

CERTIFICAT DE ANALIZĂ PENTRU PRODUSUL FINIT

Nr. **105** / **05.02.2020**

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.: 64/2019/RO

NR. SERIE

1

COD PRODUS

4907; 4895; 4914; 33843

DENUMIREA COMERCIALĂ A PRODUSULUI

ROMBENDAZOL 10%

Suspensie orala

DATA CONDIȚIONĂRII

01.2020

VALABILITATE

01.2022

AUT. COMERCIALIZARE

130220 / 22.11.2013

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	28.01.20	28.01.20	Suspensie	Suspensie	S
POS#F3.2.-22	Culoare	28.01.20	28.01.20	Alba	Alba	S
POS#F3.2.-22	Miros	28.01.20	28.01.20	Caracteristic	Caracteristic	S
SI 4.1.	pH - ul	28.01.20	28.01.20	3,5 – 6	4,21	S
SI 4.2.	Identificare: Albendazol, Acid benzoic	28.01.20	28.01.20	Prezenti	Prezenti	S
SI 4.3.1	Conținut în: Albendazol	28.01.20	29.01.20	9,50 – 10,50 g/100 ml.	10,49 g/100 ml.	S
SI 4.3.2	Conținut în: Acid benzoic	28.01.20	29.01.20	0,18 – 0,22 g/100 ml.	0,21 g/100 ml.	S
SI 4.1.	Stabilitatea suspensiei	28.01.20	28.01.20	Corespunde	Corespunde	S
Ph Eu 9.0, cap. 5.1.4	Control contaminare microbiologica	29.01.20	05.02.20	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	28.01.20	28.01.20	100 ml/fl. ± 2% 1000 ml/fl. ± 1%	Corespunde	S

MĂRIMEA SERIEI			OBSERVAȚII
NR. UNITĂȚI COMERCIALE (1)	CANTITATE PRODUS / UNITATE COMERCIALĂ (2)	TOTAL (1 x 2)	
1004 fl.	100 ml	100400 ml	
100 fl.	1000 ml	100000 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 ☐ REPROCESSARE SAU RETESTARE ☐ RESPINGERE ☐ ALTELE (Explicații)	
SEMNĂTURĂ LAB. CONTROLUL CALITĂȚII  Biochim. Silvia Stănculescu Șef Laborator Data: 05.02.2020	SEMNĂTURĂ PERSOANĂ CALIFICATĂ  Chim. Carmen DIACONU / Biochim. Andrei George NICA Data: 05.02.2020