



ДЕРЖЛІКСЛУЖБА
ДЕРЖАВНА СЛУЖБА З ЛІКАРСЬКИХ ЗАСОБІВ ТА КОНТРОЛЮ ЗА
НАРКОТИКАМИ У КИЇВСЬКІЙ ОБЛАСТІ

проспект Валерія Лобановського, 51, м. Київ, 03110, тел/факс: (044) 363-06-50
E-mail: dls.ko@dls.gov.ua, <https://www.dls.gov.ua>, Код ЄДРПОУ 37078774

ВИСНОВОК
про якість ввезеного в Україну лікарського засобу

15.12.2020

№ 66896/20/10

СЕРЕТИД™ ДИСКУСТ™

(найменування лікарського засобу згідно з реєстраційним посвідченням)

порошок для інгаляцій, дозований, 50 мкг/100 мкг/дозу, по 60 доз у дискусі; по 1 дискусу
в картонній упаковці

(форма випуску, дозування, вид пакування лікарського засобу)

Номер реєстраційного посвідчення UA/8524/01/01 строк дії реєстраційного посвідчення 01.01.2099

Серія лікарського засобу № 2V5J

Кількість ввезеного лікарського засобу 5306

Виробник

Глаксо Веллком Продакшн, Франція

(найменування виробника лікарського засобу, країна походження)

Ввезено в Україну

Товариство з обмеженою відповідальністю "ГлаксоСмітКляйн
Фармасьютікалс Україна", ідент. код: 35619519

(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 04.12.2020 № 4280/1.

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

Заступник начальника Служби

(посадова особа органу державного контролю)



(підпис)

Олексій СОЛОДРАЙ

(ініціали та прізвище)





ДЕРЖЛІКСЛУЖБА
ДЕРЖАВНА СЛУЖБА З ЛІКАРСЬКИХ ЗАСОБІВ ТА КОНТРОЛЮ ЗА
НАРКОТИКАМИ У КИЇВСЬКІЙ ОБЛАСТІ

проспект Валерія Лобановського, 51, м. Київ, 03110, тел/факс: (044) 363-06-50
E-mail: dls.ko@dls.gov.ua, <https://www.dls.gov.ua>, Код ЄДРПОУ 37078774

ВИСНОВОК
про якість ввезеного в Україну лікарського засобу

04.03.2021

№ 7324/21/10

СЕРЕТИД™ ДИСКУС™

(найменування лікарського засобу згідно з реєстраційним посвідченням)
**порошок для інгаляцій, дозований, 50 мкг/100 мкг/дозу, по 60 доз у дискусі; по 1 дискусу
в картонній упаковці**
(форма випуску, дозування, вид пакування лікарського засобу)

Номер реєстраційного посвідчення UA/8524/01/01 строк дії реєстраційного посвідчення 01.01.2099

Серія лікарського засобу № 433U

Кількість ввезеного лікарського засобу 4006

Виробник

Глаксо Веллком Продакшн, Франція

(найменування виробника лікарського засобу, країна походження)

Ввезено в Україну

Товариство з обмеженою відповідальністю "ГлаксоСмітКляйн
Фармасьютікале Україна", ідент. код: 35619519

(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 23.02.2021 № 0439/12.

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

Заступник начальника Служби

(посадова особа органу державного контролю)



(підпис)

Олексій СОЛОДРАЙ

(ініціали та прізвище)

Issued by:
GlaxoWellcome Production
ZI N°2, 23 Rue Lavoisier
F-27091 EVREUX
FRANCE

Tel: + 33(0) 232235500 Fax: +33(0) 232235529



Certificate of Quality СЕРТИФІКАТ ЯКОСТІ	
Certificate Date/ Дата сертифікату	Certificate Number Номер сертифікату
04 11 2020	
Purchase order item / date Номер замовлення/дата	3000930145
Not applicable	
Delivery item / date Постачання / дата	
Not applicable	
Order item / date / Замовлення / дата	
Not applicable	
Customer number /Номер клієнта	Page 1/5 Сторінка 1/5
Not applicable	

Material Description:

Опис матеріалу:

Material Number:

Код матеріалу:

Marketing Authorisation Number:

Номер реєстраційного посвідчення

Manufacturing Authorisation Number:

Номер ліцензії на виробництво

Manufacturer name, address:

**Найменування, місцезнаходження
виробника:**

Regulatory Statement:

Заява про сертифікацію:

Strength of preparation/Efficiency:

Active drug substances: salmeterol xinafoate and fluticasone propionate;

one dose of the product contains 50 mcg of salmeterol (as salmeterol xinafoate)* micronized and 100 mcg of fluticasone propionate (micronized).

*72.5 mcg of Salmeterol Xinafoate is equivalent to 50 mcg of Salmeterol base.

Сила дії/ Активність:

діючі речовини: сальметеролу ксинафоат, флютиказону пропіонат;

1 доза препарату містить 50 мкг сальметеролу (у формі сальметеролу ксинафоату)* мікронізованого та 100 мкг флютиказону пропіонату (мікронізованого).

*50 мкг сальметеролу еквівалентно 72,5 мкг сальметеролу ксинафоату.

We hereby certify that the above information is authentic and accurate. This batch of product has been manufactured, including packaging/labelling and quality control in full compliance with the GMP requirements of the local Regulatory Authority and the specifications in the Marketing Authorization of the importing country. The batch processing, packaging and analysis records were reviewed and found to be in compliance with GMP and has been released by a Qualified Person. Цим ми підтверджуємо, що наведена інформація є справжньою і точною. Серія препарату була виготовлена, включаючи пакування/маркування та контроль якості, на зазначеній вище виробничій дільниці в повній відповідності до вимог Належної виробничої практики (GMP), встановлених місцевим регуляторним відомством, а також в повній відповідності до специфікацій, передбачених у реєстраційному доось країни - імпортера. Документація стосовно виробничого процесу, пакування і аналізу серії була перевірена, і було встановлено, що вона відповідає вимогам Належної виробничої практики (GMP) і дозволена до реалізації Уповноваженою особою.

Batch size in packs: 5 306

Розмір серії в уп: 5 306

Batch N°: 2V5J

Серія №: 2V5J

EXPIRY DATE

(Кінцевий термін придатності): 08 2022

Manufacturing date:

(Дата виробництва): 31 08 2020

Importing Country: Ukraine

Країна-імпортер : Україна



Всім в 2500 бж 24.12.2020



Issued by:
GlaxoWellcome Production
ZI N°2, 23 Rue Lavoisier
F-27091 EVREUX
FRANCE

Tel: + 33(0) 232235500 Fax: +33(0) 232235529

Certificate of Quality СЕРТИФІКАТ ЯКОСТІ	
Certificate Date/ Дата сертифікату	Certificate Number Номер сертифікату
04 11 2020	
Purchase order item / date Номер замовлення/дата	3000930145
Not applicable	
Delivery item / date Постачання / дата	
Not applicable	
Order item / date / Замовлення / дата	
Not applicable	
Customer number /Номер клієнта	Page 2/5 Сторінка 2/5
Not applicable	

Material Description:

SERETIDE™ DISKUS™ powder for inhalations, dosed, 50mcg/100mcg/per dose 60 doses in discus #1

Опис матеріалу:

СЕРЕТИД™ ДИСКУС™, порошок для інгаляцій, дозований, 50мкг /100мкг/дозу, 60 доз у дискусі №1

Material Number:

60000000010575

Код матеріалу:

60000000010575

Batch №: 2V5J

Серія №: 2V5J

Description Найменування	Specification Специфікація	Results Результат
DESCRIPTION Опис	A two-tone purple, circular device in moulded plastic, approximately 8.5 cm in diameter and approximately 3 cm high, with a dose counter Круглий пристрій бузкового кольору двох тонів в пластиковій формі, приблизно 8,5 см в діаметрі та приблизно 3 см висотою, з індикатором доз	COMPLIES Відповідає
IDENTIFICATION for Salmeterol and Fluticasone propionate BY HPLC Випробування на достовірність сальметеролу та флутиказону пропіонату, методом ВЕРХ	The principal peaks in the HPLC chromatogram of the sample corresponds with the peaks produced by both analytical working standards. Основні піки на хроматограмі зразка відповідають основним пікам на хроматограмі аналітичних робочих стандартів	COMPLIES Відповідає
IDENTIFICATION for Salmeterol and Fluticasone propionate BY UV Випробування на достовірність сальметеролу та флутиказону пропіонату, методом УФ	The UV spectrum of the sample corresponds with the spectrum produced by a mixture of the analytical working standards. УФ спектр зразка відповідає спектру суміші аналітичних робочих стандартів	COMPLIES Відповідає
MEAN SALMETEROL CONTENT PER DOSE BY HPLC (% of label claim) Середній вміст сальметеролу на дозу, ВЕРХ (% вказаної на етикетці кількості)	97.5 – 107.5 % (48.8 – 53.8 mcg/dose) 97,5 – 107,5 % (48,8 – 53,8 мкг/дозу)	100.6 % (50.3 mcg/dose) 100,6 % (50,3 мкг/дозу)
MEAN FLUTICASONE PROPIONATE CONTENT PER DOSE BY HPLC (% of label claim) Середній вміст флутиказону пропіонату на дозу, ВЕРХ (% вказаної на етикетці кількості)	92.5 – 107.5 % (92.5 – 107.5 mcg/dose) 92,5 – 107,5 % (92,5 – 107,5 мкг/дозу)	101.4 % (101.4 mcg/dose) 101,4 % (101,4 мкг/дозу)
MEAN FINE PARTICLE MASS OF SALMETEROL PER DOSE DETERMINED BY CASCADE IMPACTION (mcg/dose) Середня маса дрібної частки сальметеролу на дозу, визначена методом каскадного викиду (мкг/дозу)	Not less than 7.5 mcg/dose Не менше 7,5 мкг/дозу	10.0 mcg/dose 10,0 мкг/дозу



Certificate of Quality СЕРТИФІКАТ ЯКОСТІ	
Certificate Date/ Дата сертифікату	Certificate Number Номер сертифікату
04 11 2020	
Purchase order item / date Номер замовлення/дата	3000930145
Not applicable	
Delivery item / date Постачання / дата	
Not applicable	
Order item / date / Замовлення / дата	
Not applicable	
Customer number /Номер клієнта	Page 3/5 Сторінка 3/5
Not applicable	

SERETIDE™ DISKUS™ powder for inhalations, dosed, 50mcg/100mcg/per
dose 60 doses in discus #1
СЕРЕТИД™ ДИСКУС™, порошок для інгаляцій, дозований, 50мкг
/100мкг/дозу, 60 доз у дискусі №1
60000000010575
60000000010575

СЕРЕТИД™ ДИСКУС™, порошок для інгаляцій, дозований, 50мкг/100мкг/дозу, 60 доз у дискусі №1
60000000010575
60000000010575

600000000010575

60000000010575

Description Найменування	Specification Специфікація	Results Результат
MEAN FINE PARTICLE MASS OF FLUTICASONE PROPIONATE PER DOSE DETERMINED BY CASCADE IMPACTION (mcg/dose) Середня маса дрібної частки флутиказону пропіонату на дозу, визначена методом каскадного викиду (мкг/дозу)	15 – 30 mcg/dose 15 – 30 мкг/дозу	22 mcg/dose 22 мкг/дозу
CONTENT UNIFORMITY OF THE DELIVERED DOSE BY HPLC/ SALMETEROL (% nominal dose of Salmeterol) Однорідність вмісту у дозі, що доставляється, метод ВЕРХ/ Сальметерол (% номінальної дози сальметеролу)	The requirements of the test are met if on determination for 10 delivered doses. i) The mean delivered dose is within 20% of the nominal delivered dose of 47 mcg/dose (37.6 - 56.4 mcg/dose); ii) The delivered dose of not more than one blister falls outside 25% of the nominal delivered dose (35.3 - 58.7 mcg/dose); iii) The delivered dose of no blister falls outside 35% of the nominal delivered dose (30.6 - 63.4 mcg/dose). If the requirements are not met, repeat the test with a further 20 doses. The requirements of the test are met if, for the 30 doses: i) The mean delivered dose is within 20% of the nominal delivered dose of 47 mcg/dose (37.6 - 56.4 mcg/dose); ii) The delivered dose of not more than three blisters falls outside 25% of the nominal delivered dose (35.3- 58.7 mcg/dose); iii) The delivered dose of no blister falls outside 35% of the nominal delivered dose (30.6 - 63.4 mcg/dose). Якщо визначення буде проведено на 10 дозах, що доставляються, то препарат витримує випробування при наступних вимогах: i) Середня доза, що доставляється, відрізняється від номінальної дози, що доставляється, 47 мкг/дозу не більше ніж на 20% (37,6 – 56,4 мкг/дозу) ii) Доза, що доставляється з однієї лунки може відрізнятися не більше ніж на 25% від номінальної дози, що доставляється (35,3 – 58,7 мкг/дозу)	COMPLIES Відповідає

Issued by:
GlaxoWellcome Production
ZI N°2, 23 Rue Lavoisier
F-27091 EVREUX
FRANCE



Tel: + 33(0) 232235500 Fax: +33(0) 232235529

Certificate of Quality СЕРТИФІКАТ ЯКОСТІ	
Certificate Date/ Дата сертифікату	Certificate Number Номер сертифікату
04 11 2020	
Purchase order item / date Номер замовлення/дата	3000930145
Not applicable	
Delivery item / date Постачання / дата	
Not applicable	
Order item / date / Замовлення / дата	
Not applicable	
Customer number /Номер клієнта	Page 4/5 Сторінка 4/5
Not applicable	

Material Description:

Опис матеріалу:

Material Number:

Код матеріалу:

Batch №: 2V5J

Серія №: 2V5J

SERETIDE™ DISKUS™ powder for inhalations, dosed, 50mcg/100mcg/per dose 60 doses in discus #1
СЕРЕТИД™ ДИСКУС™, порошок для інгаляцій, дозований, 50мкг /100мкг/дозу, 60 доз у дискусі №1
60000000010575
60000000010575

Description Найменування	Specification Специфікація	Results Результат
	iii) Відхилення у вмісті лікарських речовин ні в одній із лунок не відрізняється більше, ніж на 35% від номінальної дози, що доставляється (30,6 – 63,4 мкг/дозу) Якщо ці вимоги не дотримуються, то проводять випробування на додаткових 20 дозах. Препарат витримує випробування, якщо для 30 доз: i) Середня доза, що доставляється, відрізняється від номінальної дози, що доставляється, 47 мкг/дозу не більше ніж на 20% (37,6 – 56,4 мкг/дозу) ii) Доза, що доставляється, не більш ніж з трьох лунок відрізняється від номінальної дози, що доставляється, на $\pm 25\%$ (35,3 – 58,7 мкг/дозу) iii) Відхилення у вмісті ні в одній з лунок не має перевищувати номінальний вміст більше, ніж на $\pm 35\%$ (30,6 – 63,4 мкг/дозу)	
CONTENT UNIFORMITY OF THE DELIVERED DOSE/ FLUTICASONE PROPIONATE (% nominal dose of Fluticasone Propionate)	The requirements of the test are met if on determination for 10 delivered doses. i) The mean delivered dose is within 20% of the nominal delivered dose of 92 mcg/dose (73.6 – 110.4 mcg/dose) ii) The delivered dose of not more than one blister falls outside 25% of the nominal delivered dose (69.0 – 115.0 mcg/dose) iii) The delivered dose of no blister falls outside 35% of the nominal delivered dose (59.8 – 124.2 mcg/dose) If the requirements are not met, repeat the test with a further 20 doses. The requirements of the test are met if, for the 30 doses: i) The mean delivered dose is within 20% of the nominal delivered dose of 92 mcg/dose (73.6 – 110.4 mcg/dose) ii) The delivered dose of not more than three blisters falls outside 25% of the nominal delivered dose (69.0 – 115.0 mcg/dose) iii) The delivered dose of no blister falls outside 35% of the nominal delivered dose (59.8 – 124.2 mcg/dose)	COMPLIES

Issued by:
GlaxoWellcome Production
ZI N°2, 23 Rue Lavoisier
F-27091 EVREUX
FRANCE



Tel: + 33(0) 232235500 Fax: +33(0) 232235529

Certificate of Quality СЕРТИФІКАТ ЯКОСТІ	
Certificate Date/ Дата сертифікату	Certificate Number Номер сертифікату
04 11 2020	
Purchase order item / date Номер замовлення/дата	3000930145
Not applicable	
Delivery item / date Постачання / дата	
Not applicable	
Order item / date / Замовлення / дата	
Not applicable	
Customer number /Номер клієнта	Page 5/5 Сторінка 5/5
Not applicable	

Material Description:

Опис матеріалу:

Material Number:

Код матеріалу:

Batch №: 2V5J

Серія №: 2V5J

SERETIDE™ DISKUS™ powder for inhalations, dosed, 50mcg/100mcg/per dose 60 doses in discus #1
СЕРЕТИД™ ДИСКУС™, порошок для інгаляцій, дозований, 50мкг /100мкг/дозу, 60 доз у дискусі №1
60000000010575
60000000010575

Description Найменування	Specification Специфікація	Results Результат
Однорідність вмісту у дозі, що доставляється, метод ВЕРХ/ Флютиказону пропіонат (% номінальної дози флютиказону пропіонату)	Якщо визначення буде проведено на 10 дозах, що доставляються, то препарат витримує випробування при наступних вимогах: i) Середня доза, що доставляється, відрізняється від номінальної дози, що доставляється, не більше ніж на 20% 92 мкг/дозу (73,6 – 110,4 мкг/дозу) ii) Доза, що доставляється з однієї лунки може відрізнятися не більше ніж на 25% від номінальної дози, що доставляється (69,0 – 115,0 мкг/дозу) iii) Відхилення у вмісті лікарських речовин ні в одній із лунок не відрізняється більше, ніж на 35% від номінальної дози, що доставляється (59,8 – 124,2 мкг/дозу) Якщо ці вимоги не дотримуються, то проводять випробування на додаткових 20 дозах. Препарат витримує випробування, якщо для 30 доз: i) Середня доза, що доставляється, відрізняється не більше ніж на 20% від номінальної дози, що доставляється, 92 мкг/дозу (73,6 – 110,4 мкг/дозу) ii) Доза, що доставляється, не більш ніж з трьох лунок відрізняється від номінальної дози, що доставляється, на $\pm 25\%$ (69,0 – 115,0 мкг/дозу) iii) Відхилення у вмісті ні в одній з лунок не має перевищувати номінальний вміст більше, ніж на $\pm 35\%$ (59,8 – 124,2 мкг/дозу)	Відповідає

Signature (Підпис)
Name, Surname
(Ім'я, Прізвище)

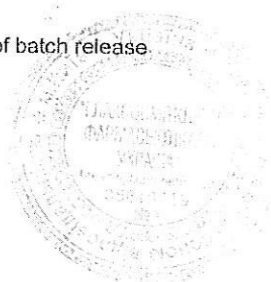
Date of signature (Дата підпису)

Qualified Person
(Уповноважена особа)

Jean-Michel SALAMA

Date of batch release

03 11 2020



Issued by:
GlaxoWellcome Production
ZI N°2, 23 Rue Lavoisier
F-27091 EVREUX
FRANCE

Tel: + 33(0) 232235500 Fax: +33(0) 232235529

Certificate of Quality СЕРТИФІКАТ ЯКОСТІ	
Certificate Date/ Дата сертифікату	Certificate Number Номер сертифікату
21 01 2021	
Purchase order item / date Номер замовлення/дата	3000979264
Not applicable	
Delivery item / date Постачання / дата	
Not applicable	
Order item / date / Замовлення / дата	
Not applicable	
Customer number /Номер клієнта	Page 1/5 Сторінка 1/5
Not applicable	

Material Description:

Опис матеріалу:

Material Number:

Код матеріалу:

Marketing Authorisation Number:

Номер реєстраційного посвідчення

Manufacturing Authorisation Number:

Номер ліцензії на виробництво

Manufacturer name, address:

**Найменування, місцезнаходження
виробника:**

Regulatory Statement:

Заява про сертифікацію:

Strength of preparation/Efficiency:

Active drug substances: salmeterol xinafoate and fluticasone propionate;
one dose of the product contains 50 mcg of salmeterol (as salmeterol xinafoate)* micronized and 100 mcg of fluticasone propionate (micronized).

*72.5 mcg of Salmeterol Xinafoate is equivalent to 50 mcg of Salmeterol base.

Сила дії/ Активність:

діючі речовини: сальметеролу ксинафат, флютиказону пропіонат;

1 доза препарату містить 50 мкг сальметеролу (у формі сальметеролу ксинафату)* мікронізованого та 100 мкг флютиказону пропіонату (мікронізованого).

*50 мкг сальметеролу еквівалентно 72,5 мкг сальметеролу ксинафату.

We hereby certify that the above information is authentic and accurate. This batch of product has been manufactured, including packaging/labelling and quality control in full compliance with the GMP requirements of the local Regulatory Authority and the specifications in the Marketing Authorization of the importing country. The batch processing, packaging and analysis records were reviewed and found to be in compliance with GMP and has been released by a Qualified Person. Цим ми підтверджуємо, що наведена інформація є справжньою і точною. Серія препарату була виготовлена, включаючи пакування/маркування та контроль якості, на зазначеній вище виробничій дільниці в повній відповідності до вимог Належної виробничої практики (GMP), встановлених місцевим регуляторним відомством, а також в повній відповідності до специфікацій, передбачених у реєстраційному досяє країни - імпортера. Документація стосовно виробничого процесу, пакування і аналізу серії була перевірена, і було встановлено, що вона відповідає вимогам Належної виробничої практики (GMP) і дозволена до реалізації Уповноваженою особою.
Batch size in packs: 4006
Розмір серії в уп: 4006

Batch N°: 433U

Серія N°: 433U

Manufacturing date:

(Дата виробництва): 04 09 2020

EXPIRY DATE

(Кінцевий термін придатності): 09 2022

Importing Country: Ukraine

Країна-імпортер : Україна

Від імені Глобал Фарма Україна

Issued by:
GlaxoWellcome Production
ZI N°2, 23 Rue Lavoisier
F-27091 EVREUX
FRANCE

Tel: + 33(0) 232235500 Fax: +33(0) 232235529

Certificate of Quality СЕРТИФІКАТ ЯКОСТІ	
Certificate Date/ Дата сертифікату	Certificate Number Номер сертифікату
21 01 2021	
Purchase order item / date Номер замовлення/дата	3000979264
Not applicable	
Delivery item / date Постачання / дата	
Not applicable	
Order item / date / Замовлення / дата	
Not applicable	
Customer number /Номер клієнта	Page 2/5 Сторінка 2/5
Not applicable	

Material Description:

Опис матеріалу:

Material Number:

Код матеріалу:

Batch №: 433U

Ceria №: 433U

SERETIDE™ DISKUS™ powder for inhalations, dosed, 50mcg/100mcg/per dose 60 doses in discus #1

СЕРЕТИД™ ДИСКУС™, порошок для інгаляцій, дозований, 50мкг/100мкг/дозу, 60 доз у дискусі №1

60000000010575

60000000010575

Description Найменування	Specification Специфікація	Results Результат
DESCRIPTION Опис	A two-tone purple, circular device in moulded plastic, approximately 8.5 cm in diameter and approximately 3 cm high, with a dose counter Круглий пристрій бузкового кольору двох тонів в пластиковій формі, приблизно 8,5 см в діаметрі та приблизно 3 см висотою, з індикатором доз	COMPLIES Відповідає
IDENTIFICATION for Salmeterol and Fluticasone propionate BY HPLC Випробування на достовірність сальметеролу та флутиказону пропіонату, методом ВЕРХ	The principal peaks in the HPLC chromatogram of the sample corresponds with the peaks produced by both analytical working standards. Основні піки на хроматограмі зразка відповідають основним пікам на хроматограмі аналітичних робочих стандартів	COMPLIES Відповідає
IDENTIFICATION for Salmeterol and Fluticasone propionate BY UV Випробування на достовірність сальметеролу та флутиказону пропіонату, методом УФ	The UV spectrum of the sample corresponds with the spectrum produced by a mixture of the analytical working standards. УФ спектр зразка відповідає спектру суміші аналітичних робочих стандартів	COMPLIES Відповідає
MEAN SALMETEROL CONTENT PER DOSE BY HPLC (% of label claim) Середній вміст сальметеролу на дозу, ВЕРХ (% вказаної на етикетці кількості)	97.5 – 107.5 % (48.8 – 53.8 mcg/dose) 97,5 – 107,5 % (48,8 – 53,8 мкг/дозу)	102.3 % (51.1 mcg/dose) 102,3 % (51,1 мкг/дозу)
MEAN FLUTICASONE PROPIONATE CONTENT PER DOSE BY HPLC (% of label claim) Середній вміст флутиказону пропіонату на дозу, ВЕРХ (% вказаної на етикетці кількості)	92.5 – 107.5 % (92.5 – 107.5 mcg/dose) 92,5 – 107,5 % (92,5 – 107,5 мкг/дозу)	103.2 % (103.2 mcg/dose) 103,2 % (103,2 мкг/дозу)
MEAN FINE PARTICLE MASS OF SALMETEROL PER DOSE DETERMINED BY CASCADE IMPACTION (mcg/dose) Середня маса дрібної частки сальметеролу на дозу, визначена методом каскадного викиду (мкг/дозу)	Not less than 7.5 mcg/dose Не менше 7,5 мкг/дозу	10.9 mcg/dose 10,9 мкг/дозу



Issued by:
GlaxoWellcome Production
ZI N°2, 23 Rue Lavoisier
F-27091 EVREUX
FRANCE

Tel: + 33(0) 232235500 Fax: +33(0) 232235529

Certificate of Quality СЕРТИФІКАТ ЯКОСТІ	
Certificate Date/ Дата сертифікату	Certificate Number Номер сертифікату
21 01 2021	
Purchase order item / date Номер замовлення/дата	3000979264
Not applicable	
Delivery item / date Постачання / дата	
Not applicable	
Order item / date / Замовлення / дата	
Not applicable	
Customer number /Номер клієнта	Page 3/5 Сторінка 3/5
Not applicable	

Material Description:

Опис матеріалу:

Material Number:

Код матеріалу:

Batch №: 433U

Серія №: 433U

SERETIDE™ DISKUS™ powder for inhalations, dosed, 50mcg/100mcg/per dose 60 doses in discus #1
СЕРЕТИД™ ДИСКУС™, порошок для інгаляцій, дозований, 50мкг /100мкг/дозу, 60 доз у дискусі №1
60000000010575
60000000010575

Description Найменування	Specification Специфікація	Results Результат
MEAN FINE PARTICLE MASS OF FLUTICASONE PROPIONATE PER DOSE DETERMINED BY CASCADE IMPACTION (mcg/dose) Середня маса дрібної частки флутиказону пропіонату на дозу, визначена методом каскадного викиду (мкг/дозу)	15 – 30 mcg/dose 15 – 30 мкг/дозу	24 mcg/dose 24 мкг/дозу
CONTENT UNIFORMITY OF THE DELIVERED DOSE BY HPLC/ SALMETEROL (% nominal dose of Salmeterol) Однорідність вмісту у дозі, що доставляється, метод ВЕРХ/ Сальметерол (% номінальної дози сальметеролу)	The requirements of the test are met if on determination for 10 delivered doses. i) The mean delivered dose is within 20% of the nominal delivered dose of 47 mcg/dose (37.6 - 56.4 mcg/dose); ii) The delivered dose of not more than one blister falls outside 25% of the nominal delivered dose (35.3 - 58.7 mcg/dose); iii) The delivered dose of no blister falls outside 35% of the nominal delivered dose (30.6 - 63.4 mcg/dose). If the requirements are not met, repeat the test with a further 20 doses. The requirements of the test are met if, for the 30 doses: i) The mean delivered dose is within 20% of the nominal delivered dose of 47 mcg/dose (37.6 - 56.4 mcg/dose); ii) The delivered dose of not more than three blisters falls outside 25% of the nominal delivered dose (35.3- 58.7 mcg/dose); iii) The delivered dose of no blister falls outside 35% of the nominal delivered dose (30.6 - 63.4 mcg/dose). Якщо визначення буде проведено на 10 дозах, що доставляються, то препарат витримує випробування при наступних вимогах: i) Середня доза, що доставляється, відрізняється від номінальної дози, що доставляється, 47 мкг/дозу не більше ніж на 20% (37,6 – 56,4 мкг/дозу) ii) Доза, що доставляється з однієї лунки може відрізнитися не більше ніж на 25% від номінальної дози, що доставляється (35,3 – 58,7 мкг/дозу)	COMPLIES Відповідає

Issued by:
GlaxoWellcome Production
ZI N°2, 23 Rue Lavoisier
F-27091 EVREUX
FRANCE

Tel: + 33(0) 232235500 Fax: +33(0) 232235529



Certificate of Quality СЕРТИФІКАТ ЯКОСТІ	
Certificate Date/ Дата сертифікату	Certificate Number Номер сертифікату
21 01 2021	
Purchase order item / date Номер замовлення/дата	3000979264
Not applicable	
Delivery item / date Постачання / дата	
Not applicable	
Order item / date / Замовлення / дата	
Not applicable	
Customer number /Номер клієнта	Page 4/5 Сторінка 4/5
Not applicable	

Material Description:

Опис матеріалу:

Material Number:

Код матеріалу:

Batch №: 433U

Серія №: 433U

SERETIDE™ DISKUS™ powder for inhalations, dosed, 50mcg/100mcg/per dose 60 doses in discus #1

СЕРЕТИД™ ДИСКУС™, порошок для інгаляцій, дозований, 50мкг/100мкг/дозу, 60 доз у дискусі №1

60000000010575

60000000010575

Description Найменування	Specification Специфікація	Results Результат
	iii) Відхилення у вмісті лікарських речовин ні в одній із лунок не відрізняється більше, ніж на 35% від номінальної дози, що доставляється (30,6 – 63,4 мкг/дозу) Якщо ці вимоги не дотримуються, то проводять випробування на додаткових 20 дозах. Препарат витримує випробування, якщо для 30 доз: i) Середня доза, що доставляється, відрізняється від номінальної дози, що доставляється, 47 мкг/дозу не більше ніж на 20% (37,6 – 56,4 мкг/дозу) ii) Доза, що доставляється, не більш ніж з трьох лунок відрізняється від номінальної дози, що доставляється, на $\pm 25\%$ (35,3 – 58,7 мкг/дозу) iii) Відхилення у вмісті ні в одній з лунок не має перевищувати номінальний вміст більше, ніж на $\pm 35\%$ (30,6 – 63,4 мкг/дозу)	
CONTENT UNIFORMITY OF THE DELIVERED DOSE/ FLUTICASONE PROPIONATE (% nominal dose of Fluticasone Propionate)	The requirements of the test are met if on determination for 10 delivered doses. i) The mean delivered dose is within 20% of the nominal delivered dose of 92 mcg/dose (73.6 – 110.4 mcg/dose) ii) The delivered dose of not more than one blister falls outside 25% of the nominal delivered dose (69.0 – 115.0 mcg/dose) iii) The delivered dose of no blister falls outside 35% of the nominal delivered dose (59.8 – 124.2 mcg/dose) If the requirements are not met, repeat the test with a further 20 doses. The requirements of the test are met if, for the 30 doses: i) The mean delivered dose is within 20% of the nominal delivered dose of 92 mcg/dose (73.6 – 110.4 mcg/dose) ii) The delivered dose of not more than three blisters falls outside 25% of the nominal delivered dose (69.0 – 115.0 mcg/dose) iii) The delivered dose of no blister falls outside 35% of the nominal delivered dose (59.8 – 124.2 mcg/dose)	COMPLIES

Issued by:
GlaxoWellcome Production
ZI N°2, 23 Rue Lavoisier
F-27091 EVREUX
FRANCE

Tel: +33(0) 232235500 Fax: +33(0) 232235529



Certificate of Quality СЕРТИФИКАТ ЯКОСТІ	
Certificate Date/ Дата сертифікату	Certificate Number Номер сертифікату
21 01 2021	
Purchase order item / date Номер замовлення/дата	3000979264
Not applicable	
Delivery item / date Постачання / дата	
Not applicable	
Order item / date / Замовлення / дата	
Not applicable	
Customer number /Номер клієнта	Page 5/5 Сторінка 5/5
Not applicable	

Material Description:

Опис матеріалу:

Material Number:

Код матеріалу:

Batch №: 433U

Серія №: 433U

SERETIDE™ DISKUS™ powder for inhalations, dosed, 50mcg/100mcg/per
dose 60 doses in discus #1
СЕРЕТИД™ ДИСКУС™, порошок для інгаляцій, дозований, 50мкг
/100мкг/дозу, 60 доз у дискусі №1
60000000010575
60000000010575

Description Найменування	Specification Специфікація	Results Результат
Однорідність вмісту у дозі, що доставляється, метод ВЕРХ/ Флютиказону пропіонат (% номінальної дози флютиказону пропіонату)	Якщо визначення буде проведено на 10 дозах, що доставляються, то препарат витримує випробування при наступних вимогах: i) Середня доза, що доставляється, відрізняється від номінальної дози, що доставляється, не більше ніж на 20% 92 мкг/дозу (73,6 – 110,4 мкг/дозу) ii) Доза, що доставляється з однієї лунки може відрізнитися не більше ніж на 25% від номінальної дози, що доставляється (69,0 – 115,0 мкг/дозу) iii) Відхилення у вмісті лікарських речовин ні в одній із лунок не відрізняється більше, ніж на 35% від номінальної дози, що доставляється (59,8 – 124,2 мкг/дозу) Якщо ці вимоги не дотримуються, то проводять випробування на додаткових 20 дозах. Препарат витримує випробування, якщо для 30 доз: i) Середня доза, що доставляється, відрізняється не більше ніж на 20% від номінальної дози, що доставляється, 92 мкг/дозу (73,6 – 110,4 мкг/дозу) ii) Доза, що доставляється, не більш ніж з трьох лунок відрізняється від номінальної дози, що доставляється, на ±25% (69,0 – 115,0 мкг/дозу) iii) Відхилення у вмісті ні в одній з лунок не має перевищувати номінальний вміст більше, ніж на ±35% (59,8 – 124,2 мкг/дозу)	Відповідає

Signature (Підпис)
Name, Surname
(Ім'я, Прізвище)

Date of signature (Дата підпису)
25/01/2021

Qualified Person
(Уповноважена особа)

Céline ACUN

Date of batch release

19 01 2021