



DECLARAȚIE DE CONFORMITATE

Nr. 156/15.12.2017

Noi, **S.C. ROMVAC COMPANY** cu sediul în ROMÂNIA, 077190 VOLUNTARI, București, Șos. Centurii Nr. 7, Jud Ilfov, cu nr. de înmatriculare la Registrul Comerțului J23/754/2001, asigurăm, garantăm și declarăm pe propria răspundere, conform prevederilor art. 5 din H.G. nr. 1022/2002, privind regimul produselor și serviciilor care pot pune în pericol viața, sănătatea, securitatea muncii și protecția mediului, că

PRODUSUL: PESTIHOLVAC FORTE

SERIA: 73

VALABILITATEA: 06.05.2019

la care se referă această declarație, nu poate pune în pericol viața, sănătatea, securitatea muncii, nu produce impact negativ asupra mediului și este în conformitate cu prevederile Dosarului Tehnic aprobat de **AUTORITATEA NAȚIONALĂ SANITARĂ VETERINARĂ ȘI PENTRU SIGURANȚA ALIMENTELOR** cu Autorizația de Comercializare nr. 110088/27.05.2011.

DIRECTOR ȘTIINȚIFIC

ȘI RM

Dr. Petru ȘTIUBĂ



FPL - F.3.2 - 010

ȘEF LABORATOR CONTROL

PRODUSE BIOLOGICE

Dr. Silvia PURGĂREA



CERTIFICAT DE ANALIZĂ PENTRU PRODUSUL FINIT

Nr. 163/15.12.2017

NUMELE ȘI ADRESA PRODUCĂTORULUI  ROMVAC COMPANY S.A. Sos. Centurii nr. 7, Voluntari, IF-077190, ROMANIA Tel./Fax: (+4) 021 350 3109 / (+4) 021 350 3110 Email: romvac@romvac.ro	NR. SERIE 73	COD PRODUS B-4114
	DATA PREPARARI 06.11.2017	VALABILITATE 06.05.2019
DENUMIREA COMERCIALĂ A PRODUSULUI PESTIHOLVAC FORTE -vaccin inactiva- uleios, contra pseudopestei și a holerei aviare.	AUT. COMERCIALIZARE NR. 110088/27.05.2011	PAGINA 1 din 2

REF. / P.O.S. #	TEST	DATELE TESTĂRII		LIMITE/CRITERII ADMISIBILITATE	REZULTAT	COD S – SATISFĂCĂTOR NS – NESATISFĂCĂTOR NC – NECONCLUDENT NT – NETESTAT
		ÎNCEPERE	FINALIZARE			
F.3.1 004	PRELEVAREA PROBLOR PENTRU EFECTUAREA CONTROLULUI CALITATII	13.11.2017	13.11.2017	24 fl.	24 fl.	S
F.3.1 005	CONTROLUL STERILITĂȚII BACTERIENE ȘI FUNGICE	13.11.2017	27.11.2017	- Fluid thiglycollate medium (30 -35 °C) - Soybean -Casein Digest medium(20 -25 °C)	5/5-probe la 30°-35°C Absență contaminanți bacterieni 5/5-probe la 20°-25°C Absență contaminanți fungici	S
F.3.1 012	CONTROLUL INACTIVĂRII SUSPENSIEI VACCINALE 20 embrioni x 9-11 zile inoculați	14.11.2017	21.11.2017	HA-negativă	20/20embrioni -negativi la HA	S
F.3.1 013	CONTROLUL INOCUITĂȚII VACCINULUI 10 păsări > 8 săptămâni, inoculate s.c. cu câte 2 doze de vacc. - 0.6 ml. 10 păsări > 8 săptămâni- lot martor Timp de obs. 21 zile.	22.11.2017	13.12.2017	Păsările inoculate trebuie să supraviețuiască timp de 21 zile și să nu prezinte modificări clinice ale stării generale. Păsările inoc. trebuie să tolereze produsul.	Păsările inoculate și pasarile martor au supraviețuit timp de 21 zile după inoc.fără să apară modificări clinice ale stării generale.	S
F.3.1. -015	CONTROLUL EFICACITĂȚII VACCINULUI 20 pasari > 8 săptămâni. inoc. s.c. cu cite 0,3 ml vac.(controlul raspunsului imun specific prin IHA) 10 păsări > 8 săptămâni- lot martor lucrat IHA	22.11.2017	13.12.2017	Titru IHA (minim 1/16)	1 =1/2048 2=1/1024 1 =1/512 4 =1/256 1 =1/128 1 =1/64 5= 1/32 5=1/16 10 pasari = 0 -lot martor	S
F.3.1. -025	CONTROLUL CONCENTRAȚIEI ÎN GERMI LA CULTURILE DE PASTEURELLA MULTOCIDA (înainte de inact)	27.10.2017	10.11.2017	Minim 1 x 10 ⁹ UFC/ml Minim 1 x 10 ⁹ UFC/ml Minim 1 x 10 ⁹ UFC/ml Minim 1 x 10 ⁹ UFC/ml	Cultura vac. din TL ₁ /2014 PM Ar = = 2,3 x 10 ⁹ UFC/ml Cultura vac. din TL ₁ /2014 PM Mh = =3,5 x 10 ⁹ UFC/ml Cultura vac. din TL ₁ /2016 PM Or = = 2,2 x 10 ⁹ UFC/ml Cultura vac. din TL ₁ /2014 PM Cu= = 2,5 x 10 ⁹ UFC/ml	S
F.3.1. -036	DETERMINAREA CONCENTRAȚIEI VIRALE ȘI ACTIVITATEA HEMAGLUTINANTĂ LA VACC. INACT. PREPARATE PE OUĂ EMB. (înainte de inact.)	16.10.2017	30.10.2017	Titru minim la susp. vac. 10 ^{4,5} DIE ₅₀ /ml	10 ^{9,30} - 10 ^{10,13} DIE ₅₀ /ml	S
F.3.1. -045	CONTROLUL CANTITĂȚII DE VACCIN REPARTIZATĂ/FL.	13.11.2017	13.11.2017	Cantitatea de vac. repartizată pe flacon trebuie să fie egală cu cea indicată pe eticheta flaconului 15 ml	15 ml; 15 ml; 15 ml; 15 ml; 15 ml	S

F3.1. -047	CONTROLUL TIPULUI DE EMULSIE	15.11.2017	15.11.2017	Emulsie A/U	A/U	S
F3.1. -048	CONTROLUL VISCOSITĂȚII ȘI AL PROBEI DE PASAJ	15.11.2017	15.11.2017	1 2 3 4 5 6 7 8 9 10 11 12 13 14 15 16 17 18 19 20 21 22 23 24 25 26 27 28 29 30 31 32 33 34 35 36 37 38 39 40 41 42 43 44 45 46 47 48 49 50 51 52 53 54 55 56 57 58 59 60 61 62 63 64 65 66 67 68 69 70 71 72 73 74 75 76 77 78 79 80 81 82 83 84 85 86 87 88 89 90 91 92 93 94 95 96 97 98 99 100	0,4 ml vaccin se scurg prin pipetă de 1 ml în 27" vaccinul trece cu ușurință în jet continuu prin acul de seringă 10 (1/14 mm)	S
F3.1. -049	CONTROLUL STABILITĂȚII VACCINULUI	15.11.2017	29.11.2017	Vaccinul se separă în 2 straturi care se omogenizează cu ușurință prin agitare.	După 14 zile vaccinul se separă în 2 straturi care se omogenizează cu ușurință prin agitare	S
F3.1. -06	CONTROLUL PRODUSULUI BIOLOGIC AMBALAT (lichid, etichetă, integritate)	13.11.2017	13.11.2017	Flacoanele cu produs biologic trebuie să fie bine închise etichetate cu etichete pe care să fie înscrise denumirea produsului, denumirea completă a producătorului, nr serie, nr. doze/fl, valabilitatea, temperatura de conservare.	Flacoanele cu produs biologic sunt bine închise, având înscrise pe etichetă: denumirea produsului, denumirea completă a producătorului, nr serie, nr. doze/fl, valabilitatea, temperatura de conservare.	S
F3.2. -091	DETERMINAREA CONCENTRAȚIEI ÎN ALDEHIDA FORMICA REZIDUALĂ	13.11.2017	13.11.2017	5 mg/ml	3,84 ; 3,72 ; 4,01 mg/ml	S

MĂRIMEA SERIEI			OBSERVAȚII
NR. UNITĂȚI COMERCIALE (1) 12993 fl	CANTITATE PRODUS / UNITATE COMERCIALĂ (2) 50 doze/fl	TOTAL (1 x 2) 649.650 doze	

Produsul a fost controlat și corespunde la parametrii specificați în documentația de autorizare. Produsul a fost fabricat în acord cu cerințele principiilor și liniilor directoare de bună practică de fabricație pentru produse medicinale veterinare din România.

DECIZIE ☒ ELIBERARE PRODUS ☐ REPROCESARE SAU RETESTARE ☐ RESPINGERE ☐ ALTELE (Explicații)	
SEMNĂTURĂ LAB. CONTROLUL CALITĂȚII Dr. Silvia Pu. cărea Șef Laborator Data: 15.12.2017	SEMNĂTURĂ PERSOANĂ CALIFICATĂ Dr. Petru STILB Director Științific / Reprezentant Management Data: 15.12.2017