

CERTIFICAT DE ANALIZĂ PENTRU PRODUSUL FINIT

Nr. 1230 / 25.11.2020

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 62	COD PRODUS 17139; 34839
DENUMIREA COMERCIALĂ A PRODUSULUI METROSEPT E Suspensie	DATA CONDIȚIONĂRII 11.2020	VALABILITATE 11.2022
	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	17.11.20	17.11.20	Suspensie	Suspensie	S
POS#F3.2.-22	Culoare	17.11.20	17.11.20	Galben - bruna	Galben - bruna	S
POS#F3.2.-22	Miros	17.11.20	17.11.20	Caracteristic	Caracteristic	S
SI 4.2.	Identificare: Oxitetraciclina HCl, Enrofloxacin, Iodoform	17.11.20	17.11.20	Prezenți	Prezenți	S
SI 4.3.1	Conținut în: Oxitetraciclina HCl	17.11.20	18.11.20	4,75 – 5,25 g/100 ml.	5,24 g/100 ml.	S
SI 4.3.2	Conținut în: Enrofloxacin	17.11.20	18.11.20	2,375 – 2,625 g/100 ml.	2,38 g/100 ml.	S
POS#F3.3-009	Control contaminare microbiologica	18.11.20	25.11.20	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	17.11.20	17.11.20	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)	
800 flacoane	100 ml	80000 ml	
20 flacoane	1000 ml	20000 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

☒ ELIBERARE PRODUS

☐ REPROCESSARE SAU RETESTARE

☐ RESPINGERE

☐ ALTELE (Explicații)

SEMNĂTURĂ LAB. CONTROLUL CALITĂȚII

Biochim. Silvia Stănculescu / Ing. Chim. Răduț Marin
 Șef Laborator / Adjunct Șef Laborator
 Data: 25.11.2020



SEMNĂTURĂ PERSOANA CALIFICATĂ

Dr. biolog Lucia Diaconu /
 Biochim. Andrei George Nica
 Data: 25.11.2020

