

CERTIFICAT DE ANALIZĂ PENTRU PRODUSUL FINIT

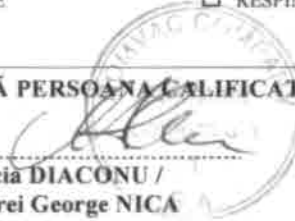
Nr. 717 / 17.07.2023

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 32	COD PRODUS 33836; 51865
DENUMIREA COMERCIALĂ A PRODUSULUI ECVIROM I Suspensie orala	DATA CONDIȚIONĂRII .07.2023	VALABILITATE .07.2025
	AUT. COMERCIALIZARE 160147 / 17.05.2016	PAGINA 1 din 1

REF/ P.O.S. #	TEST	DATELE TESTĂRII		LIMITE/CRITERII ADMISIBILITATE	REZULTAT	COD S - SATISFĂCĂTOR NS - NESATISFĂCĂTOR NC - NECONCIZIENT NT - NTESTAT
		ÎNCEPERE	FINALIZARE			
POS#F3.2.-22.	Aspect	07.07.23	07.07.23	Suspensie omogena	Suspensie omogena	S
POS#F3.2.-22	Culoare	07.07.23	07.07.23	Alba, alb-galbuie	Alb-galbuie	S
POS#F3.2.-22	Miros	07.07.23	07.07.23	Fara	Fara	S
SI 4.1.	pH - ul	07.07.23	07.07.23	3,5 - 6	4,47	S
SI 4.2.	Identificare: Ivermectina, Acid benzoic, Praziquantel	07.07.23	07.07.23	Prezenti	Prezenti	S
SI 4.3.1.	Conținut în: Ivermectina	07.07.23	10.07.23	0,19 - 0,21 g/100 ml.	0,196 g/100 ml.	S
SI 4.3.2.	Conținut în: Praziquantel	07.07.23	10.07.23	2,375 - 2,625 g/100 ml.	2,38 g/100 ml.	S
SI 4.3.3.	Conținut în: Acid benzoic	07.07.23	10.07.23	0,18 - 0,22 g/100 ml.	0,183 g/100 ml.	S
SI 4.1.	Stabilitatea suspensiei	07.07.23	07.07.23	Corespunde	Corespunde	S
POS#F3.3-009	Control contaminare microbiologica	10.07.23	17.07.23	TAMC (CFU/ml) - 10 ² TYMC (CFU/ml) - 10 ¹ M.O. specifice - E. coli absent/ml	< 10 ² CFU/ml < 10 ¹ CFU/ml E. coli absent/ml	S
SI 4.1.	Control conținut per ambalaj	07.07.23	07.07.23	50 ml/seringa. ± 2%	Corespunde	S

MĂRIMEA SERIEI			OBSERVAȚII
NR. UNITĂȚI COMERCIALE (1)	CANTITATE PRODUS / UNITATE COMERCIALĂ (2)	TOTAL (1 x 2)	
1988 seringi.	50 ml	99400 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 ☐ REPROCESARE SAU RETESTARE ☐ RESPINGERE ☐ ALTELE (Explicați)	
SEMNĂTURĂ LAB. CONTROLUL CALITĂȚII  Biochim. Silvia Stănculescu / Ing. Chm. Răduț Marin Șef Laborator / Adjunct Laborator Data: 17.07.2023	SEMNĂTURĂ PERSOANĂ CALIFICATĂ  Dr. biolog Lucia DIACONU / Biochim. Andrei George NICA Data: 17.07.2023