

CERTIFICAT DE ANALIZĂ PENTRU PRODUSUL FINIT

Nr. 497 / 30.05.2022

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.: 64/2019/RO
	NR. SERIE 23	COD PRODUS 33836; 51665
DENUMIREA COMERCIALĂ A PRODUSULUI ECVIROM I Suspensie orala	DATA CONDIȚIONĂRII .05.2022	VALABILITATE .05.2024
	AUT. COMERCIALIZARE 160147 / 17.05.2016	PAGINA 1 din 1

REF./ P.O.S. #	TEST	DATELE TESTĂRII		LIMITE/CRITERII ADMISIBILITATE	REZULTAT	COD S – SATISFĂCĂTOR NS – NESATISFĂCĂTOR NC – NECONCLUIDENT NT – NETESTAT
		ÎNCEPERE	FINALIZARE			
POS#F3.2.-22.	Aspect	19.05.22	19.05.22	Suspensie omogena	Suspensie omogena	S
POS#F3.2.-22	Culoare	19.05.22	19.05.22	Alba, alb-galbuie	Alb-galbuie	S
POS#F3.2.-22	Miros	19.05.22	19.05.22	Fara	Fara	S
SI 4.1.	pH - ul	19.05.22	19.05.22	3,5 – 6	4,41	S
SI 4.2.	Identificare: Ivermectina, Acid benzoic, Praziquantel	19.05.22	19.05.22	Prezenti	Prezenti	S
SI 4.3.1.	Conținut în: Ivermectina	19.05.22	20.05.22	0,19 – 0,21 g/100 ml.	0,20 g/100 ml.	S
SI 4.3.2.	Conținut în: Praziquantel	19.05.22	20.05.22	2,375 – 2,625 g/100 ml.	2,39 g/100 ml.	S
SI 4.3.3.	Conținut în: Acid benzoic	19.05.22	20.05.22	0,18 – 0,22 g/100 ml.	0,19 g/100 ml.	S
SI 4.1.	Stabilitatea suspensiei	19.05.22	19.05.22	Corespunde	Corespunde	S
POS#F3.3-009	Control contaminare microbiologica	23.05.22	30.05.22	TAMC (CFU/ml) – 10 ² TYMC (CFU/ml) – 10 ¹ M.O. specifice – E. coli absent/ml	< 10 ² CFU/ml < 10 ¹ CFU/ml E. coli absent/ml	S
SI 4.1.	Control conținut per ambalaj	19.05.22	19.05.22	50 ml/seringa. ± 2%	Corespunde	S

MĂRIMEA SERIEI			OBSERVAȚII
NR. UNITĂȚI COMERCIALE (1)	CANTITATE PRODUS / UNITATE COMERCIALĂ (2)	TOTAL (1 x 2)	
2011 seringi.	50 ml	100550 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 LAB. CONTROLUL CALITĂȚII  Biochim. Silvia Stângulescu / Ing. Chim. Răduț Marin Șef Laborator / Adjunct Șef Laborator Data: 30.05.2022	SEMNĂTURĂ PERSOANA CALIFICATĂ  Dr. biolog Lucia DIACONU / Biochim. Andrei George NICA Data: 30.05.2022

FFI-1-11-01

01/03 01.2020