

SERTIFIKAT ANALIZE

Šifra proizvoda: PRM031I	Naziv: XLD Modified Agar Plate	Lot br: 0091125A
Izveštaj br: 0091125A	Datum proizvodnje: 28.10.2025.	Datum isteka roka: 27.12.2025.

Sastav (u 1000 mL podloge)	
Ekstrakt kvasca	3,000 g
L-lizin hidrohlorid	5,000 g
Laktoza	7,500 g
Saharoza	7,500 g
Ksiloza	3,750 g
Natrijum hlorid	5,000 g
Natrijum deoksiholat	1,000 g
Natrijum tiosulfat	6,800 g
Gvožđe amonijum citrat	0,800 g
Fenol crveno	0,080 g
Agar	15,000 g

Opšte karakteristike		Specifikacija	Rezultat
Boja		Crvena	Potvrđeno
Izgled		Providan do blago opalescentan gel	Potvrđeno
pH		Opseg: 7,4 ± 0,2	7,5
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>Salmonella Typhimurium</i> ATCC 14028	Inkubacija na 37±1 °C, 24±3 h, aerobni uslovi (kvantitativna)	$P_R \geq 0,5$	$P_R=1,25$	Crvene kolonije sa crnim centrima
<i>Salmonella Enteritidis</i> ATCC 13076	Inkubacija na 37±1 °C, 24±3 h, aerobni uslovi (kvantitativna)	$P_R \geq 0,5$	$P_R=0,88$	Crvene kolonije sa crnim centrima
<i>Escherichia coli</i> ATCC 25922	Inkubacija na 37±1 °C, 24±3 h, aerobni uslovi (kvalitativna)	Porast ili parcijalna inhibicija	Porast	Žute kolonije
<i>Enterococcus faecalis</i> ATCC 29212	Inkubacija na 37±1 °C, 24±3 h, aerobni uslovi (kvalitativna)	Potpuna inhibicija	Potpuna inhibicija	-

Napomena: Mogućnost pojave kristala koji ne utiču na performanse podloge.

Referentna podloga je Trypton soja agar potvrđenog kvaliteta.

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

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

Veličina serije: Ø90-1490kom

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: 03.11.2025.