

**ТОВ "Амарант-Мед"**

П/р UA623510050000026004589180800, Банк АТ "УКРСИББАНК", м. Харків, МФО 351005  
65078, м. Одеса, вул. Івана та Юрія Лип, буд. № 13, тел.: [067-744-00-74](tel:067-744-00-74),  
код за ЄДРПОУ 38722400, ПІН 387224015539, № свід. 200129977

**Сертифікат якості**

**Виробник:** DEVA BIYOTEKNOLOJİ VE SAĞLIK ÜRÜN. İTH. İHR. SAN. TİC. A.Ş.  
SULTAN ORHAN MH.1137 SK.NO:10/A GEBZE/ KOCAELİ/ Türkiye  
Тел.: +90 262 641 59 91; [www.devabiyoteknoloji.com](http://www.devabiyoteknoloji.com)

**Уповноважений представник:** ТОВ «АМАРАНТ-МЕД»  
Адреса: вул. Івана та Юрія Лип, 13, м. Одеса, Україна, 65078  
Тел.: +38 067 744 00 74, [www.amarant-med.com.ua](http://www.amarant-med.com.ua)

Назва продукту	АГАР для виявлення Сальмонел та Шигел
Номер за каталогом	MP 305
Номер партії	PB26-0085
Умови зберігання	2-8 °C
Тип продукту	Полістирол, одноразова чашка Петрі 90 мм
Дата виготовлення	2026.02.26
Термін придатності	2026.06.26
Використана сировина	HIMEDIA

**ФІЗИКО-ХІМІЧНИЙ АНАЛІЗ**

	Специфікація	Результат
Колір зовнішнього вигляду	Червоно-помаранчевий-Червонувато-фіолетовий/ гладкий	Відповідає
pH (25°C)	7,30 ± 0,20	Відповідає
Об'єм	20 мл ± 1	Відповідає

**МІКРОБІОЛОГІЧНЕ ЗАБРУДНЕННЯ**

	Умови інкубації	Параметри	Спостережені результати	Результат
Тест на стерильність	20-25 °C та 30-35 °C 5 днів	Без росту	Без росту	Відповідає

**ТЕСТ НА СТИМУЛЯЦІЮ РОСТУ**

Мікроорганізм	АТСС®	Інкубація	Інокулюм	Параметри росту	Результат
Salmonella typhimurium	14028	24-48 годин 35-37 °C	50-100 КУО	≥ 50 % (Безбарвний з чорним центром)	Добре (87 %)
Shigella sonnei	25921	24-48 годин 35-37 °C	50-100 КУО	≥ 50 % (Безбарвний)	Добре (83 %)
Escherichia coli	25922	24-48 годин 35-37 °C	≥ 10 <sup>3</sup> КУО	Відсутнє зростання	Зріст пригнічено

Enterococcus faecalis	29212	24-48 годин 35-37 °C	$\geq 10^3$ КУО	Зростання пригнічується	Зростання пригнічується
--------------------------	-------	-------------------------	-----------------	----------------------------	----------------------------

Відповідність виробничим специфікаціям підтверджена.

Контроль продукції проводився відповідно до Європейської фармакопеї (EP) та Фармакопеї США (USP).

Для штамів, що використовувалися в тестах стимуляції росту, застосовувалися стандарти CLSI.

Відповідальний за контроль якості : Серкан Чінар

Дата затвердження : 2026.03.05

Даний документ є перекладом Сертифіката виробника продукції - DEVA BIYOTEKNOLOJİ VE SAĞLIK ÜRÜN. İTH. İHR. SAN. TİC. A.Ş.

Директор ТОВ «АМАРАНТ-МЕД»



Копець А.М.