

III.2. Wyposażenie użyte podczas kontroli*:

prymitor, waga, termometr, PP/WIS/210NS/HD/W

III.3. Podczas kontroli do badań laboratoryjnych pobrano próbki – nr protokołu/ów*

nie dotyczy

III.4. Korzystano* z wyników badań i pomiarów:

nie dotyczy

III.5. Dokumenty oceniane w trakcie kontroli:

Dokumentacja dotycząca procedur do celów
kontrolno-epidemiologicznych

IV. Nieprawidłowości stwierdzone podczas kontroli z podaniem przepisów prawnych, które naruszono*:

§ 2, § 8, § 8.3 Rozporządzenia Komisji
Europejskiej Nr 1831/2003 z dnia 22.09.2003
w sprawie opisywania produktów biopreparatów
i wzywania do ich rejestracji i wyprodukowania
i wprowadzenia do obrotu (Dz. U. Nr 6, poz. 69)
z późniejszymi zmianami.