

Azərbaycan Respublikası
Səhiyyə Nazirliyi

ANALİTİK EKSPERTİZA
MƏRKƏZİ



Azerbaijan Republic
Ministry of Health

ANALYTICAL EXPERTISE
CENTER

Bakı AZ1065, Cəfər Cabbarlı küç., 34, Tel./Faks: (+994 12) 596 05 20
e-mail: aem@pharma.az
www.pharma.az

34 Jafar Jabbarlı str., Bakı AZ1065, Tel./Fax: (+994 12) 596 05 20
e-mail: aem@pharma.az
www.pharma.az

Analiz sertifikatı
Certificate of analysis

Analiz №
Analysis № 587788



00587788

Daxilolma tarixi 20.09.2023

Tarix: 05.10.2023
Date:

Dərman formasının adı:
Product: EDOLDEKS 1 mq/ml Suspenziya N 1

Seriya № 2306048
Batch №

Daxil olma mənbəyi:
Customer: REMEDIO MMC

İstehsalçı: LABORATORIO EDOL
Manufacturer: PRODUTOS
FARMACEUTICOS SA,

Analiz metodu:
Method of analysis NS 346-21

Son istifadə tarixi
Exp.date 01.06.2026

Aparılan tədqiqatlar	Nəticə
Məhlulun xarici görünüşü	şəffaf, rəngsiz məhlul
Məhlulun rəng və şəffaflığı	uyğundur
Məhlulun həcmi	10.0 ml.(0.019729*)
Mexaniki qarışıqlar	uyğundur
pH	6.98 (6.6 -- 7.8) (0.02714674*)
Eyniliyin təyini	deksametazon fosfat-- məqbul test
Standart nümunəyə uyğun qablaşdırılması və markalanması	uyğundur
Qeyd	*- ölçmələrdə hesablanmış genişləndirilmiş qeyri-müəyyənliyi ifadə edir
Sterillik	sterildir

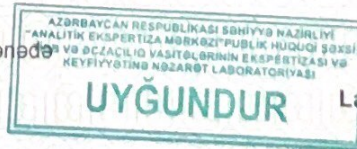
Qərar: Təqdim olunan nümunələr Normativ Sənədə

Analitik

B.V.A.

Mikrobioloq

Ə.Ü.R.



Laboratoriya müdiri



AZƏRBAYCAN RESPUBLİKASI
SƏHIYYƏ NAZİRLİYİ



AZERBAIJAN REPUBLIC
MINISTRY OF HEALTH

QEYDİYYAT VƏSIQƏSİ REGISTRATION CERTIFICATE

DV № 21-00332

Vəsiqə verilir/This certificate is issued to

**RP AZE MMC, Azərbaycan Respublikası /
RP AZE LLC, Azerbaijan Republic**

İstehsalçı, ölkə /Manufacturer, country

**Laboratorio Edol-Produtos Farmaceutios S.A., Portuqaliya /
Laboratorio Edol-Produtos Farmaceutios S.A., Portugal**

*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*

Edoldeks / Edoldex

dərman vasitəsinin ticarət adı/ trade name of the medicinal product

**Dexamethasone sodium phosphate - 1 mg/ml
(eq. to Dexamethasone phosphate - 1.093 mg/ml)**

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

**Monosodium phosphate, Disodium phosphate, Benzalkonium chloride 10%, Sodium thiosulfate,
Sodium chloride, Sodium edetate, Water for injections, Hydrochloric acid or
Sodium hydroxide for pH**

köməkçi maddələr/excipients

**Göz damcısı, məhlul 5 ml, 10 ml flakonda №1, karton qutu qablaşmada /
Eye drops, solution 5 ml, 10 ml in bottle №1, 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 09.04.2021

Dəyişikliyin qeydiyyata alınması tarixi /

Change registration date - 05-11-2022

**Nazir müavini
Deputy Minister**

İlqar Qasimov

Etibarlıdır

Is valid till 09.04.2026

**M.Y.
For stamp**

