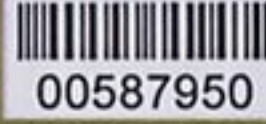




**Analiz sertifikatı**  
**Certificate of analysis**

**Analiz №**  
**Analysis №** 587950



**Daxilolma tarixi** 22.09.2023

**Tarix:** 29.09.2023  
**Date:**

**Dərman formasının adı:**  
**Product:** SOFROVEF 750 mq Tablet N 100

**Seriya №** 23089004  
**Batch №**

**Daxil olma mənbəyi:**  
**Customer:** NG GROUP MMC

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

**Analiz metodu:**  
**Method of analysis:** İstehsalçı NS-i 326-23

**Son istifadə tarixi**  
**Exp.date** 01.06.2025

Aparılan tədqiqatlar	Nəticə
Xarici görünüşü və ölçüləri	ağ rəngli örtüklü, uzunsov, oval formalı, qabarıq, hər bir tərəfində bölgüsü olan tablet
Orta çəkisi	1086.5mq (1026.0 -- 1134.0mq) (0.0001665246*)
Çəkiden kənar çıxma	1080.0mq ±5%
Dezintegrasiya müddəti	06dəq.40san.
Eyniliyin təyini	ursodeoksixol turşusu -- məqbul test
Miqdarı təyini	ursodeoksixol turşusu -- 727.25mq/tab. (675.0 -- 825.0mq/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

B.V.A.

Mikrobioloq

Ə.Ü.R.



Laboratoriya müdiri





AZƏRBAYCAN RESPUBLİKASI  
SƏHIYYƏ NAZİRLİYİ



AZERBAIJAN REPUBLIC  
MINISTRY OF HEALTH

# QEYDİYYAT VƏSIQƏSİ REGISTRATION CERTIFICATE

DV № 23-00342

*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*

**Sofrovel**

*dərman vasitəsinin ticarət adı/ trade name of the medicinal product*

**Ursodeoxycholic acid - 750 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 №30 (3x10), №100 (10x10) blisterdə, karton qutu qablaşmada /  
Film coated tablets №30 (3x10), №100 (10x10) 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**

