

DECLARAȚIE DE CONFORMITATE

Nr. 49 /19.08.2025.

Subscrisa **ROMVAC COMPANY S.A.**, cu sediul social în Orașul Voluntari, Șoseaua Centurii, nr.7, Județul Ilfov, cod poștal 077190, tel.: 0318243051, fax: 021-350.31.10, e-mail: romvac@romvac.ro, înregistrată la Oficiul Registrului Comerțului de pe lângă Tribunalul Ilfov sub nr. J2001000754238, având CUI RO 482384, cont bancar deschis la BCR- Sucursala Unirea București, nr. RO66 RNCB 0082 0030 8114 0001, reprezentată legal prin PhD.Dr.VIORICA CHIURCIU - Director General; prin prezenta declarăm următoarele:

Produsul: AVIPESTIOL FORTE – emulsie injectabila pentru gaini

Seria: 159

Valabilitatea: 30.12.2026

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 PURCAREA



CERTIFICAT DE ANALIZĂ PENTRU PRODUSUL FINIT
Nr. 57/19.08.2025

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 – emulsie injectabila pentru gaini	NR. SERIE 159	COD PRODUS B - 27250
	DATA FABRICAȚIEI 30.06.2025	DATA EXPIRĂRII 30.12.2026
	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	07.07.2025	07.07.2025	Se rec.un nr. de probe in directa corelatie cu marimea seriei 35 fl x 15 ml/fl	35 fl x15 ml/fl	S
F.3.1 005	Controlul sterilității bacteriene și fungice – 20 fl	07.07.2025	21.07.2025	- Fluid thioglycollate medium (30 -35 °C)-steril - Soyabean -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	07.07.2025	14.07.2025	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 5 pui SPF >42 zile - lot martor timp de observație 21zile - 1fl	15.07.2025	05.08.2025	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 eficacitatii 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-	15.07.2025 07.08.2025	05.08.2025 07.08.2025	Conform standardelor OIE, testul este pozitiv daca se produce o inhibitie a hemaglutinarii de minim 1/16	Titru IHA T ₀ –20 probe ser = 0 Titru IHA- pasari vaccinate T ₁ 2 =1/512;5=1/256;4=1/128 2=1/64;2=1/32 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.)	07.04.2025	24.04.2025	Titru minim la susp.vac. 10 ^{8,5} DIE ₅₀ /ml	10 ^{9,57} -10 ^{9,64} DIE ₅₀ /ml	S
F.3.1 045	Controlul cantității de vaccin repartizată/flacon -	07.07.2025	07.07.2025	Cantitatea de vac.repartizată pe flacon trebuie să fie egală cu cea indicată pe eticheta flaconului -15 ml	20 fl x 15 ml/fl	S
F3.1 046	Controlul fizico-chimic - 2 fl	07.07.2025	07.07.2025	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	07.07.2025	07.07.2025	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	07.07.2025	07.07.2025	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	07.07.2025	21.07.2025	Vaccinul trebuie sa se prezinte ca o coloana omogena, alba, opalescenta, care poate sa se separe la suprafata emulsiei intr-un strat limpede sau usor opalescent, cu grosimea de 2 cm. Dupa agitare, cele doua straturi trebuie sa se omogenizeze cu usurinta.	Vaccinul se prezinta ca o coloana omogena, alba, opalescenta, care se separa la suprafata emulsiei intr-un strat limpede sau usor opalescent, cu grosimea de 2cm. Dupa agitare, cele doua straturi se omogenizeze cu usurinta.	S
F3.1 006	Controlul produsului biologic ambalat – 3 fl (închidere, etichetă, integritate)	07.07.2025	07.07.2025	Flacoanele cu produs biologic trebuie să fie bine închise sa 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 formaldehida - 3 fl	25.07.2025	25.07.2025	≤ 5 mg/ml	4,17mg/ml; 4,15mg/ml; 4,23mg/ml	S

MĂRIMEA SERIEI			OBSERVAȚII
NR. UNITĂȚI COMERCIALE (1) 7.795 fl	CANTITATE PRODUS / UNITATE COMERCIALĂ (2) 50 doze	TOTAL (1 x 2) 389.750 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 BIOLOGICE Dr. Silvia Purcarea Data: 19.08.2025	PERSOANA CALIFICATĂ Biochim. Andrei Nica / Biolog Lucia Diaconu Data: 19.08.2025