

CERTIFICAT DE ANALIZĂ PENTRU PRODUSUL FINIT

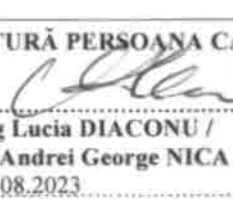
Nr. 821 / 18.08.2023

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 65	COD PRODUS 4921; 4938; 4945; 37719
DENUMIREA COMERCIALĂ A PRODUSULUI ROMBENDAZOL 2,5% Suspensie orala	DATA CONDIȚIONĂRII 08.2023	VALABILITATE 08.2025
	AUT. COMERCIALIZARE 150356 / 11.08.2015	PAGINA 1 din 1

REF./ P.O.S. #	TEST	DATELE TESTĂRII		LIMITE/CRITERII ADMISIBILITATE	REZULTAT	COD S - SATISFĂCĂTOR NS - NESATISFĂCĂTOR NC - NECONCIZIENT NT - NETERAT
		ÎNCEPERE	FINALIZARE			
POS#F3.2.-22.	Aspect	04.08.23	04.08.23	Suspensie omogena	Suspensie omogena	S
POS#F3.2.-22	Culoare	04.08.23	04.08.23	Alba	Alba	S
POS#F3.2.-22	Miros	04.08.23	04.08.23	Caracteristic	Caracteristic	S
SI 4.1.	pH - ul	04.08.23	04.08.23	3,5 - 6	4,28	S
SI 4.2.	Identificare: Acid benzoic, Albendazol	04.08.23	04.08.23	Prezenti	Prezenti	S
SI 4.3.1.	Conținut în: Albendazol	04.08.23	07.08.23	2,375 - 2,625 g/100 ml.	2,40 g/100 ml.	S
SI 4.3.2.	Conținut în: Acid benzoic	04.08.23	07.08.23	0,18 - 0,22 g/100 ml.	0,18 g/100 ml.	S
SI 4.1.	Stabilitate suspensie	04.08.23	04.08.23	Corespunde	Corespunde	S
POS#F3.3-009	Control contaminare microbiologica	07.08.23	14.08.23	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	04.08.23	04.08.23	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 flacoane	100 ml	100400 ml	
97 flacoane	1000 ml	97000 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 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 LAB. CONTROLUL CALITĂȚII  Biochim. Silvia Stănculescu / Ing. Chim. Răduț Marin Șef Laborator / Adjunct Șef Laborator Data: 18.08.2023	SEMNĂTURĂ PERSOANA CALIFICATĂ  Dr. biolog Lucia DIACONU / Biochim. Andrei George NICA Data: 18.08.2023