

CERTIFICAT DE ANALIZĂ PENTRU PRODUSUL FINIT

Nr. 986 / 27.10.2025

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 50	COD PRODUS 37845
DENUMIREA COMERCIALĂ A PRODUSULUI COLUMBOVIOFORT F Comprimate	DATA CONDIȚIONĂRII .09.2025	VALABILITATE .09.2027
	AUT. COMERCIALIZARE 170251 / 06.11.2017	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	16.10.25	16.10.25	Comprimate	Comprimate	S
POS#F3.2.-22	Culoare	16.10.25	16.10.25	Alba	Alba	S
POS#F3.2.-22	Miros	16.10.25	16.10.25	Caracteristic	Caracteristic	S
SI 4.2.	Identificare: Metionina , Metronidazol, Vitamina C	16.10.25	16.10.25	Prezenti	prezenti	S
SI 4.3.1.	Conținut în: Metronidazol	16.10.25	17.10.25	28.5 – 31.5 mg/cpr.	29,36 mg/cpr.	S
SI 4.3.2.	Conținut în: Metionina	16.10.25	17.10.25	28.5 – 31.5 mg/cpr.	30,24 mg/cpr.	S
SI 4.3.3.	Conținut în: Vitamina C	16.10.25	17.10.25	9,5 – 10,5 mg/cpr.	10,49 mg/cpr.	S
POS#F3.2.-29.	Masa medie	16.10.25	16.10.25	0,2250-0,2750 g/cpr.	0,2506 g/cpr.	S
SI 4.1.	Masa individuală	16.10.25	16.10.25	0,2250-0,2750 g/cpr.	corespunde	S
POS#F3.2.-14	Timp de dezagregare	16.10.25	16.10.25	Max. 15 min.	corespunde	S
POS#F3.3-009	Control contaminare microbiologica	20.10.25	27.10.25	TAMC (CFU/g) – 10 ³ TYMC (CFU/g) – 10 ² M.O. specifice – E. coli absent/g	< 1 CFU/g < 1 CFU/g E. coli absent/g	S
SI 4.1.	Control conținut per ambalaj	16.10.25	16.10.25	40 cpr./fl.	corespunde	S

MĂRIMEA SERIEI			OBSERVAȚII
NR. UNITĂȚI COMERCIALE (1) 9896 fl.	CANTITATE PRODUS / UNITATE COMERCIALĂ (2) 40 comprimate	TOTAL (1 x 2) 395840 comprimate	

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 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	
LABORATOR CONTROLUL CALITĂȚII Biochim. Silvia Stănculescu / Ing. Chim. Bănuț Marin Șef Laborator / Adjunct Șef Laborator Data: 27.10.2025	PERSOANA CALIFICATĂ Dr. biolog Lucia DIACONU / Biochim. Andrei George NICA Data: 27.10.2025