

# CERTIFICAT DE ANALIZĂ PENTRU PRODUSUL FINIT

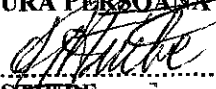
Nr. **596** / **02.07.2018**

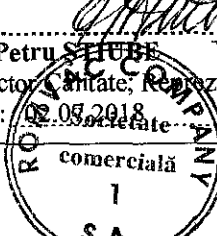
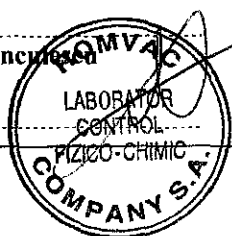
|                                                                                                                                                                                                                                                                                            |                                                          |                                                |
|--------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|----------------------------------------------------------|------------------------------------------------|
| <b>NUMELE ȘI ADRESA PRODUCĂTORULUI</b><br> <b>ROMVAC COMPANY S.A.</b><br>Sos. Centurii nr. 7, Voluntari, IF-077190, ROMANIA<br>Tel./Fax: (+4) 021 350 3109 / (+4) 021 350 3110<br>Email: romvac@romvac.ro | <b>NR. SERIE</b><br><b>29</b>                            | <b>COD PRODUS</b><br><b>262; 286; 293; 279</b> |
|                                                                                                                                                                                                                                                                                            | <b>DATA CONDIȚIONĂRII</b><br><b>.06.2018</b>             | <b>VALABILITATE</b><br><b>.06.2020</b>         |
| <b>DENUMIREA COMERCIALĂ A PRODUSULUI</b><br><b>AMOXYLROM 10%</b><br><b>Suspensie injectabila</b>                                                                                                                                                                                           | <b>AUT. COMERCIALIZARE</b><br><b>110123 / 04.07.2011</b> | <b>PAGINA</b><br><b>1 din 1</b>                |

| REF/<br>P.O.S. # | TEST                                                    | DATELE TESTĂRII |            | LIMITE/CRITERII<br>ADMISIBILITATE | REZULTAT          | COD<br>S – SATISFĂCĂTOR<br>NS – NESATISFĂCĂTOR<br>NC – NECONCLUDENT<br>NT – NETESTAT |
|------------------|---------------------------------------------------------|-----------------|------------|-----------------------------------|-------------------|--------------------------------------------------------------------------------------|
|                  |                                                         | ÎNCEPERE        | FINALIZARE |                                   |                   |                                                                                      |
| POS#F3.2.-22.    | Aspect                                                  | 15.06.18        | 15.06.18   | Suspensie omogena                 | Suspensie omogena | S                                                                                    |
| POS#F3.2.-22     | Culoare                                                 | 15.06.18        | 15.06.18   | Alb-galbuie                       | Alb-galbuie       | S                                                                                    |
| POS#F3.2.-22     | Miros                                                   | 15.06.18        | 15.06.18   | Caracteristic                     | Caracteristic     | S                                                                                    |
| SI 4.2.          | Identificare:<br>Amoxicilina trihidrat,<br>Acid benzoic | 15.06.18        | 15.06.18   | Prezenti                          | Prezenti          | S                                                                                    |
| SI 4.3.1         | Conținut în:<br>Amoxicilina trihidrat                   | 15.06.18        | 20.06.18   | 9,50 – 10,50 g/100 ml.            | 10,39 g/100 ml.   | S                                                                                    |
| SI 4.3.2         | Conținut în:<br>Acid benzoic                            | 15.06.18        | 21.06.18   | 0,18 – 0,22 g/100 ml.             | 0,20 g/100 ml.    | -                                                                                    |
| SI 4.1.          | Controlul sterilității<br>microbiologice                | 15.06.18        | 29.06.18   | Steril                            | Steril            | S                                                                                    |
| SI 4.1.          | Control conținut per<br>ambalaj                         | 15.06.18        | 15.06.18   | min. 100 ml/fl.                   | Corespunde        | S                                                                                    |

| MĂRIMEA SERIEI                |                                              |               | OBSERVAȚII |
|-------------------------------|----------------------------------------------|---------------|------------|
| NR. UNITĂȚI<br>COMERCIALE (1) | CANTITATE PRODUS / UNITATE<br>COMERCIALĂ (2) | TOTAL (1 x 2) |            |
| 3011 flacoane                 | 100 ml                                       | 301100 ml     |            |

Produsul a fost controlat și corespunde la parametrii specificați în documentația de autorizare. Produsul a fost fabricat în acord cu cerințele principiilor și liniilor directoare de bună practică de fabricație pentru produse medicinale veterinare din România.

|                                                                                                                                                                                                               |                                                                                                                                                                                                                            |  |
|---------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|----------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|--|
| <b>DECIZIE</b><br><input checked="" type="checkbox"/> ELIBERARE PRODUS <input type="checkbox"/> REPROCESARE SAU RETESTARE <input type="checkbox"/> RESPINGERE<br><input type="checkbox"/> ALTELE (Explicații) |                                                                                                                                                                                                                            |  |
| <b>SEMNĂTURĂ LAB. CONTROLUL CALITĂȚII</b><br><br>Biochim. Silvia Stănculescu<br>Șef Laborator<br>Data: 02.07.2018                                                                                             | <b>SEMNĂTURĂ PERSOANA CALIFICATĂ</b><br><br><br>Dr. Petru Stănculescu<br>Director Cantate, Reprezentant Management<br>Data: 02.07.2018 |  |



## DECLARAȚIE DE CONFORMITATE

Nr. 596M / 02.07.2018

Noi, ROMVAC COMPANY cu sediul în Șos. Centurii nr. 7, cod 077190, Voluntari-București, jud Ilfov, cu Certificatul de înregistrare RC J23/754/2001, asigurăm, garantăm și declarăm pe propria răspundere, conform prevederilor art. 5 din Hotărârea de Guvern nr.1022 /2002 privind regimul produselor și serviciilor care pot pune în pericol viața, sănătatea, securitatea muncii și protecția mediului, că

Produsul – AMOXYLROM 10% – suspensie injectabila

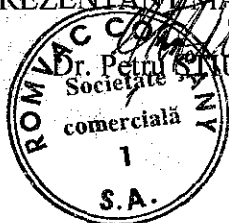
Seria/lot – 29 / .06.2018

Valabilitate – .06.2020

la care se referă această declarație nu pune în pericol viața, sănătatea, securitatea muncii, nu produce un impact negativ asupra mediului și este în conformitate cu AUTORIZATIA DE COMERCIALIZARE Nr. 110123 / 04.07.2011.

ROMVAC COMPANY S.A. / 02.07.2018

DIRECTOR CALITATE  
REPREZENTANT MANAGEMENT



ȘEF LABORATOR  
CONTROL MEDICAMENTE

Biochim. S.Stănculescu

