

CERTIFICAT DE ANALIZĂ PENTRU PRODUSUL FINIT

Nr. 915 / 18.09.2024

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 / – 03.04.2023	CERTIFICAT GMP Nr.: 77/2023/RO
	NR. SERIE 17	COD PRODUS 15588; 12327; 18518
DENUMIREA COMERCIALĂ A PRODUSULUI ECVIROM Suspensie orala	DATA CONDIȚIONĂRII .09.2024	VALABILITATE .09.2026
	AUT. COMERCIALIZARE 160142 / 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	10.09.24	10.09.24	Suspensie omogena	Suspensie omogena	S
POS#F3.2.-22	Culoare	10.09.24	10.09.24	Alba	Alba	S
POS#F3.2.-22	Miros	10.09.24	10.09.24	Fara	Fara	S
SI 4.1.	pH - ul	10.09.24	10.09.24	3,5 – 6	4,10	S
SI 4.2.	Identificare: Avermectina, Acid benzoic, Albendazol	10.09.24	10.09.24	Prezenti	Prezenti	S
SI 4.3.1.	Conținut în: Avermectina	10.09.24	12.09.24	0,19 – 0,21 g/100 ml.	0,20 g/100 ml.	S
SI 4.3.2.	Conținut în: Albendazol	10.09.24	12.09.24	6,65 – 7,35 g/100 ml.	6,75 g/100 ml.	S
SI 4.3.3.	Conținut în: Acid benzoic	10.09.24	12.09.24	0,18 – 0,22 g/100 ml.	0,22 g/100 ml.	S
SI 4.1.	Stabilitate suspensie	10.09.24	10.09.24	Corespunde	Corespunde	S
POS#F3.3-009	Control contaminare microbiologica	11.09.24	18.09.24	TAMC (CFU/ml) – 10 ² TYMC (CFU/ml) – 10 ¹ M.O. specifice – E. coli absent/ml	< 1 CFU/ml < 1 CFU/ml E. coli absent/ml	S
SI 4.1.	Control conținut per ambalaj	10.09.24	10.09.24	20 ml/seringa ± 5%	Corespunde	S

MĂRIMEA SERIEI			OBSERVAȚII
NR. UNITĂȚI COMERCIALE (1) 2469 cutii	CANTITATE PRODUS / UNITATE COMERCIALĂ (2) 2 x 20 ml	TOTAL (1 x 2) 98760 ml	

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: <u>18.09.2024</u>	PERSOANA CALIFICATĂ Dr. biolog Lucia DIACONU / Biochim. Andrei George NICA Data: <u>18.09.2024</u>