

.CERTIFICAT DE ANALIZĂ PENTRU PRODUSUL FINIT

Nr. 41 / 27.01.2025

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 / - 03.04.2023	CERTIFICAT GMP Nr.: 76/2023/RO
	NR. SERIE 23	COD PRODUS 4907; 4895; 4914; 33843
DENUMIREA COMERCIALĂ A PRODUSULUI ROMBENDAZOL 10% Suspensie orală	DATA CONDIȚIONĂRII .01.2025	VALABILITATE .01.2027
	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	17.01.25	17.01.25	Suspensie	Suspensie	S
POS#F3.2.-22	Culoare	17.01.25	17.01.25	Alba	Alba	S
POS#F3.2.-22	Miros	17.01.25	17.01.25	Caracteristic	Caracteristic	S
SI 4.1.	pH – ul	17.01.25	17.01.25	3,5 – 6	4,42	S
SI 4.2.	Identificare: Albendazol, Acid benzoic	17.01.25	17.01.25	Prezenti	Prezenti	S
SI 4.3.1	Conținut în: Albendazol	17.01.25	21.01.25	9,50 – 10,50 g/100 ml	10,41 g/100 ml	S
SI 4.3.2	Conținut în: Acid benzoic	17.01.25	21.01.25	0,18 – 0,22 g/100 ml	0,22 g/100 ml	S
SI 4.1.	Stabilitatea suspensiei	17.01.25	17.01.25	Corespunde	Corespunde	S
POS#F3.3-009	Control contaminare microbiologica	20.01.25	27.01.25	TAMC (CFU/ml) – 10 ² TYMC (CFU/ml) – 10 ¹ M.O. specifice – E. coli absent/ml	< 1 CFU/ml < 1 CFU/ml E. coli absent/ml	S
SI 4.1.	Control conținut per ambalaj	17.01.25	17.01.25	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)	
3 fl.	100 ml	300 ml	
200 fl.	1000 ml	200000 ml	

Prin prezenta certificăm 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 ☐ REPROCESARE SAU RETESTARE ☐ RESPINGERE ☐ ALTELE (Explicații)	
SEMNĂTURĂ	
LABORATOR CONTROLUL CALITĂȚII Biochim. Silvia Stănculescu / Ing. Chim. Răduț Marin Șef Laborator / Adjunct Șef Laborator Data: 27.01.2025	PERSOANA CALIFICATĂ Dr. biolog Lucia DIACONU / Biochim. Andrei George NICA Data: 27.01.2025