



RAVIMIAMET

Vorm INSP-82-D

Ettevõtja nimi
Ettevõtte nimi
Registrikood
Aadress
Kontaktandmed

Proovide kontrolliks võtmine

08.01.2024

(Alus: RavS 101¹ lg 4, KorS § 51 lg 6¹)

Apteegis valmistatud ravim: nimetus/koostis, ravimvorm, toimeaine sisaldus, seeria/retsepti number, valmistamise kuup., kõlblikkusaeg, kogus.

1	5% Gabapentin Curavet geeltablett (gabapentinum 20mg) N32, partii 23/3D, valmistatud 04.01.2024, 3D-prinditud 05.01.2024, kõlblikkusaeg 03.07.2024
2	5% Gabapentin Curavet (gabapentinum 30mg) N32, partii 21/3D, valmistatud 04.01.2024, 3D-prinditud 05.01.2024, kõlblikkusaeg 03.07.2024
3	5% Gabapentin Curavet (gabapentinum 50mg) N32, partii 22/3D, valmistatud 04.01.2024, 3D-prinditud 05.01.2024, kõlblikkusaeg 03.07.2024
4	Curavet Platcebo 400mg N5, partii 26/3D, valmistatud 04.01.2024, 3D-prinditud 05.01.2024, kõlblikkusaeg 03.07.2024
5	Curavet Platcebo 600mg N5, partii 24/3D, valmistatud 04.01.2024, 3D-prinditud 05.01.2024, kõlblikkusaeg 03.07.2024
	Curavet Platcebo 1000mg N5, partii 25/3D, valmistatud 04.01.2024, 3D-prinditud 05.01.2024, kõlblikkusaeg 03.07.2024

Muu info:

3D-prinditud geeltabletid 05.01.2024

(nt teave prooviks võetud materjali seisundi, säilitamistingimuste, kontrolliks võtmise põhjuse vm kohta)

**Analüüsiks antud uudse tehnoloogia (3D-printimine) kasutuselevõtmise eesmärgil.
3D-prinditud ravimeid säilitada toatemperatuuril.**

Dokumendid:

Tootmisaktid nr 21-TO101, 22-TO101, 23-TO101, 24-TO101, 25-TO101, 26-TO101
Tööprotsessi akt

(koos prooviga kaasa võetud või korraldus saata järgi Ravimiametisse)

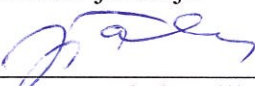
Proov võetud inspeksiooni ajal / inspektori poolt ettevõttes kohapeal	Muu transpordiviis laborisse: Toodud apteegi poolt ise laborisse kohale	
--	---	--

Ravimiameti laborisse jõudmise aeg: 08.01.2024

Andis üle: 08.01.2024

Võttis vastu:

Janika Tähnäs
Proviisor-juhataja


(nimi, ametikoht, allkiri)

EVELI HOUST
labori spetsialist


(nimi, ametikoht, allkiri)