

CERTIFICAT DE ANALIZĂ PENTRU PRODUSUL FINIT

Nr. 73 / 02.02.2024

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 14	COD PRODUS 1760; 1777; 1753
DENUMIREA COMERCIALĂ A PRODUSULUI DERMOGUARD Unguent	DATA CONDIȚIONĂRII .01.2024	VALABILITATE .01.2026
	AUT. COMERCIALIZARE 160144 / 16.05.2016	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			
POS#F3.2.-22.	Aspect	17.01.24	17.01.24	Masa omogena	Masa omogena	S
POS#F3.2.-22	Culoare	17.01.24	17.01.24	Verde-cenusiu	Verde-cenusiu	S
POS#F3.2.-22	Miros	17.01.24	17.01.24	Caracteristic	Caracteristic	S
SI 4.2.	Identificare: Nitrofuran, Neomicina sulfat, Iodoform, Albastru de metilen	17.01.24	17.01.24	Prezente	Prezente	S
SI 4.3.1	Conținut în: Neomicina sulfat	17.01.24	02.02.24	1,90 – 2,10 g/100 g.	2,01 g/100 g.	S
SI 4.3.2	Conținut în: Nitrofuran	17.01.24	19.01.24	2,85 – 3,15 g/100 g.	2,93 g/100 g.	S
SI 4.3.3	Conținut în: Iodoform	17.01.24	17.01.24	2,85 – 3,15 g/100 g.	2,91 g/100 g.	S
SI 4.3.4	Conținut în: Albastru de metilen	17.01.24	17.01.24	2,85 – 3,15 g/100 g.	3,05 g/100 g.	S
SI 4.3.5	Conținut în: Oxid de zinc	17.01.24	17.01.24	9,50 – 10,50 g/100 g.	10,00 g/100 g.	S
POS#F3.3-009	Control contaminare microbiologica	22.01.24	29.01.24	TAMC (CFU/g) – 10 ² TYMC (CFU/g) – 10 ¹ M.O. specifice – S. aureus; P. aeruginosa: absent/g	< 10 ² CFU/g < 10 ¹ CFU/g S. aureus; P. aeruginosa: absent/g	S
SI 4.1.	Control conținut per ambalaj	17.01.24	17.01.24	50 g/tub. ± 3%	Corespunde	S

MĂRIMEA SERIEI			OBSERVAȚII
NR. UNITĂȚI COMERCIALE (1) 1009 tuburi.	CANTITATE PRODUS / UNITATE COMERCIALĂ (2) 50 g	TOTAL (1 x 2) 50450 g	

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 menționate/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 LAB. CONTROLUL CALITĂȚII Biochim. Silvia Stănculescu Ing. Chim. Răduț Marin Șef Laborator / Adjunct Șef Laborator Data: 02.02.2024	SEMNĂTURĂ PERSOANĂ CALIFICATĂ Dr. biolog Lucia DIACONU / Biochim. Andrei George NICA Data: 02.02.2024