

DECLARAȚIE DE CONFORMITATE

Nr. 154 / 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: SALVACAN-P - ser hiperimun contra infecției cu parvovirus la câine

SERIA: 81

VALABILITATEA: 15.11.2019

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. 120116/26.03.2012

**DIRECTOR ȘTIINȚIFIC
ȘI R.M.**

Dr. Petru ȘTIINȚIFIC



FF3.2- 010

**ȘEF LABORATOR CONTROL
PRODUSE BIOLOGICE**

Dr. Silvia PURCAREA



CERTIFICAT DE ANALIZĂ PENTRU PRODUSUL FINIT

Nr.161/ 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 81	COD PRODUS 22750
		DATA PREPARĂRII 15.11.2017	VALABILITATE 15.11.2019
DENUMIREA COMERCIALĂ A PRODUSULUI SALVACN -F - SER HIPERIMUN CONTRA PARVOVIROZEI CANINE		AUT. COMERCIALIZARE Nr.120116/26.03.2012	PAGINA 1 din 1

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	17.11.2017	17.11.2017	Se prelevează un nr. de probe în directă corelație cu mărimea seriei	30 fl	S
F.3.1.005	CONTROLUL STERILITĂȚII BACTERIENE ȘI FUNGICE	17.11.2017	01.12.2017	- Fluid thiglycollate medium (30 -35 °C) - Soybean -Casein Digest medium (20 -25 °C)	5/5 -probe la 30 ⁰ -35 ⁰ Absență contaminanți bacterieni 5/5 -probe la 20 ⁰ -25 ⁰ Absență contaminanți fungici	S
F.3.1.006	CONTROLUL PRODUSULUI BIOLOGIC AMBALAT	17.11.2017	17.11.2017	Pastilă compactă de culoare brun-gălbuie	Pastilă compactă de culoare brun- gălbuie	
F.3.1.028	CONTROLUL PURITĂȚII FATA DE GEKMEII DIN GENUL MYCOPLASMA	17.11.2017	15.12.2017	STERIL	2/2probe-Absență germeni din genul Mycoplasma	S
F.3.1.033	CONTROLUL ÎNOCUITĂȚII 5 șoareci x 0,5 ml.s.c. 3 caini x 3 luni inoc.s.c. cu câte 3 ml.	22.11.2017	06.12.2017	Animalele inoculate trebuie să tolereze produsul fără să apară reacții locale sau generale	Animalele inoculate tolerează produsul fără să apară reacții locale sau generale	S
		22.11.2017	06.12.2017			
F.3.2.013	CONTROLUL UMIDITĂȚII REZIDUALE	20.11.2017	20.11.2017	≤ 3g%	0,03; 0,28 ; 0,33g%	S
F.3.1.061	CONTROLUL TITRULUI inhibohemaglutinant	20.11.2017	20.11.2017	TITRU IHA ≥ 1024UIHA	TITRU IHA 7 fl = 2048 UIHA	S

MĂRIMEA SERIEI			OBSERVAȚII		
NR. UNITĂȚI COMERCIALE (1)	CANTITATE PRODUS / UNITATE COMERCIALĂ (2)	TOTAL (1 x 2)			
9740 fl	1 doză/fl	9740 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 (Explicat)	
SEMNĂTURĂ LAB. CONTROLUL CALITĂȚII Șef Laborator Dr. Silvia Purcărea Data: 15.12.2017	SEMNĂTURĂ PERSOANA CALIFICATĂ  Dr. Petru Ștefănescu Director Științific; Reprezentant Management Data: 15.12.2017

DECLARAȚIE DE CONFORMITATE

Nr.155/ 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: DILUANT PENTRU SERUL HIPERIMUN SALVACAN-P

SERIA: 81

VALABILITATEA: 15.11.2019

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.120116/26.03.2012

DIRECTOR ȘTIINȚIFIC

ȘI R&D

Dr. Petru STIUBE



ȘEF LABORATOR CONTROL

PRODUSE BIOLOGICE

Dr. Silvia PURCĂREA



CERTIFICAT DE ANALIZĂ PENTRU PRODUSUL FINIT

Nr. 162/15.12.2017

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 81	COD PRODUS 22750
DENUMIREA COMERCIALĂ A PRODUSULUI DILUANT PENTRU SERUL HIPERIMUN SALVACN -P				DATA PREPARĂRII 15.11.2017	VALABILITATE 15.11.2019
AUT. COMERCIALIZARE Nr.120116/26.03.2012				PAGINA 1 din 1	

REF. / P.O.S. #	TEST	DATELE TESTĂRII		LIMITE/CRITERII ADMISIBILITATE	REZULTAT	COD S – SATISFĂCĂTOR NS – NESATISFĂCĂTOR NC – NECONCLUDENT NT – NETESTAT
		ÎNCEPERE	FINALIZARE			
F.3.1.005	CONTROLUL STERILITĂȚII BACTERIENE ȘI FUNGICE	17.11.2017	01.12.2017	- Fluid thiglycollate medium (30 -35 °C) - Soybean -Casein Digest medium (20 -25 °C)	5/5 -probe la 30 ⁰ -35 ⁰ Absență contaminanți bacterieni 5/5 -probe la 20 ⁰ -25 ⁰ Absență contaminanți fungici	S
F.3.1.004	PRELEVAREA PROBELOR PENTRU EFECTUAREA CONTROLULUI	17.11.2017	17.11.2017	15 fl	15 fl	S
F.3.1.033	CONTROLUL INOCUITĂȚII 5 șoareci x 0,5 ml s.c. 3 caini x 3 luni inoc.s.c.	22.11.2017	06.12.2017	Animalele inoculate trebuie să tolereze produsul fără să apară reacții locale sau generale	Animalele inoculate tolerează produsul fără să apară reacții locale sau generale	S
F.3.1.041	CONTROLUL ORGANOLEPTIC	17.11.2017	17.11.2017	Lichid limpede, incolor, fără impurități	Lichid limpede, incolor, fără impurități	
F.3.1.042	CONTROLUL CANTITĂȚII REPARTIZATĂ/FL	22.11.2017	22.11.2017	1 ml	1,2 ml	S
F.3.1.044	DETERMINAREA VALORII pH	17.11.2017	17.11.2017	6,8 -7,8	7,76; 7,74; 7,70.	S

MĂRIMEA SERIEI			OBSERVAȚII
NR. UNITĂȚI COMERCIALE (1) 9740 fl	CANTITATE PRODUS / UNITATE COMERCIALĂ (2) 1 ml / flacon	TOTAL (1 x 2) 9740 ml	

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 ☐ REPROCESSARE SAU RETESTARE ☐ RESPINGERE ☐ ALTELE (Explicații)	
SEMNĂTURĂ LAB. CONTROLUL CALITĂȚII Dr. Silvia PURCĂREA Șef Laborator Data: 15.12.2017	SEMNĂTURĂ PERSOANA CALIFICATĂ Dr. Petru STIUBE Director Științific, Reprezentant Management Data: 15.12.2017