

DECLARAȚIE DE CONFORMITATE

Nr. 58 / 26.07.2022

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: DILUVAC - Diluant pentru vaccinuri antivirale si antibacteriene liofilizate

Seria: 206

Valabilitatea: 01.07.2024

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. 110154/20.07.2011

Director General
Dr. Viorica CHIURCIU

Șef Laborator Control Biologic
Dr. Silvia PURCĂREA

CERTIFICAT DE ANALIZĂ PENTRU PRODUSUL FINIT

Nr. 69 /26.07.2022

NUMELE ȘI ADRESA PRODUCĂTORULUI



ROMVAC COMPANY S.A.
 Sos. Centurii nr. 7, Voluntari IL.FOV IF-077190
 Tel./Fax: 021 350 3109 / 021 350 3110
 Email: romvac@romvac.ro

NR. AUT. FABRICAȚIE
RO 01/2019

CERTIF. GMP FABRICAȚIE - CONTROL
NR.63/2019/RO

DENUMIREA PRODUSULUI / FORMĂ DOZARE

DILUVAC-diluant pentru vaccinuri antivirale și antibacteriene liofilizate

NR. SERIE 206

COD PRODUS B-1939

DATA FABRICAȚIEI
01.07.2022

DATA EXPIRĂRII
01.07.2024

AUT. COMERCIALIZARE
Nr.110154/20.07.2011

PAGINA
1 din 1

REF. POS#	TEST	DATELE TESTĂRII		LIMITE/CRITERIU ADMISIBILITATE	REZULTAT	COD S – SATISFĂCĂTOR NS – NESATISFĂCĂTOR NC – NECONCLUDENT NT – NETESTAT
		ÎNCEPERE	FINALIZARE			
F.3.1. - 004	PRELEVAREA PROBELOR PENTRU EFECTUAREA CONTROLULUI CALITATII	07.07.2022	07.07.2022	Se recolteaza un nr. de probe in directa corelatie cu marimea seriei -30 fl x 20 ml/fl	30 flacoane x 20 ml/fl	S
F.3.1. - 005	CONTROLUL STERILITĂȚII BACTERIENE ȘI FUNGICE	07.07.2022	21.07.2022	- Fluid thiglycollate medium (30 -35 °C) steril - Soybean -Casein Digest medium(20 -25 °C) steril	5/5-probe la 30 ^o -35 ^o C- Absență contaminanți bacterieni 5/5 -probe la20 ^o -25 ^o C- Absență contaminanți fungici	S
F.3.1. - 063	CONTROLUL INOCUTĂȚII NESPECIFICE 5 soareci inoc. s.c. cu 0,5 ml	07.07.2022	14.07.2022	Soarecii inoculati trebuie să tolereze produsul fără să apară reacții locale sau generale	5/5 soareci inoculati tolerează produsul fără să apară reacții locale sau generale	S
F.3.1. - 041	CONTROLUL MACROSCOPIC	07.07.2022	07.07.2022	Lichid limpede incolor,fără impurități	Lichid limpede incolor,fără impurități	S
F.3.1. - 042	CONTROLUL CANTITĂȚII REPARTIZATĂ/FL	07.07.2022	07.07.2022	20 ml.	20 ml.,20 ml,20 ml; 20 ml,20 ml.	S
F.3.1. - 044	DETERMINAREA VALORII pH	07.07.2022	07.07.2022	7,2 ± 0,3	7,198; 7,209 ; 7,204	S
F.3.1. - 043	IDENTIFICAREA FOSFAȚILOR DIN COMP. DILUANTULUI	07.07.2022	07.07.2022	Precipitat de culoare galbenă-prezență fosfați	Precipitat de culoare galbenă-prezență fosfați	S

MĂRIMEA SERIEI			OBSERVAȚII
NR. UNITĂȚI COMERCIALE (1) 5.209 fl	CANTITATE PRODUS / UNITATE COMERCIALĂ (2) 20 ml/fl	TOTAL (1 x 2) 104.180 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 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	☐ REPROCESSARE SAU RETESTARE	
☐ ALTELE (Explicații)	RESPINGERE	
SEMNĂTURĂ ȘEF LAB. CONTROLUL CANTITĂȚII		SEMNĂTURĂ PERSOANĂ CALIFICATĂ
Dr. Silvia PURCAREA		Biochim. Andrei NICA/ Dr.Biolog Lucia DIACONU
Data: 26.07.2022		Data: 26.07.2022