



Uyğunluq sertifikatı
Certificate of conformity

Analiz № Analysis №	556723		Daxilolma tarixi 21.10.2022	Tarix: Date:	04.11.2022
Dərman formasının adı: Product:	HEPAKREBS 500 mq/ml infuziya üçün məhlul N 10			Seriya № Batch №	21002
Daxil olma mənbəyi: Customer:	AZƏRİ MED QSC			İstehsalçı: Manufacturer:	KOREYA FARMA KO LTD, Cənubi Koreya
Analiz metodu: Method of analysis:	İstehsalçı NS-i 118-21			Son istifadə tarixi Exp.date	07.04.2024

Aparılan tədqiqatlar	Nəticə
Məhlulun xarici görünüşü	zəif sarımtıl rəngli, şəffaf məhlul
Məhlulun həcmi	10.1 ml (min. 10.0 ml) (0.019729*)
pH	6.60 (5.0 -- 7.0) (0.02714674*)
Eyniliyin təyini	L-aspartat-l-ornitin -- məqbul test
Standart nümunəyə uyğun qablaşdırılması və markalanması	uyğundur
Qeyd	*-ölçmələrdə hesablanmış genişləndirilmiş qeyri-müəyyənliyi ifadə edir
Sterillik	sterildir

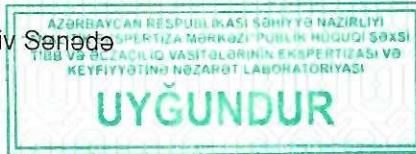
Qərar: Təqdim olunan nümunələr Normativ Sənədə

Analitik

M.A.I.

Mikrobioloq

Ə.E.H.



Laboratoriya müdiri

