

CERTIFICAT DE ANALIZĂ PENTRU PRODUSUL FINIT

Nr. 1261 / 06.11.2019

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 / - 15.12.2016	CERTIFICAT GMP Nr.: 48/2016/RO
	NR. SERIE 26	COD PRODUS 33836; 51665
DENUMIREA COMERCIALĂ A PRODUSULUI ECVIROM I Suspensie orala	DATA CONDIȚIONĂRII .11.2019	VALABILITATE .11.2021
	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 – NECONCLUDENT NT – NETESTAT
		ÎNCEPERE	FINALIZARE			
POS#F3.2.-22.	Aspect	05.11.19	05.11.19	Suspensie omogena	Suspensie omogena	S
POS#F3.2.-22	Culoare	05.11.19	05.11.19	Alba, alb-galbuie	Alb-galbuie	S
POS#F3.2.-22	Miros	05.11.19	05.11.19	Fara	Fara	S
SI 4.1.	pH - ul	05.11.19	05.11.19	3,5 – 6	4,10	S
SI 4.2.	Identificare: Ivermectina, Praziquantel, Acid benzoic	05.11.19	05.11.19	Prezenti	Prezenti	S
SI 4.3.1.	Conținut în: Ivermectina	05.11.19	06.11.19	0,19 – 0,21 g/100 ml.	0,19 g/100 ml.	S
SI 4.3.2.	Conținut în: Praziquantel	05.11.19	06.11.19	2,375 – 2,625 g/100 ml.	2,47 g/100 ml.	S
SI 4.3.3.	Conținut în: Acid benzoic	05.11.19	06.11.19	0,18 – 0,22 g/100 ml.	0,19 g/100 ml.	S
SI 4.1.	Stabilitatea suspensiei	05.11.19	05.11.19	Corespunde	Corespunde	
SI 4.1.	Control conținut per ambalaj	05.11.19	05.11.19	50 ml/seringa. ± 2%	Corespunde	S

MĂRIMEA SERIEI			OBSERVAȚII
NR. UNITĂȚI COMERCIALE (1)	CANTITATE PRODUS / UNITATE COMERCIALĂ (2)	TOTAL (1 x 2)	
1931 seringi.	50 ml	96550 ml	

Prin prezenta certificăm 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 Șef Laborator Data: 06.11.2019	SEMNĂTURĂ PERSOANA CALIFICATĂ Dr. Petru S. GUBA Director Calitate, Reprezentant Management Data: 06.11.2019	

DECLARAȚIE DE CONFORMITATE

Nr. 1261M / 06.11.2019

Noi, ROMVAC COMPANY cu sediul în Șos. Centurii nr. 7, cod 077190, Voluntari-București, jud Ilfov, cu Certificatul de înregistrare RC J23/754/2001, asigurăm, garantăm și declarăm pe propria răspundere, conform prevederilor art. 5 din Hotărârea de Guvern nr.1022 /2002 privind regimul produselor și serviciilor care pot pune în pericol viața, sănătatea, securitatea muncii și protecția mediului, că

Produsul – ECVIROM 1 – suspensie orala

Seria/lot – 26 / .11.2019

Valabilitate – .11.2021

la care se referă această declarație nu pune în pericol viața, sănătatea, securitatea muncii, nu produce un impact negativ asupra mediului și este în conformitate cu AUTORIZATIA DE COMERCIALIZARE Nr. 160147 / 17.05.2016.

ROMVAC COMPANY S.A. / 06.11.2019

DIRECTOR CALITATE
REPREZENTANT MANAGEMENT



ŞEF LABORATOR
CONTROL MEDICAMENTE

