





Guvernul Republicii Moldova AGENTIA MEDICAMENTULUI ȘI DISPOZITIVELOR MEDICALE

Laboratorul pentru Controlul Calității Medicamentelor

MD-2028 Chişinău, str. Korolenko 2/1, Chisinau, tel. 022-884-301

REGISTRUL nr. 2 688 din 11.10.2019

al medicamentelor prezentate de Sanfarm-Prim S.A. la 11.10.2019, distribuirea cărora se autorizează în baza controlului organoleptic, al ambalării și marcării

nr	nr. de înreg.	Denumirea medicament	Seria	Cantitate- Primit/Restituit	Producător	Valabil până la	DAN
1	33 417	Colistin TZF, pulbere pentru soluţie perfuzabilă şi inhalaţii 1000000 UI N 20	2030719,	300 - 1 / 1	Polfa SA, Tarchomin, Polonia	07.2022	Preparat neînregistr at,var 07.2016

Aspectul, ambalarea și marcarea eșantioanelor corespund/prevederilor DAN

Şef Laborator pentru Controlul Calității Medicamentelor

Soloviov M.

Agenția Medicamentului și Dispozitivelor Medicale Medicines and Medical Devices Agency St. Korolenko 2 1 MD 2028. Compisus. Republik a Moddov. Tel - 273 22 84-20 1 e- mad. offices-amedindi. web. swww.









GUVERNUL REPUBLICII MOLDOVA

Guvernul Republicii Moldova AGENŢIA MEDICAMENTULUI ȘI DISPOZITIVELOR MEDICALE

Laboratorul pentru Controlul Calității Medicamentelor

MD-2028 Chişinău, Chişinău, str. Korolenco, 2/1, tel. 022-884-301

REGISTRUL nr. 2 279 din 10.10.2018

al medicamentelor prezentate de Sanfarm-Prim S.A. la 10.10.2018, distribuirea cărora se autorizează în baza controlului organoleptic, al ambalării și marcării

nr	nr. de	Denumirea medicament	Seria	Cantitate- Primit/Restituit	Producător	Valabil până la	DAN
. 1	înreg.	Auridexan®, picături auriculare, soluție 0,5 mg/ml 5 ml N 1	20818		GNŢLS SRL, Uzina experimentală, Ucraina	08.2022	Nr. UA/10132/ 01/01 sc. 3,4, var 04.16
2	32 323	Etamzilat, soluţie injectabilă 125 mg/ml 2 ml N 10	040818	1 056 - 1 / 1	GNŢLS SRL, Uzina experimentală (prod.: GNŢLS SRL, UE, Ucraina; Zdorovie SRL, CF, Ucraina), Ucraina	08.2021	Nr. UA/5470/0 1/01,var.11 .2015,var 09.16
-3	32 324	Mucaltin, comprimate 50 mg N 30	0170918	12 000 - 1 / 1	GNŢLS SRL, Uzina experimentală (prod.: Compania farmaceutică "Zdorovie" SRL, Ucraina), Ucraina	09.2021	Nr. UA/5779/0 1/01, sc. 2,var.01.20
4	32 325	Mucaltin, comprimate 50 mg N 30	0180918	12 000 - 1 / 1	GNŢLS SRL, Uzina experimentală (prod.: Compania farmaceutică "Zdorovie" SRL, Ucraina), Ucraina	09.2021	Nr. UA/5779/0 1/01, sc. 2,var.01.20
5	32 326	Strofantin-G, soluţie injectabilă 0,25 mg/ml 1 ml N 10	010918	2 016 - 1 / :	GNŢLS SRL, Uzina experimentală, Ucraina	09.2023	Specificația producăto ului; var.11.20

Aspectul, ambalarea și marcarea eșantioanelor corespund prevederilor DAN

Şef Laborator pentru Controlul Calității Medicamentelor

Soloviov M.

Agenția Medicamentului și Dispozitivelor Medicale Medicines and Medical Devices Agency

Str. Korolenko 2/1, MD-2028, Chişinàu, Republica Moldova Tel: +373 22 884301: e-mail: office@amed.md: web: www.amed.md









Guvernul Republicii Moldova AGENȚIA MEDICAMENTULUI ȘI DISPOZITIVELOR MEDICALE

Laboratorul pentru Controlul Calității Medicamentelor

MD-2028 Chişinău, str. Korolenko 2/1, Chisinau, tel. 022-884-301

REGISTRUL nr. 2 597 din 03.10.2019

al medicamentelor prezentate de Sanfarm-Prim S.A. la 03.10.2019, distribuirea cărora se autorizează în baza controlului organoleptic, al ambalării și marcării

nr	nr. de înreg.	Denumirea medicament	Seria	Cantitate- Primit/Restituit	Producător	Valabil până la	DAN
1	31 961	Indap®, comprimate 2,5 mg N 10x3	9060918	732 - 1 / 1	PRO.MED.CS Praha a.s., Cehia	09.2022	Specificaţia producător ului
2 .	31 962	Indap®, comprimate 2,5 mg N 10x3	9010119	568 - 1 / 1	PRO.MED.CS Praha a.s., Cehia	01.2023	Specificaţia producător ului
3	31 963	Indap®, capsule 2,5 mg N 10x3	0010119	4 000 - 1 / 1	PRO.MED.CS Praha a.s., Cehia	01.2024	Specificaţia producător ului
4	31 964	Monosan, comprimate 20 mg N 10x3	0050419	6 000 - 1 / 1	PRO.MED.CS Praha a.s., Cehia	04.2024	Specificaţia producător ului;var.09. 2017
5	31 965	Monosan, comprimate 40 mg N 10x3	9140818	3 500 - 1-/-1	PRO.MED.CS Praha a.s., Cehia	08.2023	Specificaţia producător ului;var.09. 2017
6	31 966	Ursosan, capsule 250 mg N 10x5	0750319	2 000 - 1 / 1	PRO.MED.CS Praha a.s., Cehia	03.2023	Specificaţia producător ului; var.04.201 6; 01.2017,va r 11.2017
7 .	31 967	Ursosan, capsule 250 mg N 10	0X31218	1 000 - 1 / 1	PRO.MED.CS Praha a.s., Cehia	12.2022	Specificația producător ului; var.04.201 6; 01.2017,va r 11.2017

Aspectul, ambalarea și marcarea eșantioanelor corespund prevederilor DAN

gef Laborator pentru Controlul Calității Medicamentelor

Soloviov M.

Agenția Medicamentului și Dispozitivelor Medicale Medicines and Medical Devices Agency

Str. Korolenko 2/1, MD-2028, Chişinâu, Republica Moldova Tel: +373 22 884901; e-mail: office@amed.md; web: www.a





Producător:





Seria:

MINISTERUL SÄNÄTÄŢII AL REPUBLICII MOLDOVA

Ministerul Sănătății al Republicii Moldova AGENȚIA MEDICAMENTULUI ȘI DISPOZITIVELOR MEDICALE

Laboratorul pentru Controlul Calității Medicamentelor

MD-2028 Chişinău, Chişinău, str. Korolenco, 2/1, tel. 022-884-301

Certificat de calitate nr. 43248 din 06.01.2015

Denumirea Ofloxacină comp. 400 mg N 10x3

Balkan Pharmaceuticals SRL, SC, Moldova

Prezentat la 24.12.2014 de SC Balkan Pharmaceuticals S.R.L.

Primit 3 ambalaje prelevate din 1582 ambalaje depozitate. Consumat - 3, restituit - 0

Analiza efectuată conform DAN: MFT MD-08/1304-10,2010



nr.	Denumire indice	Prevederi DAN	Rezultate analiză
1	Descriere	Comprimate rotunde, biconvexe, de culoare de la galben-deschis pina la galben cu nuanta bruna. Cu incrustatia BP pe una din fete. Se admite o marmoritate pe supr. comp.	Corespunde
2	Puritate microbiologică	Conform Ph.Eur.	Corespunde an. N 4636
3	Ambalare	Conform DAN	Corespunde Corespunde
4	Marcare	Conform DAN	
5	Termen valabilitate	36 luni	Corespunde 11.2017

TALESTERY.

Concluzie: Eşantionul "Ofloxacină comp. 400 mg N 10x3 seria OFX0002B" corespunde DAN MFT MD-08/1304-10,2010

Şef Laborator pentru Controlul Calității Medicamentelor

Soloviov M.



Agenția Medicamentului și Dispozitivelor Medicale Medicines and Medical Devices Agency Republica Moldova, MD-2028, Chipmau, str. Korolenko, 2/1 tel. +373 22757 002, e-maii. office@amed.md. Web. www.amed.md

CERTIFICATE OF ANALYSIS







MINISTERUL SÄNÄTÄŢII AL REPUBLICII MOLDOVA

Ministerul Sănătății al Republicii Moldova AGENȚIA MEDICAMENTULUI ȘI DISPOZITIVELOR MEDICALE

Laboratorul pentru Controlul Calității Medicamentelor

MD-2028 Chişinău, Chişinău, str. Korolenco, 2/1, tel. 022-884-301

Certificat de calitate nr. 5335 din 27.02.2017

Denumirea Acetilcistein-BP caps. 200 mg N10x3

Producător:

Balkan Pharmaceuticals SRL, SC, Moldova

Prezentat la 21.02.2017 de

SC Balkan Pharmaceuticals S.R.L.

Primit 3 ambalaje prelevate din 7790 ambalaje depozitate. Consumat - 3, restituit - 0

Analiza efectuată conform DAN: MFÎ-ACCAPS-r00



nr.	Denumire indice	Prevederi DAN	Rezultate maliza
1	Descriere	Caps. cu supr. netedă și lucidă-opac, Nr.3; Corp-alb/capalbastru-deschis, corp-albastru-deschis/capalbastru-de schis, corp-albastu/cap albastru-deschis. Pulb. de culoare albă/aproape albă	Caps La Approprieda și lucidă-opac, Nr.3; Corp-alb/capalbastru-deschis. Pulb. de culoare aproape albă
2	Contaminare microbiană	Conform Ph. Eur., categoria 3A.	Corespunde an. N 308
3	Ambalare	Conform DAN	Corespunde
4	Marcare	Conform DAN	Corespunde
5	Termen valabilitate	36 luni	01.2020

Concluzie: Eşantionul "Acetilcistein-BP caps. 200 mg N10x3 seria ACC0009D" corespunde DAN

MFÎ-ACCAPS-r00
Raportul de analiza se refera numai la probele analizate si atesta conformitatea indicilor de calitate specificati in prezentul raport.

Şef Laborator pentru Controlul Calității Medicamentelor

Soloviov M.



