

Analiz sertifikatı
Certificate of analysis

Analiz № 590317
Analysis №



Daxilolma tarixi 20.10.2023

Tarix: 27.10.2023
Date:

Dərman formasının adı:
Product: TRANESTAT 500 mq Tablet N 20

Seriya № 231087
Batch №

Daxil olma mənbəyi:
Customer: AVİTA MMC

İstehsalçı: AMOUN
Manufacturer: FARMASYUTİKALS KO,
Misir

Analiz metodu:
Method of analysis: İstehsalçı NS-i 694-21

Son istifadə tarixi
Exp.date 01.02.2026

Aparılan tədqiqatlar	Nəticə
Xarici görünüşü və	ağ rəngli, uzunsov, oval formalı, bir tərəfində " AK5 " yazısı, digər tərəfində romb nişanı içində "AMOUN " yazısı olan tablet
Orta çəkisi	0.6857q (0.6534 - 0.7221q) (0.0001665246*)
Çəkiden kənar çıxma	0.68775q ± 5%
Dezintegrasiya müddəti	07dəq. 42san. (maks. 30dəq.)
Eyniliyin təyini	traneksam turşusu -- məqbul test
Standart nümunəyə uyğun qablaşdırılması və markalanması	uyğundur
Qeyd	*-ölçmələrdə hesablanmış genişləndirilmiş qeyri-müəyyənliyi ifadə edir
Mikrobioloji təmizlik	uyğundur

Qərar: Təqdim olunan nümunələr Normativ Sənədə

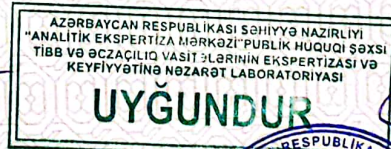
Analitik

A.F.I.

Mikrobioloq

Ə.E.H.

Laboratoriya müdiri





AZS ISO/IEC 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 № 038849

Sertifikatın verilmə tarixi 30 oktyabr 2023-cü il Sertifikatın etibarlılıq müddəti 01.02.2026

Sertifikatın № 15699 Qeydiyyat vəsiqəsinin № DV №21-00786

Uyğunluğu qiymətləndirilmiş TRANESTAT 500 mq Tablet N 20 seriya № 231087
(dərman vasitəsinin adı, dozası, buraxılış forması və seriya nömrəsi)

166

21.10.20

(xarici iqtisadi fəaliyyətin mal nomenklaturası)

("Məhsul növləri təsnifatı" üzrə kod)

AVİTA MMC , AZ6200, ZAQATALA RAYONU, ZAQATALA Ş, HƏZİ ASLANOV, ev 7

(sertifikatlaşdırılan dərman vasitəsinin idxal edən hüquqi şəxsin adı və hüquqi ünvanı)

AMOUN FARMASYUTİKALS KO, Misir

(dərman vasitəsinin istehsalçısı, ölkə)

İstehsalçı NS-i 694-21

(standartlaşdırma üzrə normativ sənədlərin adı, nömrəsi və tarixi)

tələblərinə cavab verir.

Sertifikat 590317 №-li **ANALİZ NƏTİCƏSİ** əsasında verilib.

(verilməsi üçün əsas)

Sertifikatlaşdırma sxemi: 11

Baş direktor

Süleymanov M.Y.

(adı, soyadı, atasının adı)

Sertifikasiya
komissiyasının sədri

Məhərrəmov F.Ə.

(adı, soyadı, atasının adı)





QEYDİYYAT VƏSIQƏSİ REGISTRATION CERTIFICATE

DV № 21-00786

Vəsiqə verilir/This certificate is issued to

**Amoun Pharmaceutical Company (S.A.E.), Misir /
Amoun Pharmaceutical Company (S.A.E.), Egypt**

İstehsalçı, ölkə/Manufacturer, country

**Amoun Pharmaceutical Company (S.A.E.), Misir /
Amoun Pharmaceutical Company (S.A.E.), Egypt**

*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*

Tranestat

dərman vasitəsinin ticarət adı/ trade name of the medicinal product

Tranexamic acid - 500 mg

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

Croscarmellose sodium, Sodium stearyl fumarate, Prosolv 90, Crospovidone XL, Povidone K30;
Coating: Opadry White 85F18422

köməkçi maddələr/excipients

Örtüklü tabletlər №20 (2x10) blisterdə, karton qutu qablaşmada /

Film-coated tablets №20 (2x10) 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 vermür/This certificate does not guarantee this medicinal product purchase.

Qeydiyyat tarixi/

Date of the registration

24.08.2021

Etibarlıdır/

Is valid till

24.08.2026

Nəzir müavini

Deputy Minister

Elsevər Ağayev

