



VIỆN KIỂM NGHIỆM THUỐC
THÀNH PHỐ HỒ CHÍ MINH

GLP
ISO/IEC 17025
VILAS 108

CHỨNG CHỈ PHÂN TÍCH
CHẤT ĐỐI CHIẾU
NYSTATIN

SKS: QT033 100920

1. ĐẶC TÍNH

Mô tả : Bột màu vàng nhạt

Hàm lượng :

- 5347 đơn vị IU/ mg nguyên trạng (nổi chuẩn Nystatin EP CRS Batch 7)

- 5343 đơn vị USP nystatin/ mg nguyên trạng (nổi chuẩn Nystatin USP Lot No.: R051D0)

Ngày kiểm tra lại: 30/09/2022

2. MỤC ĐÍCH SỬ DỤNG

Dùng cho các thử nghiệm theo yêu cầu quy định của các dược điển.

3. ĐIỀU KIỆN BẢO QUẢN

Bảo quản $-25 \div -15$ °C, tránh ánh sáng.

4. HƯỚNG DẪN SỬ DỤNG

Hàm lượng chất đối chiếu được tính trên chế phẩm nguyên trạng. Không sấy trước khi sử dụng.

Đề chất đối chiếu cân bằng tại nhiệt độ phòng 30 phút trước khi mở nắp.

Sử dụng ngay sau khi mở nắp.

5. THÔNG TIN KHÁC

Danh mục chất đối chiếu được cập nhật trên website: <http://www.idqc-hcm.gov.vn>.

Mọi thông tin thắc mắc và góp ý về chất đối chiếu vui lòng liên hệ Khoa Thiết lập Chất chuẩn và Chất đối chiếu-Viện Kiểm Nghiệm Thuốc Thành phố Hồ Chí Minh.

6. NGÀY PHÁT HÀNH CHỨNG CHỈ PHÂN TÍCH: 14/9/2020

LIÊN HỆ:

- Địa chỉ : 200 Cô Bắc, Quận 1, Thành phố Hồ Chí Minh

- Điện thoại : 028 3838 9600 (số nội bộ 24 hoặc 38)

- Website : <http://www.idqc-hcm.gov.vn>

- Email : chatchuan@idqc-hcm.gov.vn