

CERTIFICAT DE ANALIZĂ PENTRU PRODUSUL FINIT

Nr. 534 / 26.05.2020

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 1	COD PRODUS 23515; 3742; 3711
DENUMIREA COMERCIALĂ A PRODUSULUI OTOGUARD Unguent	DATA CONDIȚIONĂRII .05.2020	VALABILITATE .05.2022
	AUT. COMERCIALIZARE 150375 / 19.08.2015	PAGINA 1 din 1

REF./ P.O.S. #	TEST	DATELE TESTĂRII		LIMITE/CRITERII ADMISIBILITATE	REZULTAT	COD S – SATISFĂCĂTOR NS – ÎNSĂȘISFĂCĂTOR NC – NECONCLUDENT NT – NETESTAT
		ÎNCEPERE	FINALIZARE			
POS#F3.2.-22.	Aspect	14.05.20	14.05.20	Unguent omogen	Unguent omogen	S
POS#F3.2.-22	Culoare	14.05.20	14.05.20	Alba	Alba	S
POS#F3.2.-22	Miros	14.05.20	14.05.20	Caracteristic	Caracteristic	S
SI 4.2.	Identificare: Neomicina sulfat, Cypermetrina, Permetrin, Anestezina, Oxid de zinc	14.05.20	14.05.20	Prezente	Prezente	S
SI 4.3.1	Conținut în: Neomicina sulfat	14.05.20	20.05.20	2,85 – 3,15 g/100 g.	2,99 g/100 g.	S
SI 4.3.2	Conținut în: Benzocaina	14.05.20	26.05.20	2,375 – 2,625 g/100 g.	2,38 g/100 g.	S
SI 4.3.3	Conținut în: Cypermetrin	14.05.20	26.05.20	0,0475 – 0,0525 g/100 g.	0,0476 g/100 g.	S
SI 4.3.4	Conținut în: Permetrin	14.05.20	26.05.20	0,002375 – 0,002625 g/100 g.	0,0024 g/100 g.	S
SI 4.3.5	Conținut în: Oxid de zinc	14.05.20	14.05.20	1,90 – 2,10 g/100 g.	1,975 g/100 g.	S
POS#F3.3-009	Control contaminare microbiologica	18.05.20	25.05.20	TAMC (CFU/g) ≤ 10 ² TYMC (CFU/g) ≤ 10 ¹ M.O. specifice – E. coli absent/g	< 10 ² CFU/g < 10 ¹ CFU/g E. coli absent/g	S
SI 4.1.	Control conținut per ambalaj	14.05.20	14.05.20	30 g/tub. ± 3%	Corespunde	S

MĂRIMEA SERIEI			OBSERVAȚII
NR. UNITĂȚI COMERCIALE (1)	CANTITATE PRODUS / UNITATE COMERCIALĂ (2)	TOTAL (1 x 2)	
1004 tub.	30 g	30120 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

☐ REPROCESSARE SAU RETESTARE

☐ RESPINGERE

☐ ALTELE (Explicații)

SEMNĂTURĂ LAB. CONTROLUL CALITĂȚII

Biochim. Silvia Stănculescu
Șef Laborator
Data: 26.05.2020



SEMNĂTURĂ PERSOANA CALIFICATĂ

Chim. Carmen DIACONU
Biochim. Andrei George NICA
Data: 26.05.2020

