

DECLARAȚIE DE CONFORMITATE

Nr. 34 / 06.05.2022

Subscrisa **ROMVAC COMPANY S.A.**, cu sediul social în Orașul Voluntari, Șoseaua Centurii, nr.7, Județul Ilfov, cod poștal 077190, tel.: 021-350.31.06, fax: 021-350.31.10, e-mail: romvac@romvac.ro, înregistrată la Oficiul Registrului Comerțului de pe lângă Tribunalul Ilfov sub nr. J23/754/2001, având CUI RO 482384, cont bancar deschis la BCR- Sucursala Unirea București, nr. RO66 RNCB 0082 0030 8114 0001, reprezentată legal prin Dr. VIORICA CHIURCIU - Director General, declară că:

Produsul: AVIPESTIVAC CL - 90

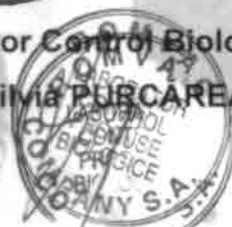
Seria: 19

Valabilitatea: 01.04.2023

care face obiectul prezentei declarații, este în conformitate cu prevederile *Dosarului tehnic* al produsului, aprobat de AUTORITATEA NAȚIONALĂ SANITARĂ VETERINARĂ SI PENTRU SIGURANȚA ALIMENTELOR și respectă condițiile impuse în sarcina noastră prin Autorizația de Comercializare Nr . 170149/06.07.2017



Șef Laborator Control Biologic
Dr. Silvia PURCAREA



CERTIFICAT DE ANALIZĂ PENTRU PRODUSUL FINIT

Nr. 40/ 06.05.2022

NUMELE ȘI ADRESA PRODUCĂTORULUI



ROMVAC COMPANY S.A.

Sos. Centurii nr. 7, Voluntari ILFOV IF-077190

Tel./Fax: 021 350 3109 / 021 350 3110

Email: romvac@romvac.ro

NR. AUT. FABRICAȚIE

RO 01/27.11.2019

CERTIF. GMP FABRICAȚIE - CONTROL

GMP 63/2019 RO

DENUMIREA PRODUSULUI / FORMĂ DOZARE
AVIPESTIVAC CL 90 -vaccin viu,liofilizat contra bolii de
Newcastle (pseudopesta aviară) preparat cu tulpina
La Sota CL- 90

NR. SERIE

19

COD PRODUS

B-62822

DATA LIOFILIZARII

01.04.2022

DATA EXPIRĂRII

01.04.2023

AUT. COMERCIALIZARE

170149/06.07.2017

PAGINA

1 din 2

REF.	TEST	DATELE TESTĂRII		LIMITE/CRITERIU ADMISIBILITATE	REZULTAT	COD S – SATISFĂCĂTOR NS – NESATISFĂCĂTOR NC – NECONCLUDENT NT – NETESTAT
		ÎNCEPERE	FINALIZARE			
F3.1 004	PRELEVAREA PROBELOR	01.04.2022	01.04.2022	30 flacoane	30 flacoane	S
F3.1 005	CONTROLUL STERILITĂȚII BACTERIENE ȘI FUNGICE	01.04.2022	15.04.2022	- Fluid thighcollate medium (30 -35 ° C)-Steril - Soybean -Casein Digest medium(20 -25 ° C)-Steril	5/5 -probe la 30°-35°C Absență contaminanți bacterieni 5/5 -probe la 20° -25° C Absență contaminanți fungici	S
F3.1 006	CONTROLUL PRODUSULUI BIOLOGIC AMBALAT	01.04.2022	01.04.2022	Flacoanele cu produs biologic trebuie sa fie bine închise etichetate avand inscise pe eticheta : denumirea produsului , nr serie , nr. doze/ fl valabilitatea ,temperatura de conservare.Peletă compactă de culoare alb-gălbui	Flacoanele cu produs biologic sunt bine închise etichetate avand inscise pe eticheta:denumirea produsului,denumirea produsului, nr serie , nr. doze/ fl valabilitatea ,temperatura de conservare. Peletă compactă de culoare alb-gălbui	S
F3.1 028	CONTROLUL PURITĂȚII FAȚĂ DE GERMI DIN GENUL MYCOPLASMA	01.04.2022	29.04.2022	Vaccinul este corespunzător dacă nu conține germeni din genul Mycoplasma	2/2probe-Absență germeni din genul Mycoplasma	S
F3.1 029	CONTROLUL PURITĂȚII FAȚĂ DE GERMI DIN GENUL SALMONELLA	01.04.2022	15.04.2022	Vaccinul este corespunzător dacă nu conține germeni din genul Salmonella	2/2probe-Absență germeni din genul Salmonella	S
F.3.1. 037	CONTROLUL INOCUITĂȚII 10 pui SPF x 21-35 zile inoc, i.m. cu 100 doze vaccinale /pui 10 pui SPF x 21-35 zile – lot martor Timp de obs. 21 de zile	14.04.2022	05.05.2022	Puii inoculati trebuie să tolereze produsul fără să apară reacții locale sau generale Timp de obs.- 21 zile	Puii inoculati tolerează produsul fără să apară reacții locale sau generale Timp de obs.- 21 zile	S
F.3.1. 038	CONTROLUL RĂSPUNSULUI IMUN SPECIFIC(prin testul de inhibare a hemaglutinării IHA). 20 pui SPF in varsta de 30 zile inoc. pe cale orala cu 10 ml (1 fl vaccin x 1500 doze se reconstituie in 15 l apa potabila) 10 pui SPF in varsta de 30 zile – lot martor.Lucrat IHA	14.04.2022	05.05.2022	Conform OIE, testul este pozitiv daca se produce o inhibitie la dilutia minim 1/16 a serului de testat.Dupa prima vaccinare 75% din probele testate trebuie sa aiba titruri cuprinse intre 1/16-1/128	Titru IHA ser pui înainte de vaccinare T ₀ 30 = 0 Titru IHA ser pui vaccinati T ₁ 2= 1/16;4 =1/32 4=1/64;1=1/128; 3= 1/256;6=1/512 Titru IHA ser pui lot martor 10 = 0	S
F3.1 -036	DETERMINAREA CONCENTRAȚIEI VIRALE	11.04.2022	14.04.2022	Titru DIE ₅₀ / doză vac. ≥10 ⁶	Titru DIE ₅₀ /ml 10 ^{8,49} 10 ^{8,49} ; 10 ^{8,49} 1500 doze/flacon	S
F3.2 013	CONTROLUL URg%	01.04.2022	01.04.2022	≤ 3%	1,04 ;1,05;1,17 g%	S

(continuare pe verso)

MĂRIMEA SERIEI			OBSERVAȚII
NR. UNITĂȚI COMERCIALE (1) 1.260 fl.	CANTITATE PRODUS / UNITATE COMERCIALĂ (2) 1500 doze	TOTAL (1 x 2) 1.890.000 doze	

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 ☐ ALTELE (Explicații)		☐ REPROCESARE SAU RETESTARE	☐ RESPINGERE
SEMNĂTURĂ ȘEF LAB. CONTROLUL CALITĂȚII Dr. Silvia PURCAREA Șef Laborator Data: 06.05.2022		SEMNĂTURĂ PERSOANĂ CALIFICATĂ Biolog Lucia DIACONU / Biolog Andrei NICA Data: 06.05.2022	

