

CERTIFICAT DE ANALIZĂ PENTRU PRODUSUL FINIT

Nr. 111 / 09.02.2024

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 71		COD PRODUS 4921; 4938; 4945; 37719
DENUMIREA COMERCIALĂ A PRODUSULUI ROMBENDAZOL 2,5% Suspensie orala	DATA CONDIȚIONĂRII .01.2024		VALABILITATE .01.2026
	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 – NECONCLUDENT NT – NETESTAT
		ÎNCEPERE	FINALIZARE			
POS#F3.2.-22.	Aspect	30.01.24	30.01.24	Suspensie omogena	Suspensie omogena	S
POS#F3.2.-22	Culoare	30.01.24	30.01.24	Alba	Alba	S
POS#F3.2.-22	Miros	30.01.24	30.01.24	Caracteristic	Caracteristic	S
SI 4.1.	pH – ul	30.01.24	30.01.24	3,5 – 6	4,57	S
SI 4.2.	Identificare: Acid benzoic, Albendazol	30.01.24	30.01.24	Prezenti	Prezenti	S
SI 4.3.1.	Conținut în: Albendazol	30.01.24	01.02.24	2,375 – 2,625 g/100 ml.	2,60 g/100 ml.	S
SI 4.3.2.	Conținut în: Acid benzoic	30.01.24	01.02.24	0,18 – 0,22 g/100 ml.	0,18 g/100 ml.	S
SI 4.1.	Stabilitate suspensie	30.01.24	30.01.24	Corespunde	Corespunde	S
POS#F3.3-009	Control contaminare microbiologica	31.01.24	07.02.24	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	30.01.24	30.01.24	100 ml/fl. ± 2% 1000 ml/fl. ± 1%	Corespunde	S

MĂRIMEA SERIEI			OBSERVAȚII
NR. UNITĂȚI COMERCIALE (1) 1004 flacoane	CANTITATE PRODUS / UNITATE COMERCIALĂ (2) 100 ml	TOTAL (1 x 2) 100400 ml	
98 flacoane	1000 ml	98000 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 ☐ REPROCESARE SAU RETESTARE ☐ RESPINGERE ☐ ALTELE (Explicații)	
SEMNĂTURĂ LAB. CONTROLUL CALITĂȚII  Biochim. Silvia Stănculescu / Ing. Chim. Radu Marin Șef Laborator / Adjunct Șef Laborator Data: 09.02.2024	SEMNĂTURĂ PERSOANA CALIFICATĂ  Dr. biolog Lucia DIACONU / Biochim. Andrei George NICA Data: 09.02.2024