

CERTIFICAT DE ANALIZĂ PENTRU PRODUSUL FINIT

Nr. 4 / 06.01.2020

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 / - 27.11.2019	CERTIFICAT GMP Nr.: 63/2019/RO
	NR. SERIE 30	COD PRODUS 27605; 28022
DENUMIREA COMERCIALĂ A PRODUSULUI AVIANPROTECT TEN Comprimate	DATA CONDIȚIONĂRII 12.2019	VALABILITATE 12.2021
	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	13.12.19	13.12.19	Comprimate uniforme	Comprimate uniforme	S
POS#F3.2.-22	Culoare	13.12.19	13.12.19	Alb-Galbuie	Alb-Galbuie	S
POS#F3.2.-22	Miros	13.12.19	13.12.19	Caracteristic	Caracteristic	S
SI 4.2.	Identificare: Tilosin tartrat, Eritromicina tiocianat Neomicina sulfat	13.12.19	13.12.19	prezenti	prezenti	S
SI 4.3.1.	Conținut în: Tilosin tartrat	13.12.19	06.01.20	6,08 – 6,72 mg/cpr.	6,55 mg/cpr.	S
SI 4.3.2.	Conținut în: Eritromicina tiocianat	13.12.19	06.01.20	1,52 – 1,68 mg/cpr.	1,58 mg/cpr.	S
SI 4.3.3.	Conținut în: Neomicina sulfat	13.12.19	06.01.20	9,50 – 10,50 mg/cpr.	10,00 mg/cpr.	S
POS#F3.2.-29.	Masa medie	13.12.19	13.12.19	0,0925-0,1075 g/cpr.	0,0989 g/cpr.	S
SI 4.1.	Masa individuală	13.12.19	13.12.19	0,0925-0,1075 g/cpr.	corespunde	S
POS#F3.2.-14	Timp de dezagregare	13.12.19	13.12.19	Max. 15 min.	corespunde	S
Ph Eu 9.0, cap. 5.1.4	Control contaminare microbiologica	16.12.19	23.12.19	TAMC (CFU/g) ≤ 10 ³ TYMC (CFU/g) ≤ 10 ² M.O. specifice – E. coli absent/g	< 10 ³ CFU/g < 10 ² CFU/g E. coli absent/g	S
SI 4.1.	Control conținut per ambalaj	13.12.19	13.12.19	100 cpr./fl.	corespunde	S

MĂRIMEA SERIEI			OBSERVAȚII
NR. UNITĂȚI COMERCIALE (1)	CANTITATE PRODUS / UNITATE COMERCIALĂ (2)	TOTAL (1 x 2)	
14768 fl.	100 comprimate	1476800 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☐ REPROCESSARE SAU RETESTARE☐ RESPINGERE☐ ALTELE (Explicații)**SEMNĂTURĂ LAB. CONTROLUL CALITĂȚII**

Biochim. Silvia Stănculescu

Șef Laborator

Data: 06.01.2020

**SEMNĂTURĂ PERSOANA CALIFICATĂ**

Chim. Carmen DIACONU /

Biochim. Andrei George NICA

Data: 06.01.2020

