

CERTIFICAT DE ANALIZĂ PENTRU PRODUSUL FINIT

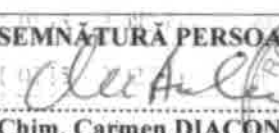
Nr. 353 / 08.04.2020

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 / - 27.11.2019	CERTIFICAT GMP Nr.: 63/2019/RO
	NR. SERIE 14	COD PRODUS 200; 217; 224
DENUMIREA COMERCIALĂ A PRODUSULUI AMOXICOLISTIN Suspensie injectabila	DATA CONDIȚIONĂRII .03.2020	VALABILITATE .03.2022
	AUT. COMERCIALIZARE 150037 / 29.01.2015	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	24.03.20	24.03.20	Suspensie	Suspensie	S
POS#F3.2.-22	Culoare	24.03.20	24.03.20	Alb-galbuie	Alb-galbuie	S
POS#F3.2.-22	Miros	24.03.20	24.03.20	Caracteristic	Caracteristic	S
SI 4.2.	Identificare: Amoxicilina trihidrat, Colistin sulfat	24.03.20	24.03.20	Prezenti	Prezenti	S
SI 4.3.1	Conținut în: Amoxicilina trihidrat	24.03.20	06.04.20	9,50 – 10,50 g/100 ml.	9,677 g/100 ml	S
SI 4.3.2	Conținut în: Colistin sulfat	24.03.20	24.03.20	1,1875 – 1,3125 g/100 ml	- g/100 ml.	S
SI 4.3.3	Conținut în: Nipagin	24.03.20	07.04.20	0,0675 – 0,0825 g/100 ml	0,0675 g/100 ml	S
SI 4.3.4	Conținut în: Nipasol	24.03.20	07.04.20	0,0225 – 0,0275 g/100 ml	0,0246 g/100 ml	S
SI 4.1.	Controlul sterilitatii microbiologice	24.03.20	07.04.20	Steril	Steril	S
SI 4.1.	Control conținut per ambalaj	24.03.20	24.03.20	min. 100 ml/fl.	Corespunde	S

MĂRIMEA SERIEI			OBSERVAȚII
NR. UNITĂȚI COMERCIALE (1)	CANTITATE PRODUS / UNITATE COMERCIALĂ (2)	TOTAL (1 x 2)	
1008 flacoane	100 ml	100800 ml	

Prin prezenta certifică 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 menționate/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 LAB. CONTROLUL CALITĂȚII  Biochim. Silvia Stănculescu Șef Laborator Data: 08.04.2020	SEMNĂTURĂ PERSOANA CALIFICATĂ  Chim. Carmen DIAONU Biochim. Andrei George NICA Data: 08.04.2020	