



Uyğunluq sertifikatı
Certificate of conformity

Analiz №
Analysis № 567905



Daxilolma tarixi 13.02.2023

Tarix: 28.02.2023
Date:

Dərman formasının adı:

Product: REVASİD (1000 + 500) mq İnyeksiya məhlulu üçün toz N 1

Seriya №
Batch № 220507

Daxil olma mənbəyi:

Customer: AZƏRİ MED QSC

İstehsalçı: REYANQ
Manufacturer: FARMASYUTİKAL KO LTD, Çin

Analiz metodu:

Method of analysis: NS 872-19

Son istifadə tarixi

Exp.date 01.05.2025

Aparılan tədqiqatlar	Nəticə
Xarici görünüşü	1. ağ rəngli, kristallik toz ; 2. şəffaf, rəngsiz həlledici (lidokain hidroxlorid 1%)
Rəng və şəffaflığı	uyğundur
Həcmi, orta kütləsi	1. 1.6867q (0.0001665246*); 2. 4.0ml (0.0217791*)
pH	1. 8.70 (8.0 -- 10.0); 2. 5.63 (0.02714674*)
Eyniliyin təyini	1. ampisillin -- məqbul test; 2. lidokain h/x -- məqbul test
Standart nümunəyə uyğun qablaşdırılması və markalanması	uyğundur
Qeyd	*- ölçmələrdə hesablanmış genişləndirilmiş qeyri-müəyyənliyi ifadə edir
Sterillik	1.Revasid (toz) - Sterildir; 2. Həlledici (lidokain h/xl) - Sterildir

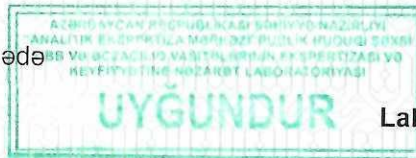
Qərar: Təqdim olunan nümunələr Normativ Sənədə

Analitik

Ş.J.P.

Mikrobioloq

Ə.Ü.R.



Laboratoriya müdiri

