

SERTIFIKAT ANALIZE

Šifra proizvoda: PRM1881	Naziv: Dichloran Rose Bengal Chloramphenicol Agar Plate	Lot br: 0059825A
Izveštaj br: 0059825A	Datum proizvodnje: 29.07.2025.	Datum isteka roka: 27.10.2025.

Sastav (u 1000 mL podloge)	
Peptinski digest životinjskog tkiva	5,000 g
Dekstroza	10,000 g
Kalijum dihidrogen fosfat	1,000 g
Magnezijum sulfat	0,500 g
Rose Bengal	0,025 g
Hloramfenikol	0,100 g
Dihloran	0,002 g
Agar	15,000 g

Opšte karakteristike		Kriterijum	Rezultat
Boja		Pink	Potvrđeno
Izgled		Providan do blago opalescentan gel	Potvrđeno
pH		Opseg: 5,6 ± 0,2	5,6
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	Kriterijum	Rezultat ispitivanja	Kulturelne karakteristike
<i>Saccharomyces cerevisiae</i> ATCC 9763	Inkubacija na 25±1 °C, 3-5 dana, aerobni uslovi (kvantitativna)	P _R ≥ 0,5	P _R = 0,78	Kolonije karakteristične za vrstu
<i>Candida albicans</i> ATCC 10231	Inkubacija na 25±1 °C, 3-5 dana, aerobni uslovi (kvantitativna)	P _R ≥ 0,5	P _R = 0,96	
<i>Mucor racemosus</i> ATCC 42647	Inkubacija na 25±1 °C, 3-5 dana, aerobni uslovi (kvalitativna)	Porast	Porast	
<i>Escherichia coli</i> ATCC 25922	Inkubacija na 37±1°C, 24±3 h, aerobni uslovi (kvalitativna)	Potpuna inhibicija	Potpuna inhibicija	-
<i>Bacillus subtilis</i> subsp. <i>Spizizenii</i> ATCC 6633	Inkubacija na 37±1°C, 24±3 h, aerobni uslovi (kvalitativna)	Potpuna inhibicija	Potpuna inhibicija	-

Referentna podloga je validovani SDA potvrđenog kvaliteta.

Testirano u skladu sa SRPS EN ISO 11133:2015 i preporukom proizvođača dehidriranih podloga.

Napomena: n/p

Uslovi skladištenja i rok trajanja: Prema podacima na nalepnici proizvoda.

Veličina serije: Ø90-240kom

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: 04.08.2025.