

CERTIFICAT DE ANALIZĂ PENTRU PRODUSUL FINIT

Nr. 225 / 21.03.2025

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 97	COD PRODUS 27636
DENUMIREA COMERCIALĂ A PRODUSULUI AMOXINEOVIT C Comprimate	DATA CONDIȚIONĂRII .02.2025	VALABILITATE .02.2027
	AUT. COMERCIALIZARE 110218 / 29.08.2011	PAGINA 1 din 2

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	06.03.25	06.03.25	Comprimate uniforme	Comprimate uniforme	S
POS#F3.2.-22	Culoare	06.03.25	06.03.25	Alb-galbuie	Alb-galbuie	S
POS#F3.2.-22	Miros	06.03.25	06.03.25	Caracteristic	Caracteristic	S
SI 4.2.	Identificare: Oxitetraciclina HCl, Neomicina sulfat, Amoxicilina trihidrat	06.03.25	06.03.25	prezenti	prezenti	S
SI 4.3.1.	Conținut în: Oxitetraciclina HCl	06.03.25	07.03.25	11.40 – 12.60 mg/cpr.	12.21 mg/cpr.	S
POS#F3.3-012	Conținut în: Neomicina sulfat	06.03.25	21.03.25	9.12 – 10.08 mg/cpr.	9.54 mg/cpr.	S
SI 4.3.3.	Conținut în: Amoxicilina trihidrat	06.03.25	07.03.25	9.12 – 10.08 mg/cpr.	9.32 mg/cpr.	S
POS#F3.2.-29	Masa medie	06.03.25	06.03.25	0,1110-0.1290 g/cpr.	0.1201 g/cpr.	S
SI 4.1.	Masa individuală	06.03.25	06.03.25	0.1110-0.1290 g/cpr.	corespunde	S
POS#F3.2.-14	Timp de dezagregare	06.03.25	06.03.25	Max. 15 min.	corespunde	S
POS#F3.3-009	Control contaminare microbiologica	10.03.25	17.03.25	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	06.03.25	06.03.25	100 cpr./fl.	corespunde	S

MĂRIMEA SERIEI			OBSERVAȚII
NR. UNITĂȚI COMERCIALE (1) 9992 fl.	CANTITATE PRODUS / UNITATE COMERCIALĂ (2) 100 comprimate	TOTAL (1 x 2) 999200 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 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 ☒ ELIBERARE PRODUS ☐ REPROCESARE SAU RETESTARE ☐ RESPINGERE ☐ ALTELE (Explicații)	
SEMNĂTURĂ	
LABORATOR CONTROLUL CALITĂȚII Biochim. Silvia Stăneulescu / Ing. Chm. Răduț Marin Șef Laborator / Adjunct Șef Laborator Data: 21.03.2025	PERSOANA CALIFICATĂ  Dr. biolog Lucia DIACONU / Biochim. Andrei George NICA Data: 21.03.2025

FF1.1-06-03

0/04 02.2024

