



Analiz sertifikatı
Certificate of analysis

Analiz № 587346
Analysis №



Daxilolma tarixi 14.09.2023

Tarix: 22.09.2023
Date:

Dərman formasının adı:
Product: LEKS 20 mq Tablet N 2

Seriya № CDA0002B
Batch №

Daxil olma mənbəyi:
Customer: NOBEL FARMA MMC

İstehsalçı: NOBEL İLAÇ SAN VE TİC
Manufacturer: AŞ, Türkiyə

Analiz metodu:
Method of analysis: İstehsalçı NS-i -865-22

Son istifadə tarixi
Exp.date 01.07.2025

Aparılan tədqiqatlar	Nəticə
Xarici görünüşü və ölçüləri	solğun narıncı örtüklü, damla formalı, bir tərəfində "20" yazısı olan, yan kəsiyi ağ rəngli tablet
Orta çəkisi	363.1mq (324 -- 396mq) (0.0001665246*)
Çəkiddən kənar çıxma	360mq±10%
Dezintegrasiya müddəti	06dəq. 28san. (maks.30dəq.)
Eyniliyin təyini	tadalafil -- məqbul test
Miqdarı təyini	tadalafil -- 19.01mq/tablet (18.0 -- 22.0mq/tabet) (0.002116255*)
Standart nümunəyə uyğun qablaşdırılması və markalanması	uyğundur
Qeyd	*-ölçmələrdə hesablanmış genişləndirilmiş qeyri-müəyyənliyi ifadə edir
Mikrobioloji təmizlik	uyğundur

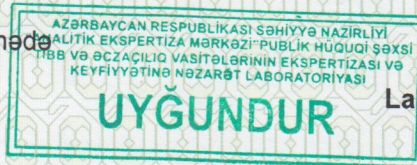
Qərar: Təqdim olunan nümunələr Normativ Sənədə

Analitik

N.M.Ş.

Mikrobioloq

O.Ü.R.



Laboratoriya müdiri





AZS İSO/İEC 17065-2021
AZ 02.0723.01.22

Dərman vasitələrinin uyğunluğunun qiymətləndirilməsi barədə
UYĞUNLUQ SERTİFİKATI

Azərbaycan Respublikası Səhiyyə Nazirliyi
"Analitik Ekspertiza Mərkəzi" publik hüquqi şəxsinin
Sertifikatlaşdırma komissiyası AZ 02.0723.01.22
AZ 1065, Bakı şəhəri, Yasamal rayonu, C.Cabbarlı küçəsi 34

B № _____ 034220 _____

Sertifikatın verilmə tarixi 25 sentyabr 2023-cü il Sertifikatın etibarlılıq müddəti 01.07.2025

Sertifikatın № _____ 13270 _____ Qeydiyyat vəsiqəsinin № DV №22-01089

Uyğunluğu qiymətləndirilmiş LEKS 20 mq Tablet N 2 seriya № CDA0002B
(dərman vasitəsinin adı, dozaşı, buraxılış forması və seriya nömrəsi)

166 21.10.31
(xarici iqtisadi fəaliyyətin mal nomenklaturası) ("Məhsul növləri təsnifatı" üzrə kod)

~~NOBEL FARMA MMC, AZ1073, BAKI ŞƏHƏRİ YASAMAL RAYONU, MƏTBUAT PR., ev 23S,~~
(sertifikatlaşdırılan dərman vasitəsinin idxal edən hüquqi şəxsin adı və hüquqi ünvanı)

~~529-CU MƏHƏLLƏ, QAPI 4,5,6,7,8~~

NOBEL İLAÇ SAN VE TİC AŞ, Türkiyə
(dərman vasitəsinin istehsalçısı, ölkə)

İstehsalçı NS-i -865-22
(standartlaşdırma üzrə normativ sənədlərin adı, nömrəsi və tarixi)

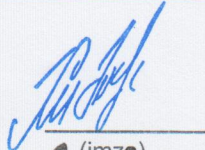
tələblərinə cavab verir.

Sertifikat 587346 №-li ANALİZ NƏTİCƏSİ _____ əsasında verilib.
(verilməsi üçün əsas)

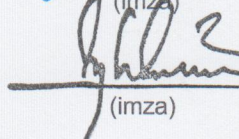
Sertifikatlaşdırma sxemi: 11

Baş direktorun müavini

Sertifikasiya
komissiyasının sədri


(imza)

Xudayev R. A.
(adı, soyadı, atasının adı)


(imza)

Məhərrəmov F.Ə.
(adı, soyadı, atasının adı)



AZƏRBAYCAN RESPUBLİKASI
SƏHIYYƏ NAZİRLİYİ



AZERBAIJAN REPUBLIC
MINISTRY OF HEALTH

QEYDİYYAT VƏSIQƏSİ REGISTRATION CERTIFICATE

DV № 22-01089

Vəsiqə verilir/This certificate is issued to

**Nobel İlaç Sanayii ve Ticaret A.Ş., Türkiyə /
Nobel İlaç Sanayii ve Ticaret A.Ş., Turkey**

İstehsalçı, ölkə /Manufacturer, country

**Nobel İlaç Sanayii ve Ticaret A.Ş., Türkiyə /
Nobel İlaç Sanayii ve Ticaret A.Ş., Turkey**

*Azərbaycan Respublikası Səhiyyə Nazirliyi dərman vasitəsinin dövlət qeydiyyatına alınmasını təsdiq edir/
Is hereby certified that the Ministry of Health of the Azerbaijan Republic has registered the medicinal product*

Leks® / Lex®

dərman vasitəsinin ticarət adı/ trade name of the medicinal product

Tadalafil - 20 mg

*təsiredici maddə (lər) (beynəlxalq patentləşdirilməmiş adı)/doza
active ingredient(s) (international nonproprietary name)/dosage*

Lactose monohydrate, L-Hydroxypropyl cellulose -LH 11, Hydroxypropyl cellulose-EF (Klucel EF), Croscarmellose sodium (Ac di Sol), Sodium lauryl sulphate, Microcrystalline cellulose PH 102, Magnesium stearate, Film coating: Opadry II TAN 85G27001 (Polyvinyl alcohol, Polyethylene glycol, Talc, Titanium dioxide (E171), Lecithin, Iron oxide yellow (E172), Iron oxide red (E172), Black iron oxide (E172))

köməkçi maddələr/excipients

*Örtüklü tabletlər №2 (1x2), №4 (2x2) blisterdə, karton qutu qablaşmada /
Film coated tablets №2 (1x2), №4 (2x2) in blister, in cardboard packaging*

dərman forması, standart qablaşdırma / pharmaceutical form, standard packaging

Dərman vasitələrinin dövlət qeydiyyatı həmin dərman vasitələrinin dövlət tərəfindən satın alınmasına zəmanət vermir/This certificate does not guarantee this medicinal product purchase.

Qeydiyyat tarixi/

Date of the registration

21-11-2022

Etibarlıdır/

Is valid till

2027

Nazir müavini

Deputy Minister

İlqar Qasimov /

M.Y.
For stamp

