

CERTIFICAT DE ANALIZĂ PENTRU PRODUSUL FINIT

Nr. **525** / **26.05.2020**

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 5	COD PRODUS 33836; 51665
DENUMIREA COMERCIALĂ A PRODUSULUI ECVIROM I Suspensie orală	DATA CONDIȚIONĂRII .05.2020	VALABILITATE .05.2022
	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	19.05.20	19.05.20	Suspensie omogena	Suspensie omogena	S
POS#F3.2.-22	Culoare	19.05.20	19.05.20	Alba, alb-galbuie	Alb-galbuie	S
POS#F3.2.-22	Miros	19.05.20	19.05.20	Fara	Fara	S
SI 4.1.	pH - ul	19.05.20	19.05.20	3,5 – 6	4,30	S
SI 4.2.	Identificare: Ivermectina, Acid benzoic, Praziquantel	19.05.20	19.05.20	Prezenti	Prezenti	S
SI 4.3.1.	Conținut în: Ivermectina	19.05.20	19.05.20	0,19 – 0,21 g/100 ml.	0,19 g/100 ml.	S
SI 4.3.2.	Conținut în: Praziquantel	19.05.20	19.05.20	2,375 – 2,625 g/100 ml.	2,40 g/100 ml.	S
SI 4.3.3.	Conținut în: Acid benzoic	19.05.20	19.05.20	0,18 – 0,22 g/100 ml.	0,21 g/100 ml.	S
SI 4.1.	Stabilitatea suspensiei	19.05.20	19.05.20	Corespunde	Corespunde	S
POS#F3.3-009	Control contaminare microbiologica	19.05.20	26.05.20	TAMC (CFU/g) ≤ 10 ² TYMC (CFU/g) ≤ 10 ¹ M.O. specifice – E. coli absent/g	< 10 ² CFU/g < 10 ¹ CFU/g E. coli absent/g	S
SI 4.1.	Control conținut per ambalaj	19.05.20	19.05.20	50 ml/seringa. ± 2%	Corespunde	S

MĂRIMEA SERIEI			OBSERVAȚII
NR. UNITĂȚI COMERCIALE (1) 1942 seringi.	CANTITATE PRODUS / UNITATE COMERCIALĂ (2) 50 ml	TOTAL (1 x 2) 97100 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 Stănculescu
 Șef Laborator
 Data: 26.05.2020



SEMNĂTURĂ PERSOANĂ CALIFICATĂ

Chim. Carmen DIACONE
 Biochim. Andrei George NICA
 Data: 26.05.2020

