

CERTIFICAT DE ANALIZĂ PENTRU PRODUSUL FINIT

Nr. 169 / 07.03.2025

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
DENUMIREA COMERCIALĂ A PRODUSULUI DERMOGUARD Unguent	NR. SERIE 17	COD PRODUS 1760; 1777; 1753
	DATA CONDIȚIONĂRII .02.2025	VALABILITATE .02.2027
	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	21.02.25	21.02.25	Masa omogena	Masa omogena	S
POS#F3.2.-22	Culoare	21.02.25	21.02.25	Verde-cenusiu	Verde-cenusiu	S
POS#F3.2.-22	Miros	21.02.25	21.02.25	Caracteristic	Caracteristic	S
SI 4.2.	Identificare: Nitrofuran, Neomicina sulfat, Iodoform, Albastru de metilen	21.02.25	21.02.25	Prezente	Prezente	S
SI 4.3.1	Conținut în: Neomicina sulfat	21.02.25	07.03.25	1,90 – 2,10 g/100 g.	2,01 g/100 g.	S
SI 4.3.2	Conținut în: Nitrofuran	21.02.25	24.02.25	2,85 – 3,15 g/100 g.	2,88 g/100 g.	S
SI 4.3.3	Conținut în: Iodoform	21.02.25	21.02.25	2,85 – 3,15 g/100 g.	2,99 g/100 g.	S
SI 4.3.4	Conținut în: Albastru de metilen	21.02.25	21.02.25	2,85 – 3,15 g/100 g.	2,98 g/100 g.	S
SI 4.3.5	Conținut în: Oxid de zinc	21.02.25	21.02.25	9,50 – 10,50 g/100 g.	10,00 g/100 g.	S
POS#F3.3-009	Control contaminare microbiologica	24.02.25	03.03.25	TAMC (CFU/g) – 10 ² TYMC (CFU/g) – 10 ¹ M.O. specifice – <i>S. aureus</i> ; <i>P. aeruginosa</i> ; absent/g	< 1 CFU/g < 1 CFU/g <i>S. aureus</i> ; <i>P. aeruginosa</i> ; absent/g	S
SI 4.1.	Control conținut per ambalaj	21.02.25	21.02.25	50 g/tub. ± 3%	Corespunde	S

MĂRIMEA SERIEI			OBSERVAȚII
NR. UNITĂȚI COMERCIALE (1) 945 tuburi.	CANTITATE PRODUS / UNITATE COMERCIALĂ (2) 50 g	TOTAL (1 x 2) 47250 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	
LABORATOR CONTROLUL CALITĂȚII Biochim. Silvia Stănculescu / Ing. Chim. Răduț Marin Șef Laborator / Adjunct Șef Laborator Data: 07.03.2025	PERSONA CALIFICATĂ Dr. biolog Lucia DIACONU / Biochim. Andrei George NICA Data: 07.03.2025

FF1.1-06-03

0/04 02.2024

