

CERTIFICAT DE ANALIZĂ PENTRU PRODUSUL FINIT

Nr. 1076 / 16.11.2022

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 24	COD PRODUS 4457; 4464; 4433; 4440; 34215
DENUMIREA COMERCIALĂ A PRODUSULUI PODODERMIN Unguent	DATA CONDIȚIONĂRII .11.2022	VALABILITATE .11.2024
	AUT. COMERCIALIZARE 160203 / 28.06.2016	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	08.11.22	08.11.22	Unguent omogen	Unguent omogen	S
POS#F3.2.-22	Culoare	08.11.22	08.11.22	Galben-portocaliu	Galben-portocal	S
POS#F3.2.-22	Miros	08.11.22	08.11.22	Caracteristic	Caracteristic	S
SI 4.2.	Identificare: Oxitetraciclina HCl, Nitrofuran, Iodoform, Bismut subnitric, Acid salicilic	08.11.22	08.11.22	Prezent	Prezent	S
SI 4.3.1	Conținut în: Oxitetraciclina HCl	08.11.22	10.11.22	2,85 – 3,15 g/100 g	2,88 g/100 g.	S
SI 4.3.2	Conținut în: Nitrofuran	08.11.22	09.11.22	0,95 – 1,05 g/100 g	0,98 g/100 g.	S
SI 4.3.3	Conținut în: Iodoform	08.11.22	08.11.22	9,50 – 10,50 g/100 g	10,10 g/100 g.	S
SI 4.3.4	Conținut în: Bismut subnitric	08.11.22	08.11.22	5,70 – 6,30 g/100 g	6,00 g/100 g.	S
SI 4.3.5	Conținut în: Acid salicilic	08.11.22	08.11.22	0,95 – 1,05 g/100 g	0,97 g/100 g.	S
POS#F3.3-009	Control contaminare microbiologica	09.11.22	16.11.22	TAMC (CFU/ml) – 10 ² TYMC (CFU/ml) – 10 ¹ M.O. specifice – S. aureus; P. aeruginosa: absent/ml	< 10 ² CFU/ml < 10 ¹ CFU/ml S. aureus; P. aeruginosa: absent/ml	S
SI 4.1.	Control conținut per ambalaj	08.11.22	08.11.22	50 g/tub. ± 3%	Corespunde	S

MĂRIMEA SERIEI			OBSERVAȚII
NR. UNITĂȚI COMERCIALE (1) 612 tub.	CANTITATE PRODUS / UNITATE COMERCIALĂ (2) 50 g	TOTAL (1 x 2) 30600 g	

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
 ☐ REPROCESARE SAU RETESTARE
 ☐ RESPINGERE
 ☐ ALTELE (Poate fi ținut în depozit)

SEMNĂTURĂ LAB. CONTROLUL CALITĂȚII

Biochim. Silvia Stănculescu /  Răduț Marin
 Șef Laborator / Adjunct Șef Laborator
 Data: 16.11.2022

SEMNĂTURĂ PERSOANA CALIFICATĂ

 
 Dr. biolog Lucia DIACONU /
 Biochim. Andrei George NICA
 Data: 16.11.2022