

DECLARAȚIE DE CONFORMITATE

Nr. 41 / 28.06.2024

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: AVIPESTISOTA -vaccin viu,liofilizat contra bolii de Newcastle (pseudopesta aviara)preparat cu tulpina La Sota

Seria: 246

Valabilitatea: 30.05.2025

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 . 110089/27.05.2011

Director General

Dr. Viorica CHIURCIU

Șef Laborator Control Biologic

Dr. Silvia PURCĂREA

CERTIFICAT DE ANALIZĂ PENTRU PRODUSUL FINIT

Nr. 43 /28.06.2024

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 01/2023	CERTIFICAT GMP FABRICAȚIE - CONTROL 76/2023 RO
DENUMIREA PRODUSULUI / FORMĂ DOZARE AVIPESTISOTA - vaccin viu, liofilizat pentru gaini, curci, fazani și porumbei	NR. SERIE 246	COD PRODUS B-27281
	DATA FABRICAȚIEI : 30.05.2024	DATA EXPIRĂRII : 30.05.2025
	AUT. COMERCIALIZARE Nr.110089/27.05.2011	PAGINA 1 din 2

REF.	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	30.05.2024	30.05.2024	Se recolteaza un nr. de probe în directă corelație cu marimea seriei - 50 fl	50 flacoane	S
F3.1 -005	CONTROLUL STERILITĂȚII BACTERIENE ȘI FUNGICE- 20 fl	30.05.2024	13.06.2024	- Fluid thiglycollate medium (30 -35 °C)- Absență contaminanți bacterieni - Soybean -Casein Digest medium (20 -25 °C) - Absență contaminanți fungici	10/10- probe la 30°-35°C Absență contaminanți bacterieni 10/10- probe la 20° -25° C Absență contaminanți fungici	S
F3.1 -028	CONTROLUL PURITĂȚII FAȚĂ DE GERMIENI DIN GENUL MYCOPLASMA- 2 fl	30.05.2024	27.06.2024	Vaccinul este corespunzător dacă nu conține germeni din genul Mycoplasma	2/2 probe Absență germeni din genul Mycoplasma	S
F3.1 -029	CONTROLUL PURITĂȚII FAȚĂ DE GERMIENI DIN GENUL SALMONELLA- 2 fl	30.05.2024	13.06.2024	Vaccinul este corespunzător dacă nu conține germeni din genul Salmonella	2/2 probe Absență germeni din genul Salmonella	S
F.3.1. 037	CONTROLUL INOCUITĂȚII - 10 fl 10 pui SPF x 27 zile inoc.i.m.cu 100 doze vaccin/pui. 10 pui SPFx 27 zile - lot martor .Timp de obs. 21 de zile	05.06.2024	26.06.2024	Vaccinul este considerat coresp. dacă niciunul din puii inoculați, nu prezintă semne clinice de boală de Newcastle sau mortalitate datorate bolii de Newcastle Timp de obs. 21 de zile	Puii inoculați și puii martori rezistă și tolerează produsul fără să prezinte semne clinice de boala de Newcastle Timp de obs. 21 de zile	S
F3.1 -036	DETERMINAREA CONCENTRAȚIEI VIRALE – 3 fl	04.06.2024	07.06.2024	Titru DIE ₅₀ / doză vac. ≥10 ⁶	Titru DIE ₅₀ /ml 10 ^{8,64} ;10 ^{8,51} ;10 ^{8,49} 100 doze/fl	S
F.3.1. 038	CONTROLUL RĂSPUNSULUI IMUN SPECIFIC(prin testul de inhibare a hemaglutinării IHA) 2 fl 20 pui SPF > 4 săptămâni inoc. i.m. cu 1 doză vaccinală /cap-0,2 ml/cap (1fl vaccin se reconstituie în 20 ml diluant 10 pui > 4 săptămâni – lot martor Lucrat IHA	05.06.2024	26.06.2024	Conform OIE ,testul este pozitiv dacă se produce o inhibiție la diluția minim 1/16 a serului de testat.Dupa prima vaccinare 75% din probele testate trebuie sa aiba titruri cuprinse între 1/16- 1/128	Titru IHA ser pui înainte de vaccinare T ₀ 30= 0 Titru IHA ser pui vaccinati T ₁ 9 = 1/16;8 = 1/32;1= 1/64 2 = 1/128 Titru IHA ser pui lot martor - 10 = 0	S
F3.2 -013	CONTROLUL UMIDITĂȚII REZIDUALE -prin metoda Karl Fischer -URg% - 3 fl	31.05.2024	31.05.2024	≤ 3%	1,59;1,00; 1,27 g%	S
F.3.1. 075	TESTAREA IDENTITĂȚII VIRUSULUI – 3 fl	07.06.2024	07.06.2024	Proba de testat +ser negativ +hematii de gaina SPF 1% - hemaglutinare pozitiva Proba de testat +ser pozitiv +hematii de gaina SPF 1% - hemaglutinare negativa	Proba de testat +ser negativ +hematii de gaina SPF 1% - hemaglutinare pozitiva Proba de testat +ser pozitiv +hematii de gaina SPF 1% - hemaglutinare negativa	S
F3.1 -006	CONTROLUL PRODUSULUI BIOLOGIC AMBALAT -5 fl	30.05.2024	30.05.2024	Flacoanele cu produs biologic trebuie sa fie bine închise etichetate având inscrite pe eticheta: denumirea produsului, denumirea completă a producătorului, nr serie, nr. doze/fl, valabilitatea, temperatura de conservare. Peletă compactă de culoare alb-gălbuie.	Flacoanele cu produs biologic sunt bine închise etichetate având inscrite pe eticheta:denumirea produsului, denumirea completă a producătorului, nr serie, nr. doze/fl, valabilitatea, temperatura de conservare. Peletă compactă de culoare alb-gălbuie.	S


MĂRIMEA SERIEI			OBSERVAȚII
NR. UNITĂȚI COMERCIALE OBTINUTE (1) 12.300 fi	CANTITATE PRODUS / UNITATE COMERCIALĂ (2) 100 doze/ fi	TOTAL CANTITATE PRODUS(1 x 2) 1.230.000 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

- | | |
|---|--|
| <input checked="" type="checkbox"/> ELIBERARE PRODUS | <input type="checkbox"/> REPROCESARE SAU RETESTARE |
| <input type="checkbox"/> ALTELE (<i>Explicații</i>) | <input type="checkbox"/> RESPINGERE |

SEMĂNĂTURĂ

ȘEF DEPARTAMENT CONTROLUL CALITĂȚII Dr. Silvia PURCAREA Data: 28.06.2024	PERSOANA CALIFICATA  Biochim. Andrei NICA Dr. Biolog. Lucia DIACONU Data: 28.06.2024
---	--

