

CERTIFICAT DE ANALIZĂ PENTRU PRODUSUL FINIT

Nr. 1039 / 11.10.2023

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 33	COD PRODUS 33836; 51665
DENUMIREA COMERCIALĂ A PRODUSULUI ECVIROM I Suspensie orala	DATA CONDIȚIONĂRII .09.2023	VALABILITATE .09.2025
	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	03.10.23	03.10.23	Suspensie omogena	Suspensie omogena	S
POS#F3.2.-22	Culoare	03.10.23	03.10.23	Alba, alb-galbuie	Alb-galbuie	S
POS#F3.2.-22	Miros	03.10.23	03.10.23	Fara	Fara	S
SI 4.1.	pH - ul	03.10.23	03.10.23	3,5 – 6	4,54	S
SI 4.2.	Identificare: Ivermectina, Acid benzoic, Praziquantel	03.10.23	03.10.23	Prezenti	Prezenti	S
SI 4.3.1.	Conținut în: Ivermectina	03.10.23	04.10.23	0,19 – 0,21 g/100 ml.	0,20 g/100 ml.	S
SI 4.3.2.	Conținut în: Praziquantel	03.10.23	04.10.23	2,375 – 2,625 g/100 ml.	2,48 g/100 ml.	S
SI 4.3.3.	Conținut în: Acid benzoic	03.10.23	04.10.23	0,18 – 0,22 g/100 ml.	0,18 g/100 ml.	S
SI 4.1.	Stabilitatea suspensiei	03.10.23	03.10.23	Corespunde	Corespunde	S
POS#F3.3-009	Control contaminare microbiologica	04.10.23	11.10.23	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	03.10.23	03.10.23	50 ml/seringa. ± 2%	Corespunde	S

MĂRIMEA SERIEI			OBSERVAȚII
NR. UNITĂȚI COMERCIALE (1)	CANTITATE PRODUS / UNITATE COMERCIALĂ (2)	TOTAL (1 x 2)	
1975 seringi.	50 ml	98750 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 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 <input checked="" type="checkbox"/> ELIBERARE PRODUS <input type="checkbox"/> REPROCESARE SAU RETESTARE <input type="checkbox"/> RESPINGERE <input type="checkbox"/> ALTELE (Explicații)		
SEMNĂTURĂ LAB. CONTROLUL CALITĂȚII Biochim. Silvia Stănculescu / Ing. Chim. Răduț Marin Șef Laborator / Adjunct Șef Laborator Data: 11.10.2023	SEMNĂTURĂ PERSOANA CALIFICATĂ Dr. biologic Lucia DIACONU / Biochim. Andrei George NICA Data: 11.10.2023	

