



AGENȚIA MEDICAMENTULUI  
ȘI DISPOZITIVELOR MEDICALE



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

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

**Certificat de calitate nr. 2540 din 31.01.2019**

Denumirea **Alergostop sol. inj. 20 mg/ml 1 ml N 5x2**      Seria: **AG012A**  
Producător: **Balkan Pharmaceuticals SRL, SC, Moldova**  
Prezentat la **17.01.2019** de **SC Balkan Pharmaceuticals S.R.L.**  
Primit **34** ambalaje prelevate din **17181** ambalaje depozitate. Consumat - **3**, restituit - **31**  
Analiza efectuată conform DAN: **MFI-SOLALSTOP-r00**

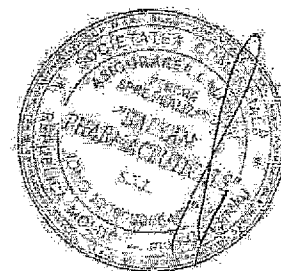
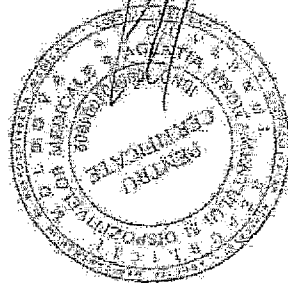
nr.	Denumire indice	Prevederi DAN	Rezultate analiză
1	Descriere	Lichid transparent, incolor	Corespunde
2	Sterilitate	Conform Ph.Eur. 2.6.1	Steril an. N 8
3	Incluziuni mecanice: Particule vizibile	Conform DAN	Corespunde
4	Ambalare	Conform DAN	Corespunde
5	Marcare	Conform DAN	Corespunde
6	Termen valabilitate	36 luni	11.2021

**Concluzie:** Eșantionul "Alergostop sol. inj. 20 mg/ml 1 ml N 5x2 seria AG012A" corespunde DAN MFI-SOLALSTOP-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.

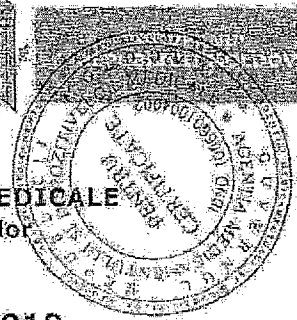


Agencia Medicamentului și Dispozitivelor Medicale  
Medicines and Medical Devices Agency  
Str. Korolenko 2/1, MD-2028 Chișinău, Republica Moldova  
Tel: +373 22 884 301; e-mail: office@apmed.md; web: www.apmed.md





AGENȚIA MEDICAMENTULUI  
ȘI DISPOZITIVELOR MEDICALE



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

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

**Certificat de calitate nr. 2176 din 25.01.2019**

Denumirea **Alergostop comp. 25 mg N20**

Seria: **ALG0003C**

Producător: **Balkan Pharmaceuticals SRL, SC, Moldova**

Prezentat la 15.01.2019 de **SC Balkan Pharmaceuticals S.R.L.**

Primit 4 ambalaje prelevate din 5800 ambalaje depozitate. Consumat - 4, restituit - 0

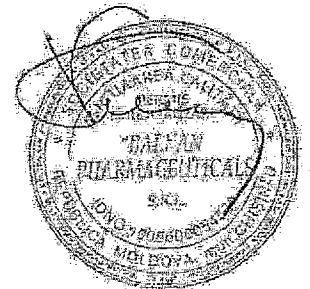
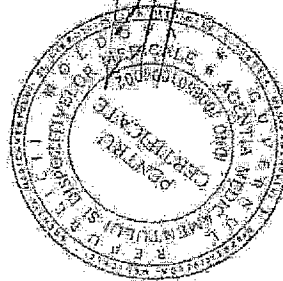
Analiza efectuată conform DAN: **MFI-ALERGCOMP-r00**

nr.	Denumire indice	Prevederi DAN	Rezultate analiză
1	Descriere	Comprimate de culoare albă sau albă cu nuanță gălbuie, de formă pătrată, plate, cu muchii teșite, cu linie de divizare și încrustație "BP" pe una din fețe, suprafața laterală cu margini rotunjite.	Corespunde
2	Contaminare microbiană	Conform Ph. Eur.	Corespunde an. N 5
3	Contaminare microbiană: NTLF numărul total de levuri și fungi	< 200 UFC/g (Ph. Eur.)	< 20 UFC/g
4	Contaminare microbiană: NTMA numărul total de microorganisme aerobe	< 2000 UFC/g (Ph. Eur.)	< 20 UFC/g
5	Contaminare microbiană: Escherichia coli	Absent (Ph. Eur.)	Absent
6	Ambalare	Conform DAN	Corespunde
7	Marcare	Conform DAN	Corespunde
8	Termen valabilitate	36 luni	11.2021

**Concluzie:** Eșantionul "Alergostop comp. 25 mg N20 seria ALG0003C" corespunde DAN MFI-ALERGCOMP-r00. Raportul de analiză se referă numai la probele analizate și atestă conformitatea indicilor de calitate specificați în prezentul raport.

Șef Laborator pentru Controlul Calității  
Medicamentelor

Saloviev M.



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

**Certificat de calitate nr. 13064 din 07.05.2018**

Denumirea **Captopril comp. 25 mg N 20x3**

Seria:



Producător: **Balkan Pharmaceuticals SRL, SC, Moldova**

Prezentat la 27.04.2018 de **SC Balkan Pharmaceuticals S.R.L.**

Primit 3 ambalaje prelevate din 8190 ambalaje depozitate. Consumat - 3, restituit - 0

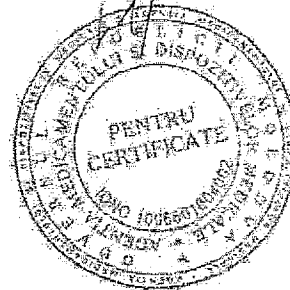
Analiza efectuată conform DAN: **MFI-CAPTOP-r00**

nr.	Denumire indice	Prevederi DAN	Rezultate analiză
1.	Descriere	Comp.de cul. albă/albă cu nuanță gălbuie, pătrate, structura compactă și omogenă, cu o linie de divizare și incrustație „BP” pe una din fețe, cu muchii teșite, suprafața laterală cu margini rotunjite	Comp.de cul. albă, pătrate, structura compactă și omogenă, cu o linie de divizare și incrustație „BP” pe una din fețe, cu muchii teșite, suprafața laterală cu margini rotunjite
2	Contaminare microbiană	Conform Ph.Eur.	Corespunde an. N 241
3	Ambalare	Corespunde	Corespunde
4	Marcare	Corespunde	Corespunde
5	Termen valabilitate	36 luni	03.2021

**Concluzie:** Eșantionul "Captopril comp. 25 mg N 20x3 seria CPR0005B" corespunde DAN MFI-CAPTOP-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.



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



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

**Certificat de calitate nr. 13059 din 16.05.2018**

Denumirea **Dexametazon-BP sol. inj. 4 mg/ml 1 ml N 10**

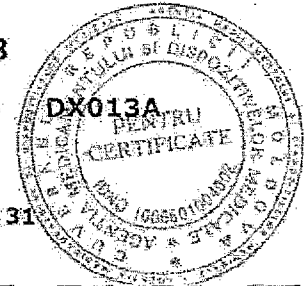
Seria: **DX013A**

Producător: **Balkan Pharmaceuticals SRL, SC, Moldova**

Prezentat la 27.04.2018 de **SC Balkan Pharmaceuticals S.R.L.**

Primit 34 ambalaje prelevate din 18976 ambalaje depozitate. Consumat - 3, restituit - 31

Analiza efectuată conform DAN: **MFI-DEXAMETSOL-r00**



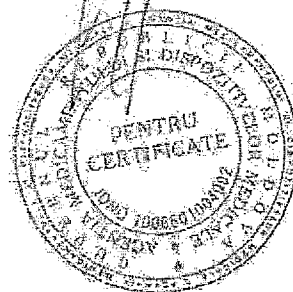
nr.	Denumire indice	Prevederi DAN	Rezultate analiză
1	Descriere	Lichid transparent, incolor sau cu nuanță slab gălbuie	Lichid transparent, incolor.
2	Sterilitate	Conform DAN	Steril an. N 174
3	Incluziuni mecanice: Particule vizibile	Conform DAN	Corespunde
4	Ambalare	Corespunde	Corespunde
5	Marcare	Corespunde	Corespunde
6	Termen valabilitate	36 luni	03.2021

**Concluzie:** Eșantionul "Dexametazon-BP sol. inj. 4 mg/ml 1 ml N 10 seria DX013A" corespunde DAN MFI-DEXAMETSOL-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.



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





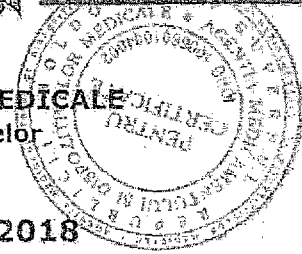
AGENȚIA MEDICAMENTULUI  
ȘI DISPOZITIVELOR MEDICALE



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



Certificat de calitate nr. 25306 din 23.08.2018

Denumirea Dimedrol -BP sol. inj. 10 mg/ml 1 ml N 10

Seria: DMLP3A

Producător: Balkan Pharmaceuticals SRL, SC, Moldova

Prezentat la 07.08.2018 de SC Balkan Pharmaceuticals S.R.L.

Primit 34 ambalaje prelevate din 15968 ambalaje depozitate. Consumat - 3, restituit - 31

Analiza efectuată conform DAN: CNLI-PI/169\_01-06-012

nr.	Denumire indice	Prevederi DAN	Rezultate analiză
1	Descriere	Soluție transparentă, incoloră.	Corespunde
2	Sterilitate	Steril	Steril an. N 306
3	Incluziuni mecanice: Particule vizibile	Practic absente	Corespunde
4	Ambalare	Conform DAN	Corespunde
5	Marcare	Conform DAN	Corespunde
6	Termen valabilitate	36 luni	12.2020

Concluzie: Eșantionul "Dimedrol -BP sol. inj. 10 mg/ml 1 ml N 10 seria DMLP3A" corespunde DAN CNLI-PI/169\_01-06-012

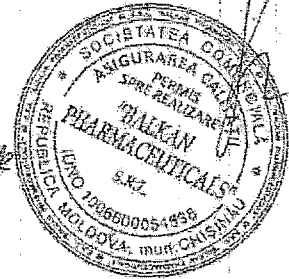
Raportul de analiza se refera numai la probele analizate si atesta conformitatea indicilor de calitate specificati in prezentul raport.

Șef Laborator pentru Controlul Calității  
Medicamentelor

Soloviov M.



*Director in calitate*  
PB  
Aloduc

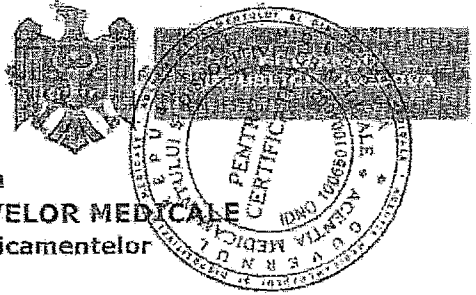


Agencia Medicamentului și Dispozitivelor Medicale  
Medicines and Medical Devices Agency  
Str. Korolenko 2/1, MD-2028, Chișinău, Republica Moldova  
Tel: +373 22 884301; e-mail: office@amed.md; web: www.amed.md





AGENȚIA MEDICAMENTULUI  
ȘI DISPOZITIVELOR MEDICALE



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

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

**Certificat de calitate nr. 36607 din 26.11.2018**

Denumirea **Famotidin-BP comp. 40 mg N 20**

Seria: **FMD0004D**

Producător: **Balkan Pharmaceuticals SRL, SC, Moldova**

Prezentat la 13.11.2018 de **SC Balkan Pharmaceuticals S.R.L.**

Primit 4 ambalaje prelevate din 19617 ambalaje depozitate. Consumat - 4, restituit - 0

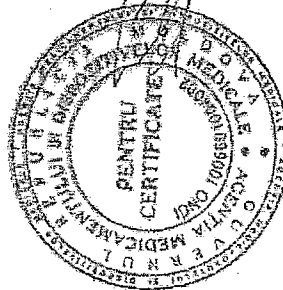
Analiza efectuată conform DAN: **MFÎ-FAM1242-r00**

nr.	Denumire indice	Prevederi DAN	Rezultate analiză
1	Descriere	Comp.de cul.albă/albă cu nuanță gălbuie, pătrate, supr.superioară și inferioară plată, muchii țesite, cu o linie de divizare pe una din fețe și incrustație „BP”, supr.laterală cu margini rotunjite.	Comp.de culoare albă cu nuanță gălbuie, pătrate, supr.superioară și inferioară plată, muchii țesite, cu o linie de divizare pe una din fețe și incrustație „BP”, supr.laterală cu margini rotunjite.
2	Contaminare microbiană	Conform Ph.Eur.	Corespunde an. N 657
3	Contaminare microbiană: NTLF numărul total de levuri și fungi	< 200 UFC/g (Ph. Eur.)	< 20 UFC/g
4	Contaminare microbiană: NTMA numărul total de microorganisme aerobe	< 2000 UFC/g (Ph. Eur.)	< 20 UFC/g
5	Contaminare microbiană: Escherichia coli	Absent (Ph. Eur.)	Absent
6	Ambalare	Conform DAN	Corespunde
7	Marcare	Conform DAN	Corespunde
8	Termen valabilitate	36 luni	10.2021

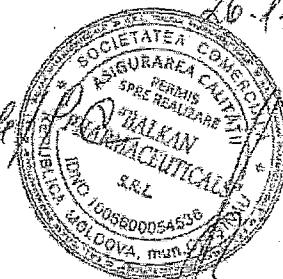
Concluzie: Eșantionul "Famotidin-BP comp. 40 mg N 20 seria FMD0004D" corespunde DAN MFÎ-FAM1242-r00  
Raportul de analiza se refera numai la probele analizate si atesta conformitatea indicilor de calitate specificati in prezentul raport.

Șef Laborator pentru Controlul Calității  
Medicamentelor

Soloviov M.



*Dir. Mecan. Test*  
*Albu C*

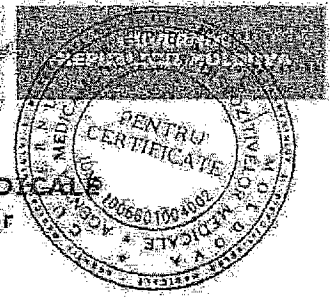


26.11.18





AGENȚIA MEDICAMENTULUI  
ȘI DISPOZITIVELOR MEDICALE



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

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

**Certificat de calitate nr. 24064 din 09.08.2019**

Denumirea **Famotîn pulb./sol. inj. 20 mg N 4 + 5 ml N 4** Seria: **FM005A**

Producător: **Balkan Pharmaceuticals SRL, SC, Moldova**

Prezentat la 25.07.2019 de **SC Balkan Pharmaceuticals S.R.L.**

Primit 83 ambalaje prelevate din 1220 ambalaje depozitate. Consumat - 4, restituit - 79

Analiza efectuată conform DAN: **СПЦ-ГП/185\_01\_02\_03-06-033**

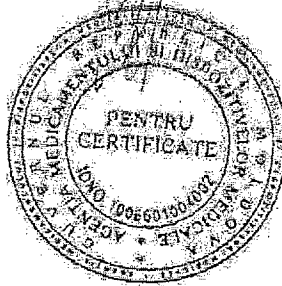
nr.	Denumire indice	Prevederi DAN	Rezultate analiză
1	Descriere	Pulbere de culoare albă sau aproape albă.	Pulbere de culoare aproape albă.
2	Sterilitate	Steril	Steril an. N. 354
3	Ambalare	Conform DAN	Corespunde
4	Marcare	Conform DAN	Corespunde
5	Termen valabilitate	24 luni	06.2021

Concluzie: Eșantionul "Famotîn pulb./sol. inj. 20 mg N 4 + 5 ml N 4 seria FM005A" corespunde DAN **СПЦ-ГП/185\_01\_02\_03-06-033**.

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

Sofovioy 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@med.mold; www.amd.md





AGENȚIA MEDICAMENTULUI  
ȘI DISPOZITIVELOR MEDICALE



MINISTERUL SĂNĂȚII  
AL REPUBLICII MOLDOVA

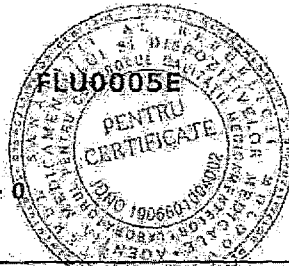
Ministerul Sănătății al Republicii Moldova  
AGENȚIA MEDICAMENTULUI ȘI DISPOZITIVELOR MEDICALE  
Laboratorul pentru Controlul Calității Medicamentelor

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

Certificat de calitate nr. 24688 din 04.09.2017

Denumirea Fluconazol comp. 150 mg N 2

Seria:



Producător: Balkan Pharmaceuticals SRL, SC, Moldova

Prezentat la 25.08.2017 de SC Balkan Pharmaceuticals S.R.L.

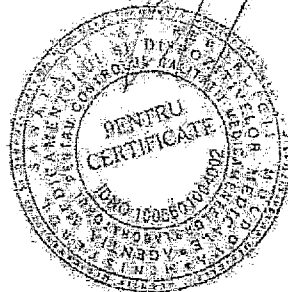
Primit 30 ambalaje prelevate din 31020 ambalaje depozitate. Consumat - 30, restituit - 0

Analiza efectuată conform DAN: MFI-FLUCOCOMP-r00

nr.	Denumire indice	Prevederi DAN	Rezultate analiza
1	Descriere	Comprimate rotunde, de culoare albă, biconvexe cu aspect uniform, structura compactă și omogenă, cu incrustație "BP" pe una din fețe.	Corespunde
2	Puritate microbiologică	Conform Ph. Eur., categoria 3A.	Corespunde an. N. 1345
3	Ambalare	Conform DAN	Corespunde
4	Marcare	Conform DAN	Corespunde
5	Termen valabilitate	36 luni	07.2020

Concluzie: Eșantionul "Fluconazol comp. 150 mg N 2 seria FLU0005E" corespunde DAN MFI-FLUCOCOMP-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.





AGENȚIA MEDICAMENTULUI  
ȘI DISPOZITIVELOR MEDICALE

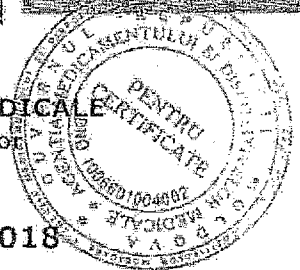


ROMANIA  
REPUBLICA MOLDOVA

Governul Republicii Moldova  
AGENȚIA MEDICAMENTULUI ȘI DISPOZITIVELOR MEDICALE

Laboratorul pentru Controlul Calității Medicamentelor

MD-2028 Chișinău, Chișinău, str. Korolenco, 2/1, tel. 022-884-303



Certificat de calitate nr. 23132 din 30.07.2018

Denumirea **Metoprolol comp. 25 mg N 20x3**

Seria: **MTP0003A**

Producător: **Balkan Pharmaceuticals SRL, SC, Moldova**

Prezentat la 20.07.2018 de **SC Balkan Pharmaceuticals S.R.L.**

Primit 3 ambalaje prelevate din 6568 ambalaje depozitate. Consumat - 3, restituit - 0

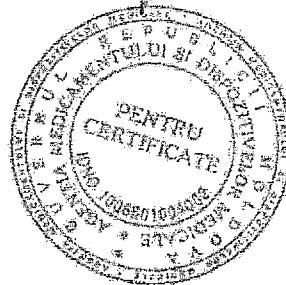
Analiza efectuată conform DAN: **MFI-METOCOMP-r00**

nr.	Denumire indice	Prevederi DAN	Rezultate analiză
1	Descriere	Comp.de cul.albă/albă cu nuanță gălbuie, pătrate, supr. superioară și inferioară plată, muchii teșite, supr. laterală cu margini rotunjite, cu o linie de divizare pe una din fețe și incrustație „BP”.	Comprimat de culoare albă, pătrate, suprafața superioară și inferioară plată, muchii teșite, supr. laterală cu margini rotunjite, cu o linie de divizare pe una din fețe și incrustație „BP”.
2	Contaminare microbiană: NTMA numărul total de microorganisme aerobe	< 2000 UFC/g (Ph.Eur.)	Corespunde an. N 447 500 UFC/g
3	Contaminare microbiană: NTLF numărul total de levuri și fungi	< 200 UFC/g (Ph.Eur.)	< 20 UFC/g
4	Contaminare microbiană: Escherichia coli	Absent (Ph.Eur.)	Absent
5	Ambalare	Conform DAN	Corespunde
6	Marcare	Conform DAN	Corespunde
7	Termen valabilitate	36 luni	06.2021

Concluzie: Eșantionul "Metoprolol comp. 25 mg N 20x3 seria MTP0003A" corespunde DAN MFI-METOCOMP-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.





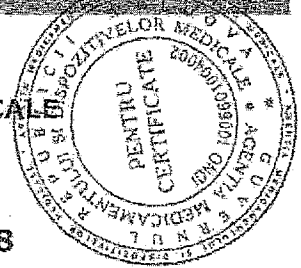
AGENȚIA MEDICAMENTULUI  
ȘI DISPOZITIVELOR MEDICALE



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



**Certificat de calitate nr. 28717 din 19.09.2018**

Denumirea **Nimesulid comp. 100 mg N 10x3**

Seria: **NMD0005A**

Producător: **Balkan Pharmaceuticals SRL, SC, Moldova**

Prezentat la **11.09.2018** de **SC Balkan Pharmaceuticals S.R.L.**

Primit **3** ambalaje prelevate din **8055** ambalaje depozitate. Consumat - **2**, restituit - **1**

Analiza efectuată conform DAN: **MFI-NIMESCOMP-r00**

nr.	Denumire indice	Prevederi DAN	Rezultate analiză
1	Descriere	Comprimete rotunde, neacoperite, biconvexe, cu aspect uniform, de culoare galbenă-deschisă, structură compactă și omogenă, cu incrustație "BP" pe una din fețe	Corespunde
2	Contaminare microbiană: NTMA numărul total de microorganisme aerobe	< 2000 UFC/g (Ph.Eur.)	Corespunde an. N 511 < 500 UFC/g
3	Contaminare microbiană: NTLF numărul total de levuri și fungi	< 200 UFC/g (Ph.Eur.)	< 20 UFC/g
4	Contaminare microbiană: Escherichia coli	Absent (Ph.Eur.)	Absent
5	Ambalare	Conform DAN	Corespunde
6	Marcare	Conform DAN	Corespunde
7	Termen valabilitate	36 luni	08.2021

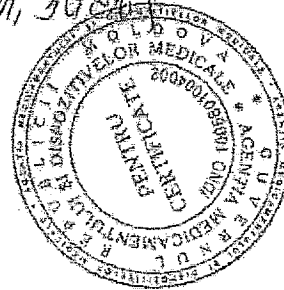
**Concluzie:** Eșantionul "Nimesulid comp. 100 mg N 10x3 seria NMD0005A" corespunde DAN MFI-NIMESCOMP-r00

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

*M. Soloviov*

Soloviov M.



*Diachin va contacta  
PC / 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 SĂNĂTĂȚII  
AL REPUBLICII MOLDOVA

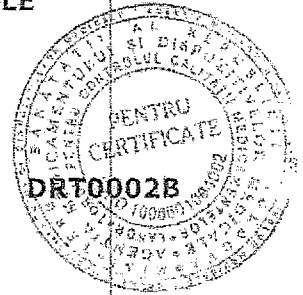
Ministerul Sănătății al Republicii Moldova  
AGENȚIA MEDICAMENTULUI ȘI DISPOZITIVELOR MEDICALE  
Laboratorul pentru Controlul Calității Medicamentelor

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

Certificat de calitate nr. 14979 din 05.06.2017

Denumirea **Spasmoverin comp. 40 mg N20x3**

Seria:



Producător: **Balkan Pharmaceuticals SRL, SC, Moldova**

Prezentat la 26.05.2017 de **SC Balkan Pharmaceuticals S.R.L.**

Primit 3 ambalaje prelevate din 9602 ambalaje depozitate. Consumat - 3, restituit - 0

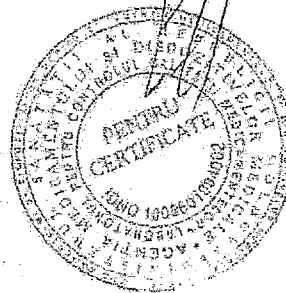
Analiza efectuată conform DAN: **MFÎ-SPASMOVERIN-r00**

nr.	Denumire indice	Prevederi DAN	Rezultate analiză
1	Descriere	Comprimate de culoare galbenă, pătrate, plate, cu muchii teșite, cu margini rotunjite, cu înrustație "BP" pe una din fețe. Se admite o marmorare pe suprafața comprimatelor.	Corespunde
2	Contaminare microbiană	Conform Ph. Eur., cat. 3A.	Corespunde an. N 893
3	Ambalare	Conform DAN	Corespunde
4	Marcare	Conform DAN	Corespunde
5	Termen valabilitate	36 luni	05.2020

Concluzie: Esanșionul "Spasmoverin comp. 40 mg N20x3 seria DRT0002B" corespunde DAN MFÎ-SPASMOVERIN-r00

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

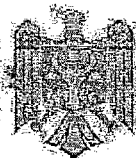
Șef Laborator pentru Controlul Calității  
Medicamentelor



Soloviov M.



AGENȚIA MEDICAMENTULUI  
ȘI DISPOZITIVELOR MEDICALE



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

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

**Certificat de calitate nr. 4360 din 13.02.2019**

Denumirea **Vinpocetin-BP comp. 5 mg N20x3**      Seria: **VIP0005A**  
Producător: **Balkan Pharmaceuticals SRL, SC, Moldova**  
Prezentat la 07.02.2019 de **SC Balkan Pharmaceuticals S.R.L.**  
Primit 3 ambalaje prelevate din 4873 ambalaje depozitate. Consumat - 2, restituit - 1  
Analiza efectuată conform DAN: **MFÎ-VINPOCETIN-F00**

nr.	Denumire indice	Prevederi DAN	Rezultate analiză
1	Descriere	Comprimat de culoare albă sau albă cu nuanță gălbuie, de formă pătrată, plată, cu muchii teșite, cu linie de divizare și incrustație "BP" pe una din fețe, suprafața laterală cu margini rotunjite.	Comprimat de culoare albă cu nuanță gălbuie, de formă pătrată, plată, cu muchii teșite, cu linie de divizare și incrustație "BP" pe una din fețe, suprafața laterală cu margini rotunjite.
2	Contaminare microbiană	Conform Ph. Eur.	Corespunde an. N. 51
3	Contaminare microbiană: NTLF numărul total de levuri și fungi	< 200 UFC/g (Ph. Eur.)	< 20 UFC/g
4	Contaminare microbiană: NTMA numărul total de microorganisme aerobe	< 2000 UFC/g (Ph. Eur.)	< 20 UFC/g
5	Contaminare microbiană: Escherichia coli	Absent (Ph. Eur.)	Absent
6	Ambalare	Conform DAN	Corespunde
7	Marcare	Conform DAN	Corespunde
8	Termen valabilitate	36 luni	12.2021

**Concluzie:** Eșantionul "Vinpocetin-BP comp. 5 mg N20x3 seria VIP0005A" corespunde DAN MFÎ-VINPOCETIN-F00

Raportul de analiză se referă numai la probele analizate și atestă conformitatea indicilor de calitate specificați în prezentul raport.

Șef Laborator pentru Controlul Calității  
Medicamentelor

Soloviov M.

