

Analiz sertifikatı
Certificate of analysis

Analiz №
Analysis № 585101



Daxilolma tarixi 18.08.2023

Tarix: 25.08.2023

Date:

Dərman formasının adı:

Product: ROZULİP PLUS (10 + 10) mq Kapsul N 30

Seriya №

K402D0223

Batch №

Daxil olma mənbəyi:

Customer: AZƏRİ MED QSC

İstehsalçı:

EGİS FARMASYUTİKALS
PLC, Macarıstan

Manufacturer:

Analiz metodu:

Method of analysis: İstehsalçı NS-i 091-2022

Son istifadə tarixi

Exp.date

01.02.2026

Aparılan tədqiqatlar	Nəticə
Xarici görünüşü	Açıq-sarı rəngli, iki hissəli kapsul; tərkibi: 1. ağ rəngli, dairevi formalı, qabarıq, bir tərəfində istehsalçı nişanı olan tablet; 2. ağ rəngli, dairevi, yastı formalı, bir tərəfində "E", digər tərəfində "612" yazısı olan tablet.
Orta çəkisi	0.2787 q.; tərkibi: 0.1864 q (0.1665 -- 0.2035 q), tərkibi: 1. 0,0743 q.; 2. 0,1115 q (0.0001665246*)
Dezintegrasiya müddəti	03 dəq. 42 san.; tərkibi: 1. 38san.; 2. 06 dəq. 58 san.
Eyniliyin təyini	1. rozuvastatin -- məqbul test; 2. ezetimib -- məqbul test
Standart nümunəyə uyğun qablaşdırılması və markalanması	uyğundur
Qeyd	*- ölçmələrdə hesablanmış genişləndirilmiş qeyri-müəyyənliyi ifadə edir
Mikrobioloji təmizlik	uyğundur

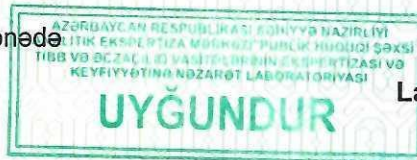
Qərar: Təqdim olunan nümunələr Normativ Sənədə

Analitik

B.K.Ç.

Mikrobioloq

M.F.B.



Laboratoriya müdiri

