

CERTIFICAT DE ANALIZĂ PENTRU PRODUSUL FINIT

Nr. 225 / 09.03.2020

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.: 63/2019/RO
	NR. SERIE 52	COD PRODUS 17139; 34839
DENUMIREA COMERCIALĂ A PRODUSULUI METROSEPT E Suspensie	DATA CONDIȚIONĂRII 02.2020	VALABILITATE 02.2022
	AUT. COMERCIALIZARE 160286 / 06.09.2016	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	26.02.20	26.02.20	Suspensie	Suspensie	S
POS#F3.2.-22	Culoare	26.02.20	26.02.20	Galben - bruna	Galben - bruna	S
POS#F3.2.-22	Miros	26.02.20	26.02.20	Caracteristic	Caracteristic	S
SI 4.2.	Identificare: Oxitetraciclina HCl, Enrofloxacin, Iodoform	26.02.20	26.02.20	Prezenti	Prezenti	S
SI 4.3.1	Conținut în: Oxitetraciclina HCl	26.02.20	27.02.20	4,75 – 5,25 g/100 ml.	5,12 g/100 ml.	S
SI 4.3.2	Conținut în: Enrofloxacin	26.02.20	27.02.20	2,375 – 2,625 g/100 ml.	2,46 g/100 ml.	S
POS#F3.3-009	Control contaminare microbiologica	02.03.20	09.03.20	TAMC (CFU/ml) ≤ 10 ² TYMC (CFU/ml) ≤ 10 ¹ M.O. specifice – <i>S. aureus</i> ; <i>P. aeruginosa</i> ; <i>C. albicans</i> : absent/ml	< 10 ² CFU/ml < 10 ¹ CFU/ml <i>S. aureus</i> ; <i>P. aeruginosa</i> ; <i>C. albicans</i> : absent/ml	S
SI 4.1.	Control conținut per ambalaj	26.02.20	26.02.20	100 ml/fl. ± 2% 1000 ml/fl. ± 1%	Corespunde	S

MĂRIMEA SERIEI			OBSERVAȚII
NR. UNITĂȚI COMERCIALE (1)	CANTITATE PRODUS / UNITATE COMERCIALĂ (2)	TOTAL (1 x 2)	
491 flacoane	100 ml	49100 ml	
51 flacoane	1000 ml	51000 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 scrie 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: 09.03.2020	SEMNĂTURĂ PERSOANA CALIFICATĂ  Chim. Carmen DIACONU / Biochim. Andrei George NICA Data: 09.03.2020 