

CERTIFICAT DE ANALIZĂ PENTRU PRODUSUL FINIT

Nr. 114 / 23.02.2026

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 29	COD PRODUS 29306; 29294; 29287
DENUMIREA COMERCIALĂ A PRODUSULUI ROMFENBENDAZOL 10% Suspensie orala	DATA CONDIȚIONĂRII .02.2026	VALABILITATE .02.2028
	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	13.02.26	13.02.26	Suspensie	Suspensie	S
POS#F3.2.-22	Culoare	13.02.26	13.02.26	Alba	Alba	S
POS#F3.2.-22	Miros	13.02.26	13.02.26	Slab-caracteristic	Slab-caracteristic	S
SI 4.1.	pH - ul	13.02.26	13.02.26	3,5 – 6	4,36	S
SI 4.2.	Identificare: Fenbendazol, Acid benzoic	13.02.26	13.02.26	Prezenti	Prezenti	S
SI 4.3.1	Conținut în: Fenbendazol	13.02.26	18.02.26	9,50 – 10,50 g/100 ml	10,43 g/100 ml	S
SI 4.3.2	Conținut în: Acid benzoic	13.02.26	18.02.26	0,18 – 0,22 g/100 ml	0,21 g/100 ml	S
SI 4.1.	Stabilitatea suspensiei	13.02.26	13.02.26	Corespunde	Corespunde	S
POS#F3.3-009	Control contaminare microbiologică	16.02.26	23.02.26	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	13.02.26	13.02.26	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 flacoane.	100 ml	300 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	
<input checked="" type="checkbox"/> ELIBERARE PRODUS	<input type="checkbox"/> REPROCESARE SAU RETESTARE
<input type="checkbox"/> ALTELE (Explicații)	<input type="checkbox"/> RESPINGERE
SEMNĂTURĂ	
LABORATOR CONTROLUL CALITĂȚII Biochim. Silvia Stănculescu / Ing. Chim. Răduț Marin Șef Laborator / Adjunct Șef Laborator Data: 23.02.2026	PERSOANA CALIFICATĂ Dr. biolog Lucia DIACONU / Biochim. Andrei George NICA Data: 23.02.2026