiği gerçek veya tüzel kişinin unvanı, her bir ürünün ticari adı, son kullanım tarihi, miktarı (Aşılar İçin Doz, Teşhis Kitleri İçin Test Sayısı), proforma fatura değeri bilgilerini elektronik (xls uzantılı Microsoft Excel Dosyası) ve yazılı olarak kayıt altına alır (EK-8). Bu bilgiler her yılın Mart, Haziran, Eylül ve Aralık Ayı sonunda vsu@tarim.gov.tr adresine e-posta ile ve yazılı olarak Genel Müdürlüğe gönderilir. Veriler Genel Müdürlükçe veya Veteriner Biyolojik Ürün Kontrol Merkezince talep edildiğinde gönderilmek üzere işlem anında kayıt edilerek hazır halde tutulmalıdır.



T.C.
GIDA, TARIM ve HAYVANCILIK BAKANLIĞI
Gıda ve Kontrol Genel Müdürlüğü

II. Türkiye’de Üretilen ve İthal Edilen Ürünlerin Satış İznine Esas Kontrolleri İçin Numune Alımı,

1. Başvuru Yazısı ve Analiz Sertifikaları;

a) Ülkemizde üretilen veteriner biyolojik ürünler için, üretim yeri bulunduğu yerin il müdürlüğüne, ithal ürünlerin pazarlama izin sahipleri ise ürünlerin satış iznine esas kontrolleri süresince muhafaza edileceği veteriner ecza deposunun bulunduğu il müdürlüğüne, EK-2’de yer alan dilekçe ile başvuruda bulunur.

b) Analiz sertifikası, ülkemizde üretilen ve Avrupa Birliği ile Amerika Birleşik Devletleri dışındaki ülkelerden ithal edilen ürünler için EK-3’de bulunan formatta hazırlanır. Şap aşalarına ait analiz sertifikası ise EK-3 içerisinde ayrıca yer almaktadır.

c) Avrupa Birliği ülkelerinden ithal edilen ürünler için OBPR/OCABR sertifikaları (Official Batch Protocol Review/Official Authority Batch Release of Immunological Veterinary Medicinal Products), Amerika Birleşik Devletleri’nden ithal edilenler içinde **USDA** sertifikası bulunmalıdır.

2. Numune Alınacak Veteriner Biyolojik Ürünler;

a) İnvitro kullanıma sahip veteriner biyolojik ürünlerden, doğrudan hayvanlara uygulanmaması ve genellikle sınırlı miktarda ithali nedeniyle, satış iznine esas kontroller için numune alınmayacaktır.

b) Bu nitelikteki ürünlerin pazarlama izin sahipleri, üretim ve kalite kontrolü /ithalatı takiben, ürünlerine ait analiz sertifikasını, satış izni almak üzere Bornova Veteriner Kontrol Enstitüsü Müdürlüğü’ne gönderecektir. Enstitü Müdürlüğü satış izinlerini bu sertifikaların incelenmesi sonrasında düzenleyecektir.

c) İnvitro veteriner biyolojik ürünlerin dışında kalan tüm ürünlerden (aşı, antiserum ve in vivo test antijenleri/antiserumları) satış iznine esas kontroller için numune alınacaktır.

3. Numune Alım Yeri,

a) Ülkemizde üretilen veteriner biyolojik ürünlerin numuneleri üretim yerinin soğuk hava deposundan alınır,

b) İthal edilen ürünlerin numuneleri ise pazarlama izni sahibine ait temsilci ecza deposu veya veteriner ecza deposundan alınır. Pazarlama izin sahibine ait böyle bir yerinin bulunmaması halinde; ithalattan önce, pazarlama izin sahibinin muhafaza ve nakil için temsilci ecza deposu veya veteriner ecza deposu ile anlaşması gerekir Satış iznine esas kontroller için numuneler buradan alınır.

c) Ürünler satış izni alıncaya kadar piyasaya arz edilmeden, satışa uygun stoktan ayrı olarak karantina bölümünde muhafaza edilir.

4. Numune Alımı Görevlileri,

a) Numuneler, il müdürlüğünde görevli iki veteriner hekim ile ürün sahibi, pazarlama izni sorumlusu, temsilci/veteriner ecza deposu sorumlu yöneticisi veya pazarlama izin sahibinin yetkilendirdiği bir veteriner hekiminden oluşan üç kişilik komisyon tarafından alınır. Veteriner biyolojik ürünlerin ithalatının büyük oranda İstanbul ilinden yapılması nedeniyle, gecikmelerin



T.C.
GIDA, TARIM ve HAYVANCILIK BAKANLIĞI
Gıda ve Kontrol Genel Müdürlüğü

önlenmesi için İstanbul İl Müdürlüğü uygun gördüğü ilçe müdürlüklerindeki veteriner hekimlere de numune aldırabilir.

b) İl müdürlüklerince talep edilmesi halinde, Bornova Veteriner Kontrol Enstitüsü Müdürlüğünce uygun görülen tarihte ve yerde ilgili personellere numune alımı ve gönderimi konusunda eğitim verilir.

c) Talep halinde pazarlama izin sorumluları eğitime dahil edilebilir.

5. Numune Takım ve Sayıları,

1) Numuneler, ülkemizde üretilen ürünlerin her bir serisinden, ithal ürünlerin ise bir ithalat partisi içerisindeki her bir serisinden ayrı olarak alınacaktır.

2) Numuneler iki takım halinde alınarak, Veteriner Biyolojik Ürün Kontrol Merkezi'ne gönderilmelidir. Takım içerisinde bulunması gereken numune sayıları EK-4'te belirtilmiştir

3) Sulandırma sıvılarının ürünle birlikte üretiminde veya ithalatında, ürün sayısı kadar sulandırma sıvısından da numune alınmalıdır. Sulandırma sıvılarının, tek başına üretiminde veya ithalatında ise alınması gereken numune sayıları yine EK-4'te yer almaktadır.

4) Satış iznine esas kontroller için alınannumuneler, iyi üretim uygulamaları kılavuzunda belirtilen referans ve saklama numuneleri değildir. Pazarlama izin sorumlusu iyi üretim uygulamaları kılavuzunda açıklanan nedenlerden dolayı, bu kılavuza uygun olarak referansa ve saklama numunelerini satışa uygun stoktan ayrılabilir halde tutmalıdır.

İthal ürünlerin pazarlama izin sorumlularının referans numunelerini tutmaları yeterli görülmektedir. Ancak bu ürünlerin saklama numuneleri de üretim yerinde tutulmalı, pazarlama izin sahibi talep ettiğinde bu numunelere ulaşabilmeli ve Bakanlıkça talep edildiğinde Türkiye'ye gönderilebilmelidir.

6. Numune Alınmaması Gereken Durumlar ve Yapılacak İşlemler,

a) Numune alınmayacak durumlar aşağıda belirtilmiştir.

I. Serinin üretim veya kontrolünün tamamlanmamış olması, dolum veya etiketleme işleminin devam etmesi,

II. Serinin üretilen veya ithal edilen miktardan eksik veya fazla olması,

III. Depoda etiketsiz ürün bulunması,

IV. Etiket bilgilerinin eksik ve ya hatalı olması veya seri içerisinde bir örnek olmaması,

V. Ürüne ait analiz sertifikalarının bulunmaması,

VI. Başvuruda belirtilen (EK-2) yetkilinin hazır bulunmaması.

b) Bildirilenden fazla veya eksik ürün bulunması, etiket bilgilerinin eksikliği veya etiketsiz ürün bulunması durumunda, ürünler yedime alınır ve tutanak düzenlenir. Tutanağın onaylı fotokopisiyle en kısa sürede Genel Müdürlüğe gönderilir.

7. Numunelerin Alımı, İzleme Formunun Düzenlenmesi ve Gönderimi İle İlgili Hususlar,

a) Numune alımı ve gönderimlerinde EK-5'de bulunan izleme formu kullanılmalıdır.



T.C.
GIDA, TARIM ve HAYVANCILIK BAKANLIĞI
Gıda ve Kontrol Genel Müdürlüğü

- b) İl müdürlüğü görevli personeli numune alımından önce formun boş halde 1 adet çıktısını alarak tüm sayfalarını mühürlemelidir.
- c) Komisyon üyeleri, numunelerin alımından, kontrol edileceği enstitüye sevki dahil tüm işlemleri birlikte yürütmelidir.
- ç) Formun 1. Bölümü numune alım komisyonu tarafından doldurulmalıdır.
- d) Formun asıl sureti, numuneler ile birlikte kontrolün yapılacağı Enstitü Müdürlüğü'ne gönderilmelidir.
- e) İl müdürlüğü ve pazarlama izni sahibinde onaylı fotokopiler kalmalıdır.
- f) Komisyon, numunesi alınacak ilgili serinin başvurusundaki şişe sayısı ve doz miktarında olduğunu teyit etmelidir. Ürünün depolandığı bölümdeki koli/kutu sayısı, her koli/kutudaki şişe sayısı ve şişedeki doz miktarı dikkate alınarak toplam doz miktarı genel olarak da hesaplanabilir.
- g) Numunesi alınacak seri, başka ürünler ile veya farklı serilerle bir arada bulundurulmamalı, aynı kutu ve kap içinde karışık olarak muhafaza edilmemelidir.
- ğ) İlgili seri rastgele örnekleme uygun halde depolanmış/raflara yerleştirilmiş olmalıdır.
- h) Ürünler etiketli halde olmalı ve etiketin üzerinde seri numarası, üretim ve son kullanım tarihi bilgileri yazılı olmalıdır. Bu bilgilerin, ürün başvuru (EK-2) bilgileriyle uyumu ve partiyi oluşturan ürün şişeleri arasında bir örneklilik gösterip göstermediği kontrol edilmelidir.
- ı) Numunelerin seçimi ilgili seriyi temsil edecek şekilde rastgele örnekleme ile yapılır.
- i) Pazarlama izin sahibi tarafından, partiyi teşkil eden seri içinden analiz numunesi olarak veya başka bir amaçla daha önceden ayırımı yapılmış örnekler numune olarak alınamaz.
- j) Numune nakli için kullanılan EPS/strafor kutu, izotermal taşıma kutusu, aşı nakil kabı v.b. gereçler yaz ve kış mevsimi şartlarında, ürünleri asgari 48 saat süreyle +2 ile +8 °C arasında muhafaza edebilmelidir. Bu şartları sağlaması için yaz ve kış mevsimi şartlarında kullanılması gereken buz aküsü hacmi/miktarı ve kutu içine konulması gereken azami ürün miktarı/hacmi bilinmelidir. Dolayısıyla nakil kabına ait validasyon çalışmaları bulunmalıdır.
- k) Numune kabı içerisinde ürünlerin buz aküleriyle doğrudan teması engellenmelidir..
- l) Numune nakil kutusunun kapatılmasında güvenlik mührü olarak, kutu açıldığında kendisini imha eden veya açıldığını gösteren güvenlik etiketi ve hologram etiketler de kullanılabilir.
- m) Numunelerin alımını takiben, nakil kutusu başka bir işleme tabi tutulmadan veya başka bir yere gönderilmeden/bir yerde bekletilmeden, numune alım yerine en yakın nakil şirketine numune alım komisyonu tarafından teslim edilmelidir. Numune ambaljlari pazarlama izin sahibinde veya il müdürlüğünde bekletilmemeli ve ayrıca bir işleme tabi tutulmamalıdır.
- n) Nakil şirketi numuneleri azami 48 saat içerisinde ürünü teslim yerine ulaştırmalıdır.
- o) Yukarıda belirtilenlerle birlikte numune alım ve gönderimlerinde dikkat edilmesi gereken diğer hususlar EK-5'te bulunan izleme formunda yer almaktadır.

ö) Formun 2. bölümü ilgili Enstitü Müdürlüğü'nün numune kabul biriminde doldurulacaktır. Uygun alındığı, ambalajlandığı ve nakledildiği görülen ürünler, form ile birlikte Veteriner Biyolojik Ürün Kontrol Merkezi'ne teslim edilecektir.

p) Şap aşılarının kontrolünün henüz Şap Enstitüsü Müdürlüğü'nde yapılması nedeniyle, bu aşıların izleme formunun 2. Bölümü Şap Enstitüsü Müdürlüğü'nde doldurulduktan sonra satış izni için Bornova Veteriner Kontrol Enstitüsü Müdürlüğü 'ne gönderilecektir. Dolayısıyla da il müdürlükleri bu aşıların imha ve iade işlemlerini diğer aşılarda olduğu gibi Bornova Veteriner Kontrol Enstitüsü Müdürlüğü'ne bildirmelidir.

8. Testlerde Kullanılan Bazı Maddelerinin Temini,

a) Ürün kontrolünde kullanılan suş, anti serum, standart toksin, standart anti toksin gibi özel maddeler pazarlama izni sahibi tarafından temin edilir. Kontrolün gecikmemesi ve ürünlerin beklememesi için bu maddeler önceden teslim edilmelidir.

9. Satış İzninin Düzenlenmesi,

a) Kontrol sonucunda uygun olduğu görülen ürünler için düzenlenecek satış izni belgesinin örneği EK-6'de yer almaktadır. Satış izni, detaylı kontrol raporu ile birlikte aynı gün pazarlama izni sahibine gönderilir. (Aynı zamanda Web sitesinde yayınlanır.)

10. Uygun Bulunmayan Kontrol Sonuçları,

a) Bornova Veteriner Kontrol Enstitüsü Müdürlüğü, kontrol sonucunda uygun olmadığı görülen ürünlere ve/veya analiz sertifikalarına ait detaylı raporunu, aynı gün ürünlerin muhafaza edildiği ve pazarlama izin sahibinin bulunduğu yerin il müdürlüğüne veya müdürlüklerine bildirir.

b) Kontrol sonucu rapor ile birlikte pazarlama izin sahibine bulunduğu yerin il müdürlüğü tarafından en kısa sürede tebliğ edilir. Ürünlerin muhafaza edildiği temsilci/veteriner ecza deposu pazarlama izin sahibine ait değilse ve/veya farklı bir ilde ise, kontrol sonucu temsilci/veteriner ecza deposunun bulunduğu yerin il müdürlüğünce sorumlu yöneticiye de tebliğ edilir. Bu nedenle Bornova Veteriner Kontrol Enstitüsü Müdürlüğü, kontrol raporunu ürüne ait izleme formunda (EK-5) yazılı pazarlama izin sahibi ile muhafaza yeri adreslerini dikkate alarak göndermelidir.

c) Gecikme durumunda, muhtemel itirazın, iade veya imhanın gecikmesi, bunlara bağlı olarak ikinci analizinde uygun çıkabilecek ürünün raf ömründen süre kaybetmesi nedeniyle, doğacak zararın önlenmesi için kontrol sonucuyla ilgili tebligat İl müdürlüğü personeli tarafından ivedilikle yapılacaktır. Tebligatta kontrol raporunun asıl nüshası veya onaylı fotokopisi verilmelidir. Tebligatla birlikte, ilgili serinin piyasaya arz edilmediği, ürünün izleme formunda yazılı (EK-5. C. Numune alımından sonra kalan toplam miktar) miktarı ile karşılaştırılarak teyit edilir.

ç) 7201 Sayılı Tebligat Kanunu'nun, 7/a maddesi gereği, 19.01.2013 tarihinden itibaren, gerekli altyapının kurulması ve ilgili yönetmeliğin yayımlanmasıyla birlikte, pazarlama izin sahibinin anonim, limited ve sermayesi paylara bölünmüş komandit olduğu şirketlere, elektronik tebligatta yapılması zorunluluğu yürürlükte olacaktır. Bu nedenle söz konusu tarihten itibaren uygun altyapının sağlanması halinde elektronik tebligat Enstitü Müdürlüğü tarafından yapılacaktır. Ancak her iki durumda da ilgili ürünün piyasaya arz edilip edilmediği, il müdürlüğünce yerinde kontrol edilecektir.



T.C.
GIDA, TARIM ve HAYVANCILIK BAKANLIĞI
Gıda ve Kontrol Genel Müdürlüğü

d) İl müdürlüğü, tebligat bilgilerini ve tarihini en kısa sürede Bornova Veteriner Kontrol Enstitüsü Müdürlüğü'ne e-posta ile bildirmeli ve sonra resmi yazı ile teyit etmelidir.

e) İl müdürlüğüce, ilgili serinin numune alımından sonra kontrol süresi içerisinde azaldığının tespiti halinde, satanlar/azaltanlar hakkında Kanun'un 37. Maddesinin 1. fıkrasının (b) bendinde satanlar hakkındaki işlemi, ilgili serinin alıcıları hakkında ise, aynı bentte duruma göre satmak ve/veya bulundurmakla ilgili işlemi uygulur. Alıcının başka bir ilde olması halinde, bulunduğu yerin il müdürlüğüne ilgililer hakkında işlem yapılmak üzere tespit tutanağının ve satışa dair fatura, irsaliye v.s. belgelerin onaylı fotokopisi gönderilmelidir.

Faturaların ibraz edilmediği veya eksik ibraz edildiği, ürünlerin dağıtıldığı yerler hakkında gerekli bilgilerin verilmeyerek gerekli yardım ve kolaylığın sağlanmadığı durumlarda, yukarıda belirtilenlerin, Kanun'un 41nci maddesinin 1nci fıkrasının (ç) bendi uyarınca işlem yapılmalıdır. Faturasız veya eksik faturalı dağıtım ilgili vergi dairesine bildirilmelidir. Vergi dairesinden dağıtıma ilişkin kayıtlara ulaşılması halinde izlenebilirliğin sağlanması için dağıtım yerlerine ait bilgilerin gönderilmesi istenilmelidir.

Eksilen ürünler hakkındaki durum, ürünün pazarlama izninin ilgili yönetmeliğin 77. maddesinin ikinci fıkrasının (ç) bendinde belirtilen nedenle askıya alınmak üzere Genel Müdürlüğe bildirilmelidir. Ayrıca ilgili ürün serisi hakkında Birinci sınıf (B) seviyesinde geri çekme işlemi başlatılır.

f) Pazarlama izin sahibi kontrol sonucunun tebliğini takip eden 7 (yedi) gün içerisinde itiraz etme hakkına sahiptir. İtirazlar doğrudan Bornova Veteriner Kontrol Enstitüsü Müdürlüğü'ne yapılmalıdır.

g) İtiraza dayalı kontrolde, Bornova Veteriner Kontrol Enstitüsü Müdürlüğü'ndeki şahit numune takımı kullanılır.

ğ) İtiraz süresince ve kontrol testleri sonuçlanıncaya kadar, ürünler iade, imha veya piyasaya arz edilmeden muhafaza edilir.

h) İtiraz sonucunda da ürünlerin uygun olmadığı görülürse yine yukarıda belirtilen tebligat ve kontrol prosedürü uygulanır. Ürünler için başvuru dilekçesinin (EK-2) 5. bölümünde belirtilen imha veya iade işlemi yapılır.

ı) Ürünlerin imhası veya ülkesine iadesinin sonucu, il müdürlüğü tarafından Bornova Veteriner Kontrol Enstitüsü Müdürlüğü'ne geri bildirilmelidir.

i) Uygunsuzluk kaynağının; ürünün pazarlama iznine esas üretim metodu, farmasötik şekil, kullanma talimatı, etiket, ticari takdim şekli ile üretilmemesi, bu hususlar yönüyle Bakanlıktan izin almadan değişiklik yapılması veya ürünün, analiz sertifikasında veya sunulan diğer belgelerinde yanlışlık, tahrifat veya sahtecilik olduğunun tespit edilmiş olması halinde, ayrıca ilgili yönetmeliğin 77. maddesinin 2 inci fıkrasının (c) veya (e) bendi uyarınca Genel Müdürlükçe işlem yapılır.

III. SATIŞ İZNİ DIŞINDAKİ KONTROLLER İÇİN NUMUNE ALIM

1. Numune Alım Yerleri ve Numune Alınan Bazı Durumlar,

a) Numuneler Bakanlığımızdan izinli üretim yerleri, pazarlama izni sahibine ait veya anlaşmalı temsilci/veteriner ecza deposu, veteriner biyolojik ürünler ile ilgili faaliyet gösteren veteriner ecza depoları ile perakende satış yerleri ve Veteriner Tıbbi Ürünler Hakkında Yönetmeliğin 41.



T.C.
GIDA, TARIM ve HAYVANCILIK BAKANLIĞI
Gıda ve Kontrol Genel Müdürlüğü

Maddesi uyarınca veteriner ecza depolarından ürün temini için izin alan hayvancılık işletmelerinden alınır.

b) Bunların dışındaki yerlerde veteriner biyolojik ürün bulundurulması halinde, 5996 Sayılı Kanunun 37. Maddesinin 1nci fıkrasının (g) bendi uyarınca işlem yapılır.

c) Numune alınabilecek bazı durumlar aşağıdadır.

I. Kontrollerde ürünlerin muhafaza ve nakil sıcaklık izleme çizelge veya kayıtlarının bulunmaması, eksikliği, kayıtlarda uygun olmayan sıcaklık değerlerinin varlığı halinde,

II. Ürünlerin uygun olmayan şartlarda muhafaza veya nakledildiğinin tespitinde,

III. Ürün veya uygulamadankaynaklandığından şüphe edilen vakalarda,

IV. Ürün sahiplerinin talebi halinde,

V. İhracat amacıyla üretilen ürünlerinkontrolü talep edildiğinde,

VI. Gerektiğinde veya talep edildiğinde üretim yerlerinde yapılan deneme üretimlerinin kontrolünde,

VII. Otovaksin üretiminin kontrolünde,

VIII. Ürünlerin raf ömrü sürelerine uygunluğunun kontrolünde,

IX. Satış izni sonrası saha kontrolleri için de numune alınabilir.

ç) Satış izni sonrası saha kontrolleri için numune alımı, Genel Müdürlüğümüz koordinasyonunda, Genel Müdürlüğümüz, Enstitü Müdürlüklerive/veya İl Müdürlüklerince yürütülür.

d) Raf ömrü süreleri ile deneme üretimlerinin kontrolü için numune alımına Veteriner Tıbbi Ürün Değerlendirme Komisyonu veya Veteriner Biyolojik Ürün Kontrol Merkezi karar verir.

e) Ürün veya uygulamadan kaynaklandığından şüphe edilen vakalarda, numune alımı için aynı seriden ürün bulunmaması halinde, durum Genel Müdürlüğe bildirilir. Genel Müdürlük gerektiğinde ilgili serinin diğer dağıtım noktalarından numune aldırılabilir. Ancak numune alımı için ürün bulunmasa da İl Müdürlüğü şikayet edilen perakende satış yerinin ürün kayıtları ile muhafaza sıcaklığı ve kayıtlarını kontrol etmelidir.

Hayvan sahiplerinin veya yetiştiricilerin, veteriner biyolojik ürünlere ve/veya uygulayıcılarına ilişkin şikayetlerinde, şikayet sahibinden uygulayıcısına ve ürüne ait bilgilerin yer aldığı aşılama makbuzu istenilmelidir. Ayrıca bu nedenle alınan numunelerin gönderim formuna farmakovijilans bildirim formu eklenmelidir.

f) Etiketsiz veya seri numarası ya da son kullanım tarihi bulunmayan, soğuk oda veya soğutucu dışında muhafaza edilen ürünlerden numune alımına gerek kalmadan, ürünün bulunduğu yer itibarı ile, üretim yeri, pazarlama izin sahibi veya ürünün sahibi hakkında işlem yapılmalıdır.

g) 5996 Sayılı Kanunun 31. Maddesinin 4. Fıkrasında belirtildiği üzere ürün miktarının, şahit numunenin analizinin yapılabilmesi için yetersiz olduğu durumlarda analiz sonucuna itiraz edilemez.



T.C.
GIDA, TARIM ve HAYVANCILIK BAKANLIĞI
Gıda ve Kontrol Genel Müdürlüğü

- ğ) Ürün miktarı yeterli olduğunda 2 takım numune alınmalıdır. Takım içerisinde bulunması gereken numune sayıları EK-4'te belirtilmektedir.
- h) Ürün miktarının 2 takım numune alımı için yetersiz olduğu durumlarda, ürünlerin tamamı kontrol için Enstitü Müdürlüğüne gönderilmelidir.
- ı) Numunler, Bakanlığımızda görevli 2 veteriner hekim ve ürünün bulunduğu yerin sorumlu veteriner hekimden oluşan komisyonca alınmalıdır. İl Müdürlüğüne getirilen veya önceden hazır edilen ürünler numune alımı için kabul edilmemelidir. Numuneler rastgele örnekleme ile seçilmelidir.
- i) 5996 Sayılı Kanunun 31. Maddesinin 3. Fıkrası gereği alınan numuneler için bedel ödenmez. İlgililer resmi kontrollerde gerekli olan her türlü yardım ve kolaylığı sağlamakla yükümlüdür.
- j) Satış izni dışındaki kontroller için numune alımında EK-7'de yer alan form kullanılmalıdır.

2. Kontrol Sonucunda Uygun Olduğu Görülen Ürünler

- a) Kontrol sonucunda uygun olduğu görülen ürünlerin sonucu, numunenin alındığı yerin sahibine, pazarlama izin sahibine, numuneyi gönderen İl Müdürlüğüne ve Genel Müdürlüğe aynı gün bildirilir.

3. Kontrol Sonucunda Uygun Olmadığı Görülen Ürünler

- a) Bornova Veteriner Kontrol Enstitüsü Müdürlüğü, uygun olmadığı görülen ürünlere ait raporu, en kısa sürede ürünlerin bulunduğu yerin il müdürlüğüne, pazarlama izin sahibinin bulunduğu yerin il müdürlüğüne ve Genel Müdürlüğe bildirir.
- b) İl müdürlükleri, tebligatı kontrol sonucunu yukarıda satış iznine esas kontroller için numune alımı ile ilgili bölümde belirtildiği gibi yapar. İl müdürlüğü tebligatla birlikte ilgili serinin sayımını yaparak, yapılması halinde itiraza dayalı kontroller sonuçlanıncaya kadar sahibinde yedi emine alınmasını sağlar. İl müdürlüğü aynı zamanda pazarlama izin sahibinden ilgili serinin dağıtım noktalarını, nakil ve teslimat şeklini (kurye, elden teslim v.s.), dağıtımda kullanılan araç veya ambalaj bilgilerini, teslimat tarihlerini ve miktarlarını alır.
- c) İl müdürlüğü veya müdürlükleri tebligat bilgileri ile yukarıda (b) bendinde yazılan bilgileri Bornova Veteriner Kontrol Enstitüsü Müdürlüğü'ne bildirir. Bildirimin hızı ve dolayısıyla da üründen oluşabilecek olumsuzlukların bertarafı veya tekrar test ve analizlerin bir an önce başlayabilmesi için e-posta ve faks da kullanılmalıdır.
- ç) Pazarlama izni sahibi tebligatı takip eden 7 (yedi) gün içerisinde itiraz etme hakkına sahiptir. İtirazlar doğrudan Bornova Veteriner Kontrol Enstitüsü Müdürlüğü'ne yapılmalıdır.
- d) İtiraz başvurularında; itirazın gerekçesi ve bu duruma sebebiyet verdiği düşünülen muhtemel nedenler varsa üreticisinin açıklama eklenmelidir. İtiraz sahibi veya sahipleri başvurusuna, ürünün muhafaza ve nakil süresindeki sıcaklık kayıtlarını ve teslimat formunu eklemelidir. Sıcaklık kayıtları gerçek zamanlı olmalıdır.
- e) Bornova Veteriner Kontrol Enstitüsü Müdürlüğü itiraza dayalı yapılacak kontrolde şahit numune takımını, serinin satış iznine esas kontrolü için numunelerin şahit takımını ve/veya yeniden alacağı numuneleri test edebilir



T.C.
GIDA, TARIM ve HAYVANCILIK BAKANLIĞI
Gıda ve Kontrol Genel Müdürlüğü

g) İtiraz süresince ve tekrarı halinde kontrol testleri sonuçlanıncaya kadar ilgili serinin kullanımını önlemek için, Genel Müdürlük ürün bilgileri ve pazarlama izin sahibinin bilgileriyle duyuruda bulunabilir.

ğ) Üründeki uygunsuzluğun serinin tamamıyla ilgili olması halinde, yönetmelikte belirtilen geri çekme işlemi uygulanır. Üründeki uygunsuzluğa göre aşağıdaki işlemler uygulanır.

1. Etiket düşmeleri, karışıklığı, yanlış etiket, yetersiz bilgi, hatalı bilgi, baskı bozukluğu gibi etiketleme ve baskı hatalarından kaynaklanması halinde İkinci Sınıf (B) seviyesi,

2. Yabancı madde, belirsiz maddeler, kontaminasyon, çapraz kontaminasyon, saflık veya sterilliğin bozulması, zararsızlıktan kaynaklanması halinde Birinci Sınıf (B) seviyesi,

3. Yetersiz etkinlikten kaynaklanması halinde Üçüncü Sınıf (B) seviyesi,

4. Satış izinsiz arz, Bakanlıktan izin almadan yapılan etiket, prospektüs, ambalaj ve doz değişikliğiveya son kullanım tarihinin geçilmesinden kaynaklanması halinde Birinci Sınıf (B) seviyesi geri çekme işlemi uygulanır.

h) Geri çekmeyle ilgili olarak diğer işlemlerde Veteriner Tıbbi Ürünler Hakkında Yönetmelik'in 66, 67, 68, 70, 71, 72, 73, 74 ve 75inci maddelerinde ayrıntılı olarak izah edilmiştir.

ı) Satış iznli ürünün uygun olmadığı görüldüğünde, pazarlama izin sahibi için bulunduğu yerin il müdürlüğü tarafından 5996 Sayılı Kanun'un 37. Maddesinin 1. Fıkrasının (d) bendi uyarınca işlem yapılır. Uygunsuzluğun niteliği göz önüne alınarak gerektiğinde Veteriner Tıbbi Ürünler Hakkında Yönetmelik'in 77. Maddesi uyarınca işlem yapılır.

i) Üründeki uygunsuzluğun, temsilci/veteriner ecza deposundan, hayvan hastanesinden, poliklinikten veya veteriner muayenehanesinden kaynaklanması halinde Kanun'un 37 inci maddesinin 1 inci fıkrasının (i) bendi ile 80 inci maddesinin 3 üncü fıkrasının (b) bendi uyarınca işlem yapılır. Veteriner Tıbbi Ürünler Hakkında Yönetmelik' in 41. Maddesi uyarınca izin alan işletmedeki muhafaza, nakil veya uygulamadan kaynaklanması halinde ise muhafaza ve nakil şartları düzelene kadar işletmenin ürün temin izni durdurulur. Durum işletmeye ürün dağıtımı için verilen tüm veteriner ecza depolarına bildirilir.

Bilgilerinizi ve gereğini rica ederim.

Prof. Dr. İrfan EROL
Bakan a.
Genel Müdür V.

EKLER :

EK 1:Pazarlama İzinli Ürün Listesi (32 Sayfa)

EK 2:Dilekçe Örneği (1 Sayfa)

EK 3:Analiz Sertifikası Örneği (15 Sayfa)

EK 4:Numune Sayıları (1 Sayfa)

EK 5:İzleme Formu (6 Sayfa)



T.C.
GIDA, TARIM ve HAYVANCILIK BAKANLIĞI
Gıda ve Kontrol Genel Müdürlüğü

EK 6: Satış İzni Örneği (1 Sayfa)
EK 7: İzleme Formu (5 Sayfa)
EK 8: Uygunluk Yazısı Kayıt Formu (1 Sayfa)

DAĞITIM :

81 İl Valiliğine (İl Müdürlükleri)

Veteriner Kontrol Enstitüsü Müdürlükleri (Bornova, Etlik , Pendik, Konya, Samsun, Adana, Elazığ ve Erzurum)

Şap Enstitüsü Müdürlüğü

Pazarlama İzin Sahipleri

Veteriner Sağlık Ürünleri Sanayicileri Derneği

PAZARLAMA İZİNLİ İTHAL VETERİNER BİYOLOJİK ÜRÜNLER

Sıra No	ÜRÜNÜN TİCARİ İSMİ	İTHAL ÖN İZİN SAHİBİ FİRMANIN ADI	AŞI/KİT	PAZARLAMA İZİN TARİH VE SAYISI	ÜRETİLDİĞİ ÜLKE	ÜRETİCİ	İTHAL EDİLDİĞİ ÜLKE
1	Snap 4DX Elisa Test Kiti	Akkord Medikal Gıda Veteriner Ürn. Ve Sağlık Tes. San. Ve Tic. Ltd. Şti.	KİT	17.04.2012-P0013	Amerika Birleşik Devletleri	IDEXX Laboratories /ABD	Hollanda Krallığı
2	Snap Parvo Elisa Test Kiti	Akkord Medikal Gıda Veteriner Ürn. Ve Sağlık Tes. San. Ve Tic. Ltd. Şti.	KİT	17.04.2012-P-0015	Amerika Birleşik Devletleri	IDEXX Laboratories /ABD	Hollanda Krallığı
3	Snap Feline Triple Elisa Test Kiti	Akkord Medikal Gıda Veteriner Ürn. Ve Sağlık Tes. San. Ve Tic. Ltd. Şti.	KİT	17.04.2012-P-0012	Amerika Birleşik Devletleri	IDEXX Laboratories /ABD	Hollanda Krallığı
4	Snap Giardia Elisa Test Kiti	Akkord Medikal Gıda Veteriner Ürn. Ve Sağlık Tes. San. Ve Tic. Ltd. Şti.	KİT	17.04.2012-P-0014	Amerika Birleşik Devletleri	IDEXX Laboratories /ABD	Hollanda Krallığı
5	Syva - Bax	Belga Sağlık ve Zirai Ürünler	AŞI	15.12.2011 - 006223	İspanya Krallığı	Laboratories Syva	İspanya Krallığı
6	LTF 130	Bensu İmpex	AŞI	10.12.2007 - 045457	Rusya Federasyonu Federasyonu	Stavropol Biofabrika	Rusya Federasyonu
7	Aftopor	Biopharm Aşı İlaç San. ve Tic. Ltd. Şti.	AŞI	26.03.2009 - 041061	Birleşik Krallık	Merial Animal Health	Birleşik Krallık
8	Aftovaxpur	Biopharm Aşı İlaç San. ve Tic. Ltd. Şti.	AŞI	16.02.1998	Birleşik Krallık	Merial Animal Health	Birleşik Krallık
9	Bar Vac 8	Boehringer Ingelheim İlaç Tic. A.Ş.	AŞI	11.11.2011 - 038220	Amerika Birleşik Devletleri	Boehringer Ingelheim Vetmedica Inc.	Amerika Birleşik Devletleri
10	Lysigin	Boehringer Ingelheim İlaç Tic. A.Ş.	AŞI	16.02.2011 - 006487	Amerika Birleşik Devletleri	Boehringer Ingelheim Vetmedica Inc.	Amerika Birleşik Devletleri
11	Solojec 7 Plus	Boehringer Ingelheim İlaç Tic. A.Ş.	AŞI	19.10.2010 - 039712	Amerika Birleşik Devletleri	Boehringer Ingelheim Vetmedica Inc.	Amerika Birleşik Devletleri

12	Cevac BI L	Ceva Hayvan Sağlığı A.Ş.	AŞI	23.02.2011/7836	Macaristan Cumhuriyeti	Ceva-Phylaxia Veterinary Biologicals Co.	Fransa Cumhuriyeti
13	Cevac Broiler ND K	Ceva Hayvan Sağlığı A.Ş.	AŞI	10.03.2011/10094	Macaristan Cumhuriyeti	Ceva-Phylaxia Veterinary Biologicals Co.	Fransa Cumhuriyeti
14	Cevac BRON 120 L	Ceva Hayvan Sağlığı A.Ş.	AŞI	04.07.2000-019121	Macaristan Cumhuriyeti	Ceva-Phylaxia Veterinary Biologicals Co.	Fransa Cumhuriyeti
15	Cevac FP L	Ceva Hayvan Sağlığı A.Ş.	AŞI	12.03.2007 - 009570	Macaristan Cumhuriyeti	Ceva-Phylaxia Veterinary Biologicals Co.	Fransa Cumhuriyeti
16	Cevac Gumbo L	Ceva Hayvan Sağlığı A.Ş.	AŞI	24.02.2003-004872	Macaristan Cumhuriyeti	Ceva-Phylaxia Veterinary Biologicals Co.	Fransa Cumhuriyeti
17	Cevac IBD L	Ceva Hayvan Sağlığı A.Ş.	AŞI	23.02.2011/7830	Macaristan Cumhuriyeti	Ceva-Phylaxia Veterinary Biologicals Co.	Fransa Cumhuriyeti
18	Cevac ND-IBD K	Ceva Hayvan Sağlığı A.Ş.	AŞI	07.11.2001-029596	Macaristan Cumhuriyeti	Ceva-Phylaxia Veterinary Biologicals Co.	Fransa Cumhuriyeti
19	Cevac ND-IB-EDS K	Ceva Hayvan Sağlığı A.Ş.	AŞI	07.11.2001-029596	Macaristan Cumhuriyeti	Ceva-Phylaxia Veterinary Biologicals Co.	Fransa Cumhuriyeti
20	Cevac ND-IB-IBD K	Ceva Hayvan Sağlığı A.Ş.	AŞI	07.11.2001-029596	Macaristan Cumhuriyeti	Ceva-Phylaxia Veterinary Biologicals Co.	Fransa Cumhuriyeti
21	Cevac ND-IB-IBD- EDS K	Ceva Hayvan Sağlığı A.Ş.	AŞI	07.11.2001-029596	Macaristan Cumhuriyeti	Ceva-Phylaxia Veterinary Biologicals Co.	Fransa Cumhuriyeti
22	Cevac NEW K	Ceva Hayvan Sağlığı A.Ş.	AŞI	07.11.2001-029596	Macaristan Cumhuriyeti	Ceva-Phylaxia Veterinary Biologicals Co.	Fransa Cumhuriyeti
23	Cevac S. Gallinarum	Ceva Hayvan Sağlığı A.Ş.	AŞI	31.10.2011 - 037251	Brezilya Federal Cumhuriyeti	CNN Laboratorio	Birleşik Krallık
24	Cevac NEW L	Ceva Hayvan Sağlığı A.Ş.	AŞI	23.02.2011/7835	Macaristan Cumhuriyeti	Ceva-Phylaxia Veterinary Biologicals Co.	Fransa Cumhuriyeti
25	Cevac Transmune	Ceva Hayvan Sağlığı A.Ş.	AŞI	03.03.2011-009184	Macaristan Cumhuriyeti	Ceva-Phylaxia Veterinary Biologicals Co.	Fransa Cumhuriyeti
26	Cevac UNI L	Ceva Hayvan Sağlığı A.Ş.	AŞI	23.02.2011/7833	Macaristan Cumhuriyeti	Ceva-Phylaxia Veterinary Biologicals Co.	Fransa Cumhuriyeti
27	Cevac Vitabron L	Ceva Hayvan Sağlığı A.Ş.	AŞI	17.10.2006 - 034629	Macaristan Cumhuriyeti	Ceva-Phylaxia Veterinary Biologicals Co.	Fransa Cumhuriyeti
28	Cevac Vitapest L	Ceva Hayvan Sağlığı A.Ş.	AŞI	07.11.2001-029595	Macaristan Cumhuriyeti	Ceva-Phylaxia Veterinary Biologicals Co.	Fransa Cumhuriyeti
29	Circomune	Ceva Hayvan Sağlığı A.Ş.	AŞI	20.12.2010/47942	Amerika Birleşik Devletleri	Biomune	Amerika Birleşik Devletleri

30	Circomune W	Ceva Hayvan Sağlığı A.Ş.	AŞI	20.12.2010/47946	Amerika Birleşik Devletleri	Biomune	Amerika Birleşik Devletleri
31	Coglavax	Ceva Hayvan Sağlığı A.Ş.	AŞI	19.09.2011/32438	Macaristan Cumhuriyeti	Ceva-Phylaxia Veterinary Biologicals Co.	Macaristan Cumhuriyeti
32	Layermune 3	Ceva Hayvan Sağlığı A.Ş.	AŞI	20.12.2010/47947	Amerika Birleşik Devletleri	Biomune	Amerika Birleşik Devletleri
33	Layermune SE	Ceva Hayvan Sağlığı A.Ş.	AŞI	20.12.2010/47944	Amerika Birleşik Devletleri	Biomune	Amerika Birleşik Devletleri
34	Poximune	Ceva Hayvan Sağlığı A.Ş.	AŞI	20.12.2010/47945	Amerika Birleşik Devletleri	Biomune	Amerika Birleşik Devletleri
35	Poximune AE	Ceva Hayvan Sağlığı A.Ş.	AŞI	20.12.2010/47943	Amerika Birleşik Devletleri	Biomune	Amerika Birleşik Devletleri
36	Reomune 3	Ceva Hayvan Sağlığı A.Ş.	AŞI	18.02.2000-03913	Amerika Birleşik Devletleri	Biomune	Amerika Birleşik Devletleri
37	Repromune 4	Ceva Hayvan Sağlığı A.Ş.	AŞI	16.02.2011/6313	Amerika Birleşik Devletleri	Biomune	Amerika Birleşik Devletleri
38	Vectormune HVT NDV	Ceva Hayvan Sağlığı A.Ş.	AŞI	26.01.2012-P-0001	Amerika Birleşik Devletleri	Ceva Biomune	Amerika Birleşik Devletleri
39	Megavac-6	Çelik Danışmanlık Veteriner Ürünleri ve Gıda İth. İhr.	AŞI	22.02.2005-73	Hindistan Cumhuriyeti	Indian Immunologicals	Hindistan Cumhuriyeti
40	Megavac-CC	Çelik Danışmanlık Veteriner Ürünleri ve Gıda İth. İhr.	AŞI	22.02.2005-73	Hindistan Cumhuriyeti	Indian Immunologicals	Hindistan Cumhuriyeti
41	Megavac-P	Çelik Danışmanlık Veteriner Ürünleri ve Gıda İth. İhr.	AŞI	22.02.2005-73	Hindistan Cumhuriyeti	Indian Immunologicals	Hindistan Cumhuriyeti
42	Raksharab	Çelik Danışmanlık Veteriner Ürünleri ve Gıda İth. İhr.	AŞI	22.02.2005-71	Hindistan Cumhuriyeti	Indian Immunologicals	Hindistan Cumhuriyeti
43	IDEXX BVDV TOTAL Ab (Enfeksiyöz Sığır Viral Diyare Virus Antikoru Tespiti İçin Test Kiti)	Diagen Biyoteknoloji Sist. Sağl. Hizm. Ve Otomasyonu San. Tic. A.Ş.	KİT	21.02.2011-007206	İsviçre Konfederasyonu	Idexx	Hollanda Krallığı

44	IDEXX BVDV Ag/Serum Plus Elisa (Enfeksiyöz Sığır Viral Diyare Virusu antijeni Tespiti İçin Test Kiti/Serum Plus)	Diagen Biyoteknoloji Sist. Sağl. Hizm. Ve Otomasyonu San. Tic. A.Ş.	KİT	21.02.2011-007207	İsviçre Konfederasyonu	Idexx	Hollanda Krallığı
45	IDEXX IBR Gb X2 (Enfeksiyöz Sığır Rinotrakeit Virusu gB Antikoru Tespiti İçin Test Kiti)	Diagen Biyoteknoloji Sist. Sağl. Hizm. Ve Otomasyonu San. Tic. A.Ş.	KİT	21.02.2011-007208	İsviçre Konfederasyonu	Idexx	Hollanda Krallığı
46	IDEXX Leucosis Serum Screening	Diagen Biyoteknoloji Sist. Sağl. Hizm. Ve Otomasyonu San. Tic. A.Ş.	KİT	21.02.2011-007209	Fransa Cumhuriyeti Cumhuriyeti	Idexx	Hollanda Krallığı
47	IDEXX Paratuberculosis Screening	Diagen Biyoteknoloji Sist. Sağl. Hizm. Ve Otomasyonu San. Tic. A.Ş.	KİT	21.02.2011-007210	Fransa Cumhuriyeti Cumhuriyeti	Idexx	Hollanda Krallığı
48	Bovi-Sera	Egevet Hayvancılık San. Tic. A.Ş	AŞİ	02.11.2011 - 037657	Amerika Birleşik Devletleri	Colorado Serum Co.	Amerika Birleşik Devletleri
49	Dog-Vac R	Egevet Hayvancılık San. Tic. A.Ş	AŞİ	18.10.2011 - 035914	İspanya Krallığı	Labortorios Ovejero	İspanya Krallığı
50	Lepto 5	Egevet Hayvancılık San. Tic. A.Ş	AŞİ	17.10.2008 - 036937	Amerika Birleşik Devletleri	Colorado Serum Co.	Amerika Birleşik Devletleri
51	Mannheimia Haemolytica+Pasteurella Bacterin	Egevet Hayvancılık San. Tic. A.Ş	AŞİ	20.09.2011 - 032643	Amerika Birleşik Devletleri	Colorado Serum Co.	Amerika Birleşik Devletleri
52	Mastivac	Egevet Hayvancılık San. Tic. A.Ş	AŞİ	09.07.1999-014452	İspanya Krallığı	Ovejero Lab.	İspanya Krallığı
53	Mastivac TT	Egevet Hayvancılık San. Tic. A.Ş	AŞİ	09.07.1999-014452	İspanya Krallığı	Ovejero Lab.	İspanya Krallığı
54	Scour Bos 4	Egevet Hayvancılık San. Tic. A.Ş	AŞİ	13.02.2007 - 005174	İspanya Krallığı	Novartis Animal Health	İspanya Krallığı

55	Scour Bos 9	Egevet Hayvancılık San. Tic. A.Ş	AŞI	16.04.2003-011183	İspanya Krallığı	Maplehurst Genetic	İspanya Krallığı
56	Vira Shield 6+Somnus	Egevet Hayvancılık San. Tic. A.Ş	AŞI	12.03.2007-009607	İspanya Krallığı	Novartis Animal Health	İspanya Krallığı
57	Cubolac Policlostridial 7/11	Etkin İlaç San. ve Tic. Ltd. Şti.	AŞI	03.03.2000-05416	İspanya Krallığı	CZ Veterinaria S.A.	İspanya Krallığı
58	Trichofit VBF	Fmd Aşı İlaç Sanayi ve Tic. Ltd.Şti	AŞI	30.04.2009 - 015547	Belarus	Vitebsk Biofabrika	Belarus
59	9R VAC	Güneşli Aşı İlaç İthalat İhracat Gıda Ürünleri San.ve Tic. A.Ş.	AŞI	18.03.2008/010812	Kore Cumhuriyeti	Komipharm International	Kore Cumhuriyeti
60	Biovac B1	Güneşli Aşı İlaç İthalat İhracat Gıda Ürünleri San.ve Tic. A.Ş.	AŞI	24.12.2010 - 049151	İtalya Cumhuriyeti Cumhuriyeti	Fatro SPA	İtalya Cumhuriyeti
61	Bio-Vac Reo	Güneşli Aşı İlaç İthalat İhracat Gıda Ürünleri San.ve Tic. A.Ş.	AŞI	19.09.2002-026262	İtalya Cumhuriyeti Cumhuriyeti	Fatro SPA	İtalya Cumhuriyeti
62	Bio-Vac Clone	Güneşli Aşı İlaç İthalat İhracat Gıda Ürünleri San.ve Tic. A.Ş.	AŞI	25.02.2004/005476	İtalya Cumhuriyeti Cumhuriyeti	Fatro SPA	İtalya Cumhuriyeti
63	Bio-vac ND/IB	Güneşli Aşı İlaç İthalat İhracat Gıda Ürünleri San.ve Tic. A.Ş.	AŞI	24.12.2010 - 049149	İtalya Cumhuriyeti Cumhuriyeti	Fatro SPA	İtalya Cumhuriyeti
64	Bio-vac Lasota	Güneşli Aşı İlaç İthalat İhracat Gıda Ürünleri San.ve Tic. A.Ş.	AŞI	24.12.2010 - 049150	İtalya Cumhuriyeti Cumhuriyeti	Fatro SPA	İtalya Cumhuriyeti
65	Bio-Vac NDV 6/10	Güneşli Aşı İlaç İthalat İhracat Gıda Ürünleri San.ve Tic. A.Ş.	AŞI	13.11.2000/032697	İtalya Cumhuriyeti Cumhuriyeti	Fatro SPA	İtalya Cumhuriyeti

66	Bio-Vac NDV 6/10-H120	Güneşli Aşı İlaç İthalat İhracat Gıda Ürünleri San.ve Tic. A.Ş.	AŞİ	08.12.2010-046170	İtalya Cumhuriyeti Cumhuriyeti	Fatro SPA	İtalya Cumhuriyeti
67	Bivac-1	Güneşli Aşı İlaç İthalat İhracat Gıda Ürünleri San.ve Tic. A.Ş.	AŞİ		İtalya Cumhuriyeti Cumhuriyeti	Fatro SPA	İtalya Cumhuriyeti
68	EDS-Olvac	Güneşli Aşı İlaç İthalat İhracat Gıda Ürünleri San.ve Tic. A.Ş.	AŞİ		İtalya Cumhuriyeti Cumhuriyeti	Fatro SPA	İtalya Cumhuriyeti
69	Encefal Vac	Güneşli Aşı İlaç İthalat İhracat Gıda Ürünleri San.ve Tic. A.Ş.	AŞİ	19.09.2002/026262	İtalya Cumhuriyeti Cumhuriyeti	Fatro SPA	İtalya Cumhuriyeti
70	G-Olvac	Güneşli Aşı İlaç İthalat İhracat Gıda Ürünleri San.ve Tic. A.Ş.	AŞİ	18.08.1998/020101	İtalya Cumhuriyeti Cumhuriyeti	Fatro SPA	İtalya Cumhuriyeti
71	Gumb-Vac	Güneşli Aşı İlaç İthalat İhracat Gıda Ürünleri San.ve Tic. A.Ş.	AŞİ	18.08.1998/020101	İtalya Cumhuriyeti Cumhuriyeti	Fatro SPA	İtalya Cumhuriyeti
72	HG-GEL-Vac 3	Güneşli Aşı İlaç İthalat İhracat Gıda Ürünleri San.ve Tic. A.Ş.	AŞİ	26.03.2012-P0006	İtalya Cumhuriyeti Cumhuriyeti	Fatro SPA	İtalya Cumhuriyeti
73	HG-GEL Vac	Güneşli Aşı İlaç İthalat İhracat Gıda Ürünleri San.ve Tic. A.Ş.	AŞİ	22.09.2003/026570	İtalya Cumhuriyeti Cumhuriyeti	Fatro SPA	İtalya Cumhuriyeti
74	IB+G+Vac Yağ Emül. Inak.	Güneşli Aşı İlaç İthalat İhracat Gıda Ürünleri San.ve Tic. A.Ş.	AŞİ	11.04.2005 - 008757	İtalya Cumhuriyeti Cumhuriyeti	Fatro SPA	İtalya Cumhuriyeti

75	IB-Olvac	Güneşli Aşı İlaç İthalat İhracat Gıda Ürünleri San.ve Tic. A.Ş.	AŞİ	18.08.1998-020101	Amerika Birleşik Devletleri	Pfizer Inc. Charles City	Amerika Birleşik Devletleri
76	Iba Vac ST	Güneşli Aşı İlaç İthalat İhracat Gıda Ürünleri San.ve Tic. A.Ş.	AŞİ	04.06.2003/016223	İtalya Cumhuriyeti Cumhuriyeti	Fatro SPA	İtalya Cumhuriyeti
77	Iba-Vac	Güneşli Aşı İlaç İthalat İhracat Gıda Ürünleri San.ve Tic. A.Ş.	AŞİ	05.07.2011 - 026311	İtalya Cumhuriyeti Cumhuriyeti	Fatro SPA	İtalya Cumhuriyeti
78	Livacox	Güneşli Aşı İlaç İthalat İhracat Gıda Ürünleri San.ve Tic. A.Ş.	AŞİ	13.11.2000/032703	Çek Cumhuriyeti	Biopharm	Çek Cumhuriyeti
79	Livacox Q	Güneşli Aşı İlaç İthalat İhracat Gıda Ürünleri San.ve Tic. A.Ş.	AŞİ	02.04.2003/009417	Çek Cumhuriyeti	Biopharm	Çek Cumhuriyeti
80	Marek Vac Bivalent Frozen	Güneşli Aşı İlaç İthalat İhracat Gıda Ürünleri San.ve Tic. A.Ş.	AŞİ	02.04.2004/10763	İtalya Cumhuriyeti Cumhuriyeti	Fatro SPA	İtalya Cumhuriyeti
81	Myc Vac	Güneşli Aşı İlaç İthalat İhracat Gıda Ürünleri San.ve Tic. A.Ş.	AŞİ	06.10.2004/029797	İtalya Cumhuriyeti Cumhuriyeti	Fatro SPA	İtalya Cumhuriyeti
82	Olvac	Güneşli Aşı İlaç İthalat İhracat Gıda Ürünleri San.ve Tic. A.Ş.	AŞİ	24.12.2010 - 049146	İtalya Cumhuriyeti Cumhuriyeti	Fatro SPA	İtalya Cumhuriyeti
83	Olvac A+B	Güneşli Aşı İlaç İthalat İhracat Gıda Ürünleri San.ve Tic. A.Ş.	AŞİ	24.12.2010 - 049153	İtalya Cumhuriyeti Cumhuriyeti	Fatro SPA	İtalya Cumhuriyeti

84	Olvac A+B+G	Güneşli Aşı İlaç İthalat İhracat Gıda Ürünleri San.ve Tic. A.Ş.	AŞİ	19.12.2003/035407	İtalya Cumhuriyeti Cumhuriyeti	Fatro SPA	İtalya Cumhuriyeti
85	Olvac A+B+HG	Güneşli Aşı İlaç İthalat İhracat Gıda Ürünleri San.ve Tic. A.Ş.	AŞİ	14.07.1999/014729	İtalya Cumhuriyeti Cumhuriyeti	Fatro SPA	İtalya Cumhuriyeti
86	Olvac B+G	Güneşli Aşı İlaç İthalat İhracat Gıda Ürünleri San.ve Tic. A.Ş.	AŞİ	19.12.2003/035407	İtalya Cumhuriyeti Cumhuriyeti	Fatro SPA	İtalya Cumhuriyeti
87	Olvac One Day	Güneşli Aşı İlaç İthalat İhracat Gıda Ürünleri San.ve Tic. A.Ş.	AŞİ	19.09.2002 - 026262	İtalya Cumhuriyeti Cumhuriyeti	Fatro SPA	İtalya Cumhuriyeti
88	PM Olvac Yağ Emül. Inak.	Güneşli Aşı İlaç İthalat İhracat Gıda Ürünleri San.ve Tic. A.Ş.	AŞİ	10.01.2005 - 000721	İtalya Cumhuriyeti Cumhuriyeti	Fatro SPA	İtalya Cumhuriyeti
89	Reo-Vac	Güneşli Aşı İlaç İthalat İhracat Gıda Ürünleri San.ve Tic. A.Ş.	AŞİ	19.09.2002/026262	İtalya Cumhuriyeti Cumhuriyeti	Fatro SPA	İtalya Cumhuriyeti
90	Set-Vac	Güneşli Aşı İlaç İthalat İhracat Gıda Ürünleri San.ve Tic. A.Ş.	AŞİ	19.09.2002/026262	İtalya Cumhuriyeti Cumhuriyeti	Fatro SPA	İtalya Cumhuriyeti
91	Vaiol- Vac	Güneşli Aşı İlaç İthalat İhracat Gıda Ürünleri San.ve Tic. A.Ş.	AŞİ	24.12.2010 - 049148	İtalya Cumhuriyeti Cumhuriyeti	Fatro SPA	İtalya Cumhuriyeti
92	Vibri-Fishvax	Güneşli Aşı İlaç İthalat İhracat Gıda Ürünleri San.ve Tic. A.Ş.	AŞİ	14.04.2011 - 015783	İtalya Cumhuriyeti Cumhuriyeti	Fatro SPA	İtalya Cumhuriyeti

93	Yersi-Fishvax	Güneşli Aşı İlaç İthalat İhracat Gıda Ürünleri San.ve Tic. A.Ş.	AŞİ	20.04.2007 - 016207	İtalya Cumhuriyeti Cumhuriyeti	Fatro SPA	İtalya Cumhuriyeti
94	Agalaxipra	Hipra Veteriner Müstahzarları Ltd.Şti	AŞİ	21.06.2004 - 020570	İspanya Krallığı	Hipra Laboratorios S.A.	İspanya Krallığı
95	Avisan Multi	Hipra Veteriner Müstahzarları Ltd.Şti	AŞİ	21.10.2010 - 040305	İspanya Krallığı	Hipra Laboratorios S.A.	İspanya Krallığı
96	Avisan Secure	Hipra Veteriner Müstahzarları Ltd.Şti	AŞİ	13.07.2009 - 024920	İspanya Krallığı	Hipra Laboratorios S.A.	İspanya Krallığı
97	Bronipra 1	Hipra Veteriner Müstahzarları Ltd.Şti	AŞİ	22.12.2010 - 048625	İspanya Krallığı	Hipra Laboratorios S.A.	İspanya Krallığı
98	Civtest Avi IBD	Hipra Veteriner Müstahzarları Ltd.Şti	KİT	05.03.2008 - 008765	İspanya Krallığı	Hipra Laboratorios S.A.	İspanya Krallığı
99	Civtest Avi IBV	Hipra Veteriner Müstahzarları Ltd.Şti	KİT	05.03.2008 - 008769	İspanya Krallığı	Hipra Laboratorios S.A.	İspanya Krallığı
100	Civtest Avi Influenza	Hipra Veteriner Müstahzarları Ltd.Şti	KİT	05.03.2008 - 008767	İspanya Krallığı	Hipra Laboratorios S.A.	İspanya Krallığı
101	Civtest Avi NDV	Hipra Veteriner Müstahzarları Ltd.Şti	KİT	05.03.2008 - 008768	İspanya Krallığı	Hipra Laboratorios S.A.	İspanya Krallığı
102	Civtest Avi TRT	Hipra Veteriner Müstahzarları Ltd.Şti	KİT	05.03.2008 - 008766	İspanya Krallığı	Hipra Laboratorios S.A.	İspanya Krallığı
103	Coripravac	Hipra Veteriner Müstahzarları Ltd.Şti	AŞİ	24.03.2011 - 012356	İspanya Krallığı	Hipra Laboratorios S.A.	İspanya Krallığı
104	Hipra Gumboro CH/80	Hipra Veteriner Müstahzarları Ltd.Şti	AŞİ	16.02.2011-006587	İspanya Krallığı	Hipra Laboratorios S.A.	İspanya Krallığı

105	Hiprabovis-3	Hipra Veteriner Müstahzarları Ltd.Şti	AŞİ	13.07.2009 - 024919	İspanya Krallığı	Hipra Laboratorios S.A.	İspanya Krallığı
106	Hipradog-DHLP	Hipra Veteriner Müstahzarları Ltd.Şti	AŞİ	04.06.2003/016221	İspanya Krallığı	Hipra Laboratorios S.A.	İspanya Krallığı
107	Hipragumboro BPL 2	Hipra Veteriner Müstahzarları Ltd.Şti	AŞİ	24.03.2011 - 012359	İspanya Krallığı	Hipra Laboratorios S.A.	İspanya Krallığı
108	Hipragumboro-GM97	Hipra Veteriner Müstahzarları Ltd.Şti	AŞİ	29.03.2004/010085	İspanya Krallığı	Hipra Laboratorios S.A.	İspanya Krallığı
109	Hiprapox	Hipra Veteriner Müstahzarları Ltd.Şti	AŞİ	16.10.1995- 019401(Gürtav)	İspanya Krallığı	Hipra Laboratorios S.A.	İspanya Krallığı
110	Hiprasepticemia	Hipra Veteriner Müstahzarları Ltd.Şti	AŞİ	29.08.2005 - 020221	İspanya Krallığı	Hipra Laboratorios S.A.	İspanya Krallığı
111	Hipraviar Clon / H120	Hipra Veteriner Müstahzarları Ltd.Şti	AŞİ	18.11.1996-024852	İspanya Krallığı	Hipra Laboratorios S.A.	İspanya Krallığı
112	Hipraviar B1 / H120	Hipra Veteriner Müstahzarları Ltd.Şti	AŞİ	23.01.1996- 001331(Gürtav)	İspanya Krallığı	Hipra Laboratorios S.A.	İspanya Krallığı
113	Hipraviar TRT	Hipra Veteriner Müstahzarları Ltd.Şti	AŞİ	23.01.1996- 001331(Gürtav)	İspanya Krallığı	Hipra Laboratorios S.A.	İspanya Krallığı
114	Hipraviar B1	Hipra Veteriner Müstahzarları Ltd.Şti	AŞİ	16.02.2011-006586	İspanya Krallığı	Hipra Laboratorios S.A.	İspanya Krallığı
115	Hipraviar BPL 2	Hipra Veteriner Müstahzarları Ltd.Şti	AŞİ	24.03.2011 - 012358	İspanya Krallığı	Hipra Laboratorios S.A.	İspanya Krallığı
116	Hipraviar Clon	Hipra Veteriner Müstahzarları Ltd.Şti	AŞİ	16.02.2011-006585	İspanya Krallığı	Hipra Laboratorios S.A.	İspanya Krallığı

117	Hipraviar SHS	Hipra Veteriner Müstahzarları Ltd.Şti	AŞİ	24/03/2010- VBÜ/A/0003	İspanya Krallığı	Hipra Laboratorios S.A.	İspanya Krallığı
118	Hipraviar TRT 4	Hipra Veteriner Müstahzarları Ltd.Şti	AŞİ	24.03.2011 - 012355	İspanya Krallığı	Hipra Laboratorios S.A.	İspanya Krallığı
119	Hipraviar-S	Hipra Veteriner Müstahzarları Ltd.Şti	AŞİ	16.02.2011-006589	İspanya Krallığı	Hipra Laboratorios S.A.	İspanya Krallığı
120	Icthiovac PD	Hipra Veteriner Müstahzarları Ltd.Şti	AŞİ	10.01.2005 - 000701	İspanya Krallığı	Hipra Laboratorios S.A.	İspanya Krallığı
121	Icthiovac VR	Hipra Veteriner Müstahzarları Ltd.Şti	AŞİ	09.05.2005 - 011486	İspanya Krallığı	Hipra Laboratorios S.A.	İspanya Krallığı
122	Icthiovac-LG	Hipra Veteriner Müstahzarları Ltd.Şti	AŞİ	26.05.2006 - 018067	İspanya Krallığı	Hipra Laboratorios S.A.	İspanya Krallığı
123	Startvac	Hipra Veteriner Müstahzarları Ltd.Şti	AŞİ	31.03.2011 - 013391	İspanya Krallığı	Hipra Laboratorios S.A.	İspanya Krallığı
124	Toxipra-S7	Hipra Veteriner Müstahzarları Ltd.Şti	AŞİ	22.12.2010 - 048623	İspanya Krallığı	Hipra Laboratorios S.A.	İspanya Krallığı
125	Biocan DHPPI	Intermed Ecza Deposu İth. İhr. Tic. Ve Taah. ltd. Şti.	AŞİ	28.02.2001 - 006413	Çek Cumhuriyeti	Bioveta A.S.	Çek Cumhuriyeti
126	Biocan B	Intermed Ecza Deposu İth. İhr. Tic. Ve Taah. ltd. Şti.	AŞİ	16.12.2003 - 034856	Çek Cumhuriyeti	Bioveta A.S.	Çek Cumhuriyeti
127	Biocan C İnş.	Intermed Ecza Deposu İth. İhr. Tic. Ve Taah. ltd. Şti.	AŞİ	18.10.2006 - 034821	Çek Cumhuriyeti	Bioveta A.S.	Çek Cumhuriyeti
128	Biocan L İnş.	Intermed Ecza Deposu İth. İhr. Tic. Ve Taah. ltd. Şti.	AŞİ	30.05.2001 - 016220	Çek Cumhuriyeti	Bioveta A.S.	Çek Cumhuriyeti

129	Biocan M plus İn.	Intermed Ecza Deposu İth. İhr. Tic. Ve Taah. Ltd. Şti.	AŞİ	06.11.2008 - 039041	Çek Cumhuriyeti	Bioveta A.S.	Çek Cumhuriyeti
130	Biocan R	Intermed Ecza Deposu İth. İhr. Tic. Ve Taah. Ltd. Şti.	AŞİ	28.02.2001 - 006413	Çek Cumhuriyeti	Bioveta A.S.	Çek Cumhuriyeti
131	Biofel M plus	Intermed Ecza Deposu İth. İhr. Tic. Ve Taah. Ltd. Şti.	AŞİ	17.10.2008 - 036865	Çek Cumhuriyeti	Bioveta A.S.	Çek Cumhuriyeti
132	Biofel PCH İn.	Intermed Ecza Deposu İth. İhr. Tic. Ve Taah. Ltd. Şti.	AŞİ	11.12.2007 - 045584	Çek Cumhuriyeti	Bioveta A.S.	Çek Cumhuriyeti
133	Cloteid 4 İn.	Intermed Ecza Deposu İth. İhr. Tic. Ve Taah. Ltd. Şti.	AŞİ	14.11.2011 - 038313	Çek Cumhuriyeti	Bioveta A.S.	Çek Cumhuriyeti
134	Kolibin RC Neo inj.	Intermed Ecza Deposu İth. İhr. Tic. Ve Taah. Ltd. Şti.	AŞİ	24.02.2010 - 006768	Çek Cumhuriyeti	Bioveta A.S.	Çek Cumhuriyeti
135	Polyglop inj.	Intermed Ecza Deposu İth. İhr. Tic. Ve Taah. Ltd. Şti.	IMMUNGLOBULIN	30.10.2009 - 037353	Çek Cumhuriyeti	Bioveta A.S.	Çek Cumhuriyeti
136	Trichoben inj.	Intermed Ecza Deposu İth. İhr. Tic. Ve Taah. Ltd. Şti.	AŞİ	29.08.1996 - 018805	Çek Cumhuriyeti	Bioveta A.S.	Çek Cumhuriyeti
137	Bovilis Bovipast RSP	İntervet Veteriner İlaçları Paz. Ve Tic. Ltd. Şti.	AŞİ	23.05.2006 - 017029	Hollanda Krallığı Krallığı	İntervet	Hollanda Krallığı
138	Bovilis IBR Marker İnac	İntervet Veteriner İlaçları Paz. Ve Tic. Ltd. Şti.	AŞİ	17.10.2008 - 036902	Hollanda Krallığı Krallığı	İntervet	Hollanda Krallığı Krallığı
139	Aquavac ERM	İntervet Veteriner İlaçları Paz. Ve Tic. Ltd. Şti.	AŞİ	30.05.2005-026927	Hollanda Krallığı Krallığı	İntervet	Hollanda Krallığı Krallığı
140	Aquavac Vibrio	İntervet Veteriner İlaçları Paz. Ve Tic. Ltd. Şti.	AŞİ	30.11.2005-026928	Hollanda Krallığı Krallığı	İntervet	Hollanda Krallığı Krallığı

141	Aquavac Photobac Prime	İntervet Veteriner İlaçları Paz. Ve Tic. Ltd. Şti.	AŞİ	08.04.2008-013671	Hollanda Krallığı Krallığı	İntervet	Hollanda Krallığı Krallığı
142	Aquavac Photobac Boost	İntervet Veteriner İlaçları Paz. Ve Tic. Ltd. Şti.	AŞİ	08.04.2008-013672	Hollanda Krallığı Krallığı	İntervet	Hollanda Krallığı Krallığı
143	Aquavac Vibrio Pasteurella	İntervet Veteriner İlaçları Paz. Ve Tic. Ltd. Şti.	AŞİ	07.02.2008-117098	Hollanda Krallığı Krallığı	İntervet	Hollanda Krallığı Krallığı
144	Bovilis™ BVD	İntervet Veteriner İlaçları Paz. Ve Tic. Ltd. Şti.	AŞİ	23.05.2006 - 017629	Hollanda Krallığı Krallığı	İntervet	Hollanda Krallığı
145	Bovilis Ringvac	İntervet Veteriner İlaçları Paz. Ve Tic. Ltd. Şti.	AŞİ	01.12.2011 - 040280	Hollanda Krallığı Krallığı	İntervet	Hollanda Krallığı
146	Covexin 10	İntervet Veteriner İlaçları Paz. Ve Tic. Ltd. Şti.	AŞİ	26.09.2007 - 036265	Birleşik Krallık	Schering Plough	Birleşik Krallık
147	Covexin 8	İntervet Veteriner İlaçları Paz. Ve Tic. Ltd. Şti.	AŞİ	22.06.2007 - 025126	Yeni Zelanda	Schering Plough	Yeni Zelanda
148	Decivac FMD (DOE)	İntervet Veteriner İlaçları Paz. Ve Tic. Ltd. Şti.	AŞİ	14.12.2010 - 047185	Almanya Federal Cumhuriyeti	İntervet	Almanya Federal Cumhuriyeti
149	Equilis Prequenza Te	İntervet Veteriner İlaçları Paz. Ve Tic. Ltd. Şti.	AŞİ	22.06.2007 - 025128	Hollanda Krallığı	İntervet	Hollanda Krallığı
150	Footvax	İntervet Veteriner İlaçları Paz. Ve Tic. Ltd. Şti.	AŞİ	22.06.2007 - 025125	Yeni Zelanda	Schering Plough	Yeni Zelanda
151	Nobilis AE+Pox	İntervet Veteriner İlaçları Paz. Ve Tic. Ltd. Şti.	AŞİ	14.12.2010 - 047173	Hollanda Krallığı Krallığı	İntervet	Hollanda Krallığı
152	Nobilis Cav P4	İntervet Veteriner İlaçları Paz. Ve Tic. Ltd. Şti.	AŞİ	12.08.2005 - 019277	Hollanda Krallığı Krallığı	İntervet	Hollanda Krallığı

153	Nobilis Cor 4+IB+ND+EDS	İntervet Veteriner İlaçları Paz. Ve Tic. Ltd. Şti.	AŞİ	29.11.2005 - 026868	Hollanda Krallığı Krallığı	İntervet	Hollanda Krallığı
154	Nobilis Coryza	İntervet Veteriner İlaçları Paz. Ve Tic. Ltd. Şti.	AŞİ	14.12.2010 - 047179	Hollanda Krallığı Krallığı	İntervet	Hollanda Krallığı
155	Nobilis G+ND	İntervet Veteriner İlaçları Paz. Ve Tic. Ltd. Şti.	AŞİ	14.12.2010 - 047178	Hollanda Krallığı Krallığı	İntervet	Hollanda Krallığı
156	Nobilis Gumboro 228E	İntervet Veteriner İlaçları Paz. Ve Tic. Ltd. Şti.	AŞİ	14.12.2010 - 047187	Hollanda Krallığı Krallığı	İntervet	Hollanda Krallığı
157	Nobilis Gumboro D78	İntervet Veteriner İlaçları Paz. Ve Tic. Ltd. Şti.	AŞİ	14.12.2010 - 047174	Hollanda Krallığı Krallığı	İntervet	Hollanda Krallığı
158	Nobilis Gumboro Inac	İntervet Veteriner İlaçları Paz. Ve Tic. Ltd. Şti.	AŞİ	14.12.2010 - 047186	Hollanda Krallığı Krallığı	İntervet	Hollanda Krallığı
159	Nobilis IB 4-91	İntervet Veteriner İlaçları Paz. Ve Tic. Ltd. Şti.	AŞİ	23.05.2006 - 017628	Hollanda Krallığı Krallığı	İntervet	Hollanda Krallığı
160	Nobilis IB H120	İntervet Veteriner İlaçları Paz. Ve Tic. Ltd. Şti.	AŞİ	14.12.2010 - 047167	Hollanda Krallığı Krallığı	İntervet	Hollanda Krallığı
161	Nobilis IB MA5	İntervet Veteriner İlaçları Paz. Ve Tic. Ltd. Şti.	AŞİ	14.12.2010 - 047175	Hollanda Krallığı Krallığı	İntervet	Hollanda Krallığı
162	Nobilis IB multi+ ND+EDS	İntervet Veteriner İlaçları Paz. Ve Tic. Ltd. Şti.	AŞİ	14.12.2010 - 047182	Hollanda Krallığı Krallığı	İntervet	Hollanda Krallığı
163	Nobilis IB+ND+EDS	İntervet Veteriner İlaçları Paz. Ve Tic. Ltd. Şti.	AŞİ	14.12.2010 - 047181	Hollanda Krallığı Krallığı	İntervet	Hollanda Krallığı
164	Nobilis ND+IB C2M	İntervet Veteriner İlaçları Paz. Ve Tic. Ltd. Şti.	AŞİ	06.06.2011 - 022944	Amerika Birleşik Devletleri	İntervet Inc.	Hollanda Krallığı

165	Nobilis Influenza H5	İntervet Veteriner İlaçları Paz. Ve Tic. Ltd. Şti.	AŞİ	16.10.2006 - 034475	Hollanda Krallığı Krallığı	İntervet	Hollanda Krallığı
166	Nobilis MA5+CLONE 30	İntervet Veteriner İlaçları Paz. Ve Tic. Ltd. Şti.	AŞİ	14.12.2010 - 047165	Hollanda Krallığı Krallığı	İntervet	Hollanda Krallığı
167	Nobilis MG 6/85	İntervet Veteriner İlaçları Paz. Ve Tic. Ltd. Şti.	AŞİ	07.12.2010-045933	Hollanda Krallığı Krallığı	İntervet	Hollanda Krallığı
168	Nobilis ND Broiler	İntervet Veteriner İlaçları Paz. Ve Tic. Ltd. Şti.	AŞİ	14.12.2010 - 047170	Hollanda Krallığı Krallığı	İntervet	Hollanda Krallığı
169	Nobilis ND C2	İntervet Veteriner İlaçları Paz. Ve Tic. Ltd. Şti.	AŞİ	14.12.2010 - 047171	Amerika Birleşik Devletleri	İntervet	Amerika Birleşik Devletleri
170	Nobilis ND Clone 30	İntervet Veteriner İlaçları Paz. Ve Tic. Ltd. Şti.	AŞİ	14.12.2010 - 047169	Hollanda Krallığı Krallığı	İntervet	Hollanda Krallığı
171	Nobilis AE+POX+CAV	İntervet Veteriner İlaçları Paz. Ve Tic. Ltd. Şti.	AŞİ	05.09.2012 - P-0022	Amerika Birleşik Devletleri	İntervet İnc.	Amerika Birleşik Devletleri
172	Nobilis ND Lasota	İntervet Veteriner İlaçları Paz. Ve Tic. Ltd. Şti.	AŞİ		Hollanda Krallığı Krallığı	İntervet	Hollanda Krallığı
173	Nobilis Rhino CV	İntervet Veteriner İlaçları Paz. Ve Tic. Ltd. Şti.	AŞİ	26.03.2009 - 011088	Hollanda Krallığı Krallığı	İntervet	Hollanda Krallığı
174	Nobilis REO ERS INAC	İntervet Veteriner İlaçları Paz. Ve Tic. Ltd. Şti.	AŞİ	16.04.2012-P-0011	Hollanda Krallığı Krallığı	İntervet	Hollanda Krallığı
175	Nobilis Rismavac+CA126	İntervet Veteriner İlaçları Paz. Ve Tic. Ltd. Şti.	AŞİ	14.12.2010 - 047172	Hollanda Krallığı Krallığı	İntervet	Hollanda Krallığı
176	Nobilis RT+IB Multi+G+ND	İntervet Veteriner İlaçları Paz. Ve Tic. Ltd. Şti.	AŞİ	14.12.2010 - 047177	Hollanda Krallığı Krallığı	İntervet	Hollanda Krallığı

177	Nobilis RT+IB Multi+ND+EDS	İntervet Veteriner İlaçları Paz. Ve Tic. Ltd. Şti.	AŞİ	17.12.2003-035001	Hollanda Krallığı Krallığı	İntervet	Hollanda Krallığı
178	Nobilis Salenvac T	İntervet Veteriner İlaçları Paz. Ve Tic. Ltd. Şti.	AŞİ	17.12.2003-035002	Hollanda Krallığı Krallığı	İntervet	Hollanda Krallığı
179	Nobilis Salenvac	İntervet Veteriner İlaçları Paz. Ve Tic. Ltd. Şti.	AŞİ	30.01.2012 - 03241	Hollanda Krallığı Krallığı	İntervet	Hollanda Krallığı
180	Nobilis SG 9R	İntervet Veteriner İlaçları Paz. Ve Tic. Ltd. Şti.	AŞİ	27.02.2002-005378	Hollanda Krallığı Krallığı	İntervet	Hollanda Krallığı
181	Nobilis TRT	İntervet Veteriner İlaçları Paz. Ve Tic. Ltd. Şti.	AŞİ	22.03.2000-06820	Hollanda Krallığı Krallığı	İntervet	Hollanda Krallığı
182	Nobivac DHP	İntervet Veteriner İlaçları Paz. Ve Tic. Ltd. Şti.	AŞİ	15.11.2000-033003	Hollanda Krallığı Krallığı	İntervet	Hollanda Krallığı
183	Nobivac DHPPI	İntervet Veteriner İlaçları Paz. Ve Tic. Ltd. Şti.	AŞİ	15.11.2000-033003	Hollanda Krallığı Krallığı	İntervet	Hollanda Krallığı
184	Nobivac KC	İntervet Veteriner İlaçları Paz. Ve Tic. Ltd. Şti.	AŞİ	10.03.2009 - 008536	Hollanda Krallığı Krallığı	İntervet	Hollanda Krallığı
185	Nobivac Lepto	İntervet Veteriner İlaçları Paz. Ve Tic. Ltd. Şti.	AŞİ	15.11.2000-033003	Hollanda Krallığı Krallığı	İntervet	Hollanda Krallığı
186	Nobivac Parvo C	İntervet Veteriner İlaçları Paz. Ve Tic. Ltd. Şti.	AŞİ	15.11.2000-033003	Hollanda Krallığı Krallığı	İntervet	Hollanda Krallığı
187	Nobivac Puppy DP	İntervet Veteriner İlaçları Paz. Ve Tic. Ltd. Şti.	AŞİ	15.11.2000- 033003(Pak tavuk Devir)	Hollanda Krallığı Krallığı	İntervet	Hollanda Krallığı
188	Nobivac Rabies	İntervet Veteriner İlaçları Paz. Ve Tic. Ltd. Şti.	AŞİ	15.11.2000- 033003(Pak tavuk Devir)	Hollanda Krallığı Krallığı	İntervet	Hollanda Krallığı

189	Nobilis REO+IB+G+ND	İntervet Veteriner İlaçları Paz. Ve Tic. Ltd. Şti.	AŞİ	03.11.1999- 023361(İnterpak)	Hollanda Krallığı Krallığı	İntervet	Hollanda Krallığı
190	Nobivac Tricat Trio	İntervet Veteriner İlaçları Paz. Ve Tic. Ltd. Şti.	AŞİ	05.05.2010 - 017708	Hollanda Krallığı Krallığı	İntervet	Hollanda Krallığı
191	Ovilis Ovipast IRP	İntervet Veteriner İlaçları Paz. Ve Tic. Ltd. Şti.	AŞİ	17.02.2012-P-0002	Hollanda Krallığı Krallığı	İntervet	Hollanda Krallığı
192	Ovilis Intovac IRP	İntervet Veteriner İlaçları Paz. Ve Tic. Ltd. Şti.	AŞİ	16.10.2006 - 034477	Hollanda Krallığı Krallığı	İntervet	Hollanda Krallığı
193	Rotavec Corona	İntervet Veteriner İlaçları Paz. Ve Tic. Ltd. Şti.	AŞİ	22.06.2007 - 025127	Almanya Federal Cumhuriyeti	Essex	Almanya Federal Cumhuriyeti
194	Avipro 101 Coryza	Lohmann Veteriner Ürünleri San. Tic. A. Ş.	AŞİ	13.12.2010 - 047027	Amerika Birleşik Devletleri	Lohman A.H.İnternational	Almanya Federal Cumhuriyeti
195	Avipro 109 SE -4	Lohmann Veteriner Ürünleri San. Tic. A. Ş.	AŞİ	13.12.2010 - 047028	Amerika Birleşik Devletleri	Lohman A.H.İnternational	Almanya Federal Cumhuriyeti
196	Avipro 202 ND/IBD	Lohmann Veteriner Ürünleri San. Tic. A. Ş.	AŞİ	13.12.2010 - 047029	Amerika Birleşik Devletleri	Lohman A.H.İnternational	Amerika Birleşik Devletleri
197	Avipro AE	Lohmann Veteriner Ürünleri San. Tic. A. Ş.	AŞİ	23.05.2011 - 021063	Almanya Federal Cumhuriyeti	Lohman A.H.	Almanya Federal Cumhuriyeti
198	Avipro IB H 120	Lohmann Veteriner Ürünleri San. Tic. A. Ş.	AŞİ	23.05.2011 - 021065	Almanya Federal Cumhuriyeti	Lohman A.H.	Almanya Federal Cumhuriyeti
199	Avipro IBD Xtreme	Lohmann Veteriner Ürünleri San. Tic. A. Ş.	AŞİ	12.01.2009 - 000953	Almanya Federal Cumhuriyeti	Lohman A.H.	Almanya Federal Cumhuriyeti
200	Avipro ND C 131	Lohmann Veteriner Ürünleri San. Tic. A. Ş.	AŞİ	02.11.2010-041722	Almanya Federal Cumhuriyeti	Lohman A.H.	Almanya Federal Cumhuriyeti

201	Avipro ND HB1	Lohmann Veteriner Ürünleri San. Tic. A. Ş.	AŞI	13.04.2011 - 015550	Almanya Federal Cumhuriyeti	Lohman A.H.	Almanya Federal Cumhuriyeti
202	Avipro ND Lasota	Lohmann Veteriner Ürünleri San. Tic. A. Ş.	AŞI	13.12.2010 - 047026	Almanya Federal Cumhuriyeti	Lohman A.H.	Almanya Federal Cumhuriyeti
203	Avipro ND/IB Lasota	Lohmann Veteriner Ürünleri San. Tic. A. Ş.	AŞI	14.12.2010 - 047263	Almanya Federal Cumhuriyeti	Lohman A.H.	Almanya Federal Cumhuriyeti
204	Avipro Pox	Lohmann Veteriner Ürünleri San. Tic. A. Ş.	AŞI	13.04.2011 - 015549	Almanya Federal Cumhuriyeti	Lohman A.H.	Almanya Federal Cumhuriyeti
205	Avipro Precise	Lohmann Veteriner Ürünleri San. Tic. A. Ş.	AŞI	23.05.2011 - 021064	Almanya Federal Cumhuriyeti	Lohman A.H.	Almanya Federal Cumhuriyeti
206	Avipro Salmonella Vac E	Lohmann Veteriner Ürünleri San. Tic. A. Ş.	AŞI	11.03.2011-010378	Almanya Federal Cumhuriyeti	Lohman A.H.	Almanya Federal Cumhuriyeti
207	Avipro Thymo Vac	Lohmann Veteriner Ürünleri San. Tic. A. Ş.	AŞI	12.08.2005 - 01928	Almanya Federal Cumhuriyeti	Lohman A.H.	Almanya Federal Cumhuriyeti
208	Volvac AC Plus Emul.Bacterin	Medicavet Tarım Hayvancılık İlaç ve Kimya San. Tic. Ltd. Şti	AŞI	21.05.2010 - 020070	Birleşik Meksika Devletleri	Boehringer Ingelheim	Birleşik Meksika Devletleri
209	Volvac AC Plus ND+IB+EDS KV	Medicavet Tarım Hayvancılık İlaç ve Kimya San. Tic. Ltd. Şti	AŞI	30.06.2010-025893	Birleşik Meksika Devletleri	Boehringer Ingelheim	Birleşik Meksika Devletleri
210	Volvac AE+FP MLV	Medicavet Tarım Hayvancılık İlaç ve Kimya San. Tic. Ltd. Şti	AŞI	20.10.2010 - 039975	Birleşik Meksika Devletleri	Boehringer Ingelheim	Birleşik Meksika Devletleri
211	Volvac IBD MLV	Medicavet Tarım Hayvancılık İlaç ve Kimya San. Tic. Ltd. Şti	AŞI	21.05.2010 - 020068	Birleşik Meksika Devletleri	Boehringer Ingelheim	Birleşik Meksika Devletleri

212	Volvac ND+IB+EDS KV	Medicavet Tarım Hayvancılık İlaç ve Kimya San. Tic. Ltd. Şti	AŞİ	02.11.2009 - 037470	Birleşik Meksika Devletleri	Boehringer Ingelheim	Birleşik Meksika Devletleri
213	Eurican DHPP İ2-L	Novakim İlaç ve Kimya Tic. San. ve Tic. A.Ş.	AŞİ	11.07.2011 - 026959	Fransa Cumhuriyeti Cumhuriyeti	Merial SAS	Fransa Cumhuriyeti
214	Pneumodog	Novakim İlaç ve Kimya Tic. San. ve Tic. A.Ş.	AŞİ	18.10.2011 - 035904	Fransa Cumhuriyeti Cumhuriyeti	Merial SAS	Fransa Cumhuriyeti
215	Primodog	Novakim İlaç ve Kimya Tic. San. ve Tic. A.Ş.	AŞİ	08.05.2012-016230	Fransa Cumhuriyeti Cumhuriyeti	Merial SAS	Fransa Cumhuriyeti
216	Purevax RCPCh	Novakim İlaç ve Kimya Tic. San. ve Tic. A.Ş.	AŞİ	05.08.2009 - 027855	Fransa Cumhuriyeti Cumhuriyeti	Merial SAS	Fransa Cumhuriyeti
217	Rabisin	Novakim İlaç ve Kimya Tic. San. ve Tic. A.Ş.	AŞİ	18.10.2011 - 035906	Fransa Cumhuriyeti Cumhuriyeti	Merial SAS	Fransa Cumhuriyeti
218	AE Poxine	Pfizer İlaçları Ltd. Şti.	AŞİ	22.03.2011 - 011943	Amerika Birleşik Devletleri	Pfizer Inc. Charles city Iowa, ABD	Amerika Birleşik Devletleri
219	AE Vac	Pfizer İlaçları Ltd. Şti.	AŞİ	31.10.2011 - 037280	Amerika Birleşik Devletleri	Pfizer Inc. Charles city Iowa, ABD	Amerika Birleşik Devletleri
220	Bodikal SPF	Pfizer İlaçları Ltd. Şti.	AŞİ	25.12.2003-036133	Hırvatistan Cumhuriyeti	Veterina	Hırvatistan Cumhuriyeti
221	Bronchicine Cae	Pfizer İlaçları Ltd. Şti.	AŞİ	2003 yılı öncesi	Amerika Birleşik Devletleri	Pfizer Animal Health Lincoln Nebraska ABD	Amerika Birleşik Devletleri
222	Bronchi-Shield III	Pfizer İlaçları Ltd. Şti.	AŞİ	31.03.2011 - 013443	Amerika Birleşik Devletleri	Fort Dodge / USA	Amerika Birleşik Devletleri
223	BRONHOPEST B1 SPF	Pfizer İlaçları Ltd. Şti.	AŞİ	10.03.2011-010112	Hırvatistan Cumhuriyeti	Veterina	HIRVATİSTAN
224	BRONCHİTİS VACCİNE MASS TYPE LİVE VİRUS	Pfizer İlaçları Ltd. Şti.	AŞİ	22.03.2011 - 011943	Amerika Birleşik Devletleri	Pfizer Animal Health /ABD	Amerika Birleşik Devletleri
225	Bursine Plus	Pfizer İlaçları Ltd. Şti.	AŞİ	22.03.2011 - 011943	Amerika Birleşik Devletleri	Pfizer Inc. Charles city Iowa, ABD	Amerika Birleşik Devletleri

226	Bursine-2	Pfizer İlaçları Ltd. Şti.	AŞİ	22.03.2011 - 011943	Amerika Birleşik Devletleri	Pfizer Inc. Charles city Iowa, ABD	Amerika Birleşik Devletleri
227	Defensor 3	Pfizer İlaçları Ltd. Şti.	AŞİ	2003 yılı öncesi	Amerika Birleşik Devletleri	Pfizer Animal Health ABD	Amerika Birleşik Devletleri
228	Duramune Cvk	Pfizer İlaçları Ltd. Şti.	AŞİ	31.03.2011 - 013443	Amerika Birleşik Devletleri	Fort Dodge / USA	Amerika Birleşik Devletleri
229	Duramune Max 5/4L	Pfizer İlaçları Ltd. Şti.	AŞİ	31.03.2011 - 013443	Amerika Birleşik Devletleri	Fort Dodge / Amerika Birleşik Devletleri	Amerika Birleşik Devletleri
230	Duvaxyn EHV 1,4	Pfizer İlaçları Ltd. Şti.	AŞİ	10.01.2011 - 000984	Hollanda Krallığı	Pfizer Animal Health ABD	Hollanda Krallığı
231	Escherichia Coli Bacterin, J-5 Strain	Pfizer İlaçları Ltd. Şti.	AŞİ	14.05.2009 - 017534	Amerika Birleşik Devletleri	Pfizer Animal Health ABD	Amerika Birleşik Devletleri
232	Felocell CVR	Pfizer İlaçları Ltd. Şti.	AŞİ	2003 yılı öncesi	Amerika Birleşik Devletleri	Pfizer Animal Health / ABD	Amerika Birleşik Devletleri
233	Fel-O-Vax PCT	Pfizer İlaçları Ltd. Şti.	AŞİ	31.03.2011 - 013443	Amerika Birleşik Devletleri	Fort Dodge/Amerika Birleşik Devletleri	Amerika Birleşik Devletleri
234	Fel-O-Vax PCT + Calicivax	Pfizer İlaçları Ltd. Şti.	AŞİ	31.03.2011 - 013443	Amerika Birleşik Devletleri	Fort Dodge/Amerika Birleşik Devletleri	Amerika Birleşik Devletleri
235	Fel-O-Vax FIV	Pfizer İlaçları Ltd. Şti.	AŞİ	31.03.2011 - 013443	Amerika Birleşik Devletleri	Fort Dodge/Amerika Birleşik Devletleri	Amerika Birleşik Devletleri
236	Fel-O-Vax IV	Pfizer İlaçları Ltd. Şti.	AŞİ	31.03.2011 - 013443	Amerika Birleşik Devletleri	Pfizer Inc. Charles city Iowa, ABD	Amerika Birleşik Devletleri
237	Fel-O-Vax IV + Calisivax	Pfizer İlaçları Ltd. Şti.	AŞİ	09.11.2012-P-0034	Amerika Birleşik Devletleri	Fort Dodge Animal Health /Amerika Birleşik Devletleri	Amerika Birleşik Devletleri
238	Fel-O-Vax LVK	Pfizer İlaçları Ltd. Şti.	AŞİ	31.03.2011 - 013443	Amerika Birleşik Devletleri	Pfizer Inc. Charles city Iowa, ABD	Amerika Birleşik Devletleri
239	Fluvac Innovator EHV 4/1	Pfizer İlaçları Ltd. Şti.	AŞİ	31.03.2011 - 013443	Amerika Birleşik Devletleri	Boehringer Ingelheim vetmedica Inc ABD	Amerika Birleşik Devletleri
240	Glanvac 3	Pfizer İlaçları Ltd. Şti.	AŞİ	22.08.2011 - 030498	Avustralya	Pfizer Animal Health, Avustralya	Avustralya
241	Glanvac 6S	Pfizer İlaçları Ltd. Şti.	AŞİ	22.08.2011 - 030499	Avustralya	Pfizer Animal Health, Avustralya	Avustralya
242	Gumbokal IM Forte SPF	Pfizer İlaçları Ltd. Şti.	AŞİ	09.03.2007-009401	Hırvatistan Cumhuriyeti	Veterina	Hırvatistan Cumhuriyeti
243	Gumpeskal	Pfizer İlaçları Ltd. Şti.	AŞİ	22.08.2011 - 030498	Hırvatistan Cumhuriyeti	Veterina	Hırvatistan Cumhuriyeti

244	Gumpeskal+IB	Pfizer İlaçları Ltd. Şti.	AŞİ	22.08.2011 - 030499	Hırvatistan Cumhuriyeti	Veterina	Hırvatistan Cumhuriyeti
245	Gumpeskal+IB+EDS	Pfizer İlaçları Ltd. Şti.	AŞİ	10.03.2011-010117	Hırvatistan Cumhuriyeti	Veterina	Hırvatistan Cumhuriyeti
246	Leptoferm 5	Pfizer İlaçları Ltd. Şti.	AŞİ	24.02.2011-008107	Amerika Birleşik Devletleri	Pfizer Animal Health /ABD	Amerika Birleşik Devletleri
247	Leucocell 2	Pfizer İlaçları Ltd. Şti.	AŞİ	01.06.2011 - 022383	Amerika Birleşik Devletleri	Pfizer Animal Health /ABD	Amerika Birleşik Devletleri
248	Lymevax	Pfizer İlaçları Ltd. Şti.	AŞİ	31.03.2011 - 013443	Amerika Birleşik Devletleri	Pfizer Animal Health / ABD	Amerika Birleşik Devletleri
249	MD Vac CFL	Pfizer İlaçları Ltd. Şti.	AŞİ	22.03.2011 - 011943	Amerika Birleşik Devletleri	Pfizer Inc. Charles city Iowa, ABD	Amerika Birleşik Devletleri
250	MD Vac Frozen	Pfizer İlaçları Ltd. Şti.	AŞİ	22.03.2011 - 011943	Amerika Birleşik Devletleri	Fort Dodge Animal Health / ABD	Amerika Birleşik Devletleri
251	Newcastle Hastalığı Aşısı B1 Type , B1 Suş	Pfizer İlaçları Ltd. Şti.	AŞİ	22.03.2011 - 011943	Amerika Birleşik Devletleri	Pfizer Inc. Charles city Iowa, ABD	Amerika Birleşik Devletleri
252	Newcastle Bronchitis Vaccine B1 type, B1 strain, Mass Type	Pfizer İlaçları Ltd. Şti.	AŞİ	22.03.2011 - 011943	Amerika Birleşik Devletleri	Pfizer Inc. Charles city Iowa, ABD	Amerika Birleşik Devletleri
253	Newcastle Hastalığı Aşısı B1 Tipi , LaSota Suşu	Pfizer İlaçları Ltd. Şti.	AŞİ	22.03.2011 - 011943	Amerika Birleşik Devletleri	Pfizer Inc. Charles city Iowa, ABD	Amerika Birleşik Devletleri
254	One Shot Ultra 8	Pfizer İlaçları Ltd. Şti.	AŞİ	07.07.2005-016666	Amerika Birleşik Devletleri	Pfizer Animal Health ABD	Amerika Birleşik Devletleri
255	Pestikal	Pfizer İlaçları Ltd. Şti.	AŞİ	08.04.2004-011442	Hırvatistan Cumhuriyeti	Veterina	Hırvatistan Cumhuriyeti
256	Pestikal + EDS + IB	Pfizer İlaçları Ltd. Şti.	AŞİ	18.06.2004	Hırvatistan Cumhuriyeti	Veterina	Hırvatistan Cumhuriyeti
257	PestikalL B1 SPF	Pfizer İlaçları Ltd. Şti.	AŞİ	06.04.2004	Hırvatistan Cumhuriyeti	Veterina	Hırvatistan Cumhuriyeti
258	Pestikal Lasota SPF	Pfizer İlaçları Ltd. Şti.	AŞİ	06.04.2004	Hırvatistan Cumhuriyeti	Veterina	Hırvatistan Cumhuriyeti
259	Poulvac Coryza ABC IC3	Pfizer İlaçları Ltd. Şti.	AŞİ	22.03.2011 - 011943	Amerika Birleşik Devletleri	Pfizer Inc. Charles city Iowa, ABD	Amerika Birleşik Devletleri

260	Poulvac IB Primer	Pfizer İlaçları Ltd. Şti.	AŞİ	22.03.2011 - 011943	Hollanda Krallığı Krallığı	Fort Dodge Animal Health , Weesp Hollanda Krallığı	Hollanda Krallığı
261	Poulvac Marek CVI	Pfizer İlaçları Ltd. Şti.	AŞİ	22.03.2011 - 011943	Hollanda Krallığı Krallığı	Pfizer Inc. Charles city Iowa, ABD	Hollanda Krallığı
262	Poulvac Marek CVI+HVT	Pfizer İlaçları Ltd. Şti.	AŞİ	22.03.2011 - 011943	Amerika Birleşik Devletleri	Fort Dodge Animal Health, ABD	Amerika Birleşik Devletleri
263	Poulvac NDW	Pfizer İlaçları Ltd. Şti.	AŞİ	31.03.2011 - 013343	Hollanda Krallığı Krallığı	Fort Dodge Animal Health, Hollanda Krallığı	Hollanda Krallığı
264	Poulvac SE	Pfizer İlaçları Ltd. Şti.	AŞİ	22.03.2011 - 011943	Amerika Birleşik Devletleri	Fort Dodge Animal Health, Hollanda Krallığı	Amerika Birleşik Devletleri
265	Poulvac TRT	Pfizer İlaçları Ltd. Şti.	AŞİ	22.03.2011 - 011943	Hollanda Krallığı Krallığı	Pfizer Animal Health,Hollanda Krallığı	Hollanda Krallığı
266	Poxine	Pfizer İlaçları Ltd. Şti.	AŞİ	14.02.2012 - 05142	Amerika Birleşik Devletleri	Pfizer Inc. Charles city Iowa, ABD	Amerika Birleşik Devletleri
267	Provac 4 ACL	Pfizer İlaçları Ltd. Şti.	AŞİ	22.03.2011 - 011943	Amerika Birleşik Devletleri	Pfizer Inc. Charles city Iowa, ABD	Amerika Birleşik Devletleri
268	Provac-3	Pfizer İlaçları Ltd. Şti.	AŞİ	22.03.2011 - 011943	Amerika Birleşik Devletleri	Fort Dodge Animal Health/ ABD	Amerika Birleşik Devletleri
269	Rabvac-3	Pfizer İlaçları Ltd. Şti.	AŞİ	31.03.2011 - 013443	Amerika Birleşik Devletleri	Pfizer Inc. Charles city Iowa, ABD	Amerika Birleşik Devletleri
270	Rispoval IBR-Marker	Pfizer İlaçları Ltd. Şti.	AŞİ	08.11.2000-032297(Bayer)/25.12.2003-036133	Amerika Birleşik Devletleri	Pfizer Animal Health	Amerika Birleşik Devletleri
271	Scourguard 4K	Pfizer İlaçları Ltd. Şti.	AŞİ	05.11.2007-040711	Amerika Birleşik Devletleri	Pfizer Animal Health ABD	Amerika Birleşik Devletleri
272	Tri Reo	Pfizer İlaçları Ltd. Şti.	AŞİ	22.03.2011 - 011943	Amerika Birleşik Devletleri	Pfizer Inc. Charles city Iowa, ABD	Amerika Birleşik Devletleri
273	Triangle 4+HS	Pfizer İlaçları Ltd. Şti.	AŞİ	31.03.2011 - 013443	Amerika Birleşik Devletleri	Fort Dodge Animal Health/ABD	Amerika Birleşik Devletleri
274	Triangle 9+PH-K	Pfizer İlaçları Ltd. Şti.	AŞİ	31.03.2011 - 013443	Amerika Birleşik Devletleri	Fort Dodge/Amerika Birleşik Devletleri	Amerika Birleşik Devletleri
275	Ultrabac 8	Pfizer İlaçları Ltd. Şti.	AŞİ	22.03.2000 - 06821	Amerika Birleşik Devletleri	Pfizer Animal Health ABD	Amerika Birleşik Devletleri
276	Ultrabac CD	Pfizer İlaçları Ltd. Şti.	AŞİ	08.04.2005 - 008658	Amerika Birleşik Devletleri	Pfizer Animal Health / Amerika Birleşik Devletleri	Amerika Birleşik Devletleri

277	Ultrachoice 8	Pfizer İlaçları Ltd. Şti.	AŞİ	14.11.2000 - 032826	Amerika Birleşik Devletleri	Pfizer / Amerika Birleşik Devletleri	Amerika Birleşik Devletleri
278	Vanguard CV	Pfizer İlaçları Ltd. Şti.	AŞİ		Amerika Birleşik Devletleri	Pfizer Animal Health / Amerika Birleşik Devletleri	Amerika Birleşik Devletleri
279	Vanguard Plus 5 4L	Pfizer İlaçları Ltd. Şti.	AŞİ	13.07.2009-024921	Amerika Birleşik Devletleri	Pfizer Animal Health / ABD	Amerika Birleşik Devletleri
280	Vanguard Plus 5L	Pfizer İlaçları Ltd. Şti.	AŞİ	29.11.1996-026100(Biopharm)	Amerika Birleşik Devletleri	Pfizer Animal Health / ABD	Amerika Birleşik Devletleri
281	Vanguard Plus CPV/CV	Pfizer İlaçları Ltd. Şti.	AŞİ	17.02.1998-003418(Biopharm)	Amerika Birleşik Devletleri	Pfizer Animal Health /ABD	Amerika Birleşik Devletleri
282	Zylexis	Pfizer İlaçları Ltd. Şti.	AŞİ	08.04.2005-008607	Amerika Birleşik Devletleri	Pfizer Animal Health /ABD	Amerika Birleşik Devletleri
283	Bopriva	Pfizer İlaçları Ltd. Şti.	AŞİ	13.09.2012-P-0027	Avustralya	Pfizer Global Manufacturing / Avustralya	Avustralya
284	V.A.Chick Vac	Pfizer İlaçları Ltd. Şti.	AŞİ	13.09.2012-P-0029	Amerika Birleşik Devletleri	Pfizer Animal Health /ABD	Amerika Birleşik Devletleri
285	Poulvac E.coli	Pfizer İlaçları Ltd. Şti.	AŞİ	13.09.2012-P-0028	Amerika Birleşik Devletleri	Pfizer Inc. 2000 Rockford Road Charles city IA ABD	Amerika Birleşik Devletleri
286	Witness EHRLICHA Antikor Test Kiti	Pfizer İlaçları Ltd. Şti.	KİT	13.09.2012-P-0026	Fransa Cumhuriyeti Cumhuriyeti	Synbiotics Europe	Fransa Cumhuriyeti
287	Avian Encephalomyelitis (AE) Antibody Test Kit CK123	Polimed İlaç Tic. Ltd. Şti.	KİT	22.06.2007 - 025147	Birleşik Krallık	Biocheck UK.Limited	Hollanda Krallığı
288	Avian Influenza (AI) Antibody Test Kit CK121	Polimed İlaç Tic. Ltd. Şti.	KİT	22.06.2007 - 025147	Birleşik Krallık	Biocheck UK.Limited	Hollanda Krallığı
289	Avian Leucosis Virus (p27) Antikor Test Kit CK422	Polimed İlaç Tic. Ltd. Şti.	KİT	22.06.2007 - 025147	Birleşik Krallık	Biocheck UK.Limited	Hollanda Krallığı
290	Avian Reovirus (REO) Antibody Test Kit CK110	Polimed İlaç Tic. Ltd. Şti.	KİT	22.06.2007 - 025147	Birleşik Krallık	Biocheck UK.Limited	Hollanda Krallığı

291	Avian Rhinotracheitis (ART) Antibody Test Kit CK120	Polimed İlaç Tic. Ltd. Şti.	KİT	22.06.2007 - 025147	Birleşik Krallık	Biocheck UK.Limited	Hollanda Krallığı
292	B1	Polimed İlaç Tic. Ltd. Şti.	AŞI	24.02.2003-4864	İsrail Devleti Devleti	Abic	İsrail Devleti
293	Chicken Anemia-CAV Elisa Test Kiti	Polimed İlaç Tic. Ltd. Şti.	TEST KİTİ	03.09.2012 - P-0020	Birleşik Krallık	Biocheck UK.Limited	Hollanda Krallığı
294	Cholerin Triple	Polimed İlaç Tic. Ltd. Şti.	AŞI	14.01.2005-001185	İsrail Devleti Devleti	Abic	İsrail Devleti
295	Bovigam Prionics AG	Polimed İlaç Tic. Ltd. Şti.	KİT	26.07.2012-P-0018	İsviçre Konfederasyonu	Prionics AG	İsviçre Konfederasyonu
296	Coryza	Polimed İlaç Tic. Ltd. Şti.	AŞI	09.09.2003-25242	İsrail Devleti Devleti	Abic	İsrail Devleti
297	Coxabac	Polimed İlaç Tic. Ltd. Şti.	AŞI	14.01.2005-001186	İsrail Devleti Devleti	Abic	İsrail Devleti
298	EDS+NDV+IB	Polimed İlaç Tic. Ltd. Şti.	AŞI	09.09.2003-25242	İsrail Devleti Devleti	Abic	İsrail Devleti
299	Egg Drop Syndrome (EDS) Antibody Test Kit CK112	Polimed İlaç Tic. Ltd. Şti.	KİT	22.06.2007 - 025147	Birleşik Krallık	Biocheck UK.Limited	Hollanda Krallığı
300	Gumbin VP2	Polimed İlaç Tic. Ltd. Şti.	AŞI	16.10.2006-034460	İsrail Devleti Devleti	Abic	İsrail Devleti
301	H-120	Polimed İlaç Tic. Ltd. Şti.	AŞI	14.01.2005-001185	İsrail Devleti Devleti	Abic	İsrail Devleti
302	Immucox for Chickens II	Polimed İlaç Tic. Ltd. Şti.	AŞI	13.05.1996-10052	Kanada	Vetech	Kanada
303	Immucox For Turkeys	Polimed İlaç Tic. Ltd. Şti.	AŞI	03.11.1996-23354	Kanada	Vetech	Kanada
304	Immucox for Chickens I	Polimed İlaç Tic. Ltd. Şti.	AŞI	13.05.1996-10052	Kanada	Vetech	Kanada
305	Infectious Bronchitis Virus (IBV) Antibody Test Kit CK119	Polimed İlaç Tic. Ltd. Şti.	KİT	22.06.2007 - 025147	Birleşik Krallık	Biocheck UK.Limited	Hollanda Krallığı
306	Infectious Bursal Disease (IBD) Antibody Test Kit CK113	Polimed İlaç Tic. Ltd. Şti.	KİT	22.06.2007 - 025147	Birleşik Krallık	Biocheck UK.Limited	Hollanda Krallığı

307	Infectious Laryngotracheitis (ILT) Antibody Test Kit CK124	Polimed İlaç Tic. Ltd. Şti.	KİT	22.06.2007 - 025147	Birleşik Krallık	Biocheck UK.Limited	Hollanda Krallığı
308	Inmunair 17.5 Oral Solüsyon	Polimed İlaç Tic. Ltd. Şti.	AŞI	23.05.2006 - 017692	İsrail Devleti Devleti	Abic	İsrail Devleti
309	Lasota	Polimed İlaç Tic. Ltd. Şti.	AŞI	24.02.2003-4864	İsrail Devleti Devleti	Abic	İsrail Devleti
310	Marek HVT (Serotype 3)	Polimed İlaç Tic. Ltd. Şti.	AŞI	24.02.2003-4864	İsrail Devleti Devleti	Abic	İsrail Devleti
311	Mycoplasma gallisepticum (MG) Antibody Test Kit CK114	Polimed İlaç Tic. Ltd. Şti.	KİT	22.06.2007 - 025147	Birleşik Krallık	Biocheck UK.Limited	Hollanda Krallığı
312	Mycoplasma gallisepticum(MG) ve M.synoviae(MS) Combined	Polimed İlaç Tic. Ltd. Şti.	KİT	22.06.2007 - 025147	Birleşik Krallık	Biocheck UK.Limited	Hollanda Krallığı
313	Mycoplasma synoviae (MS) Antibody Test Kit CK115	Polimed İlaç Tic. Ltd. Şti.	KİT	22.06.2007 - 025147	Birleşik Krallık	Biocheck UK.Limited	Hollanda Krallığı
314	Nectiv	Polimed İlaç Tic. Ltd. Şti.	AŞI	24.02.2003-4864	Birleşik Krallık	Abic	İsrail Devleti
315	Newcastle Disease Virus (NDV) Antibody Test Kit CK116	Polimed İlaç Tic. Ltd. Şti.	KİT	22.06.2007 - 025147	Birleşik Krallık	Biocheck UK.Limited	Hollanda Krallığı
316	Ornithobacterium rhinotracheale (ORT) Antibody Test Kit CK108	Polimed İlaç Tic. Ltd. Şti.	KİT	22.06.2007 - 025147	Birleşik Krallık	Biocheck UK.Limited	Hollanda Krallığı
317	Ornitin	Polimed İlaç Tic. Ltd. Şti.	AŞI	14.01.2005-001185	İsrail Devleti	Abic	İsrail Devleti
318	Paracheck 2 Prionics Test Kiti	Polimed İlaç Tic. Ltd. Şti.	KİT	26.07.2012/ P-0017	İsviçre	Prionics AG	Hollanda Krallığı
319	Salmabic	Polimed İlaç Tic. Ltd. Şti.	AŞI	14.01.2005-001185	İsrail Devleti	Abic	İsrail Devleti

320	Salmonella enteritidis - GM Antibody Test Kit CK217	Polimed İlaç Tic. Ltd. Şti.	KİT	22.06.2007 - 025147	Birleşik Krallık	Biocheck UK.Limited	Hollanda Krallığı
321	Salmonella enteritidis (SE) Antibody Test Kit CK117	Polimed İlaç Tic. Ltd. Şti.	KİT	22.06.2007 - 025147	Birleşik Krallık	Biocheck UK.Limited	Hollanda Krallığı
322	Salmonella enteritidis /S.typhimurium (SE/ST) Combined Antibod	Polimed İlaç Tic. Ltd. Şti.	KİT	22.06.2007 - 025147	Birleşik Krallık	Biocheck UK.Limited	Hollanda Krallığı
323	Salmonella typhimurium (ST) Antibody Test Kit CK118	Polimed İlaç Tic. Ltd. Şti.	KİT	22.06.2007 - 025147	Birleşik Krallık	Biocheck UK.Limited	Hollanda Krallığı
324	Tabic MB	Polimed İlaç Tic. Ltd. Şti.	AŞI	19.12.2003-035406 / 09.11.2004-32201	İsrail Devleti	Abic	İsrail Devleti
325	Tabic VH	Polimed İlaç Tic. Ltd. Şti.	AŞI	19.12.2003-035406 / 09.11.2004-32201	İsrail Devleti	Abic	İsrail Devleti
326	V.H+H+120	Polimed İlaç Tic. Ltd. Şti.	AŞI	08.08.2005-018920	İsrail Devleti	Abic	İsrail Devleti
327	Bursaplex	Refarm Kimya Lab. San ve Tic. A.Ş.	AŞI	24.02.2003	Amerika Birleşik Devletleri	Merial Select	Amerika Birleşik Devletleri
328	X-OVO FLOCKSCREEN Newcastle Hastalığı virüsü(NDV) Antikor Tespiti ELİZA kiti	Refarm Kimya Lab. San ve Tic. A.Ş.	KİT	26.03.2012-P0005	Birleşik Krallık	X-Ovo Limited UK	Birleşik Krallık
329	X-OVO FLOCKSCREEN Salmonella Enteritidis (SE) Antikor Tespiti ELİZA kiti	Refarm Kimya Lab. San ve Tic. A.Ş.	KİT	26.03.2012-P0003	Birleşik Krallık	X-Ovo Limited UK	Birleşik Krallık

330	X-OVO FLOCKSCREEN Salmonella Typhimurium (ST) Antikor Tespiti ELİZA kiti	Refarm Kimya Lab. San ve Tic. A.Ş.	KİT	26.03.2012-P0004	Birleşik Krallık	X-Ovo Limited UK	Birleşik Krallık
331	X-OVO FLOCKSCREEN Enfeksiyöz Bursal Hastalığı (IBD - Gumboro) Elisa Test Kiti	Refarm Kimya Lab. San ve Tic. A.Ş.	KİT	10.09.2012 - P-0024	Birleşik Krallık	X-Ovo Limited UK	Birleşik Krallık
332	X-OVO FLOCKSCREEN Enfeksiyöz Bronşituz Virüsü (IBV) Elisa Test Kiti	Refarm Kimya Lab. San ve Tic. A.Ş.	KİT	10.09.2012 - P-0025	Birleşik Krallık	X-Ovo Limited UK	Birleşik Krallık
333	X-OVO FLOCKSCREEN Avian İnfluenza Virüsü (AI) Antikor Tespiti Elisa Test Kiti	Refarm Kimya Lab. San ve Tic. A.Ş.	KİT	10.09.2012 - P-0023	Birleşik Krallık	X-Ovo Limited UK	Birleşik Krallık
334	X-OVO FLOCKSCREEN Avian İnfluenza Virüsü (CAV) Antiko Tespiti Elisa Test Kiti	Refarm Kimya Lab. San ve Tic. A.Ş.	KİT	05.10.2012-P-0032	Birleşik Krallık	X-Ovo Limited UK	Birleşik Krallık
335	X-OVO FLOCKSCREEN Reovirüs (REO) Antikor Tespiti Elisa Test Kiti	Refarm Kimya Lab. San ve Tic. A.Ş.	KİT	11.12.2012-P-0035	Birleşik Krallık	X-Ovo Limited UK	Birleşik Krallık

336	X-OVO FLOCKSCREEN Mycoplasma Synoviae (MS) Antikor Tespiti Elisa Test Kiti	Refarm Kimya Lab. San ve Tic. A.Ş.	KİT	11.12.2012-P-0036	Birleşik Krallık	X-Ovo Limited UK	Birleşik Krallık
337	X-OVO FLOCKSCREEN Mycoplasma Gallisepticum (MG) Antikor Tespiti Elisa Test Kiti	Refarm Kimya Lab. San ve Tic. A.Ş.	KİT	11.12.2012-P-0037	Birleşik Krallık	X-Ovo Limited UK	Birleşik Krallık
338	X-OVO FLOCKSCREEN Avian İnfluenza Virüsü (EDS) Antiko Tespiti Elisa Test Kiti	Refarm Kimya Lab. San ve Tic. A.Ş.	KİT	05.10.2012-P-0031	Birleşik Krallık	X-Ovo Limited UK	Birleşik Krallık
339	Aviffa RTI	RTA Lab. Biyolojik Ürünleri İlaç San. ve Tic. Ltd. Şti.	AŞI	08.02.2000- 02872	Fransa Cumhuriyeti	Merial	Fransa Cumhuriyeti
340	Avinew	RTA Lab. Biyolojik Ürünleri İlaç San. ve Tic. Ltd. Şti.	AŞI	07.12.1998- 029233	Fransa Cumhuriyeti	Merial	Fransa Cumhuriyeti
341	Bigopest	RTA Lab. Biyolojik Ürünleri İlaç San. ve Tic. Ltd. Şti.	AŞI	21.12.2010 - 048347	Fransa Cumhuriyeti	Merial	Fransa Cumhuriyeti
342	Bioral H-120	RTA Lab. Biyolojik Ürünleri İlaç San. ve Tic. Ltd. Şti.	AŞI	21.12.2010 - 048346	Fransa Cumhuriyeti	Merial	Fransa Cumhuriyeti
343	Cor-2	RTA Lab. Biyolojik Ürünleri İlaç San. ve Tic. Ltd. Şti.	AŞI	21.07.1998- 017880	Fransa Cumhuriyeti	Merial	Fransa Cumhuriyeti
344	Gallimmune SE+ST	RTA Lab. Biyolojik Ürünleri İlaç San. ve Tic. Ltd. Şti.	AŞI	03.09.2012 - P-0021	İtalya Cumhuriyeti	Noventa Padonan Merial	İtalya Cumhuriyeti

345	Gallimune 201 IBD+REO	RTA Lab. Biyolojik Ürünleri İlaç San. ve Tic. Ltd. Şti.	AŞİ	27.03.2002- 009117	İtalya Cumhuriyeti	Merial	İtalya Cumhuriyeti
346	Gallimune 302 IB+ND+EDS	RTA Lab. Biyolojik Ürünleri İlaç San. ve Tic. Ltd. Şti.	AŞİ	28.01.2009 - 003164	Fransa Cumhuriyeti	Merial	Fransa Cumhuriyeti
347	Gallimune 407 ND+IB+EDS+ART	RTA Lab. Biyolojik Ürünleri İlaç San. ve Tic. Ltd. Şti.	AŞİ	17.10.2008 - 036922	Fransa Cumhuriyeti	Merial	Fransa Cumhuriyeti
348	Gallimune 503 ND/IB/EDS/IC 2	RTA Lab. Biyolojik Ürünleri İlaç San. ve Tic. Ltd. Şti.	AŞİ	28.02.2003- 005482	İtalya Cumhuriyeti	Merial	İtalya Cumhuriyeti
349	Gallimune Cholera	RTA Lab. Biyolojik Ürünleri İlaç San. ve Tic. Ltd. Şti.	AŞİ	12.01.2005- 000918	İtalya Cumhuriyeti	Merial - İtalia	İtalya Cumhuriyeti
350	Gallimune SE	RTA Lab. Biyolojik Ürünleri İlaç San. ve Tic. Ltd. Şti.	AŞİ	17.05.2002-014860	İtalya Cumhuriyeti	Merial	İtalya Cumhuriyeti
351	Gallivac AE	RTA Lab. Biyolojik Ürünleri İlaç San. ve Tic. Ltd. Şti.	AŞİ	05.06.2003- 016365	Fransa Cumhuriyeti	Merial	Fransa Cumhuriyeti
352	Gallivac AE+FP	RTA Lab. Biyolojik Ürünleri İlaç San. ve Tic. Ltd. Şti.	AŞİ	19.06.2008 - 023721	Amerika Birleşik Devletleri	Merial	Amerika Birleşik Devletleri
353	Gallivac HB1	RTA Lab. Biyolojik Ürünleri İlaç San. ve Tic. Ltd. Şti.	AŞİ	05.06.2003- 016365	Amerika Birleşik Devletleri	Merial	Amerika Birleşik Devletleri
354	Gallivac IB 88	RTA Lab. Biyolojik Ürünleri İlaç San. ve Tic. Ltd. Şti.	AŞİ	31.07.2009- 027372	Fransa Cumhuriyeti	Merial	Fransa Cumhuriyeti
355	Gallivac IBD	RTA Lab. Biyolojik Ürünleri İlaç San. ve Tic. Ltd. Şti.	AŞİ	27.10.2004- 031482	Fransa Cumhuriyeti	Merial	Fransa Cumhuriyeti
356	Gallivac IBD H 2512	RTA Lab. Biyolojik Ürünleri İlaç San. ve Tic. Ltd. Şti.	AŞİ	24.02.2003- 004870	Amerika Birleşik Devletleri	Merial	Amerika Birleşik Devletleri

357	Gallivac Lasota	RTA Lab. Biyolojik Ürünleri İlaç San. ve Tic. Ltd. Şti.	AŞİ	05.06.2003- 016365	Amerika Birleşik Devletleri	Merial	Amerika Birleşik Devletleri
358	Gallivac Reo	RTA Lab. Biyolojik Ürünleri İlaç San. ve Tic. Ltd. Şti.	AŞİ	24.02.2003- 004870	İtalya Cumhuriyeti	Merial	İtalya Cumhuriyeti
359	Gumbopest	RTA Lab. Biyolojik Ürünleri İlaç San. ve Tic. Ltd. Şti.	AŞİ	27.12.2010- 049371	Fransa Cumhuriyeti	Merial	Fransa Cumhuriyeti
360	Gumboriffa	RTA Lab. Biyolojik Ürünleri İlaç San. ve Tic. Ltd. Şti.	AŞİ	20.09.2011- 032654	Fransa Cumhuriyeti	Merial	Fransa Cumhuriyeti
361	Hatchpak IB H120	RTA Lab. Biyolojik Ürünleri İlaç San. ve Tic. Ltd. Şti.	AŞİ	31.10.2011 - 037337	Fransa Cumhuriyeti	Merial	Fransa Cumhuriyeti
362	Hatchpak Avinew	RTA Lab. Biyolojik Ürünleri İlaç San. ve Tic. Ltd. Şti.	AŞİ	26.07.2012-P-0019	Fransa Cumhuriyeti	Merial	Fransa Cumhuriyeti
363	Haemovax	RTA Lab. Biyolojik Ürünleri İlaç San. ve Tic. Ltd. Şti.	AŞİ	20.09.2011- 032655	Fransa Cumhuriyeti	Merial	Fransa Cumhuriyeti
364	Imopest	RTA Lab. Biyolojik Ürünleri İlaç San. ve Tic. Ltd. Şti.	AŞİ	27.12.2010- 049370	Fransa Cumhuriyeti	Merial	Fransa Cumhuriyeti
365	Marek's D. Vac Serotip 1	RTA Lab. Biyolojik Ürünleri İlaç San. ve Tic. Ltd. Şti.	AŞİ	15.11.2000- 033001	Amerika Birleşik Devletleri	Merial	Amerika Birleşik Devletleri
366	Marek's D. Vac Serotip 1&3	RTA Lab. Biyolojik Ürünleri İlaç San. ve Tic. Ltd. Şti.	AŞİ	15.11.2000- 033001	Amerika Birleşik Devletleri	Merial	Amerika Birleşik Devletleri
367	Marek's D. Vac. (Serotip 3)	RTA Lab. Biyolojik Ürünleri İlaç San. ve Tic. Ltd. Şti.	AŞİ	18.11.1998- 027440	Amerika Birleşik Devletleri	Merial	Amerika Birleşik Devletleri
368	Nemovac	RTA Lab. Biyolojik Ürünleri İlaç San. ve Tic. Ltd. Şti.	AŞİ	05.03.1998-005147	Fransa Cumhuriyeti	Merial	Fransa Cumhuriyeti

369	MG RPA-Test (kod SL 212)	RTA Lab. Biyolojik Ürünleri İlaç San. ve Tic. Ltd. Şti.	KİT	30.03.2012-P-0010	Macaristan Cumhuriyeti	Allat-Egeszsgügyi Labor Kft./	Macaristan Cumhuriyeti
370	MS RPA-Test (Kod SL 222)	RTA Lab. Biyolojik Ürünleri İlaç San. ve Tic. Ltd. Şti.	KİT	30.03.2012-P-0009	Macaristan Cumhuriyeti	Allat-Egeszsgügyi Labor Kft./	Macaristan Cumhuriyeti
371	MM RPA-Test (Kod SL 232)	RTA Lab. Biyolojik Ürünleri İlaç San. ve Tic. Ltd. Şti.	KİT	30.03.2012- P-0007	Macaristan Cumhuriyeti	Allat-Egeszsgügyi Labor Kft./	Macaristan Cumhuriyeti
372	ProFlock Plus- Avian Influenza Virus Antikor Test Kiti	RTA Lab. Biyolojik Ürünleri İlaç San. ve Tic. Ltd. Şti.	KİT	01.09.2010-033922	Amerika Birleşik Devletleri	Synbiotics Corporation	Amerika Birleşik Devletleri
373	ProFlock Plus- Newcastle Disease Virus Antikor Test Kiti	RTA Lab. Biyolojik Ürünleri İlaç San. ve Tic. Ltd. Şti.	KİT	01.09.2010-033923	Amerika Birleşik Devletleri	Synbiotics Corporation	Amerika Birleşik Devletleri
374	ProFlock-Enfeksiyöz Bronşitis Hastalık Virüsü Antikor Test Kiti	RTA Lab. Biyolojik Ürünleri İlaç San. ve Tic. Ltd. Şti.	KİT	06.09.2010-034674	Amerika Birleşik Devletleri	Synbiotics Corporation	Amerika Birleşik Devletleri
375	ProFlock-Enfeksiyöz Bursal Hastalık Virüsü Antikor Test Kiti	RTA Lab. Biyolojik Ürünleri İlaç San. ve Tic. Ltd. Şti.	KİT	01.09.2010-033926	Amerika Birleşik Devletleri	Synbiotics Corporation	Amerika Birleşik Devletleri
376	ProFlock- <i>Mycoplasma gallicepticum</i> Antikor Test Kiti	RTA Lab. Biyolojik Ürünleri İlaç San. ve Tic. Ltd. Şti.	KİT	01.09.2010-033925	Amerika Birleşik Devletleri	Synbiotics Corporation	Amerika Birleşik Devletleri
377	ProFlock- <i>Mycoplasma synovia</i> Antikor Test Kiti	RTA Lab. Biyolojik Ürünleri İlaç San. ve Tic. Ltd. Şti.	KİT	01.09.2010-033927	Amerika Birleşik Devletleri	Synbiotics Corporation	Amerika Birleşik Devletleri
378	ProFlock-Plus Enfeksiyöz Bursal Hastalık Virüsü Antikor Test Kiti	RTA Lab. Biyolojik Ürünleri İlaç San. ve Tic. Ltd. Şti.	KİT	01.09.2010-033924	Amerika Birleşik Devletleri	Synbiotics Corporation	Amerika Birleşik Devletleri

379	SP RPA-Test (Kod SL 242)	RTA Lab. Biyolojik Ürünleri İlaç San. ve Tic. Ltd. Şti.	KİT	30.03.2012-P-0008	Macaristan Cumhuriyeti	Allat-Egeszsgügyi Labor Kft./	Macaristan Cumhuriyeti
380	Vaxsafe MG	RTA Lab. Biyolojik Ürünleri İlaç San. ve Tic. Ltd. Şti.	AŞI	08.12.2010-046193	Avustralya	Bioproperties Pty. Ltd.	Avustralya
381	Waxxitek HVT+IBD	RTA Lab. Biyolojik Ürünleri İlaç San. ve Tic. Ltd. Şti.	AŞI	20.09.2011 - 032652	Amerika Birleşik Devletleri	Merial	Amerika Birleşik Devletleri
382	Vermet	Rumeli İlaç San. Tic. Ltd.Şti	AŞI	14.06.2012-P0016	Rusya Federasyonu	FGUP Armavir Biyofabrikası/Rusya Federasyonu	Rusya Federasyonu
383	Coccivac-B	Sanita Sağlık Ürünleri A.Ş.	AŞI	22.10.2001-028248	Hollanda Krallığı	İntervet International B.V.	Hollanda Krallığı
384	Paracox	Sanita Sağlık Ürünleri A.Ş.	AŞI	13.02.1998-003123	Hollanda Krallığı	İntervet International B.V.	Hollanda Krallığı
385	Ultracorn	Tüm Ekip İlaç A.Ş.	AŞI	04.04.2011 - 013885	Fransa Cumhuriyeti	Virbac	Fransa Cumhuriyeti
386	Leptovac	VetarBursa Veterinerlik Ltd. Şti.	AŞI	10.01.2005 - 000702	Romanya Cumhuriyeti	Pasteur Enstitüsü	Romanya Cumhuriyeti
387	Tricovac	VetarBursa Veterinerlik Ltd. Şti.	AŞI	08.04.2005 - 008663	Romanya Cumhuriyeti	Pasteur Enstitüsü	Romanya Cumhuriyeti
388	Bovax 3V	Vetaş Veteriner ve Tarım İlaçları A. Ş.	AŞI	18.06.2004-020376	İtalya Cumhuriyeti	Fatro SPA	İtalya Cumhuriyeti
389	Bovax IBR	Vetaş Veteriner ve Tarım İlaçları A. Ş.	AŞI	18.06.2004-020376	İtalya Cumhuriyeti	Fatro SPA	İtalya Cumhuriyeti
390	Clostrivax	Vetaş Veteriner ve Tarım İlaçları A. Ş.	AŞI	09.04.2002-010695	İtalya Cumhuriyeti	Fatro SPA	İtalya Cumhuriyeti
391	Ovax Clamidia	Vetaş Veteriner ve Tarım İlaçları A. Ş.	AŞI	11.04.2005	İtalya Cumhuriyeti	Fatro SPA	İtalya Cumhuriyeti
392	Ovax MGS	Vetaş Veteriner ve Tarım İlaçları A. Ş.	AŞI	12.12.2003	İtalya Cumhuriyeti	Fatro SPA	İtalya Cumhuriyeti
393	Vakderm	Agronomia Ziraat Mühendislik.	AŞI	20.09.2012-P-030	Rusya Federasyonu Federasyonu	Vetzverocenter Hayvancılık Merkezi ve Bilimael Üretim A.Ş.	Rusya Federasyonu

GIDA, TARIM VE HAYVANCILIK İL MÜDÜRLÜĞÜNE

Aşağıda bilgileri yazılı veteriner biyolojik üründen/ürünlerden numune alınarak, kontrol edilmesi için Bornova Veteriner Kontrol Enstitüsü Müdürlüğü'ne/Şap Enstitüsü Müdürlüğü'ne (sadece şap aşıları) gönderilmesi gerekmektedir. Numune alımında pazarlama izin sahibi/pazarlama izin sorumlusu/veteriner ecza deposu sorumlu yöneticisi/şirketimizde görevli Veteriner Hekim (Adı-Soyadı Yazılmalıdır) hazır bulunacaktır. Gereğini arz ederim.

Adı-Soyadı
Pazarlama İzni Sahibi/Sorumlusu
...../...../.....
(Kaşe) İmza

EKLER:

EK-1:Farmakovijilans Sorumlusu Belgesi (1 Sayfa Fotokopi)

EK-2:Analiz Sertifikası (..... Sayfa)

EK-3:Uygunluk Yazısı Fotokopisi (1 Sayfa) –İthal Ürünlerde-

1.KONTROL NEDENİ: SATIŞ İZNİNE ESAS KONTROLLER / PAZ. İZNİ SAHİBİ-MÜŞTERİ TALEBİ (Talep Edilen Testler Yazılmalı)						
2.NUMUNESİ ALINACAK ÜRÜN/ÜRÜNLERİN BİLGİLERİ: (BULUNMASI HALİNDE SULANDIRMA SIVISININ DA BİLGİLERİ AYRI BİR SATIRA YAZILMALIDIR)						
ÜRÜNÜN TİCARİ ADI	SERİ NO	S.K.T.	BİRİM AMBALAJ HACMİ (DOZ)	TOPLAM AMBALAJ ADEDİ	TOPLAM MİKTAR (DOZ)	AÇIKLAMALAR

3. İTHALAT BİLGİLERİ:(İTHALATTA)			
KONTROL BELGESİ TARİH VE SAYISI	İTHALAT TARİHİ	İTHAL EDİLDİĞİ GÜMRÜK KAPISI VE İLİ	GÖNDERENİN ADI (UNVANI) VE ÜLKESİ

4. MUHAFAZA YERİ BİLGİLERİ:	
MUHAFAZA YERİNİN ADI / UNVANI	ADRES VE İLETİŞİM BİLGİLERİ

5. UYGUN BULUNMAMASI HALİNDE UYGULANACAK PROSEDÜR :				
İMHA				
İmha Yerinin Adı /Unvanı	Adresi	İlçesi	İli	İmha Şekli
İADE AMAÇLI İHRACAT (SADECE İTHAL ÜRÜNLERDE)				
Alıcının Adı /Unvanı	Adresi	Ülkesi	Gümrük Kapısının Adı ve Bulunduğu İl	

VETERİNER BİYOLOJİK ÜRÜNLER İÇİN ANALİZ SERTİFİKASI FORMATI

1. ÜRÜN RESMİ BİLGİLERİ

ÜRÜNÜN TİCARİ ADI	
SERİ NUMARASI	
SON KULLANIM TARİHİ	
PAZARLAMA İZİNİ TARİH VE NUMARASI	
HEDEF TÜRLER	
SERİSİNDEKİ TOPLAM AMBALAJ (ŞİŞE) SAYISI	
ŞİŞE BAŞINA TOPLAM DOZ SAYISI	
ÜRETİCİSİNİN İSİM VE ADRESİ	
ÜLKEMİZDEKİ PAZARLAMA İZİNİ SAHİBİNİN ADI VE ADRESİ	

SULANDIRMA SIVISININ (BULUNMASI HALİNDE)

BULUNMASI HALİNDE TİCARİ ADI	
SERİ NUMARASI	
SON KULLANIM TARİHİ	
FİNAL AMBALAJ TİPİ	
BU SERİDEKİ TOPLAM ŞİŞE SAYISI	
ŞİŞE BAŞINA TOPLAM DOZ/HACİM MİKTARI	

2. FİNAL ÜRÜN SERİSİNİN ÖZET BİLGİLERİ

ÜRÜNÜN TİCARİ ADI	
ÜRÜNÜN ULUSLARARASI TİCARİ OLMAYAN ADI/AVRUPA FARMAKOPİ'DEKİ ADI/ GENEL ADI (UYGUN OLAN SEÇİLMELİDİR)	
SERİ NUMARASI	FİNAL (BİTMİŞ) ÜRÜN
	FİNAL BULK ÜRÜN
FİNAL ÜRÜNÜN FARMASÖTİK FORMU	
FİNAL ÜRÜN AMBALAJ ŞEKLİ	
TİTRASYON/POTENS TESTİ BAŞLANGIÇ TARİHİ	
SAKLAMA SICAKLIK DERECEŚİ	
ÜRETİCİ FİRMANIN ADI VE ADRESİ	
ÜRETİM YERİ ÜRETİCİ FİRMADAN FARKLIYSA ADI VE ADRESİ	

SULANDIRMA SIVISININ (BULUNMASI HALİNDE)

SULANDIRICININ YAPISI	
SULANDIRICININ SERİ NUMARASI	
ÜRETİLDİĞİ YERİN ADI VE ADRESİ:	
SAKLAMA SICAKLIĞI DERECEŚİ	

3. ÜRETİM BİLGİLERİ

Her antijenin üretim yeri (eğer birden fazla üretim yeri var ise):

Üretim işlemleri, ruhsat dosyasında verilen üretim şeması ve basamaklarını takip etmelidir. Burada özel üretim verilerini içeren özet bir bilgi tablosu sunulmalıdır. Bu tablo farklı üretim basamaklarının tarihlerini ve serinin üretiminde kullanılan komponentlerin kimlik bilgilerini de içermelidir.

Tüm üretim basamaklarının genel açıklaması her bir komponent dikkate alınarak 3.2. bölümünde yapılmalıdır.

KOMPONENTİN ADI	KİMLİK NUMARASI	ÜRETİM YERİ	ÜRETİM TARİHİ

3.1. BAŞLANGIÇ MATERYALLERİ

3.1.1 VİRUS/BAKTERİ TOHUM SUŞU

ANA TOHUM MATERYALİ	ADI	
	AT-SERİ NUMARASI	
	EN SON TEST EDİLDİĞİ TARİH	
ÇALIŞMA TOHUM MATERYALİ	ADI	
	ÇT-SERİ NUMARASI	
	EN SON TEST EDİLDİĞİ TARİH	

3.1.2. ÜRETİMDE KULLANILAN DİĞER MADDELER

(Aşağıdaki paragraflardan uygun olan biri veya daha fazlası kullanılabilir)

3.1.2.1. ÜRETİMDE KULLANILAN YUMURTALAR

YUMURTA ÜRETİCİSİNİN ADI VE ADRESİ	
KÜMES KAYIT NUMARASI	
SPF TEST TARİHİ VE SONUCU	

3.1.2.2. PRİMER HÜCRELER

KAYNAK MATERYALİN (SPF YUMURTA, DANA/KUZU BÖBREK VB.) TEST TARİHİ VE SONUCU	
--	--

3.1.2.3. SÜREKLİ HÜCRE HATTI

ANA HÜCRE TOHUMU	ADI	
	AHT-SERİ NUMARASI	
	EN SON TEST EDİLDİĞİ TARİHİ	
ÇALIŞMA HÜCRE TOHUMU	ADI	
	ÇHT-SERİ NUMARASI	
	EN SON TEST EDİLDİĞİ TARİH	

3.2. ÜRETİMİN ARA BASAMAKLARI

İkinci bölümde belirtilen her bir antijen-içeren komponentin tüm üretim basamakları ayrı, ayrı listelenmelidir. Her basamakta kullanılan materyalin açık kimliği ve çalışma zaman aralıkları belirtilmelidir. Uygun olan yerlerde hücre pasajlarının başlangıç ve bitiş tarihleri verilmelidir.

VETERİNER BİYOLOJİK ÜRÜNÜN AKTİF KOMPONENTİ

(Veteriner biyolojik ürünün özelliğine göre tabloda ilgili bölümler doldurulmalıdır.)

ÜRETİM BASAMAĞI (GEREKİĞİNDE)	BAŞLANGIÇ	BİTİŞ	MATERYAL	HACİM	GEREKLİ OLAN DİĞER VERİLER
VİRUS/BAKTERİ TOHUM SUŞU EKİMİ					
TOPLAMA/KLARİFİKASYON					
KONSANTRASYON					
İNAKTİVASYON					
VB...					

Eğer final bulk oluşturulmadan önce farklı toplama serileri bir araya getirilmiş ise detayları tabloda belirtilmelidir.

AKTİF KOMPONENTLER (TOPLANAN ALT SERİ NO)	HACİM
TOPLAM HACİM	
BİRLEŞTİRME BAŞLANGIÇ VE BİTİŞ TARİHİ:	
BİRLEŞTİRİLMİŞ ÜRÜNÜN SERİ NO:	

3.3 FINAL ÜRÜNÜN ELDE EDİLMESİ

3.3.1 KARIŞTIRMA VE VETERİNER BİYOLOJİK ÜRÜNÜN KOMPOZİSYONU

3.3.1.1 FİNAL BULK'IN KARIŞTIRILMASI

KARIŞTIRMANIN BAŞLANGIÇ VE BİTİŞ TARİHİ:

3.3.1.2. FİNAL BULK'IN KOMPOZİSYONU

FİNAL BULK SERİ NUMARASI:

FİNAL BULKU OLUŞTURMAKTA KULLANILAN AKTİF KOMPONENTLER VE YARDIMCI MADDELER.

(Veteriner biyolojik ürünün özelliğine göre tabloda ilgili bölümler doldurulmalıdır.)

KOMPONENT	SERİ NO	FİNAL HACİM	FİNAL KONSANTRASYON
AKTİF KOMPONENT (VİRUS/BAKTERİ)			
YARDIMCI MADDELER			
ADJUVANT			
vb..			

3.3.2 DOLUM

DOLUM İÇİN KULLANILAN FİNAL BULK'IN SERİ NO	FİNAL ÜRÜN SERİ NO	DOLUM TARİHİ	DOLDURULAN ŞİŞE ADEDİ	DOLUM HACMİ	DOZ/ŞİŞE

3.3.3. LİYOFİLİZASYON (Varsa)

FİNAL ÜRÜN SERİ NO	BAŞLANGIÇ	BİTİŞ	ŞİŞE ADEDİ

3.4 ÜRETİM İÇİ KONTROL

(Ruhsat dosyasındaki üretim şemasında belirtildiği gibi)

Uygun olan yerlerde ilgili Avrupa Farmakopi monograflarına refere edilmelidir. Her test için hangi metodun kullanıldığı ve onaylı test metodu açık olarak belirtilmelidir (metodun SOP numarasına ve versiyon numarasına atıfta bulunulmalıdır veya açık-kısa olarak tanımlanmalıdır). Test edilen materyalin kimlik bilgisi verilmelidir.

Veteriner biyolojik ürünün özelliğine göre tabloda ilgili bölümler doldurulmalıdır.

VETERİNER BİYOLOJİK ÜRÜNÜN TİPİ		TEST	BAŞLAMA	BİTİŞ	SONUÇ	EŞİK DEĞER	KARAR
CANLI VİRAL		ÇT VİRÜSÜNÜN STERİLİTE TESTİ					
		YARDIMCI MADDELERİN STERİLİTE TESTİ					
		BULK ÜRÜNÜN STERİLİTE TESTİ					
		VİRUS TİTRESİ					
		DOLUM HACMİ					
CANLI BAKTERİYEL		YARDIMCI MADDELERİN STERİLİTE TESTİ					
		SAFLIK					
		İDENTİFİKASYON (KİMLİK TESTİ)					
		BAKTERİ SAYISI					
İNAKTİF VİRAL	CANLI VİRAL SÜSPANSİYON	TİTRASYON					
		STERİLİTE					
		MYCOPLASMA ARILIK TESTİ					
	İNAKTİVASYON SONRASI	İNAKTİVASYON TESTİ					
İNAKTİF BAKTERİYEL	CANLI BAKTERİYEL SÜSPANSİYON	BAKTERİ SAYISI					
		SAFLIK					
		İDENTİFİKASYON (KİMLİK TESTİ)					
	İNAKTİVASYON SONRASI	STERİLİTE İNAKTİVASYON TESTİ ANTİJEN MİKTARI					

3.5. DİLÜENT (BULUNMASI HALİNDE)

3.5.1. Kompozisyonu

Diluentin Seri Numarası:

Diluenti Oluşturan Komponentler	Komponentin Seri No:	Toplam Hacim	Final Konsantrasyon

3.5.2. Dolum

Diluentin Seri Numarası:.....

Dolum Tarihi	Dolum Yapılan Şişe Sayısı	Doldurulan Hacim

3.5.3. Kontrol Testleri

Diluentin Seri Numarası:

Test	Başlama	Bitiş	Sonuç	Eşik Değer	Karar
Görünüm					
Sterilite					
Dolum Hacmi					
Kimyasal Testler					
pH					
Bakteriyosidal Etki					
Vizkozite					
Dansite					

3. FİNAL ÜRÜN TESTLERİ (Bitmiş Ürün)

Uygun olan yerlerde ilgili Avrupa Farmakopi monograflarına refere edilmelidir. Her bir test için test sonuçlarının hesaplanmasında kullanılan ilgili referans preparatların sonuçları da verilmelidir. Her test için hangi metodun kullanıldığı ve onaylı test metodu açık olarak belirtilmelidir (metodun SOP numarasına ve versiyon numarasına atıfta bulunulmalıdır veya açık-kısa olarak tanımlanmalıdır).

Final Ürün Seri Numarası:

Veteriner biyolojik ürünün özelliğine göre tabloda ilgili bölümler doldurulmalıdır.

Veteriner Biyolojik Ürünün Tipi	Test	Başlama	Bitiş	Sonuç	Eşik Değer	Karar
Canlı Viral	Görünüm					
	Çözünürlük					
	Sterilite					
	Mycoplasma Arılık Testi					
	Virus Titresi					
	Ekstra Ajanlar					
	Kalıntı Nem					
	Vakum Kontrolü (Uygunsu)					
	İdentifikasyon (Kimlik Testi)					
	Güvenlik					
Canlı Bakteriyel	Görünüm					
	Çözünürlük					
	Saflık					
	Canlı Bakteri Sayısı					
	İdentifikasyon (Kimlik Testi)					
	Güvenlik					
	Kalıntı Nem					
	Vakum Kontrolü (Uygunsu)					
	Dolum Hacmi (Uygunsu)					
İnaktif Viral	Görünüm					
	İdentifikasyon (Kimlik Testi)					
	Dolum Hacmi					
	Sterilite					
	Güvenlik					
	Ektra Ajanlar					
	Serinin Potens Testi					
	Kimyasal Testler (Örn; Formaldehit , Thiomersal)					
	Ph					
	Emülsiyon Tipi					
	Emülsiyonun Stabilitesi					
	Dansite					
	Vizkozite					

	İnaktivasyon (Bulk Antijen Karışımı Üzerinde de Yapılabilir)					
İnaktif Bakteriyel	Görünüm					
	Identifikasyon (Kimlik Testi)					
	Dolum Hacmi					
	Sterilite					
	Güvenlik					
	Serinin Potens Testi					
	Kimyasal Testler (Formaldehit, Thiomersal vs.)					
	pH					
	Emülsiyon Tipi					
	Emülsiyonun Stabilitesi					
	Dansite					
	Vizkozite					
	İnaktivasyon (Bulk Antijen Karışımı Üzerinde de Yapılabilir)					
	Bakteriyel Endotoksin (Eğer Üretim İçi Kontrol Sırasında Yapılmadıysa)					

Canlı Viral Kanatlı Aşları İçin;

Canlı viral kanatlı aşları için aşağıdaki tabloda bildirilen testler ek olarak yapılır.

Test	Başlama	Bitiş	Sonuç	Eşik Değer	Karar
Avian Mycoplasma'lardan Arılık Testi					
Ruhsat Dosyası/Avrupa Farmakopi'de Bildirildiği Şekilde Özel Ekstra Ajanlar					
Hücre Kültüründe Ekstra Ajan Aranması ve Identifikasyonu					
Embriyolu Yumurtada Ekstra Ajan Aranması ve Identifikasyonu					

4. ÜRETİCİ TARAFINDAN SERTİFİKALANDIRMA / ONAY

.....seri numaralı ticari isimli ürünün onaylanmış protokolüne uygun üretildiğini, test edildiğini ve kalite gereksinimlerini sağladığını (Avrupa Birliği üyesi ülkelerden ithal ürünlerde; Direktif 2001/82/EC ile onun eki Direktif 2004/28/EC'ye uygunluğunu) onaylarım.

Kalite Kontrol Sorumlusu

Adı Soyadı:.....

Tarihi :.....

İmzası :.....

Üretim Sorumlusu

Adı Soyadı:.....

Tarihi :.....

İmzası :.....

Mesul Müdür (Ülkemizdeki Üretici Lab.)/Pazarlama İzni Sorumlusu (İthalatçı Firma)

Adı Soyadı:.....

Tarihi:.....

İmzası:.....

ŞAP AŞILARI İÇİN ANALİZ SERTİFİKASININ ŞEKLİ VE İÇERİĞİ

1. ÜRÜNE AIT RESMİ BİLGİLER

FINAL ÜRÜN BİLGİLERİ (İNAKTİF VİRAL AŞI)

Ürünün Ticari İsmi/NEVİ:	TURVACOİL/ŞAP AŞISI
Seri No:	
Üretim tarihi:	
Son Kullanma Tarihi:	
İthal Ön İzin/Üretim İzin Tarih ve Numarası:	
Hedef Türler:	
Bu Serideki Toplam Şişe ve Doz Sayısı:	
Şişe Başına Toplam Doz Sayısı	
Üretici İsim ve Adresi	
İthalatçı İsim ve Adresi	
Final Ürünün Farmasötik Formu:	
Final Ürün Ambalaj Şekli:	
Saklama Derecesi:	

2. ÜRETİM BİLGİLERİ

2.1. BAŞLANGIÇ MATERYALLERİ

2.1.1 Virus/Bakteri Tohum Suşu

Ana Tohum Materyali	İsmi	
	AT-Seri No:	
	En Son Test Edilme Tarihi:	
Çalışma Tohum Materyali	İsmi	
	ÇT-Seri No	
	En Son Test Edilme Tarihi:	

3.1.2.3. Tohum Hücre (Sürekli Hücre Hattı)

Ana Hücre Tohumu	İsmi	
	AHT-Seri No:	
	En Son Test Edilme Tarihi:	
Çalışma Hücre Tohumu	İsmi	
	ÇHT-Seri No	

	En Son Test Edilme Tarihi:	
--	----------------------------	--

2.2. ÜRETİMİN ARA BASAMAKLARI

İkinci bölümde belirtilen her bir antijen-içeren komponentin tüm üretim basamakları ayrı, ayrı listelenmelidir. Her basamakta kullanılan materyalin açık kimliği ve çalışma zaman aralıkları belirtilmelidir. Uygun olan yerlerde hücre pasajlarının başlangıç ve bitiş tarihleri verilmelidir.

Veteriner Biyolojik Ürünün Aktif Komponenti

Veteriner biyolojik ürünün özelliğine göre tabloda ilgili bölümler doldurulmalıdır.

Üretim Basamağı (Gerek Olduğunda)	Başlangıç	Bitiş	Materyal	Hacim	Gerekli Olan Diğer Veriler
Virus/Bakteri Tohum Suşu Ekimi					
Toplama/Klarifikasyon					
Konsantrasyon					
İnaktivasyon					
vb...					

Eğer final bulk oluşturulmadan önce farklı toplama serileri bir araya getirilmiş ise detayları tabloda belirtilmelidir.

Aktif Komponentler (Toplanan Alt Seri No)	Hacim LİTRE
Toplam Hacim	
Birleştirme Başlangıç ve Bitiş Tarihi:	
Bileştirilmiş Ürünün Seri No:	

2.3 FINAL ÜRÜNÜN ELDE EDİLMESİ

2.3.1 KARIŞTIRMA VE VETERİNER BİYOLOJİK ÜRÜNÜN KOMPOZİSYONU

2.3.1.1 Final Bulk'ın Karıştırılması

Karıştırmanın Başlangıç ve Bitiş Tarihi:.....

2.3.1.2. Final Bulk'ın Kompozisyonu

Final Bulk'ın Seri No'su:.....

Final bulk'u oluřturmakta kullanılan aktif komponentler ve yardımcı maddeler. (Veteriner biyolojik ürünün özelliđine göre tabloda ilgili bölümler doldurulmalıdır.)

Komponent	Seri No	Final Hacim	Final Konsantrasyon/Antijen miktarı
Aktif Komponent (Virus/Bakteri)			
Yardımcı Maddeler			
Adjuvant			
vb..			

2.3.2. DOLUM

Final Bulk'ın Seri No	Final Ürün Seri No	Dolum Tarihi	Doldurulan Şişe Adedi /Doz miktarı	Dolum Hacmi	Doz/Şişe

2.4 ÜRETİM İÇİ KONTROL

(Ruhsat dosyasındaki üretim şemasında belirtildiđi gibi)

Uygun olan yerlerde ilgili Avrupa Farmakopi monograflarına refere edilmelidir. Her test için hangi metodun kullanıldığını ve onaylı test metodu açık olarak belirtilmelidir (metodun SOP numarasına ve versiyon numarasına atıfta bulunulmalıdır veya açık-kısa olarak tanımlanmalıdır). Test edilen materyalin kimlik bilgisi verilmelidir.

Veteriner biyolojik ürünün özelliđine göre tabloda ilgili bölümler doldurulmalıdır.

Veteriner Biyolojik Ürünün Tipi		Test	Başlama	Bitiş	Sonuç	Eşik Deđer	Karar
İnaktif Viral	Canlı Viral Süspansiyon	Titrasyon					
	İnaktivasyon Sonrası	İnaktivasyon Testi					

3. FİNAL ÜRÜN TESTLERİ (Bitmiş Ürün)

Uygun olan yerlerde ilgili Avrupa Farmakopi monograflarına refere edilmelidir. Her bir test için test sonuçlarının hesaplanmasında kullanılan ilgili referans preparatların sonuçları da verilmelidir. Her test için hangi metodun kullanıldığı ve onaylı test metodu açık olarak belirtilmelidir (metodun SOP numarasına ve versiyon numarasına atıfta bulunulmalıdır veya açık-kısa olarak tanımlanmalıdır).

Final Ürün Seri Numarası:

Veteriner biyolojik ürünün özelliğine göre tabloda ilgili bölümler doldurulmalıdır.

Veteriner Biyolojik Ürünün Tipi	Test	Başlama	Bitiş	Sonuç	Eşik Değer	Karar
İnaktif Viral	Görünüm					
	Identifikasyon (Kimlik Testi)					
	Dolum Hacmi					
	Sterilite					
	Güvenlik					
	Serinin Potens Testi					
	Kimyasal Testler (Örn; Formaldehit , Thiomersal)					
	Ph					
	Emülsiyon Tipi					
	Emülsiyonun Stabilitesi					
	Vizkozite					
	İnaktivasyon (Bulk Antijen Karışımı Üzerinde de Yapılabilir)					

4. ÜRETİCİ TARAFINDAN SERTİFİKALANDIRMA / ONAY

.....seri numaralı ticari isimli ürünün onaylanmış protokolüne uygun üretildiğini, test edildiğini ve kalite gereksinimlerini sağladığını (Avrupa Birliği üyesi ülkelerden ithal ürünlerde; Direktif 2001/82/EC ile onun eki Direktif 2004/28/EC'ye uygunluğunu) onaylarım.

Kalite Kontrol Sorumlusu

Ürünün Üretim Sorumlusu

Adı Soyadı:.....

Adı Soyadı:.....

Tarihi :.....

Tarihi :.....

İmzası :.....

İmzası :.....

Mesul Müdür (Ülkemizdeki Üretici Lab.)/Sorumlu Veteriner Hekim (Pazarlama İzin Sorumlusu)

Adı Soyadı:.....

Tarihi:.....

İmzası:.....

Her Takımda Bulunması Gereken Numune Sayıları

Veteriner biyolojik ürün		Takım başına numune sayısı
Kanathı aşıları	Canlı aşılar	3 şişe
	İnaktif aşılar	2 şişe
	Coccidiosis aşıları	2 adet
	Marek aşıları (dondurulmuş)	3 ampul
	Antijenler	2 şişe
	Dilüent (tek başına)	2 şişe
Diğer ürünler	Canlı çok dozlu aşılar	8 şişe
	İnaktif çok dozlu aşılar	3 şişe
	Canlı ve inaktif tek dozlu aşılar	12 şişe
	Balık aşıları	2 şişe
	Şap aşıları	400 doz
	Hiperimmün serumlar	3 şişe
	Antijenler	2 şişe
	Dilüent (tek başına)	2 şişe

**VETERİNER BİYOLOJİK ÜRÜNLERİN SATIŞ İZNİNE ESAS KONTROLLERİNİ İZLEME
FORMU EK-5**

1. BÖLÜM (Bu Bölüm Numune Alım Komisyonu Tarafından Doldurulmalıdır)
ÜRÜN, MUHAFAZA YERİ, KOMİSYON ÜYELERİ VE GÖNDERİM BİLGİLERİ.

A) NUMUNE ALIM-GÖNDERİM NEDENİ: SATIŞ İZNİNE ESAS ÜRÜN KONTROLÜ

B) BAŞVURU BİLGİLERİ:

BAŞVURU YAZISININ TARİHİ VE NO:	İL MÜDÜRLÜĞÜ KAYIT TARİHİ VE NO:
NUMUNE ALIM TARİHİ:	-İTHAL ÜRÜNLER İÇİN- ÜRÜNÜN İTHAL EDİLDİĞİ KONTROL BELGESİNİN TARİHİ VE NUMARASI:
İTHAL ÜRÜNÜN GİRİŞ YAPTIĞI GÜMRÜK KAPISI VE İTHALAT TARİHİ	

C) NUMUNESİ ALINAN ÜRÜNÜN BİLGİLERİ:

TİCARİ ADI:	SERİ NUMARASI:
ÜRETİM TARİHİ:	SON KULLANIM TARİHİ:
ÜRETİLEN/İTHAL EDİLEN MİKTARI(Doz):	
NUMUNE ALIMINDAN SONRA KALAN TOPLAM MİKTARI (Doz): -SATIŞ İZNİNE ESAS MİKTARI-	
SULANDIRMA SIVISI BİLGİLERİ (BULUNMASI HALİNDE)	
TİCARİ ADI: (BULUNMASI HALİNDE)	SERİ NUMARASI:
SON KULLANIM TARİHİ:	MİKTARI (ML/DOZ/ŞİŞE):

D) PAZARLAMA İZİN SAHİBİ VE ÜRÜN MUHAFAZA YERİ BİLGİLERİ:

PAZARLAMA İZİN SAHİBİNİN UNVANI:
PAZARLAMA İZİN SAHİBİNİN ADRESİ, E-POSTA ADRESİ VE İLETİŞİM BİLGİLERİ:
MUHAFAZA YERİNİN UNVANI
MUHAFAZA YERİNİN ADRESİ, E-POSTA ADRESİ VE İLETİŞİM BİLGİLERİ

E) NUMUNE ALIM KOMİSYONU BİLGİLERİ:

Adı Soyadı	:			
Unvanı	:			
Sicil No	:			Paz. İzin. Sorumlusu
İmzası	:			

**NOT: FORMUN TAMAMININ ÇIKTISI ALINMALI, TÜM SAYFALARI NUMUNEYİ ALAN İL
MÜDÜRLÜĞÜ TARAFINDAN MÜHÜRLENMİŞ OLMALIDIR.**

**VETERİNER BİYOLOJİK ÜRÜNLERİN SATIŞ İZNİNE ESAS KONTROLLERİNİ İZLEME
FORMU EK-5**

F) KONTROL LİSTESİ VE TESPİTLER

NO	KONTROL NOKTASI	EVET	HAYIR	AÇIKLAMA
1	Serinin Analiz Sertifikası Bulunmaktadır.	☐	☐	
2	Seri, satışa uygun stoktan ayrı bir yerde muhafaza edilmektedir.	☐	☐	
3	Muhafaza bölümü içerisinde veteriner tıbbi ürün dışında başka ürün-madde- malzeme depolanmamaktadır.	☐	☐	
4	-İthal ürünler için,- Muhafaza öncesindeki nakillerin sıcaklık izleme kayıtları bulunmaktadır.	☐	☐	
5	-İthal ürünler için,-Muhafaza öncesindeki nakil sıcaklık değerleri uygundur.	☐	☐	
6	Muhafaza bölümünün izleme sisteminin sıcaklık kayıtları görülmüştür.	☐	☐	
7	Serinin muhafaza süresi içerisindeki sıcaklık değerleri uygundur.	☐	☐	
8	Muhafaza yerine girişler kontrol altındadır.	☐	☐	
9	Numune alınacak seri, bulunduğu bölümde diğer seri veya ürünlerden ayrı olarak yerleştirilmiştir.	☐	☐	
10	Seri, ambalaj ve doz miktarı olarak Bakanlığa bildirilen/izin alınan miktarıdır.	☐	☐	
11	Depoda etiketsiz ürün bulunmamaktadır.	☐	☐	
12	Tüm etiketlerde seri no, üretim tarihi ve son kullanım tarihi bulunmaktadır.	☐	☐	
13	SIVI FORMDAKİ ÜRÜNLERİN DURUMU			
13.1 .I	(Alüminyum Hidroksit Adjuvanlı Ürünler İçin) Ürünler alt kısmı tortulu, üst kısmı ise berrak sıvı şeklinde ayrılmış haldedir.*	☐	☐	
13.1 .II	(Mineral Yağ Adjuvanlı Ürünler İçin) Ürünlerin alt kısmında berrak sıvı şeklinde ayrışma oluşmuştur.*	☐	☐	
13.1 V	Hafif çalkalama sonrasında ürünlerde homojen görünüm oluşmaktadır.	☐	☐	
13.1 .VI	Ürünlerde oluşan çökelti hafif çalkalama ile dağılabilmektedir.	☐	☐	

NOT: FORMUN TAMAMININ ÇIKTISI ALINMALI, TÜM SAYFALARI NUMUNEYİ ALAN İL
MÜDÜRLÜĞÜ TARAFINDAN MÜHÜRLENMİŞ OLMALIDIR.

**VETERİNER BİYOLOJİK ÜRÜNLERİN SATIŞ İZNİNE ESAS KONTROLLERİNİ İZLEME
FORMU EK-5**

13.1 .V	Ürünler içerisinde donmuş/buzlanmış ürün bulunmaktadır. *	☐	☐	
13.2	LİYOFİLİZE PELET FORMUNDAKİ ÜRÜNLERDE,	☐	☐	
13.2 .I	Kapaksız ürünlere rastlanmıştır.*	☐	☐	
13.2 .II	Tıpasız ve tıpası bozuk ürünlere rastlanmıştır.*	☐	☐	
13.2 .III	Uniform renk ve süngerimsi yapı gözlemlenmiştir.	☐	☐	
13.2 .IV	Topaklaşmış yapıda ürünler bulunmaktadır.*	☐	☐	
14	Seri içerisinde farklı renkte ürünler bulunmaktadır.*	☐	☐	
15	- Bulunması Halinde – Sulandırma sıvıları etiketlidir.	☐	☐	
16	- Bulunması Halinde – Sulandırma sıvılarının etiketlerinde, seri numarası ve son kullanım tarihi vardır.	☐	☐	
17	Numune takımları rastgele örnekleme ile seçilen ürünlerden oluşturulmuştur.	☐	☐	
18	Takım halinde numune alınmıştır.			
19	1 TakımıDoz ve Adet üründen ve..... Adet sulandırma sıvısından oluşmaktadır.			
20	Nakilde EPS/strafor kutu kullanılması halinde kutunun dansitesi 26 kg/m ³ 'ün üzerindedir. (Kutunun satın alındığı yer tarafından onaylanan belgesi görülmelidir.)	☐	☐	
21	Numuneler nakil ambalajı içerisine, açıldığında bozulacak şekilde ağzı mühürlenerek kapatılmış, şeffaf plastik poşet içerisinde konulmuştur.	☐	☐	
22	Nakil ambalajı içerisine sıcaklık ve donma indikatörü/data logger/RFID etiket konulmuştur.	☐	☐	
23	İndikatör/data logger/RFID etiket, ambalajın kenar kısmında bulunan ürünlerin yanına / ambalajın iç yüzeyine, sabitlenerek konulmuştur.	☐	☐	
24	Ambalaj içerisinde kullanılan buz aküleri, terletilip kurulandıktan sonra konulmuştur.	☐	☐	

NOT: FORMUN TAMAMININ ÇIKTISI ALINMALI, TÜM SAYFALARI NUMUNEYİ ALAN İL MÜDÜRLÜĞÜ TARAFINDAN MÜHÜRLENMİŞ OLMALIDIR.

**VETERİNER BİYOLOJİK ÜRÜNLERİN SATIŞ İZNİNE ESAS KONTROLLERİNİ İZLEME
FORMU EK-5**

25	Ambalaj içerisinde, ürünlerin buz aküleriyle ve sıvılar ile doğrudan teması engellenmiştir	☐	☐	
26	Her bir nakil ambalajı açıldığında bozulacak şekilde mühürlenerek kapatılmıştır. (Kullanılan mühürleme materyali ve varsa seri numarası açıklama kısmına yazılmalıdır.)	☐	☐	Güvenlik Etiketi, Hologram Etiket, Kurşun Mühür v.b.
27	Nakil ambalajının üzerine, soğuk zincirde taşınması gerektiği, azami muhafaza süresi, en son teslim edilmesi gereken tarih ve saat yazılmıştır.	☐	☐	
28	Ambalaj üzerinde numune etiketi yapıştırılmıştır. (Numune etiketi uygun büyüklükte olmalı, ürünün adı, seri no, s.k.t ve pazarlama izin sahibinin adı, alım tarihini içermelidir.)	☐	☐	
29	Numune ambalajlarının 2 tanesi, analiz sertifikası ve bu form komisyonca kuryeye/kargoya teslim edilmiştir.	☐	☐	
30	Nakil şirketinin unvanı			
31	Nakil şirketine teslim edildiği yerin adresi			
32	Nakil şirketine teslim tarihi ve saati			

*"Evet" seçeneğinin işaretlenmesi halinde bu ürünlerin doz ve şişe miktarı yazılmalıdır.

VETERİNER BİYOLOJİK ÜRÜNLERİN SATIŞ İZNİNE ESAS KONTROLLERİNİ İZLEME
FORMU EK-5

2. BÖLÜM(Bu Bölüm Enstitü Müdürlüğünde Doldurulmalıdır)

NUMUNE KABUL İŞLEMLERİ

A) TESLİMAT BİLGİLERİ:

TESLİM EDEN ŞİRKETİN UNVANI	
TESLİM ALANIN ADI-SOYADI, UNVANI	
TESLİM ALINAN TARİH VE SAAT:	
TESLİM ALANIN İMZASI	ÜRÜNLER İKİ TAKIM HALİNDE TESLİM ALINMIŞTIR.

B) NUMUNE KABUL BİLGİLERİ:

AMBALAJIN AÇILDIĞI TARİH VE SAAT:				
<u>Görevli Personeller:</u>				
Adı Soyadı :.....				
Unvanı :.....				
Sicil No :.....				
No	NUMUNE KABUL KONTROLLERİ	EVET	HAYIR	AÇIKLAMA
1	Ürünlerin Analiz Sertifikası Talimata Uygundur.	☐	☐	
2	Nakil ambalajının mühründe bozulma yoktur.	☐	☐	
3	Ürün içerisinde buz aküsü bulunmaktadır.	☐	☐	

**VETERİNER BİYOLOJİK ÜRÜNLERİN SATIŞ İZNİNE ESAS KONTROLLERİNİ İZLEME
FORMU EK-5**

4	Sıcaklık-Donma İndikatörü/Data logger uygun niteliktedir, ambalajın içinde ve kenar kısmında yer almaktadır.	☐	☐	
5	Ürünler ambalaj içerisinde, mührü ve bütünlüğü bozulmamış poşet içerisinde.	☐	☐	
6	Ambalajlar zarar görmemiştir ve etiket bilgileri eksiksizdir.	☐	☐	
7	Etiket bilgileri, analiz sertifikası ve form bilgileri uyumludur.	☐	☐	
8	Sıcaklık-Donma İndikatörü endeksinde/ Data Logger kayıtlarında, nakil sıcaklığı aralığı,(varsa data loggerin nakil kayıt süresi toplamı)	Asgari: °C (Varsa Maruz Kalma Süresi)..... Azami: °C (Varsa Maruz Kalma Süresi).....		
9	Numunelerin nakil sıcaklık değerleri uygun aralıktadır.	☐	☐	
YUKARIDA BELİRTİLEN MADDELERDEN HERHANGİ BİRİNE “HAYIR” YANITI VERİLMESİ VEYA NAKİL SICAKLIK DEĞERLERİNİN BİLİNMEMESİ HALİNDE NUMUNE KABUL EDİLMEMELİDİR.				
VETERİNER BİYOLOJİK ÜRÜN KONTROL MERKEZİNE TESLİM TARİHİ VE SAATİ:				



T.C.
GIDA TARIM VE HAYVANCILIK BAKANLIĞI
İzmir / Bornova Veteriner Kontrol Enstitüsü Müdürlüğü
Erzene Mah. Ankara Cad. No:172/155 Bornova 35040 İZMİR
Tel: +232 388 00 10 Faks: +232 388 50 52 e-posta: bornova@bornovavet.gov.tr

SAYI: 325.20.02

...../...../.....

VETERİNER BİYOLOJİK ÜRÜN SATIŞ İZNİ

İZİN NUMARASI	İZİN GEÇERLİLİK SÜRESİ
	-

ÜRÜN BİLGİLERİ

Ticari Adı	:	
Seri Numarası	:	
Son Kul. Tarihi	:	
Miktarı (Doz)*	:	
Ambalaj Büyüklüğü	:	
Ambalaj Miktarı	:	

ÜRETİCİ/ İTHALATÇI BİLGİLERİ

Unvanı	:	
Adresi	:	
Paz. İzin Tarihi**	:	Pazarlama İzni Sayısı** :
Üretim İzin Tarihi**	:	
Üretim İzin No	:	
İthalat Tarihi***	:	

KONTROL YERİ

Kontrol Edilen Yer	:	
Adresi	:	
Kontrol Rapor	:	
Tarihi	:	
Kontrol Rapor No	:	

Bu Belge 24 Aralık 2011 Tarih ve 28152 Sayılı Resmi Gazete 'de Yayımlanan Veteriner Tıbbi Ürünler Hakkında Yönetmeliğin 18. Maddesi Gereği Düzenlenmiştir.

*Numune alımından sonra kalan ürün miktar./**Yönetmeliğin geçiş hükmü gereği, geçiş süresince eski izin tarih ve sayıları yazılmıştır./*** Sadece İthal Ürünler İçin.

Enstitü Müdürü

**VETERİNER BİYOLOJİK ÜRÜNLERİN SATIŞ İZNİ DIŞINDAKİ KONTROLLERİNDE
NUMUNE ALIMI İZLEME FORMU EK-7**

1. BÖLÜM (Bu Bölüm Numune Alım Komisyonu Tarafından Doldurulmalıdır)
ÜRÜN, MUHAFAZA YERİ, KOMİSYON ÜYELERİ VE GÖNDERİM BİLGİLERİ.

A) NUMUNE ALIM-GÖNDERİM NEDENİ:

B) NUMUNE ALIM YERİ BİLGİLERİ:

ALINDIĞI YERİN UNVANI	
NİTELİĞİ	VETERİNER ECZA DEPOSU / VETERİNER HEKİM MUAYENEHANESİ/ POLİKLİNİK/HAYVAN HASTANESİ/ VETERİNER TIBBİ ÜRÜNLER HAKKINDA YÖNETMELİĞİN 41. MADDESİNİN 4. FIKRASI UYARINCA İZİN ALAN HAY. İŞLT.
POSTA ADRESİ, E-POSTA ADRESİ VE DİĞER İLETİŞİM BİLGİLERİ	
NUMUNE ALIM TARİHİ	

C) NUMUNESİ ALINAN ÜRÜNÜN BİLGİLERİ:

TİCARİ ADI:	SERİ NUMARASI:
ÜRETİM TARİHİ:	SON KULLANIM TARİHİ:
MUHAFAZA EDİLEN MİKTAR(Doz ve Şişe):	
NUMUNE ALIMINDAN SONRA KALAN MİKTAR (Doz ve şişe):	
ÜRÜNLERİN SATIN ALINDIĞI YERİN UNVANI:	
SATIN ALINDIĞI YERİN ADRESİ VE İLETİŞİM BİLGİLERİ:	
ÜRÜNLERİN SATIN ALIMINDAKİ FATURA TARİHİ VE NUMARASI:	
SULANDIRMA SIVISI BİLGİLERİ (BULUNMASI HALİNDE)	
VARSA TİCARİ ADI:	SERİ NUMARASI:
SON KULLANIM TARİHİ:	MİKTARI (ml/doz/şişe):

D) NUMUNE ALIM KOMİSYONU BİLGİLERİ:

Adı Soyadı :.....

NOT: FORMUN TAMAMININ ÇIKTISI ALINMALI, TÜM SAYFALARI NUMUNEYİ ALAN İL MÜDÜRLÜĞÜ TARAFINDAN MÜHÜRLENİDİR..

**VETERİNER BİYOLOJİK ÜRÜNLERİN SATIŞ İZNİ DIŞINDAKİ KONTROLLERİNDE
NUMUNE ALIMI İZLEME FORMU EK-7**

Unvanı : Alınan Yerin
Sicil No : Vet. Hekimi
İmzası :

E) KONTROL LİSTESİ VE TESPİTLER

NO	KONTROL NOKTASI	EVET	HAYIR	AÇIKLAMA
1	Etiketsiz ürün bulunmaktadır.	☐	☐	
2	Ürünlerin etiketlerinde seri numarası ve son kullanım tarihi bulunmaktadır.	☐	☐	
3	Muhafaza öncesindeki naklin sıcaklık izleme kayıtları bulunmaktadır.	☐	☐	
4	Muhafaza öncesindeki nakil sıcaklık değerleri uygundur.	☐	☐	
5	Ürünlerin Muhafaza Edildiği Yer	Soğuk Oda/İlaç ve Aşı Soğutucusu/Buzdolabı		
6	Muhafaza bölümünün izleme sisteminin sıcaklık kayıtları görülmüştür. (Soğuk Odalarda)	☐	☐	
7	Muhafaza bölümünün izleme sisteminin sıcaklık kayıtları uygundur. (Soğuk Odalarda)	☐	☐	
8	Sıcaklık izleme çizelgesi bulunmaktadır.	☐	☐	
9	Sıcaklık İzleme çizelge kayıtları uygundur	☐	☐	
10	Muhafaza bölümünün numune alımı sırasında ölçülen sıcaklık değeri +2°C ile +8°C arasındadır.	☐	☐	Ölçülen Değer:
11	SIVI FORMDAKİ ÜRÜNLERDE,			
11.1	(Alüminyum Hidroksit Adjuvanlı Ürünler İçin) Ürünler alt kısmı tortulu, üst kısmı ise berrak sıvı şeklinde ayrılmış haldedir.*	☐	☐	
11.2	(Mineral Yağ Adjuvanlı Ürünler İçin) Ürünlerin alt kısmında berrak sıvı şeklinde ayrışma oluşmuştur.*			
11.3	Ürünlerde hafif çalkalama sonrasında homojen görünüm oluşmaktadır.	☐	☐	
11.4	Ürünlerde oluşan çökelti hafif çalkalama ile dağılabilmektedir.	☐	☐	

NOT: FORMUN TAMAMININ ÇIKTISI ALINMALI, TÜM SAYFALARI NUMUNEYİ ALAN İL MÜDÜRLÜĞÜ TARAFINDAN MÜHÜRLENİDİR..

VETERİNER BİYOLOJİK ÜRÜNLERİN SATIŞ İZNİ DIŞINDAKİ KONTROLLERİNDE
NUMUNE ALIMI İZLEME FORMU EK-7

11.5	Ürünler içerisinde donmuş/buzlanmış ürün bulunmaktadır. *	☐	☐	
12	LİYOFİLİZE PELET FORMUNDAKİ ÜRÜNLERDE			
12.1	Kapaksız olanlara rastlanmıştır.*	☐	☐	
12.2	Tıpasız ve tıpası bozuk olanlara rastlanmıştır.*	☐	☐	
12.3	Uniform renk ve süngerimsi yapı gözlemlenmiştir.	☐	☐	
12.4	Topaklaşmış yapıda olanlar bulunmaktadır.*	☐	☐	
13	- Bulunması Halinde – Sulandırma sıvıları etiketlidir.	☐	☐	
14	- Bulunması Halinde – Sulandırma sıvılarının etiketlerinde, seri numarası ve son kullanım tarihi vardır.	☐	☐	
15	- Bulunması Halinde – Sulandırma sıvıları etiketlidir.	☐	☐	
16	- Bulunması Halinde – Sulandırma sıvılarının etiketlerinde, seri numarası ve son kullanım tarihi vardır.	☐	☐	
17	Numune takımları rastgele seçimle oluşturulmuştur.	☐	☐	
18	 Takım halinde numune alınmıştır.	☐	☐	
19	1 Takımı Adet üründen oluşmaktadır.	☐	☐	
20	Numuneler nakil ambalajı içerisine, açıldığında bozulacak şekilde ağzı mühürlenerek kapatılmış, şeffaf plastik poşet içerisinde konulmuştur.	☐	☐	
21	Nakil ambalajı içerisine sıcaklık ve donma indikatörü/data logger/RFID etiket konulmuştur.	☐	☐	
22	İndikatör/data logger/RFID etiket, ambalajın kenar kısmında bulunan ürünlerin yanına / ambalajın iç yüzeyine sabitlenerek konulmuştur.	☐	☐	
23	Ambalaj içerisinde kullanılan buz aküleri, terletilip kurulandıktan sonra konulmuştur.	☐	☐	
24	Ambalaj içerisinde, ürünlerin buz aküleriyle ve sıvılar ile doğrudan teması engellenmiştir	☐	☐	

NOT: FORMUN TAMAMININ ÇIKTISI ALINMALI, TÜM SAYFALARI NUMUNEYİ ALAN İL MÜDÜRLÜĞÜ TARAFINDAN MÜHÜRLENİDİR..

VETERİNER BİYOLOJİK ÜRÜNLERİN SATIŞ İZNİ DIŞINDAKİ KONTROLLERİNDE
NUMUNE ALIMI İZLEME FORMU EK-7

25	Ürünlerin nakil sırasında ambalaj içerisinde kırılmasını önlemek için tedbir alınmıştır.	☐	☐	
26	Her bir nakil ambalajı açıldığında bozulacak şekilde mühürlenerek kapatılmıştır.	☐	☐	
27	Nakil ambalajının üzerine, soğuk zincirde taşınması gerektiği, azami muhafaza süresi, en son teslim edilmesi gereken tarih ve saat yazılmıştır.	☐	☐	
28	Ambalaj üzerinde numune etiketi yapıştırılmıştır.	☐	☐	
29	Ambalajının bir takımı ürün sahibine şahit numune olarak teslim edilmiştir.	☐	☐	Şahit numune için yeterli miktarda ürün bulunmaması halinde bırakılmayabilir.
30	Numune ambalajlarının 2 tanesi, analiz sertifikası ve bu form birlikte kuryeye/kargoya teslim edilmiştir.	☐	☐	
31	Nakil şirketinin unvanı			
32	Nakil şirketine teslim edildiği yerin adresi			
33	Nakil şirketine teslim tarihi ve saati			

*"Evet" seçeneğinin işaretlenmesi halinde Miktarı veya aynı seri içerisindeki oranı yazılmalıdır.)

2. BÖLÜM(Bu Bölüm Enstitü Müdürlüğünde Doldurulmalıdır)

NUMUNELERİN KABULÜ

A) TESLİMAT BİLGİLERİ:

TESLİM EDEN ŞİRKETİN UNVANI	
TESLİM ALANIN ADI-SOYADI, UNVANI	
TESLİM ALINAN TARİH VE SAAT:	

B) NUMUNELERİN KABULDE NAKİL AMBALAJLARININ AÇILMA BİLGİLERİ:

AMBALAJIN AÇILDIĞI TARİH VE SAAT:	
-----------------------------------	--

VETERİNER BİYOLOJİK ÜRÜNLERİN SATIŞ İZNİ DIŞINDAKİ KONTROLLERİNDE
NUMUNE ALIMI İZLEME FORMU EK-7

Görevli Personeller:		
Adı Soyadı	:	
Unvanı	:	
Sicil No	:	

No	NUMUNENİN KABUL KONTROLLERİ	EVET	HAYIR	AÇIKLAMA
1	Nakil ambalajının mühründe bozulma yoktur.	☐	☐	
2	Ambalaj içerisinde buz aküsü bulunmaktadır.	☐	☐	
3	Sıcaklık-Donma İndikatörü/Data logger uygun niteliktedir, ambalajın içinde ve kenar kısmında yer almaktadır.	☐	☐	
4	Ürünler ambalaj içerisinde, mührü ve bütünlüğü bozulmamış poşet içerisinde.	☐	☐	
5	Ambalajlar zarar görmemiştir ve etiket bilgileri eksiksizdir.	☐	☐	
6	Sıcaklık-Donma İndikatörü endeksinde/ Data Logger kayıtlarında, nakil sıcaklığı aralığı,(varsa data loggerın nakil kayıt süresi toplamı)	Asgari: °C -(Varsa Maruz Kalma Süresi) Azami: °C -(Varsa Maruz Kalma Süresi)		
7	Numunelerin nakil sıcaklık değerleri uygun aralıktadır.	☐	☐	
YUKARIDA BELİRTİLEN MADDELERDEN HERHANGİ BİRİNE “HAYIR” YANITI VERİLMESİ VEYA NAKİL SICAKLIK DEĞERLERİNİN BİLİNMEMESİ HALİNDE NUMUNE KABUL EDİLMEMELİDİR.				
VETERİNER BİYOLOJİK ÜRÜN KONTROL MERKEZİNE TESLİM TARİHİ VE SAATİ:				

NOT: FORMUN TAMAMININ ÇIKTISI ALINMALI, TÜM SAYFALARI NUMUNEYİ ALAN İL MÜDÜRLÜĞÜ TARAFINDAN MÜHÜRLENİDİR..

|