

CERTIFICAT DE ANALIZĂ PENTRU PRODUSUL FINIT

Nr. 1192 / 20.12.2024

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 / – 03.04.2023	CERTIFICAT GMP Nr.: 77/2023/RO
DENUMIREA COMERCIALĂ A PRODUSULUI ROMBENDAZOL 2,5% Suspensie orala		NR. SERIE 83	COD PRODUS 4921; 4938; 4945; 37719
DATA CONDIȚIONĂRII .12.2024		VALABILITATE .12.2026	
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	06.12.24	06.12.24	Suspensie omogena	Susp. omogena	S
POS#F3.2.-22	Culoare	06.12.24	06.12.24	Alba	Alba	S
POS#F3.2.-22	Miros	06.12.24	06.12.24	Caracteristic	Caracteristic	S
SI 4.1.	pH – ul	06.12.24	06.12.24	3,5 – 6	4,30	S
SI 4.2.	Identificare: Acid benzoic, Albendazol	06.12.24	06.12.24	Prezenti	Prezenti	S
SI 4.3.1.	Conținut în: Albendazol	06.12.24	11.12.24	2,375 – 2,625 g/100 ml.	2,45 g/100 ml.	S
SI 4.3.2.	Conținut în: Acid benzoic	06.12.24	11.12.24	0,18 – 0,22 g/100 ml.	0,21 g/100 ml.	S
SI 4.1.	Stabilitate suspensie	06.12.24	06.12.24	Corespunde	Corespunde	S
POS#F3.3-009	Control contaminare microbiologica	10.12.24	17.12.24	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	06.12.24	06.12.24	100 ml/fl. ± 2% 1000 ml/fl. ± 1%	Corespunde	S

MĂRIMEA SERIEI			OBSERVAȚII
NR. UNITĂȚI COMERCIALE (1) 1003 flacoane	CANTITATE PRODUS / UNITATE COMERCIALĂ (2) 100 ml	TOTAL (1 x 2) 100300 ml	
100 flacoane	1000 ml	100000 ml	

Prin prezenta certifice 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: 20.12.2024	PERSOANA CALIFICATĂ Dr. biolog Lucia DIACONU / Biochim. Andrei George NICA Data: 20.12.2024