



Gvernul Republicii Moldova
AGENȚIA MEDICAMENTULUI ȘI DISPOZITIVELOR MEDICALE
Laboratorul pentru Controlul Calității Medicamentelor

MD-2028 Chișinău, str. Korolenko 2/1, Chișinău, 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 soluție perfuzabilă și inhalată 1000000 UI N 20	2030719 ₁	300 - 1 / 1	Polfa SA, Tarchomin, Polonia	07.2022	Preparat neînregistrat, var 07.2016

Aspectul, ambalarea și marcarea eșantioanelor corespund prevederilor DAN

**Șef Laborator pentru Controlul
Calității Medicamentelor**

Soloviov M.

Agencia Medicamentului și Dispozitivelor Medicale
Medicines and Medical Devices Agency
St. Korolenko 2/1 MD 2028 Chișinău, Republica Moldova
Tel. +373 22 884301 e-mail: office@amed.md web: www.amed.md





AGENȚIA MEDICAMENTULUI
ȘI DISPOZITIVELOR MEDICALE



GUVERNUL
REPUBLICII MOLDOVA

Guvernul Republicii Moldova
AGENȚIA MEDICAMENTULUI ȘI DISPOZITIVELOR MEDICALE
Laboratorul pentru Controlul Calității Medicamentelor

MD-2028 Chișinău, Chișinău, str. Korolenko, 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 înreg.	Denumirea medicament	Seria	Cantitate-Primit/Restituit	Producător	Valabil până la	DAN
1	32 322	Auridexan®, picături auriculare, soluție 0,5 mg/ml 5 ml N 1	20818	830 - 1 / 1	GNJLS SRL, Uzina experimentală, Ucraina	08.2022	Nr. UA/10132/01/01 sc. 3,4, var 04.16
2	32 323	Etamzilat, soluție injectabilă 125 mg/ml 2 ml N 10	040818	1 056 - 1 / 1	GNJLS SRL, Uzina experimentală (prod.: GNJLS SRL, UE, Ucraina; Zdorovie SRL, CF, Ucraina), Ucraina	08.2021	Nr. UA/5470/01/01, var.11.2015, var 09.16
3	32 324	Mucaltin, comprimate 50 mg N 30	0170918	12 000 - 1 / 1	GNJLS SRL, Uzina experimentală (prod.: Compania farmaceutică "Zdorovie" SRL, Ucraina), Ucraina	09.2021	Nr. UA/5779/01/01, sc. 2, var.01.2017
4	32 325	Mucaltin, comprimate 50 mg N 30	0180918	12 000 - 1 / 1	GNJLS SRL, Uzina experimentală (prod.: Compania farmaceutică "Zdorovie" SRL, Ucraina), Ucraina	09.2021	Nr. UA/5779/01/01, sc. 2, var.01.2017
5	32 326	Strofantin-G, soluție injectabilă 0,25 mg/ml 1 ml N 10	010918	2 016 - 1 / 1	GNJLS SRL, Uzina experimentală, Ucraina	09.2023	Specificația producătorului; var.11.2015

Aspectul, ambalarea și marcarea eșantioanelor corespund prevederilor DAN

Șef Laborator pentru Controlul
Calității Medicamentelor

Soloviov M.

Agencia Medicamentului și Dispozitivelor Medicale
Medicines and Medical Devices Agency
Str. Korolenko 2/1, MD-2028, Chișinău, 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 Chișinău, 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	Specificația producătorului
2	31 962	Indap®, comprimate 2,5 mg N 10x3	9010119	568 - 1 / 1	PRO.MED.CS Praha a.s., Cehia	01.2023	Specificația producătorului
3	31 963	Indap®, capsule 2,5 mg N 10x3	0010119	4 000 - 1 / 1	PRO.MED.CS Praha a.s., Cehia	01.2024	Specificația producătorului
4	31 964	Monosan, comprimate 20 mg N 10x3	0050419	6 000 - 1 / 1	PRO.MED.CS Praha a.s., Cehia	04.2024	Specificația producătorului; 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	Specificația producătorului; 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	Specificația producătorului; var.04.2016; 01.2017, var 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 producătorului; var.04.2016; 01.2017, var 11.2017

Aspectul, ambalarea și marcarea eșantioanelor corespund prevederilor DAN

Șef Laborator pentru Controlul
Calității Medicamentelor

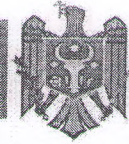
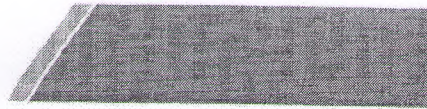
Soloviov M.

Agencia Medicamentului și Dispozitivelor Medicale
Medicines and Medical Devices Agency
Str. Korolenko 2/1, MD-2028, Chișinău, Republica Moldova
Tel: +373 22 884301; e-mail: office@amed.md; web: www.amed.md





AGENȚIA MEDICAMENTULUI
ȘI DISPOZITIVELOR MEDICALE



MINISTERUL SĂNĂȚII
AL REPUBLICII MOLDOVA

Ministerul Sănătății al Republicii Moldova
AGENȚIA MEDICAMENTULUI ȘI DISPOZITIVELOR MEDICALE
Laboratorul pentru Controlul Calității Medicamentelor

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

Certificat de calitate nr. 43248 din 06.01.2015

Denumirea **Ofloxacină comp. 400 mg N 10x3**

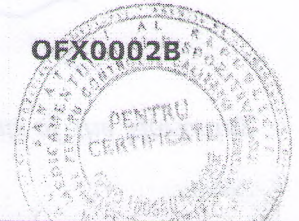
Seria: **OFX0002B**

Producător: **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**

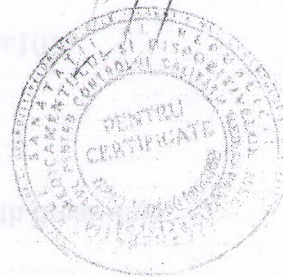


nr.	Denumire indice	Prevederi DAN	Rezultate analiză
1	Descriere	Comprimete rotunde, biconvexe, de culoare de la galben-deschis pina la galben cu nuanta bruna. Cu incrustatia BP pe una din fete. Se admite o marmoritate pe supr. comp.	Corespunde
2	Puritate microbiologică	Conform Ph.Eur.	Corespunde an.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

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

Șef Laborator pentru Controlul Calității
Medicamentelor

Soloviov M.



Agencia Medicamentului și Dispozitivelor Medicale
Medicines and Medical Devices Agency
Republica Moldova, MD-2028, Chișinău, str. Korolenko, 2/1
tel. +373 22737002, e-mail: office@amed.md, Web: www.amed.md

СЕРТИФИКАТ ДЕ КАЛИТАТ



AGENCIJA MEDICAMENTULUI ȘI DISPOZITIVELOR MEDICALE
Medicines and Medical Devices Agency
Republica Moldova, MD-2028, Chișinău, str. Korolenko, 2/1
tel. +373 22737002, e-mail: office@amed.md, Web: www.amed.md



Ministerul Sănătății al Republicii Moldova
AGENȚIA MEDICAMENTULUI ȘI DISPOZITIVELOR MEDICALE
Laboratorul pentru Controlul Calității Medicamentelor

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

Certificat de calitate nr. 5335 din 27.02.2017

Denumirea **Acetilcistein-BP caps. 200 mg N10x3**

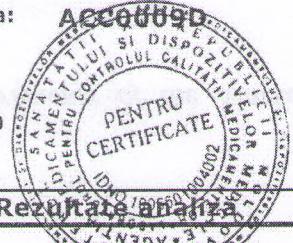
Seria: **ACC0009D**

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 analiza
1	Descriere	Caps. cu supr. netedă și lucidă-opac, Nr.3; Corp-alb/cap.-albastru-deschis, corp-albastru-deschis/cap.-albastru-deschis, corp-albastru/cap.-albastru-deschis. Pulb. de culoare albă/aproape albă	Caps. cu supr. netedă și lucidă-opac, Nr.3; Corp-alb/cap.-albastru-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: Eșantionul "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.

Șef Laborator pentru Controlul Calității
Medicamentelor

Soloviov M.

