



ДЕРЖАВНА СЛУЖБА З ЛІКАРСЬКИХ ЗАСОБІВ
ТА КОНТРОЛЮ ЗА НАРКОТИКАМИ у м. КИЄВІ

пров. Надії Світличної, 3, 02099, тел. (044) 295-26-85
E-mail: dls.kyiv@dls.gov.ua, Код ЄДРПОУ 37079055

ВИСНОВОК
про якість ввезеного в Україну лікарського засобу

28.12.2023

№ 67837/23/26

ДІАБЕТОН® MR 60 МГ

(найменування лікарського засобу згідно з реєстраційним посвідченням)

таблетки з модифікованим вивільненням по 60 мг, по 15 таблеток у блістері; по 2
блістери у коробці з картону

(форма випуску, дозування, вид пакування лікарського засобу)

Номер реєстраційного посвідчення UA/2158/02/02 строк дії реєстраційного посвідчення необмежений

Серія лікарського засобу № 6089276

Кількість ввезеного лікарського засобу 66480

Виробник

Лабораторії Серв'є Індастрі, Франція

(найменування виробника лікарського засобу, країна походження)

Ввезено в Україну

Товариство з обмеженою відповідальністю "СЕРВ'Є УКРАЇНА",
ідент. код: 33643340

(найменування та код за ЄДРПОУ юридичної особи або прізвище, ім'я, по батькові фізичної
особи - підприємця, її місце проживання та реєстраційний номер облікової картки платника
податків або серія та номер паспорта)

Протокол візуального контролю від 28.12.2023 № 4174/1.

За результатами державного контролю встановлено, що лікарський засіб ввезено в Україну з
дотриманням вимог законодавства щодо забезпечення якості лікарських засобів.

Начальник

(посада особа органу державного контролю)



(підпис)

Микола ХОЛОДЕНКО

(ініціали та прізвище)



**CERTIFICATION OF QUALITY PHARMACEUTICAL PRODUCT/
СЕРТИФІКАТ ЯКОСТІ ЛІКАРСЬКОГО ЗАСОБУ**

Name of the Manufacturer & Address/ Назва та адреса виробника	Les Laboratoires SERVIER Industrie 905, route de Saran 45520 Gidy France/Лабораторії Серв'є Індастрі 905 рут де Саран, 45520 Жіді, Франція
Name of Importer and Address/ Назва та адреса імпортера	Servier Ukraine LLC/ТОВ "Серв'є Україна" 41, Naberezhno-Khreshchatytska St./ вул. Набережно-Хрещатицька, 41 Kyiv, 04070/м. Київ, 04070 Ukraine/Україна
Which Consignment of product is delivered/ Вид продукції, що постачається	Pharmaceutical Product/Лікарський засіб
Pharmaceutical form/Лікарська форма	Modified release tablets / Таблетки з модифікованим вивільненням
Name of the Product/Назва лікарського засобу	DIABETON® MR 60 mg / ДІАБЕТОН® MR 60 мг
Dosage / Сила дії	60 mg / 60 мг
Type and size of packaging/Вид та розмір упаковки	15 tablets in the blister; 2 blisters in the carton box / по 15 таблеток у блістері; по 2 блістери в коробці з картону
Finished product batch number/ Номер серії готового лікарського засобу	6089276
Manufacturing date/Дата виробництва	11/2023
Expiry date/Термін придатності	11/2026
Batch size/Кількість у серії	66 666 boxes/упаковок
Manufacturing Licence number/ Номер ліцензії на виробництво	2022_188_1_2 dated 20.12.2022 2022_188_1_2 від 20.12.2022
Registration Number/Реєстраційне посвідчення	UA/2158/02/02



Вх. ак. №2476 від 28.03.24

Reference method: Посилання на метод: DTC_S005762_PFT_CTR_18188_EN_4.0
 Reference specifications: Посилання на специфікацію: DTC_S005762_PFT_N_SPE_18186_EN_10.0

NAME: ПІДНА DIABETON® MR 60 mg, DIABETON® SR 60 mg Modified release tablets / Таблетки з модифікованим випусканням Glucoside 60 mg / Глюкозид 60 мг											
Manufacturing product batch number / Номер виробничої серії лікарського засобу	6089639										
Analysis: аналіз	06/12/2023										
Finished product batch number / Номер серії готового лікарського засобу	6089276										
TESTS: ПОКАЗНИКИ	STANDARDS: СТАНДАРТИ	RESULTS: РЕЗУЛЬТАТИ									
1. Appearance / Зовнішній вигляд	White oblong tablet scored and engraved with "DIA 60" on both faces: Білого кольору, довгастої форми таблетка з насичкою та з тисненням «DIA 60» з обох боків	Passes: Відповідає									
2. Average mass (mg) / Середня маса (мг)	304 - 336 (95 % to 105 % of the theoretical mass: 320 mg - 95 % - 105 % від теоретичної маси 320 мг)	320									
3. Subdivision of tablets: Uniformity of mass / Подільність таблеток: однорідність маси	No more than 1 out of 30 halves outside 85 % to 115 % of the average mass and no half tablet outside 75 % to 125 % / Не більше ніж 1 з 30 половиниок виходить за межі діапазону 85-115 % від середньої маси і жодної половинки, що виходить за межі 75-125 %	Passes: Відповідає									
4. Microbiological quality (skip test) / Мікробіологічна чистота (експ-тест)	Total aerobic microbial count / Загальне число аеробних мікроорганізмів (TAMC) ≤ 1000 CFU/g - ≤ 1000 KYO/g Total combined yeasts/moulds count / Загальне число дріжджових та плісневих грибів (TYMC): ≤ 100 CFU/g - ≤ 100 KYO/g Escherichia Coli: absence/1 g - відсутні/1 г	Skip test - Passes <20 Skip test - Passes <20 Skip test - Passes Absent/g									
5. Identification of drug substance / Ідентифікація діючої речовини - Liquid chromatography: Рідинна хроматографія - Infrared absorption spectrometry: Інфрачервона абсорбційна спектроскопія	The ratio of the retention times of the principal peak from the test solution and from the reference solution must be between 0.95 and 1.05 / Стіпвідношення часів утримання основного піка на хроматограмах досліджуваного розчину та розчину порівняння повинно бути між 0,95 та 1,05 The positions and intensities of the absorption bands of the spectrum obtained are concordant with those of the reference spectrum / Положення та інтенсивність абсорбційних смуг спектру на хроматограмі досліджуваного розчину відповідає положенню та інтенсивності абсорбційних смуг спектру на хроматограмі розчину порівняння	1.00 Positive: Позитивно									
6. Drug substance content (LC) (mg/tablet) / Вміст діючої речовини (PX) (мг/таб)	57,0 - 63,0 (95 % to 105 % of the theoretical content / 95 % - 105 % від теоретичного вмісту)	58,8									
7. Degradation products content (LC) (%) / Вміст продуктів розпаду (PX) (%) - Y 244 - Each other degradation product: Кожен інший продукт розпаду - Sum of degradation products / Сума продуктів розпаду	≤ 0,2 % ≤ 0,2 % ≤ 0,4 %	<0.10 <0.10 <0.10									
8. Uniformity of dosage units / Однорідність дозованих одиниць - Mass variation / Коливання маси: not applicable - не виконується - Content uniformity (LC) / Однорідність вмісту (PX): % / label claim: % від номінального вмісту	<table><tr><td>Stage / Стадія</td><td>Number tested / Кількість таблеток</td><td>Acceptance criteria / Критерії прийнятності</td></tr><tr><td>S1</td><td>10</td><td>AV ≤ 15,0 %</td></tr><tr><td>S2</td><td>+20(30)</td><td>AV ≤ 15,0 % 0,75 M ≤ each unit / кожна одиниця ≤ 1,25 M</td></tr></table>	Stage / Стадія	Number tested / Кількість таблеток	Acceptance criteria / Критерії прийнятності	S1	10	AV ≤ 15,0 %	S2	+20(30)	AV ≤ 15,0 % 0,75 M ≤ each unit / кожна одиниця ≤ 1,25 M	1.7
Stage / Стадія	Number tested / Кількість таблеток	Acceptance criteria / Критерії прийнятності									
S1	10	AV ≤ 15,0 %									
S2	+20(30)	AV ≤ 15,0 % 0,75 M ≤ each unit / кожна одиниця ≤ 1,25 M									
9. Kinetics of dissolution for tablet / Кінетика розчинення таблеток 2 hours / 2 години 4 hours / 4 години 12 hours / 12 години	8 % - 28 % 31 % - 51 % ≥ 85 %	18 39 97									
10. Kinetics of dissolution for half-tablet / Кінетика розчинення половинки таблеток 2 hours / 2 години 4 hours / 4 години 12 hours / 12 години	8 % - 28 % 31 % - 51 % ≥ 85 %	22 46 100									
Batch accepted: Серія прийнята											
* Not detected / Не виявлено / Not applicable / Не застосовується / Skip test - Passes - Відповідно, випробування - Відповідає / Absent/g - Відсутність 1 г Skip test - Not applicable - Випробування не застосовується - Не застосовується Responsible for Conformity Control Laboratories: Відповідальний за Достовірність Лабораторного контролю											
UKRAINE * M... Pascale MASSON											

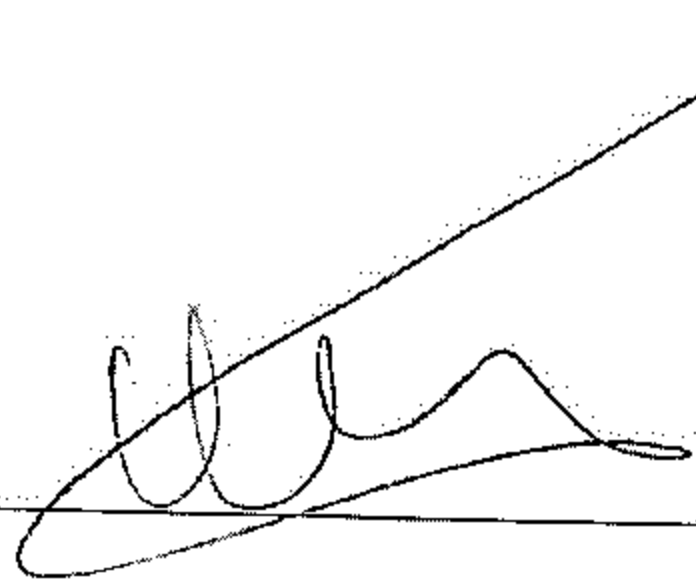


I hereby declare that the abovementioned information is reliable and accurate. This batch of products was manufactured (including packaging/labeling) and its quality control was made at the abovementioned site in full compliance with the GMP requirements provided by the local regulatory authority as well as according to the specifications contained in the registration dossier. Protocols of manufacture, packaging and analyses were reviewed and GMP compliance was established/ Цим я засвідчую, що наведена вище інформація є достовірною та точною. Цю серію продукції було вироблено (включаючи пакування/маркування) та проведено контроль її якості на вищезазначеній дільниці у повній відповідності з вимогами GMP, встановленими місцевим регуляторним органом, а також відповідно до специфікацій, що містяться у реєстраційному досьє. Протоколи виробництва, пакування та аналізів було переглянуто та встановлено відповідність GMP

Date of batch release / Дата випуску серії : 07/12/2023

Name and Position/Title of person authorising the Batch Release/ Прізвище та посада/ звання особи, яка видала дозвіл на випуск серії
Pierre GENOT, Qualified Person/Уповноважена особа

Signature/Підпис: _____



Date/Дата: _____

08 DEC. 2023



Finished product batch number/ Номер серії готового лікарського засобу: 6089276