

DECLARAȚIE DE CONFORMITATE

Nr. 25/ 15.02.2017

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: TIFOROMVAC

SERIA: 169

VALABILITATEA: 14.01.2018.

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. 110326 / 21.11.2011.

DIRECTOR ȘTIINȚIFIC
ȘI R.M.

Dr. Petru ȘTIURB



ȘEF LABORATOR CONTROL
PRODUSE BIOLOGICE

Dr. Silvia PURCĂREA



FF3.2 - 010

CERTIFICAT DE ANALIZĂ PENTRU PRODUSUL FINIT

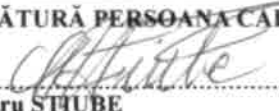
Nr 27 / 15.02.2017

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 169	COD PRODUS B-7056
	DATA CONDIȚIONĂRII 14.01.2017	VALABILITATE 14.01.2018
DENUMIREA COMERCIALĂ A PRODUSULUI: TIFOROMVAC - Vaccin viu, liofilizat contra infecției cu Salmonella gallinarum, preparat cu tulpina 9 R	AUT. COMERCIALIZARE 110326 / 21.11.2011	PAGINA 1 din2.....

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 PROBELOR PENTRU EFECTUAREA CONTROLULUI CALITĂȚII	16.01.2017	16.01.2017	15 flacoane	15 flacoane	S
F.3.1. 005	CONTROL PURITĂȚE BACTERIOLOGICĂ ȘI STERILITĂȚE FUNGICĂ	16.01.2017	30.01.2017	- Fluid thiglycollate medium (30 -35 °C) - Soybean -Casein Digest medium (20 -25 °C)	5/5-probe la 30 ⁰ -35 ⁰ C Cultură pură de Salmonella gallinarum 5/5-probe la 20 ⁰ -25 ⁰ C Absentă contaminanți fungici.	S
F.3.1. 081	CONTROL PURITATE BACTERIOLOGICĂ (prin examen bacterioscopic)	18.01.2017	18.01.2017	Bacterie cocobacilară, Gram negativă, nesporulată, necapsulată, neciliată	Cocobacili, Gram negativi, nesporulați, necapsulați, neciliați.	S
F.3.1. 025	CONTROLUL CONCENTRAȚIEI ÎN GERMENI LA VACCINURILE BACTERIENE VII	16.01.2017	18.01.2017	2 x 10 ⁷ UFC/doza vaccinală	Fl.1: 1,6 x 10 ⁹ UFC/ml Fl.2: 1,9 x 10 ⁹ UFC/ml Fl.3: 2,2 x 10 ⁹ UFC/ml Fl.4: 1,8 x 10 ⁹ UFC/ml Fl.5: 1,7 x 10 ⁹ UFC/ml 400 doze/fl	S
F.3.1. 026	CONTROLUL INOCUITĂȚII Inocuitate nespecifică 3 soareci x 18-20 gr. inoculați s.c. cu câte 0,5 ml/ cap. în 2 puncte separate.	26.01.2017	09.02.2017	Soarecii inoculați trebuie să tolereze produsul fără să apară reacții locale sau generale. Timp de observație 14 zile.	3/3 soareci inoculați tolerează produsul fără să apară reacții locale sau generale.	S
	Inocuitate specifică 6 pui de găină >6 sapt.inoc. cu câte 1 ml/cap.(conținând 10 doze vaccinale).	26.01.2017	04.02.2017	Pasarile inoc. trebuie să tolereze produsul fără să apară semne locale sau generale. Timp de observație - 10 zile.	6/6 pui inoculați tolerează produsul fără să apară reacții locale sau generale.	
F.3.2. 013	CONTROLUL U.R. g%	17.01.2017	17.01.2017	≤ 3%	flaconul 1 = 2,18 flaconul 2 = 1,81 flaconul 3 = 1,87	S
F.3.1. 021	TESTUL DE DIFERENȚIERE A FORMELOR S ȘI R LA VACCINUL TIFOROMVAC (CONTROLUL SPECIFICITĂȚII). RAR cu tripaflavină sol.1‰	18.01.2017	18.01.2017	Vaccinul trebuie să conțină numai forme R de Salmonella gallinarum. RAR cu tripaflavină sol.1‰ -pozitivă	Vaccinul conține numai forme R de Salmonella gallinarum pozitivă	S
	RAR cu ser OD	18.01.2017	18.01.2017	RAR cu ser OD -negativă	negativă	

MĂRIMEA SERIEI			OBSERVAȚII
NR. UNITĂȚI COMERCIALE (1)	CANTITATE PRODUS / UNITATE COMERCIALĂ (2)	TOTAL (1 x 2)	
1670 flacoane	400 doze / flacon	668.000doze	

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 PURCĂREA Șef Laborator Data: 15.02.2017 	SEMNĂTURĂ PERSOANĂ CALIFICATĂ  Dr. Petru ȘTUTBE Director Științific; Reprezentant Management Data: 15.02.2017 