

CERTIFICAT DE ANALIZĂ PENTRU PRODUSUL FINIT

Nr. 60 / 05.02.2025

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	AUT. FABRICATIE RO 01 / - 03.04.2023	CERTIFICAT GMP Nr.: 76/2023/RO
	NR. SERIE 103	COD PRODUS 27605; 28022
DENUMIREA COMERCIALĂ A PRODUSULUI AVIANPROTECT TEN Comprimate	DATA CONDIȚIONĂRII .12.2024	VALABILITATE .12.2026
	AUT. COMERCIALIZARE 110124 / 04.07.2011	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			
POS#F3.2.-22.	Aspect	20.01.25	20.01.25	Comprimate uniforme	Comprimate uniforme	S
POS#F3.2.-22	Culoare	20.01.25	20.01.25	Alb-Galbuie	Alb-Galbuie	S
POS#F3.2.-22	Miros	20.01.25	20.01.25	Caracteristic	Caracteristic	S
SI 4.2.	Identificare: Tilosin tartrat, Eritromicina tiocianat Neomicina sulfat	20.01.25	20.01.25	prezenti	prezenti	S
POS#F3.3-012	Conținut în: Tilosin tartrat	20.01.25	05.02.25	6,08 – 6,72 mg/cpr.	6,36 mg/cpr.	S
POS#F3.3-012	Conținut în: Eritromicina tiocianat	20.01.25	05.02.25	1,52 – 1,68 mg/cpr.	1,58 mg/cpr.	S
POS#F3.3-012	Conținut în: Neomicina sulfat	20.01.25	05.02.25	9,50 – 10,50 mg/cpr.	10,05 mg/cpr.	S
POS#F3.2.-29.	Masa medie	20.01.25	20.01.25	0,0925-0,1075 g/cpr.	0,0995 g/cpr.	S
SI 4.1.	Masa individuală	20.01.25	20.01.25	0,0925-0,1075 g/cpr.	corespunde	S
POS#F3.2.-14	Timp de dezagregare	20.01.25	20.01.25	Max. 15 min.	corespunde	S
POS#F3.3-009	Control contaminare microbiologica	22.01.25	29.01.25	TAMC (CFU/g) – 10 ³ TYMC (CFU/g) – 10 ² M.O. specifice – E. coli absent/g	< 1 CFU/g < 1 CFU/g E. coli absent/g	S
SI 4.1.	Control conținut per ambalaj	20.01.25	20.01.25	100 cpr./fl.	corespunde	S

MĂRIMEA SERIEI			OBSERVAȚII
NR. UNITĂȚI COMERCIALE (1)	CANTITATE PRODUS / UNITATE COMERCIALĂ (2)	TOTAL (1 x 2)	
14785 fl.	100 comprimate	1478500 comprimate	

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

☐ REPROCESARE SAU RETESTARE

☐ RESPINGERE

☐ ALTELE (Explicații)

SEMNĂTURĂ

LABORATOR CONTROLUL CALITĂȚII

Biochim. Silvia Stănculescu / Ing. Chim. Răduț Marin
 Șef Laborator / Adjunct Șef Laborator
 Data: 05.02.2025

PERSOANA CALIFICATĂ

Dr. biolog Lucia DIACONU /
 Biochim. Andrei George NICA
 Data: 05.02.2025