

DECLARAȚIE DE CONFORMITATE

Nr. 4/ 10.02.2025.

Subscrisa **ROMVAC COMPANY S.A.**, cu sediul social în Orașul Voluntari, Șoseaua Centurii, nr.7, Județul Ilfov, cod poștal 077190, tel.: 021-350.31.06, fax: 021-350.31.10, e-mail: romvac@romvac.ro, înregistrată la Oficiul Registrului Comerțului de pe lângă Tribunalul Ilfov sub nr. J23/754/2001, având CUI RO 482384, cont bancar deschis la BCR- Sucursala Unirea București, nr. RO66 RNCB 0082 0030 8114 0001, reprezentată legal prin Dr. VIORICA CHIURCIU - Director General, declară că:

Produsul: AVIPESTIOL FORTE – vaccin inactivat contra bolii de Newcastle, preparat cu tulpina La Sota

Seria: 157

Valabilitatea: 12.06.2026

care face obiectul prezentei declarații, este în conformitate cu prevederile *Dosarului tehnic* al produsului, aprobat de AUTORITATEA NAȚIONALĂ SANITARĂ VETERINARĂ SI PENTRU SIGURANȚA ALIMENTELOR și respectă condițiile impuse în sarcina noastră prin Autorizația de Comercializare Nr. 120008/12.01.2012

Director General

Dr. Viorica CHIURCIU

Șef Laborator Control Biologic

Dr. Silvia PURCĂREA

CERTIFICAT DE ANALIZĂ PENTRU PRODUSUL FINIT
Nr. 4 / 10.02.2025

NUMELE ȘI ADRESA PRODUCĂTORULUI  ROMVAC COMPANY S.A. Sos. Centurii nr. 7, Voluntari ILFOV IF-077190 Tel./Fax: (+) 4 021 350 3109 / (+) 4 021 350 3110 Email: romvac@romvac.ro	NR. AUT. FABRICAȚIE RO 01/2023	CERTIF. GMP FABRICAȚIE - CONTROL GMP 76/2023 RO
DENUMIREA PRODUSULUI / FORMĂ DOZARE AVIPESTIOL FORTE -vaccin, inactivat, uleios, contra bolii de Newcastle	NR. SERIE 157	COD PRODUS B - 617
	DATA FABRICAȚIEI 12.12.2024	DATA EXPIRĂRII 12.06.2026
	AUT. COMERCIALIZARE Nr. 120008/12.01.2012	PAGINA 1 din 2

REF. POS	TEST	DATELE TESTĂRII		LIMITE/CRITERIU ADMISIBILITATE	REZULTAT	COD S – SATISFĂCĂTOR NS – NESATISFĂCĂTOR NC – NECONCLUDENT NT – NETESTAT
		ÎNCEPERE	FINALIZARE			
F3.1 004	Prelevarea probelor pentru efectuarea controlului calității	18.12.2024	18.12.2024	Se rec.un nr. de probe in directa corelatie cu marimea seriei 32 fl x30 ml/fl	32 fl x30 ml/fl	S
F.3.1 005	Controlul sterilității bacteriene și fungice – 20 fl	18.12.2024	08.01.2025	- Fluid thiglycollate medium (30 -35 °C)-steril - Soybean -Casein Digest medium (20 -25 °C)-steril	20/20-probe la 30°-35°C Absență contaminanți bacterieni 20/20-probe la 20°-25°C Absență contaminanți fungici	S
F3.1 012	Controlul inactivării suspensiei vaccinale -20 oua embrionate de găină x 9-11 zile se inoc.cu cate 0,2 ml - 1fl	14.01.2025	20.01.2025	Vaccinul nu produce hemaglutinare pozitiva sau mortalitate embrionara HA- negativă	20/20-negativi la HA Vaccinul este corespunzator pentru ca nu produce hemaglutinare pozitiva sau mortalitate embrionara	S
F3.1 037	Controlul inocuității vaccinului – 10 pui SPF > 42 zile.inoc.i.m. cu cite 0,6 ml vaccin 10 pui SPF >42 zile - lot martor timp de observație 21zile - 1fl	16.01.2025	05.02.2025	Pasarile inoc.trebuie să tolereze produsul și să supraviețuiască timp de 21 zile după inoc.fără să apară modificări clinice ale stării generale	Pasarile inoc. tolereza produsul și supraviețuiesc timp de 21 zile după inoc.fără să apară modificări clinice ale stării generale	S
F3.1 038	Controlul eficacității vaccinului - 1fl 15 pasari SPF > 8 sept. inoc.s.c. cu cite 0,3 ml vaccin. 5 pasari SPF > 8 sept. - lot martor (controlul răspunsului imun specific prin IHA) lucrat IHA-	16.01.2025 07.02.2025	05.02.2025 07.02.2025	Conform standardelor OIE, testul este pozitiv daca se produce o inhibitie a hemaglutinării de minim 1/16	Titru IHA T ₀ –20 probe ser = 0 Titru IHA- pasari vaccinate 1= 1/16; 6 = 1/32; 6 = 1/64; 1 = 1/256; 1 = 1/512 5 probe ser = 0 –lot martor	S
F3.1 036	Determinarea concentrației virale și activitatea hemaglutinantă la vaccinurile inact. preparate pe ouă emb (înainte de inact.)	21.10.2024	09.12.2024	Titru minim la susp.vac. 10 ^{6,5} DIE ₅₀ /ml	10 ^{9,00} - 10 ^{9,88} DIE ₅₀ /ml	S
F.3.1 045	Controlul cantității de vaccin repartizată/flacon -	18.12.2024	18.12.2024	Cantitatea de vac.repartizată pe flacon trebuie să fie egală cu cea indicată pe eticheta flaconului -30 ml	20 fl x 30ml/fl	S
F3.1 046	Controlul fizico-chimic - 2 fl	18.12.2024	18.12.2024	Emulsie alb-lăptoasa, omogena fără depuneri precipitate, impurități	Emulsie alb- lăptoasa, omogena fără depuneri precipitate, impurități	S
F3.1 047	Controlul tipului de emulsie – 1fl	18.12.2024	18.12.2024	Emulsia trebuie sa fie de tip A/U (vaccinul se distribuie uniform in ulei in urma unei agitari usoare)	Emulsia este de tip A/U	S

F3.1 048	Controlul vâscozității și al probei de pasaj vaccinului – 1fl	18.12.2024	18.12.2024	Timpul de scurgere prin pipetă este de maxim 30"și trece în jet continuu prin ac de 10(1/14 mm)	0,4 ml vaccin se scurg prin pipetă de 1ml în 30" vaccinul trece cu ușurință în jet continuu prin acul de seringă 10 (1/14)	S
F3.1 049	Controlul stabilității vaccinului - 2fl	18.12.2024	08.01.2025	Vaccinul trebuie să prezinte ca o coloană omogenă, albă, opalescentă, care poate să se separe la suprafața emulsiei într-un strat limpede sau ușor opalescent, cu grosimea de 2 cm. După agitare, cele două straturi trebuie să se omogenizeze cu ușurință.	Vaccinul se prezintă ca o coloană omogenă, albă, opalescentă, care se separă la suprafața emulsiei într-un strat limpede sau ușor opalescent, cu grosimea de 2 cm. După agitare, cele două straturi se omogenizează cu ușurință.	S
F3.1 006	Controlul produsului biologic ambalat (închidere, etichetă, integritate)	18.12.2024	18.12.2024	Flacoanele cu produs biologic trebuie să fie bine închise să prezinte etichete pe care să fie înscrise denumirea produsului, denumirea completă a producătorului, nr seriei, nr. doze/fl valabilitatea, temperatura de conservare.	Flacoanele cu produs biologic sunt bine închise având etichete pe care sunt înscrise denumirea produsului, denumirea completă a producătorului, nr seriei, nr. doze/fl valabilitatea, temperatura de conservare.	S
F3.2 091	Determinarea formaldehidei libere din vaccinurile inactivate cu formaldehidă - 3 fl	14.01.2025	14.01.2025	≤ 5 mg/ml	3,37mg/ml; 3,37mg/ml; 3,46mg/ml	S

MĂRIMEA SERIEI			OBSERVAȚII
NR. UNITĂȚI COMERCIALE (1) 7.309 fl	CANTITATE PRODUS / UNITATE COMERCIALĂ (2) 100 doze	TOTAL (1 x 2) 730.900 doze	

Prin prezenta certific faptul că informațiile mai sus menționate sunt reale și corecte. Această serie de produs a fost fabricată, inclusiv ambalată/etichetată și controlată în unitatea/unitățile mai sus menționată/e, în conformitate cu cerințele GMP prevăzute de către ANSVSA și cu specificațiile din autorizația de comercializare. Înregistrările referitoare la fabricația, ambalarea și analizele de serie au fost revizuite și s-a constatat conformitatea acestora cu cerințele GMP.

DECIZIE	
☒ ELIBERARE PRODUS ☐ ALTELE (Explicații)	☐ REPROCESARE SAU RETESTARE ☐ RESPINGERE

SEMNĂTURĂ	
ȘEF LABORATOR CONTROL BIOLOGIC Dr. Silvia Purcarea Data: 10.02.2025	PERSOANA CALIFICATĂ Biochim. Andrei Nica / Biolog Lucia Diaconu Data: 10.02.2025