

CERTIFICAT DE ANALIZĂ PENTRU PRODUSUL FINIT

Nr. 1088 / 26.11.2025

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 style="text-align: center;"> 34	COD PRODUS style="text-align: center;"> 200; 217; 224
DENUMIREA COMERCIALĂ A PRODUSULUI AMOXICOLISTIN Suspensie injectabila	DATA CONDIȚIONĂRII style="text-align: center;"> .11.2025	VALABILITATE style="text-align: center;"> .11.2027
	AUT. COMERCIALIZARE style="text-align: center;"> 150037 / 29.01.2015	PAGINA style="text-align: center;"> 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	04.11.25	04.11.25	Suspensie	Suspensie	S
POS#F3.2.-22	Culoare	04.11.25	04.11.25	Alb-galbuie	Alb-galbuie	S
POS#F3.2.-22	Miros	04.11.25	04.11.25	Caracteristic	Caracteristic	S
SI 4.2.	Identificare: Amoxicilina trihidrat, Colistin sulfat	04.11.25	04.11.25	Prezenti	Prezenti	S
SI 4.3.1	Conținut în: Amoxicilina trihidrat	04.11.25	06.11.25	9,50 – 10,50 g/100 ml.	9,647 g/100 ml	S
SI 4.3.3	Conținut în: Nipagin	04.11.25	06.11.25	0,0675 – 0,0825 g/100 ml	0,0685 g/100 ml	S
SI 4.3.4	Conținut în: Nipasol	04.11.25	06.11.25	0,0225 – 0,0275 g/100 ml	0,024 g/100 ml	S
POS#F3.3-005	Controlul sterilitatii microbiologice	04.11.25	18.11.25	Steril	Steril	S
SI 4.1.	Control conținut per ambalaj	04.11.25	04.11.25	min. 100 ml/fl.	Corespunde	S

MĂRIMEA SERIEI			OBSERVAȚII
NR. UNITĂȚI COMERCIALE (1)	CANTITATE PRODUS / UNITATE COMERCIALĂ (2)	TOTAL (1 x 2)	
1006 flacoane	100 ml	100600 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"/> RESPINGERE <input type="checkbox"/> ALTELE (Explicații)	
SEMNĂTURĂ	
LABORATOR CONTROLUL CALITĂȚII Biochim. Silvia Stănculescu / Ing. Biochim. Radu Marin Șef Laborator / Adjunct Șef Laborator Data: 26.11.2025 	PERSOANA CALIFICATĂ Dr. biolog Lucia DIACONU / Biochim. Andrei George NICA Data: 26.11.2025