

CERTIFICAT DE ANALIZĂ PENTRU PRODUSUL FINIT

Nr. 1222 / 20.12.2021

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 14	COD PRODUS 4457; 4464; 4433; 4440; 34215
DENUMIREA COMERCIALĂ A PRODUSULUI PODODERMIN Unguent	DATA CONDIȚIONĂRII .12.2021	VALABILITATE .12.2023
	AUT. COMERCIALIZARE 160203 / 28.06.2016	PAGINA 1 din 1

REF./ P.O.S. #	TEST	DATELE TESTĂRII		LIMITE/CRITERII ADMISIBILITATE	REZULTAT	COD S – SATISFĂCĂTOR NS – NESATISFĂCĂTOR NC – NECONCLUDENT NT – NETESTAT
		ÎNCEPERE	FINALIZARE			
POS#F3.2.-22.	Aspect	10.12.21	10.12.21	Unguent omogen	Unguent omogen	S
POS#F3.2.-22	Culoare	10.12.21	10.12.21	Galben-portocaliu	Galben-portocal	S
POS#F3.2.-22	Miros	10.12.21	10.12.21	Caracteristic	Caracteristic	S
SI 4.2.	Identificare: Oxitetraciclina HCl, Nitrofuran, Iodoform, Bismut subnitric, Acid salicilic	10.12.21	10.12.21	Prezent	Prezent	S
SI 4.3.1	Conținut în: Oxitetraciclina HCl	10.12.21	10.12.21	2,85 – 3,15 g/100 g	3,07 g/100 g.	S
SI 4.3.2	Conținut în: Nitrofuran	10.12.21	13.12.21	0,95 – 1,05 g/100 g	0,96 g/100 g.	S
SI 4.3.3	Conținut în: Iodoform	10.12.21	10.12.21	9,50 – 10,50 g/100 g	9,91 g/100 g.	S
SI 4.3.4	Conținut în: Bismut subnitric	10.12.21	10.12.21	5,70 – 6,30 g/100 g	5,90 g/100 g.	S
SI 4.3.5	Conținut în: Acid salicilic	10.12.21	10.12.21	0,95 – 1,05 g/100 g	1,01 g/100 g.	S
POS#F3.3-009	Control contaminare microbiologica	13.12.20	20.12.20	TAMC (CFU/ml) – 10 ² TYMC (CFU/ml) – 10 ¹ M.O. specifice – S. aureus; P. aeruginosa: absent/ml	< 10 ² CFU/ml < 10 ¹ CFU/ml S. aureus; P. aeruginosa: absent/ml	S
SI 4.1.	Control conținut per ambalaj	10.12.21	10.12.21	50 g/tub. ± 3%	Corespunde	S

MĂRIMEA SERIEI			OBSERVAȚII
NR. UNITĂȚI COMERCIALE (1) 610 tub.	CANTITATE PRODUS / UNITATE COMERCIALĂ (2) 50 g	TOTAL (1 x 2) 30500 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 (Poate fi ținut în depozit)

SEMNĂTURĂ LAB. CONTROLUL CALITĂȚII

Biochim. Silvia Stănculescu / Ing. Chim. Răduț Marin
 Șef Laborator / Adjunct Șef Laborator
 Data: 20.12.2021

SEMNĂTURĂ PERSOANĂ CALIFICATĂ

Dr. biolog Lucia DIACONU
 Biochim. Andrei George NICA
 Data: 20.12.2021