

.CERTIFICAT DE ANALIZĂ PENTRU PRODUSUL FINITNr. 811 / 26.08.2025

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 37	COD PRODUS 4907; 4895; 4914; 33843
DENUMIREA COMERCIALĂ A PRODUSULUI ROMBENDAZOL 10% Suspensie orala	DATA CONDIȚIONĂRII .08.2025	VALABILITATE .08.2027
	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	14.08.25	14.08.25	Suspensie	Suspensie	S
POS#F3.2.-22	Culoare	14.08.25	14.08.25	Alba	Alba	S
POS#F3.2.-22	Miros	14.08.25	14.08.25	Caracteristic	Caracteristic	S
SI 4.1.	pH – ul	14.08.25	14.08.25	3,5 – 6	4,13	S
SI 4.2.	Identificare: Albendazol, Acid benzoic	14.08.25	14.08.25	Prezenti	Prezenti	S
SI 4.3.1	Conținut în: Albendazol	14.08.25	21.08.25	9,50 – 10,50 g/100 ml	10,46 g/100 ml	S
SI 4.3.2	Conținut în: Acid benzoic	14.08.25	21.08.25	0,18 – 0,22 g/100 ml	0,21 g/100 ml	S
SI 4.1.	Stabilitatea suspensiei	14.08.25	14.08.25	Corespunde	Corespunde	S
POS#F3.3-009	Control contaminare microbiologica	19.08.25	26.08.25	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	14.08.25	14.08.25	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	
199 fl.	1000 ml	199000 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 Stănculescu / Ing. Chim. Răduț Marin
Șef Laborator / Adjunct Șef Laborator
Data: 26.08.2025

PERSOANA CALIFICATĂ

Dr. biolog Lucia DIACONU /
Biochim. Andrei George NICA
Data: 26.08.2025

