



**DEPARTAMENT CONTROLUL CALITĂȚII**

**Laboratorul de analize fizico-chimice**

MD-6826, Republica Moldova, r-ul. Ialoveni, s. Sociteni, șos. Chișinău – Hîncești nr. 10, tel./ fax: (+373) 26 87 60 63

**CERTIFICAT DE ANALIZĂ**

**№ 8034 din 22.12.2023**

Denumirea produsului:

**Clorhexidina 0,05%, soluție pentru igienă**

Numărul de înregistrare/data:

10689 din 30.06.2021

Forma farmaceutică:

soluție pentru igienă

Marimea ambalajului:

flacon × 100 ml

Numărul seriei:

**061223M**

Mărimea seriei:

3 916 flacoane

Prelevat:

6 flacoane

Data de fabricație:

12.2023

Data de expirare:

12.2026

Numărul autorizației de fabricație/  
certificatul BPF

Nr. autorizatie: AMDM.MD.AF.003.H.002.2021

Certificat GMP (MD): Nr.AMDM.MD.GMP.H.002.2021

Certificat GMP (RO): Nr. 044/2019/RO

ST MD-EUF/101, ed.1/rev.1

Analiza efectuată conform:

Rezultatele analizelor:

Denumire parametru	Limite criteriile de acceptanță	Rezultate
Descriere	Lichid incolor, transparent sau slab opalescent, fără miros.	Corespunde
Identificare	Spectrofotometrie UV-VIS	Pozitivă
pH	5,5 - 7,0	5,9
Volum nominal, ml	≥ 100 ml	100
Dozare,% (m/v) -clorhexidină bigluconat	0,046 - 0,054	0,049
Ambalare	Conform ST MD-EUF/101, ed.1/rev.1	Corespunde

Protocol de analiză: № S160 din 22.12.2023

Concluzie: Eșantionul Clorhexidina 0,05%, soluție pentru igienă, 100 ml N1 seria 061223M corespunde cerințelor înaintate de ST MD-EUF/101, ed.1/rev.1.

Verificat/Aprobat: DDCC

*Kulcigars* *Stas*



(Nume, Prenume)

(Semnatura)

Prezentul document este confidential si este proprietatea exclusiva a ICS Eurofarmaco SA, Republica Moldova