

CERTIFICAT DE ANALIZĂ PENTRU PRODUSUL FINIT

Nr. **429** / **15.05.2024**

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
	NR. SERIE 22	COD PRODUS 29306; 29294; 29287
DENUMIREA COMERCIALĂ A PRODUSULUI ROMFENBENDAZOL 10% Suspensie orala	DATA CONDIȚIONĂRII .05.2024	VALABILITATE .05.2026
	AUT. COMERCIALIZARE 120068 / 23.02.2012	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	08.05.24	08.05.24	Suspensie	Suspensie	S
POS#F3.2.-22	Culoare	08.05.24	08.05.24	Alba	Alba	S
POS#F3.2.-22	Miros	08.05.24	08.05.24	Slab-caracteristic	Slab-caracteristic	S
SI 4.1.	pH - ul	08.05.24	08.05.24	3,5 – 6	4,31	S
SI 4.2.	Identificare: Fenbendazol, Acid benzoic	08.05.24	08.05.24	Prezenti	Prezenti	S
SI 4.3.1	Conținut în: Fenbendazol	08.05.24	13.05.24	9,50 – 10,50 g/100 ml.	10,40 g/100 ml	S
SI 4.3.2	Conținut în: Acid benzoic	08.05.24	13.05.24	0,18 – 0,22 g/100 ml.	0,21 g/100 ml	S
SI 4.1.	Stabilitatea suspensiei	08.05.24	08.05.24	Corespunde	Corespunde	S
POS#F3.3-009	Control contaminare microbiologica	08.05.24	15.05.24	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	08.05.24	08.05.24	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)	
4 flacoane.	100 ml	400 ml	
200 flacoane.	1000 ml	200000 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		
LABORATOR CONTROLUL CALITĂȚII  Biochim. Silvia Stănescu / Ing. Chim. Răduț Marin Șef Laborator / Adjunct Șef Laborator Data: 15.05.2024	PERSOANA CALIFICATĂ  Dr. biolog Lucia DIACONE Biochim. Andrei George NICA Data: 15.05.2024	