

SERTIFIKAT ANALIZE

Šifra proizvoda: PRM1067G	Naziv: Sabouraud Dextrose Agar Plate w/ Chloramphenicol and Gentamicin	Lot br: 0018425A
Izveštaj br: 0018425A	Datum proizvodnje: 10.03.2025.	Datum isteka roka: 08.07.2025.

Sastav (u 1000 mL podloge)	
Enzimski hidrolizat kazeina	5,000 g
Peptinski hidrolizat životinjskog tkiva	5,000 g
Dekstroza	40,000 g
Agar	15,000 g
Gentamicin	0,040 g
Hloramfenikol	0,400 g

Opšte karakteristike		Kriterijum	Rezultat
Boja		Svetlo čilibarna	Potvrđeno
Izgled		Providan do blago opalescentan gel	Potvrđeno
pH		Opseg: 5,6 ± 0,2	5,7
Debljina sloja		Opseg: 4-5 mm	4 mm
Test sterilnosti	Inkubacija (36 ± 2)°C, (44 ± 4) h	Bez porasta	Potvrđeno
	Inkubacija (25 ± 2)°C, 3 - 5 dana	Bez porasta	Potvrđeno

Mikrobiološke karakteristike:

Kontrolni soj	Vrsta kontrole (kvalitativna)	Kriterijum	Rezultat ispitivanja
<i>Aspergillus brasiliensis</i> ATCC 16404	Inkubacija na 25 °C, 5-7 dana, aerobni uslovi	Porast	Porast
<i>Candida albicans</i> ATCC 10231	Inkubacija na 25 °C, 5-7 dana, aerobni uslovi	Porast	Porast
<i>Escherichia coli</i> ATCC 25922	Inkubacija na 25 °C, 5-7 dana, aerobni uslovi	Potpuna inhibicija	Potpuna inhibicija

Referentna podloga je validovani Sabouraud Dextrose Agar Plate potvrđenog kvaliteta.

Testirano u skladu CLSI M22-A3: Clinical and Laboratory Standards Institute-Quality Control for Commercially Prepared Microbiological Culture Media; Approved Standard-Third Edition, M22-A3 Vol.24 No19 i sa preporukom proizvođača dehidrirane podloge.

Napomena: n/p

Uslovi skladištenja i rok trajanja: Prema podacima na nalepnici proizvoda

Veličina serije: Ø90-489kom

Ovim se potvrđuje da gore pomenuti LOT proizvoda zadovoljava zadate kriterijume iz specifikacije. Informacije koje su date ovde su precizne i tačne, međutim, i informacije i proizvodi su dati bez garancije za bilo koju zasebnu upotrebu, koja nije navedena u trenutnim uputstvima i datim od strane ProReady. Izveštaji o rezultatima su dati u vreme puštanja serije proizvoda.



Rukovodilac kvaliteta u proizvodnji/ Lice odgovorno za kvalitet medicinskog sredstva

Datum izveštaja: 17.03.2025.