

DECLARAȚIE DE CONFORMITATE

Nr. 70 / 04.10.2022

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: CARBOROMVAC – vaccin viu ,impotriva antraxului pentru bovine,ovine,caprine,cai si porci

Seria: 147

Valabilitatea: 10.06.2025

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 . 150001/08.01.2015



Director General

Dr. Viorica CHIURCIU

Șef Laborator Control Biologic

Dr. Silvia PURCĂREA



CERTIFICAT DE ANALIZĂ PENTRU PRODUSUL FINIT

Nr. 84/ 04.10.2022...

NUMELE ȘI ADRESA PRODUCĂTORULUI



ROMVAC COMPANY S.A.

Sos. Centurii nr. 7, Voluntari ILFOV IF-077190

Tel/Fax: 021 350 3109 / 021 350 3110

Email: romvac@romvac.ro

NR. AUT. FABRICAȚIE

RO 01/2019

CERTIF. GMP FABRICAȚIE - CONTROL

63/2019/RO

DENUMIREA PRODUSULUI / FORMĂ DOZARE

CARBOROMVAC – vaccin viu, concentrat contra antraxului

NR. SERIE

147

COD PRODUS

B-25292

DATA FABRICAȚIEI

10.06.2022

DATA EXPIRĂRII

10.06.2025

AUT. COMERCIALIZARE

Nr. 150001/08.01.2015

PAGINA

1 din 2

REF/ POS #	TEST	DATELE TESTĂRII		LIMITE/CRITERIU ADMISIBILITATE	REZULTAT	COD S – SATISFĂCĂTOR NS – NESATISFĂCĂTOR NC – NECONCLUIDENT NT – NETESTAT
		ÎNCEPERE	FINALIZARE			
F.3.1. 004	PRELEVAREA PROBELOR PENTRU EFECTUAREA CONTROLULUI CALITATII	03.08.2022	03.08.2022	25 flacoane x 10 ml	25 flacoane x 10 ml	S
F.3.1. 005	CONTROLUL PURITĂȚII BACTERIENE ȘI STERILITĂȚII FUNGICE	03.08.2022	17.08.2022	Fluid thioglycollate medium - Cultură pură de <i>Bacillus anthracis</i> 1190 R Soybean-Casein Digest medium- Absență contaminanți fungici	Cultură pură de <i>Bacillus anthracis</i> 1190 R Absență contaminanți fungici	S
F.3.1. 006	CONTROLUL PRODUSULUI BIOLOGIC AMBALAT	03.08.2022	03.08.2022	Lichid ușor vâcos, alb-gălbui sau galben-brun opalescent,	Lichid ușor vâcos, alb-gălbui opalescent	S
F.3.1. 081	CONTROL PURITATE BACTERIANA (examen bacterioscopic)	05.08.2022	05.08.2022	Bacili gram pozitivi dispuși izolat sau în lanțuri, acapsulați, sporogeni.	Bacili gram pozitivi acapsulați, sporogeni dispuși izolat sau în lanțuri.	S
F.3.1. 025	CONTROLUL CONCENTRAȚIEI ÎN GERMENI LA VACCINURILE BACTERIENE VII	03.08.2022	05.08.2022	3 - 7 x 10 ⁷ UFC/ml	Fl 1 x 10 ml = 3,6 x 10 ⁹ UFC/ml Fl 2 x 10 ml = 5,3 x 10 ⁹ UFC/ml Fl 3 x 10 ml = 5,2 x 10 ⁹ UFC/ml Fl 4 x 10 ml = 4,3 x 10 ⁹ UFC/ml Fl 5 x 10 ml = 4,8 x 10 ⁹ UFC/ml	S
F.3.1. 026	Inocuitate nespecifică 3 iepuri inoculați s.c. cu câte 2 ml/ cap, în 2 puncte separate	10.08.2022	24.08.2022	Animalele inoculate pot prezenta edeme la locul de inoculare dar trebuie să tolereze produsul fără să apară reacții locale sau generale. Timp de obs.- 14 zile	3/3 iepuri inoculați tolerează produsul fără să apară reacții generale	S
	3 cobai inoculați s.c. cu câte 0,5ml/cap în 2 puncte separate Timp de obs.- 14 zile	10.08.2022	24.08.2022		3/3 cobai inoculați tolerează produsul fără să apară reacții generale	
	Inocuitate specifică 2 ovine inoculate s.c. cu câte 0,4 ml	10.08.2022	24.08.2022		2/2 ovine inoc. tolerează produsul fara sa apara reactii generale	
F.3.1. 072	CONTROLUL CANTITĂȚII DE VACCIN REP/FL	03.08.2022	03.08.2022	Cantitatea de vac.repartizat pe flacon trebuie să fie egală cu cea indicată pe eticheta flaconului -10 ml sau mai mult cu max.3%	n 1 = 10,0 ml n 2 = 10,0 ml n 3 = 10,0 ml n 4 = 10,0 ml n 5 = 10,0 ml	S

MĂRIMEA SERIEI			OBSERVAȚII
NR. UNITĂȚI COMERCIALE (1) 27.478 fl	CANTITATE PRODUS / UNITATE COMERCIALĂ (2) 10 ml/fl	TOTAL (1 x 2) 274.780 ml	

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 menționate/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. **Buletin de Analiza Nr. 40134 / 2022 eliberat de ICBMV -BUCUREȘTI**

DECIZIE ☒ ELIBERARE PRODUS ☐ ALTELE (Explicații)		☐ REPROCESARE SAU RETESTARE	☐ REȘPINGERE
SEMNĂTURA ȘEF LAB. CONTROLUL CALITĂȚII Dr. Silvia PURCARE		SEMNĂTURA PERSOANA CALIFICATĂ Biochim. Andrei Nica/ Biolog. Lucia Diaconu	
Data: 04.10.2022		Data: 04.10.2022	



AUTORITATEA NAȚIONALĂ SANITARĂ VETERINARĂ
ȘI PENTRU SIGURANȚA ALIMENTELOR
INSTITUTUL PENTRU CONTROLUL PRODUSELOR
BIOLOGICE ȘI MEDICAMENTELOR DE UZ VETERINAR

ROMVAC
COMPANY S.A.
VOLUNTARI



Lab. C. Biologic
Atest

Nr. 1645 din 28.09.2022

La Procesul verbal înregistrat la ICBMV nr. 10413 din 29.08.2022 emis de Institutul pentru Controlul Produselor Biologice și Medicamentelor de Uz Veterinar, ICBMV și înregistrat prin CA-ICBMV-40134 din 29.08.2022, vă transmitem rezultatele analizelor de laborator pentru produsul Carboromvac, serie 147, valabilitate până la 10.06.2025, DAC : ROMVAC COMPANY S.A., AC Nr. 150001/08.01.2015, valabilitate : nelimitată.

Director Tehnic

Dr. Mirela MARINESCU

Director

Dr. Valentin VOICU

INSTITUTUL PENTRU CONTROLUL PRODUSELOR
BIOLOGICE ȘI MEDICAMENTELOR DE UZ VETERINAR
BULETIN DE ANALIZĂ



Nr. 40134 din 28.09.2022



acreditat pentru
INCERCARE



SR EN ISO/IEC 17025:2018
CERTIFICAT DE ACREDITARE
LI 908

Expeditorul probelor: Institutul pentru Controlul Produselor Biologice și Medicamentelor de Uz Veterinar, ICBMV

Contextul prelevării: Control de serie

Deținătorul autorizației de comercializare (DAC): ROMVAC COMPANY S.A., ROMÂNIA

Producător: ROMVAC COMPANY S.A., ROMÂNIA

Date cu privire la acțiunea de prelevare a probelor

Locul prelevării: SC ROMVAC COMPANY SA, Ilfov

Data prelevării: 29.08.2022 -

Nr. proces verbal, loc
prelevare/DSVSA : 5070 / 29.08.2022

Responsabil prelevare: Marcel MAMULA

Date cu privire la recepția probelor

Data și ora:

29.08.2022

Temperatura/starea termică:

4,0°C

Responsabili: Med. Vet. Marinela GRIGORESCU

Med. Vet. Andreea MAFTEI

Opiniile și interpretările conținute de prezentul raport nu sunt acoperite de acreditarea RENAR sau certificarea EDQM/MJA. În acest Buletin de analiză rezultatele încercării și concluzia se referă numai la probe analizate. Rezultatele sunt înscrise în ordinea identificării probelor/unităților de probe, conform documentului de prelevare. Se interzice reproducerea parțială a Buletinului de analiză fără aprobarea laboratorului emitent. Prezentul buletin este valabil numai original. Falsificarea acestui document se pedepsește în conformitate cu legislația în vigoare. Pentru produsele medicinale veterinare incluse în Planul de prelevare și testare cât și pentru cele aflate în procedura de autorizare, acțiunea de prelevare nu face obiectul activității laboratorului, responsabilitatea eșantionării o are solicitantul cererii de analiză. Încercările marcate cu (*) nu sunt acoperite de acreditarea RENAR și nici de certificarea EDQM. Toate activitățile referitoare la controlul de laborator al calității produselor medicinale veterinare și a altor produse veterinare se realizează în conformitate cu prevederile standardului ISO 9001. Pentru detalii suplimentare, vă rugăm să consultați certificatele afișate pe www.icbm.ro

FA01-BA-P

Ediția 2

08.01.2016

Revizia 1

25.01.2018

Tipărit de Med. Vet. Marcel MAMULA
în 28.09.2022 12:13:24



ATLASvet
LIMS



BA-ICBMV-40134
pagina 1 din 6

1. Produs/Obiectiv: Carboromvac, suspensie injectabilă, ROMVAC COMPANY S.A., AC Nr. 150001/08.01.2015

Cod probă Perioada analitică	Detalii probă	Test, metodă de analiză / Parametri de performanță	Rezultate, IM, UM	Concluzii
PR-ICBMV- 40134-1	serie: 147 valabilitate: 10.06.2025 cantit. totală: 31,00 flacon x 10 ml nr. unități/probă: 29 stare de primire: Corespunzătoare	Serviciu/Compartiment: Laborator Control Control concentrație în germeni vii - spori vaccin anticărbunos/flacon (AR) (CE) (M.M.)	Produse Antibacteriene 40134-1.1 (Vaccin antibacterian): 3,52 x 10 ⁷ UFC/ml. Corespunde. Perioada testarii: 7.09-9.09.2022. Prevederi: 3-7 x 10 ⁷ UFC/ml. Conform documentatiei tehnice a produsului. 40134-1.2 (Vaccin antibacterian): 3,68 x 10 ⁷ UFC/ml. Corespunde. Perioada testarii: 7.09-9.09.2022. Prevederi: 3-7 x 10 ⁷ UFC/ml. Conform documentatiei tehnice a produsului. 40134-1.3 (Vaccin antibacterian): 3,71 x 10 ⁷ UFC/ml. Corespunde. Perioada testarii: 7.09-9.09.2022. Prevederi: 3-7 x 10 ⁷ UFC/ml. Conform documentatiei tehnice a produsului. 40134-1.4 (Vaccin antibacterian): 3,36 x 10 ⁷ UFC/ml. Corespunde. Perioada testarii: 7.09-9.09.2022. Prevederi: 3-7 x 10 ⁷ UFC/ml. Conform documentatiei tehnice a produsului. 40134-1.5 (Vaccin antibacterian): 3,9 x 10 ⁷ UFC/ml. Corespunde. Perioada testarii: 7.09-9.09.2022. Prevederi: 3-7 x 10 ⁷ UFC/ml. Conform documentatiei tehnice a produsului. Control sterilitate PMV, Reagenti, Produse imunologice/flacon (AR) (NE) (M.M.) 40134-1.6 (Vaccin antibacterian): Cultura pura si steril fungic (Corespunde.) 40134-1.7 (Vaccin antibacterian): Cultura pura si steril fungic (Corespunde.) Perioada testarii: 8.09-22.09.2022. Prevederi: cultura pura si steril fungic. Conform Ph. Eur. ed.10. cap 2.6.1. 40134-1.8 (Vaccin antibacterian): Cultura pura si steril fungic (Corespunde.) Perioada testarii: 8.09-22.09.2022. Prevederi: cultura pura si steril fungic. Conform Ph. Eur. ed.10. cap 2.6.1. 40134-1.9 (Vaccin antibacterian): Cultura pura si steril fungic (Corespunde.) Perioada testarii: 8.09-22.09.2022. Prevederi: cultura pura si steril fungic. Conform Ph. Eur. ed.10. cap 2.6.1. 40134-1.10 (Vaccin antibacterian): Cultura pura si steril fungic (Corespunde.)	Corespunde prevederilor documentatiei tehnice a produsului si Ph. Eur. ed.10.

Opiniile și interpretările conținute de prezentul raport nu sunt acoperite de acreditarea RENAR sau certificarea EDQM/MJA. În acest Buletin de analiză rezultatele încercărilor și concluzia se referă numai la proba analizată. Rezultatele sunt înscrise în ordinea identificării probelor/la unitățile de probe, conform documentului de prelevare. Se interzice reproducerea parțială a Buletinului de analiză fără aprobarea laboratorului emitent. Prezentul buletin este valabil numai original. Falsificarea acestui document se pedesește în conformitate cu legislația în vigoare. Pentru produsele medicinale veterinare incluse în Planul de prelevare și testare cât și pentru cele altele în procedura de autorizare, acțiunea de prelevare nu face obiectul activității laboratorului, responsabilitatea eșantionării o are solicitantul cererii de analiză. Încercările marcate cu (*) nu sunt acoperite de acreditarea RENAR și nici de certificarea EDQM. Toate activitățile referitoare la controlul de laborator al calității produselor medicinale veterinare și a altor produse veterinare se realizează în conformitate cu prevederile standardului ISO 9001. Pentru detalii suplimentare, vă rugăm să consultați certificatele afișate pe www.icbmrv.ro

FA01-BA-P
Ediția 2
08.01.2016

Revizia 1
25.01.2018



Perioada testării: 8.09-22.09.2022. Prevederi: cultura pură și steril fungic. Conform Ph. Eur. ed.10, cap 2.6.1.	
40134-1.11 (Vaccin antibacterian): și steril fungic (Corespunde.)	Cultura pură
Perioada testării: 8.09-22.09.2022. Prevederi: cultura pură și steril fungic. Conform Ph. Eur. ed.10, cap 2.6.1.	
40134-1.12 (Vaccin antibacterian): și steril fungic (Corespunde.)	Cultura pură
Perioada testării: 8.09-22.09.2022. Prevederi: cultura pură și steril fungic. Conform Ph. Eur. ed.10, cap 2.6.1.	
40134-1.13 (Vaccin antibacterian): și steril fungic (Corespunde.)	Cultura pură
Perioada testării: 8.09-22.09.2022. Prevederi: cultura pură și steril fungic. Conform Ph. Eur. ed.10, cap 2.6.1.	
40134-1.14 (Vaccin antibacterian): și steril fungic (Corespunde.)	Cultura pură
Perioada testării: 8.09-22.09.2022. Prevederi: cultura pură și steril fungic. Conform Ph. Eur. ed.10, cap 2.6.1.	
40134-1.15 (Vaccin antibacterian): și steril fungic (Corespunde.)	Cultura pură
Perioada testării: 8.09-22.09.2022. Prevederi: cultura pură și steril fungic. Conform Ph. Eur. ed.10, cap 2.6.1.	
40134-1.16 (Vaccin antibacterian): și steril fungic (Corespunde.)	Cultura pură
Perioada testării: 8.09-22.09.2022. Prevederi: cultura pură și steril fungic. Conform Ph. Eur. ed.10, cap 2.6.1.	
40134-1.17 (Vaccin antibacterian): și steril fungic (Corespunde.)	Cultura pură
Perioada testării: 8.09-22.09.2022. Prevederi: cultura pură și steril fungic. Conform Ph. Eur. ed.10, cap 2.6.1.	
40134-1.18 (Vaccin antibacterian): și steril fungic (Corespunde.)	Cultura pură
Perioada testării: 8.09-22.09.2022. Prevederi: cultura pură și steril fungic. Conform Ph. Eur. ed.10, cap 2.6.1.	
40134-1.19 (Vaccin antibacterian): și steril fungic (Corespunde.)	Cultura pură
Perioada testării: 8.09-22.09.2022. Prevederi: cultura pură și steril fungic. Conform Ph. Eur. ed.10, cap 2.6.1.	
40134-1.20 (Vaccin antibacterian): și steril fungic (Corespunde.)	Cultura pură
Perioada testării: 8.09-22.09.2022. Prevederi: cultura pură și steril fungic. Conform Ph. Eur. ed.10, cap 2.6.1.	

Opiniile și interpretările conținute de prezentul raport nu sunt acoperite de acreditarea RENAR sau certificarea EDQM/MJA. În acest Buletin de analiză rezultatele încercării și concluzia se referă numai la proba analizată. Rezultatele sunt înscrise în ordinea identificării probelor la unitățile de probă, conform documentului de prelevare. Se interzice reproducerea parțială a Buletinului de analiză fără aprobarea laboratorului emitent. Prezentul buletin este valabil numai original. Falsificarea acestui document se pedepsește în conformitate cu legislația în vigoare. Pentru produsele medicinale veterinare incluse în Planul de prelevare și testare cât și pentru cele aflate în procedura de autorizare, acțiunea de prelevare nu face obiectul activității laboratorului, responsabilitatea eșantionării o are solicitantul cererii de analiză. Încercările marcate cu (*) nu sunt acoperite de acreditarea RENAR și nici de certificarea EDQM. Toate activitățile referitoare la controlul de laborator al calității produselor medicinale veterinare și a altor produse veterinare se realizează în conformitate cu prevederile standardului ISO 9001. Pentru detalii suplimentare, vă rugăm să consultați certificatele afișate pe www.icbm.ro

FA01-BA-P
Ediția 2
08.01.2016
Revizia 1
25.01.2018



40134-1.21 (Vaccin antibacterian): **Cultura pura si steril fungic (Corespunde.)**

Perioada testarii: 8.09-22.09.2022.
Prevederi: cultura pura si steril fungic. Conform Ph. Eur. ed 10, cap 2.6.1.

40134-1.22 (Vaccin antibacterian): **Cultura pura si steril fungic (Corespunde.)**

Perioada testarii: 8.09-22.09.2022.
Prevederi: cultura pura si steril fungic. Conform Ph. Eur. ed 10, cap 2.6.1.

40134-1.23 (Vaccin antibacterian): **Cultura pura si steril fungic (Corespunde.)**

Perioada testarii: 8.09-22.09.2022.
Prevederi: cultura pura si steril fungic. Conform Ph. Eur. ed 10, cap 2.6.1.

40134-1.24 (Vaccin antibacterian): **Cultura pura si steril fungic (Corespunde.)**

Perioada testarii: 8.09-22.09.2022.
Prevederi: cultura pura si steril fungic. Conform Ph. Eur. ed 10, cap 2.6.1.

40134-1.25 (Vaccin antibacterian): **Cultura pura si steril fungic (Corespunde.)**

Perioada testarii: 8.09-22.09.2022.
Prevederi: cultura pura si steril fungic. Conform Ph. Eur. ed 10, cap 2.6.1.

Control inocuitate nespecifică pe un cobai (*) (M.M.)

40134-1.26 (Vaccin antibacterian): **1/3 a rezistat pe tot parcursul perioadei de observatie, fara sa prezinte reactii locale sau generale. Corespunde.**

Perioada testarii: 13.09-27.09.2022.
Prevederi: pe durata perioadei de observatie cobaii pot muri, dar fara a se izola bacili capsulati din edeme sau organe. Conform documentatiei tehnice a produsului.

40134-1.26 (Vaccin antibacterian): **2/3 a rezistat pe tot parcursul perioadei de observatie, fara sa prezinte reactii locale sau generale. Corespunde.**

Perioada testarii: 13.09-27.09.2022.
Prevederi: pe durata perioadei de observatie cobaii pot muri, dar fara a se izola bacili capsulati din edeme sau organe. Conform documentatiei tehnice a produsului.

40134-1.26 (Vaccin antibacterian): **3/3 a rezistat pe tot parcursul perioadei de observatie, fara sa prezinte reactii locale sau generale. Corespunde.**

Perioada testarii: 13.09-27.09.2022.
Prevederi: pe durata perioadei de observatie cobaii pot muri, dar fara a se izola bacili capsulati din edeme sau organe. Conform documentatiei tehnice a produsului.

Control inocuitate nespecifică pe un iepure (*) (M.M.)

40134-1.27 (Vaccin antibacterian): **1/3 a rezistat pe tot parcursul perioadei de observatie, fara sa prezinte reactii locale sau generale. Corespunde.**

Perioada testarii: 13.09-27.09.2022.
Prevederi: pe durata perioadei de observatie iepurii pot prezenta edeme la locul de inoculare dar nu se admite moartea. Conform documentatiei tehnice a produsului.

Opiniile și interpretările conținute de prezentul raport nu sunt acoperite de acreditarea RENAR sau certificarea EDQM/MJA. În acest Buletin de analiză rezultatele încercării și concluzia se referă numai la proba analizată. Rezultatele sunt înscrise în ordinea identificării probelor/unităților de probe, conform documentului de prelevare. Se interzice reproducerea parțială a Buletinului de analiză fără aprobarea laboratorului emitent. Prezentul buletin este valabil numai original. Falsificarea acestui document se pedepsește în conformitate cu legislația în vigoare. Pentru produsele medicinale veterinare incluse în Planul de prelevare și testare cât și pentru cele aflate în procedura de autorizare, acțiunea de prelevare nu face obiectul activității laboratorului. Responsabilitatea eșantionării o are solicitantul cererii de analiză. Încercările marcate cu (*) nu sunt acoperite de acreditarea RENAR și nici de certificarea EDQM. Toate activitățile referitoare la controlul de laborator al calității produselor medicinale veterinare și a altor produse veterinare se realizează în conformitate cu prevederile standardului ISO 9001. Pentru detalii suplimentare, vă rugăm să consultați certificatele afișate pe www.icbmrv.ro

FA01-BA-P
Ediția 2
08.01.2016

Revizia 1
25.01.2018



		40134-1.27 (Vaccin antibacterian): 2/3 a rezistat pe tot parcursul perioadei de observatie, fara sa prezinte reactii locale sau generale. Corespunde.	
		Perioada testarii: 13.09-27.09.2022. Prevederi: pe durata perioadei de observatie iepurii pot prezenta edeme la locul de inoculare dar nu se admite moartea. Conform documentatiei tehnice a produsului.	
		40134-1.27 (Vaccin antibacterian): 3/3 a rezistat pe tot parcursul perioadei de observatie, fara sa prezinte reactii locale sau generale. Corespunde.	
		Perioada testarii: 13.09-27.09.2022. Prevederi: pe durata perioadei de observatie iepurii pot prezenta edeme la locul de inoculare dar nu se admite moartea. Conform documentatiei tehnice a produsului.	
	Control puritate prin examen bacterioscopic - colorație Gram (*) (M.M.)	40134-1.14 (Vaccin antibacterian): Prezent (Corespunde.) Data testarii: 22.09.2022. Prevederi: Bacili Gram pozitivi, de dimensiuni mari, cu extremitatile retezate drept, grupati si in lanturi. Conform documentatiei tehnice a produsului.	
	Control macroscopic (*) (M.M.)	40134-1.3 (Vaccin antibacterian): Lichid vascos, alb galbui cu un mic sediment care se omogenizeaza prin agitare. Corespunde. Data testarii: 7.09.2022. Prevederi: vaccinul trebuie sa se prezinte ca un lichid vascos, alb galbui cu un mic sediment care se omogenizeaza prin agitare. Conform documentatiei tehnice a produsului.	
	Serviciu/Compartiment: Biroul Control si Evaluare Seturi de Diagnostic si Reagenti Determinarea volumului (*) (L.F.)	40134-1.28 (Vaccin antibacterian): Volumul/flacon=10,0ml. Data testarii: 02.09.2022 40134-1.29 (Vaccin antibacterian): Volumul/flacon = 10,0ml. Data testarii: 02.09.2022	Corespunde prevederilor documentatiei tehnice a produsului
Concluzia finală: Probele controlate din produsul imunologic Carboromvac, seria 147, cu valabilitatea 10.06.2025, au corespuns la parametrii analizati, conform documentatiei tehnice a firmei producatoare ROMVAC COMPANY S.A. si Farmacopeei Europene, editia 10.			

Responsabili teste/analize:

M. M. = Med. Vet. Marcel MAMULA.....

L. F. = Chim. Luminita FATU.....

Responsabil LABORATOR CONTROL PRODUSE ANTIBACTERIENE: Dr. med. vet. Daniela NIȚĂ.....

Responsabil BIROUL CONTROL SI EVALUARE SETURI DE DIAGNOSTIC SI REAGENTI: Biochim. Costin CIOCIOI.....

Abrevieri / Definiții:

DAC - Deținătorul Autorizației de Comercializare
(AR) - Accreditat RENAR
(NR) - Neacreditat RENAR
(CE) - Certificat EDQM/MJA
(NE) - Necertificat EDQM/MJA
(*) - Neacreditat RENAR și necertificat EDQM
IM - incertitudine de măsurare
UM - unități de măsură
EDQM - Directoratul European pentru Calitatea Medicamentelor
MJA - Audit Comun Reciproc

Opiniile și interpretările conținute de prezentul raport nu sunt acoperite de acreditarea RENAR sau certificarea EDQM/MJA. În acest Buletin de analiză rezultatele încercării și concluzia se referă numai la proba analizată. Rezultatele sunt înscrise în ordinea identificării probelor/la unităților de probe, conform documentului de prelevare. Se interzice reproducerea parțială a Buletinului de analiză fără aprobarea laboratorului emitent. Prezentul buletin este valabil numai original. Falsificarea acestui document se pedepsește în conformitate cu legislația în vigoare. Pentru produsele medicinale veterinare incluse în Planul de prelevare și testare cât și pentru cele aflate în procedura de autorizare, acțiunea de prelevare nu face obiectul activității laboratorului, responsabilitatea eșantionării o are solicitantul cererii de analiză. Încercările marcale cu (*) nu sunt acoperite de acreditarea RENAR și nici de certificarea EDQM. Toate activitățile referitoare la controlul de laborator al calității produselor medicinale veterinare și a altor produse veterinare se realizează în conformitate cu prevederile standardului ISO 9001. Pentru detalii suplimentare, vă rugăm să consultați certificatele afisate pe www.icbmrv.ro

FA01-BA-P
Ediția 2
08.01.2016

Revizia 1
25.01.2018



Număr de exemplare 2 din care se distribuie:	☐ ANSVSA ☒ Altele: Număr anexe —
☒ ICBMV ☒ ROMVAC COMPANY S.A. ☐	☐ ☐

Opiniile și interpretările conținute de prezentul raport nu sunt acoperite de acreditarea RENAR sau certificarea EDQM/MJA. În acest Buletin de analiză rezultatele încercării și concluzia se referă numai la proba analizată. Rezultatele sunt înscrise în ordinea identificării probelor/unităților de probe, conform documentului de prelevare. Se interzice reproducerea parțială a Buletinului de analiză fără aprobarea laboratorului emitent. Prezentul buletin este valabil numai original. Falsificarea acestui document se pedepsește în conformitate cu legislația în vigoare. Pentru produsele medicinale veterinare incluse în Planul de prelevare și testare cât și pentru cele aflate în procedura de autorizare, acțiunea de prelevare nu face obiectul activității laboratorului. Responsabilitatea eșantionării o are solicitantul cererii de analiză. Încercările marcate cu (*) nu sunt acoperite de acreditarea RENAR și nici de certificarea EDQM. Toate activitățile referitoare la controlul de laborator al calității produselor medicinale veterinare și a altor produse veterinare se realizează în conformitate cu prevederile standardului ISO 9001. Pentru detalii suplimentare, vă rugăm să consultați certificatele afișate pe www.icbmrv.ro

FA01-BA-P
 Ediția 2
 08.01.2016

Revizia 1
 25.01.2018

Tipărit de Med. Vet. Marcel MAMULA
 În 28.09.2022 12:13:24



BA-ICBMV-40134
 pagina 6 din 6

București, Str. Dudului 39, sector 6, Cod Poștal 060603,
 Telefon: 021.220.21.12, Fax: 021.221.31.71, E-mail: icbmrv@icbmrv.ro, Web: www.icbmrv.ro