

SERTIFIKAT ANALIZE

Šifra proizvoda: PRM1084H	Naziv: Mueller Hinton Agar Plate w/ Horse Blood	Lot br: 0083223A
Izveštaj br: 0083223A	Datum proizvodnje: 13.12.2023.	Datum isteka roka: 11.02.2024.

Sastav (u 1000 mL podloge)	
Kiselinski hidrolizat kazeina	17,500 g
Infuzum goveđeg srca	2,000 g
Skrob, solubilan	1,500 g
Agar	17,000 g
Beta NAD	20,000 mg
Nutrient supplement H Medium	50,000 mL

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

Mikrobiološke karakteristike:

Kontrolni soj	Vrsta kontrole (kvalitativna)	Kriterijum	Rezultat ispitivanja	Kulturelne karakteristike
<i>Escherichia coli</i> ATCC 25922	Inkubacija na 36±1°C, 24h, aerobni uslovi	Porast	Porast	Kolonije karakteristične za vrstu
<i>Pseudomonas aeruginosa</i> ATCC 27853	Inkubacija na 36±1°C, 24h, aerobni uslovi	Porast	Porast	
<i>Staphylococcus aureus</i> ATCC 25923	Inkubacija na 36±1°C, 24h, aerobni uslovi	Porast	Porast	
<i>Enterococcus faecalis</i> ATCC 29212	Inkubacija na 36±1°C, 24h, aerobni uslovi	Porast	Porast	

Referentna podloga je validovani TSA agar potvrđenog kvaliteta.

Testirano u skladu sa 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 dehidriranih podloga.

Uslovi skladištenja i rok trajanja: Prema podacima na nalepnici proizvoda

Veličina serije: Ø90- 735kom

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: 18.12.2023.