

CERTIFICAT DE ANALIZĂ PENTRU PRODUSUL FINIT

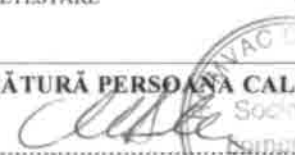
Nr. 45 / 19.01.2022

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.: 64/2019/RO
	NR. SERIE 17	COD PRODUS 28565; 28622
DENUMIREA COMERCIALĂ A PRODUSULUI CASTRAROM N Pulbere uz extern	DATA CONDIȚIONĂRII .01.2022	VALABILITATE .01.2024
	AUT. COMERCIALIZARE 110331 / 25.11.2011	PAGINA 1 din 1

REF/ P.O.S. #	TEST	DATELE TESTĂRII		LIMITE/CRITERII ADMISIBILITATE	REZULTAT	COD S – SATISFĂCĂTOR NS – ESATISFĂCĂTOR NC – NECONCLUDENT NT – NETESTAT
		ÎNCEPERE	FINALIZARE			
POS#F3.2.-22.	Aspect	11.01.22	11.01.22	Pulbere omogena	Pulbere omogena	S
POS#F3.2.-22	Culoare	11.01.22	11.01.22	Alb-galbui	Alb-galbui	S
POS#F3.2.-22	Miros	11.01.22	11.01.22	Fara	Fara	S
SI 4.2.	Identificare: Oxitetraciclina HCl, Neomicina sulfat, Sulfat de magneziu, Lactoza	11.01.22	11.01.22	prezenti	prezenti	S
SI 4.3.1	Conținut în: Oxitetraciclina HCl	11.01.22	12.01.22	0,95 – 1,05 g/100 g.	1,04 g/100 g.	S
POS#F3.3-012	Conținut în: Neomicina sulfat	11.01.22	13.01.22	0,95 – 1,05 g/100 g.	1,00 g/100 g.	S
SI 4.3.2	Conținut în: Sulfat de magneziu	11.01.22	11.01.22	9,50 – 10,50 g/100 g.	9,93 g/100 g.	S
POS#F3.3-009	Control contaminare microbiologica	12.01.22	19.01.22	TAMC (CFU/g) – 10 ² TYMC (CFU/g) – 10 ¹ M.O. specifice – <i>S. aureus</i> ; <i>P. aeruginosa</i> ; absent/g	< 10 ² CFU/g < 10 ¹ CFU/g <i>S. aureus</i> ; <i>P. aeruginosa</i> ; absent/g	S
SI 4.1.	Control conținut per ambalaj	11.01.22	11.01.22	100 g./fl. ± 2%	corespunde	S

MĂRIMEA SERIEI			OBSERVAȚII
NR. UNITĂȚI COMERCIALE (1)	CANTITATE PRODUS / UNITATE COMERCIALĂ (2)	TOTAL (1 x 2)	
1004 fl.	100 g	100400 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 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 ☐ REPROCESARE SAU RETESTARE ☐ RESPINGERE ☐ ALTELE (Explicați)	
SEMNĂTURĂ LAB. CONTROLUL CALITĂȚII Biochim. Silvia Stănculescu / Ing. Chim. Răduț Marin Șef Laborator / Adjukt Șef Laborator Data: 19.01.2022	SEMNĂTURĂ PERSOANĂ CALIFICATĂ  Dr. biolog Lucia DIACONU / Biochim. Andrei George NICA Data: 19.01.2022

