



Тел. (044) 899-87-87; Тел. факс (044) 239-19-38; Тел. факс (044) 403-26-87 (інформація)

Сертифікат якості № 040000113127

Діаформін®, таблетки 850 мг, по 10 таблеток у блістері, по 3 блістери у пачці

1 ТАБЛЕТКА МІСТИТЬ: МЕТФОРМИНУ ГІДРОХЛОРИДУ 850 МГ

Номер серії:	50124	Країна отримувача:	Україна
Кількість продукції:	14.572 Тис.упак.	№ Реєстр. посвідчення:	UA/2508/01/02
Дата виробництва:	01.2024	Термін дії реєстр. посвідчення:	необмежений
Аналіз виконаний по:	МКЯ ЛЗ до РП №UA/2508/01/02, зміни від 29.12.2020 р.		

Найменування показника	Вимоги АНД(специфікації)	Результати випробувань
Опис	Таблетки білого або майже білого кольору, довгастої форми, з дасотуклою поверхнею, з рисками або без рисок.	Відповідає
Ідентифікація	Ультрафіолетовий спектр поглинання випробованого розчину, приготованого в розділі "Кількісне визначення", в області від 210 нм до 350 нм повинен мати максимум поглинання при доджайній хвилі (233 ± 2) нм.	233 нм
хлориди	Характерна реакція (a)	Відповідає
Середня маса	Від 0,95 г до 1,05 г	1,00 г
Однорідність дозованих одиниць	Має відповідати вимогам	Відповідає
Супровідні домішки		
метформіну домішки А	Не більше 0,02 %	0,00 % (<МКВ)
будь-якої додаткової домішки	Не більше 0,1 %	0,0 % (<МКВ)
Розчинення	Не менше 60 % (Q) за 30 хв	99 %
Мікробіологічна чистота		
Загальне число аеробних мікроорганізмів (ТАМС) *	Критерій прийнятності 1000 КУО/г	
Загальне число дріжджових та пліснявих грибів (ТҮМС) *	Критерій прийнятності 100 КУО/г	
<i>Escherichia coli</i> *	Відсутність в 1 г	
Кількісне визначення		
метформіну гідрохлорид	Від 807,5 мг до 892,5 мг, в перерахуванні на середню масу однієї таблетки	
Упаковка	Має відповідати вимогам	Відповідає
Маркування	Має відповідати вимогам	Відповідає
Термін придатності:	3 роки	До 01.2027
Умови зберігання:	Зберігати в оригінальній упаковці при температурі не вище 25 °C.	





Тел. (044) 486-87-87; Тел./факс (044) 238-19-28; Тел./факс (044) 49690-42; Тел. (044) 485-05-57 (онлайн-банк)

Коментарі:

*На підставі періодичного контролю. Проте ми підтверджуємо відповідність даної серії вимогам НД.

Заява про сертифікацію:

Цим я засвідчую, що вищевказані інформація є достовірною і точною: Цю серію продукції було вироблено (включаючи упаковку/маркування) та проведений контроль її якості на нижчевказаній дільниці в повній відповідності до вимог GMP, встановлених місцевим регуляторним органом, а також у відповідності із специфікаціями, які знаходяться у реєстраційному досьє/торгової ліцензії. Протоколи виробництва, пакування та аналізів були перевірені та встановлена відповідність GMP.

Дозволено до реалізації / до відвантаження:

Уповноважена особа – Провідний Інженер ВСТАВП

Яременко В.В.



19.02.2024

Виробничі дільнини:

УКРАЇНА: 04080 м. Київ-В0, вул. Кирилівська, 74; Ліцензія на виробництво АЕ № 537430 від 07.04.2015;

Сертифікат GMP №045/2022/GMP від 25.08.2022; GMP/EAEU/BY/0045-2021 від 25.02.2021; UP/1-530-10/21-03/13 від 28.10.2021

Контроль якості та видача дозволу на реалізацію:

УКРАЇНА: 04080 м. Київ-В0, вул. Кирилівська, 74; Свідоцтво про атестацію № 390 від 22.01.2019



Від дн. 1 лютого 2024 року