

DECLARAȚIE DE CONFORMITATE

Nr. 69/10.12.2025

Subscrisa **ROMVAC COMPANY S.A.**, cu sediul social în Orașul Voluntari, Șoseaua Centurii, nr.7, Județul Ilfov, cod poștal 077190, tel.: 0318243051, fax: 021-350.31.10, e-mail: romvac@romvac.ro, înregistrată la Oficiul Registrului Comerțului de pe lângă Tribunalul Ilfov sub nr. J2001000754238, având CUI RO 482384, cont bancar deschis la BCR- Sucursala Unirea București, nr. RO66 RNCB 0082 0030 8114 0001, reprezentată legal prin PhD.Dr.VIORICA CHIURCIU - Director General; prin prezenta declarăm următoarele:

Produsul: DILUVAC - Diluant pentru vaccinuri antivirale și antibacteriene liofilizate

Seria: 34

Valabilitatea: 17.11.2027

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 . 110154/20.07.2011



Director General
Dr. Viorica CHIURCIU

Șef Laborator Control Biologic
Dr. Silvia PURCĂREA

CERTIFICAT DE ANALIZĂ PENTRU PRODUSUL FINIT
Nr. 78/10.12.2025

NUMELE ȘI ADRESA PRODUCĂTORULUI ROMVAC COMPANY S.A. Sos. Centurii nr. 7, Voluntari ILFOV IF-077190 Tel./Fax: (+) 4 021 350 3109 / (+) 4 021 350 3110 Email: romvac@romvac.ro	NR. AUT. FABRICAȚIE RO 01/2023	CERTIF. GMP FABRICAȚIE - CONTROL NR.76/2023/RO
DENUMIREA PRODUSULUI / FORMĂ DOZARE DILUVAC-diluant pentru vaccinuri antivirale și antibacteriene liofilizate	NR. SERIE 34	COD PRODUS B - 1939
	DATA FABRICAȚIEI 17.11.2025	DATA EXPIRĂRII 17.11.2027
	AUT. COMERCIALIZARE Nr.110154/20.07.2011	PAGINA 1 din 1

REF. POS#	TEST	DATELE TESTĂRII		LIMITE/CRITERIU ADMISIBILITATE	REZULTAT	COD S – SATISFĂCĂTOR NS – NESATISFĂCĂTOR NC – NECONCLUDENT NT – NETESTAT
		ÎNCEPERE	FINALIZARE			
F3.1. - 004	PRELEVAREA PROBELOR PENTRU EFECTUAREA CONTROLULUI CALITATII	21.11.2025	21.11.2025	Se recolteaza un nr. de probe in directa corelatie cu marimea seriei-30 flx50ml/fl	30 flacoane x 50 ml/fl	S
F3.1. - 005	CONTROLUL STERILITĂȚII BACTERIENE ȘI FUNGICE 20 fl	21.11.2025	05.12.2025	- Fluid thioglycollate medium (30 -35 °C) steril - Soybean -Casein Digest medium(20 -25 °C) steril	20/20-probe la 30 ⁰ -35 ⁰ C- Absență contaminanți bacterieni 20/20 -probe la 20 ⁰ -25 ⁰ C- Absență contaminanți fungici	S
F3.1. - 063	CONTROLUL INOCUTĂȚII NESPECIFICE 5 șoareci inoc. s.c.cu 0,5 ml - 3 fl	24.11.2025	01.12.2025	Soarecii inoculati trebuie să tolereze produsul fără să apară reacții locale sau generale	5/5 soareci inoculati tolerează produsul fără să apară reacții locale sau generale.	S
F3.1. - 041	CONTROLUL MACROSCOPIC – 3 fl	21.11.2025	21.11.2025	Lichid limpede incolor,fără impurități	Lichid limpede incolor,fără impurități	S
F3.1. - 042	CONTROLUL CANTITĂȚII REPARTIZATĂ/FL	21.11.2025	21.11.2025	50 ml.	20 fl x 50 ml/fl	S
F3.1. - 044	DETERMINAREA VALORII pH – 3 fl	21.11.2025	21.11.2025	7,2 ± 0,3	7,24; 7,24; 7,23	S
F3.1. - 043	IDENTIFICAREA FOSFAȚILOR DIN COMP. DILUANTULUI -1 fl	24.11.2025	24.11.2025	Precipitat de culoare galbenă-prezență fosfați	Precipitat de culoare galbenă-prezență fosfați	S

MĂRIMEA SERIEI			OBSERVAȚII
NR. UNITĂȚI COMERCIALE (1) 5.905 fl	CANTITATE PRODUS / UNITATE COMERCIALĂ (2) 50 ml/fl	TOTAL (1 x 2) 295.250 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 ☐ RESPINGERE ☐ ALTELE (Explicații) ☐ REPROCESSARE SAU RETESTARE	
SEMNĂTURĂ ȘEF LABORATOR CONTROL BIOLOGIC Dr. Silvia PURCAREA Data: 10.12.2025	SEMNĂTURĂ PERSOANA CALIFICATĂ Biochim. Andrei NICA/ Dr.Biolog Lucia DIACONU Data: 10.12.2025