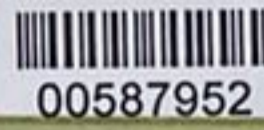


Analiz sertifikatı
Certificate of analysis

Analiz №
Analysis № 587952



Daxilolma tarixi 22.09.2023

Tarix: 29.09.2023
Date:

Dərman formasının adı:
Product: SOFROVEF 500 mq Tablet N 100

Seriya № 23070924
Batch №

Daxil olma mənbəyi:
Customer: NG GROUP MMC

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

Analiz metodu:
Method of analysis: istehsalçı NS-i 326-23

Son istifadə tarixi
Exp.date 01.07.2025

Aparılan tədqiqatlar	Nəticə
Xarici görünüşü və ölçüləri	ağ rəngli örtüklü, uzunsov, oval formalı, qabarıq, bir tərəfində bölgü xətti olan tablet
Orta çəkisi	725.1 mq (684.0 -- 756.0 mq) (0.0001665246*)
Çəkiddən kənar çıxma	720.0 mq ± 5%
Dezintegrasiya müddəti	03 dəq. 47 san.
Eyniliyin təyini	ursodeoksixol turşusu -- məqbul test
Miqdarı təyini	ursodeoksixol turşusu -- 485.30 mq/tab. (450.0 -- 550.0 mq/tab.) (0.0217791*)
Standart nümunəyə uyğun qablaşdırılması və markalanması	uyğundur
Qeyd	*-ölçmələrdə hesablanmış genişləndirilmiş qeyri-müəyyənliyi ifadə edir
Mikrobioloji təmizlik	uyğundur

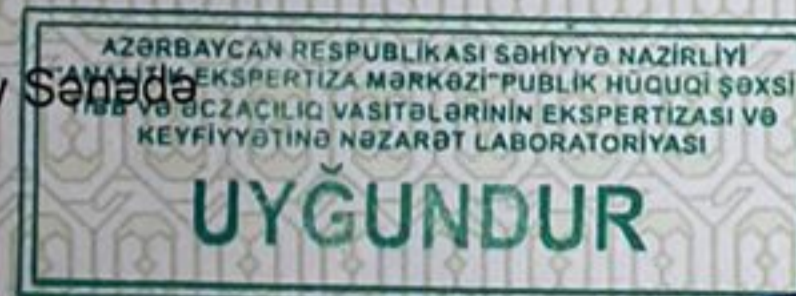
Qərar: Təqdim olunan nümunələr Normativ Sənədə

Analitik

Y.O.M.

Mikrobioloq

Ə.Ü.R.



Laboratoriya müdiri



AZƏRBAYCAN RESPUBLİKASI
SƏHIYYƏ NAZİRLİYİ



AZERBAIJAN REPUBLIC
MINISTRY OF HEALTH

QEYDİYYAT VƏSIQƏSİ REGISTRATION CERTIFICATE

DV № 23-00341

Vəsiqə verilir/This certificate is issued to

**Vefarma İlaç San.ve Tic. Ltd. Şti.,Türkiyə /
Vefarma İlaç San.ve Tic. Ltd. Şti., Turkey**

İstehsalçı, ölkə/Manufacturer, country

**Vefa İlaç San. ve Tic. A.Ş., Türkiyə /
Vefa İlaç San. ve Tic. 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*

Sofrovef

dərman vasitəsinin ticarət adı/ trade name of the medicinal product

Ursodeoxycholic acid - 500 mg

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

**Povidone K30, Microcrystalline cellulose, Crospovidone, Talc, Magnesium stearate
Opadry II White 85F18422 (Polyvinyl alcohol, Polyethylene glycol (Macrogol), Titanium dioxide,
Talc)**

köməkçi maddələr/excipients

**Örtüklü tabletlər №60 (3x20), №100 (5x20) blisterdə, karton qutu qablaşmada /
Film coated tablets №60 (3x20), №100 (5x20) 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 17 4-04- 2023

Etibarlıdır/

Is valid till

2028

**Nazir müavini
Deputy Minister**

İlqar Qasimov /

**M.Y.
For stamp**

