



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

пров. Світличної Надії, 3, м.Київ, 02099, тел/факс: (044) 363-06-50
E-mail: dls.ko@dls.gov.ua, Код ЄДРПОУ 37078774

ВИСНОВОК
про якість ввезеного в Україну лікарського засобу

08.01.2024

№ 66190/24/10

ЕУТИРОКС

(найменування лікарського засобу згідно з реєстраційним посвідченням)

таблетки по 125 мкг; по 25 таблеток у блістері; по 4 блістери в картонній коробці

(форма випуску, дозування, вид пакування лікарського засобу)

Номер реєстраційного посвідчення UA/8388/01/05 строк дії реєстраційного посвідчення 01.01.2099

Серія лікарського засобу № **G01KK1**

Кількість ввезеного лікарського засобу 8640

Виробник

Мерк Хелскеа КГаА, Німеччина

(найменування виробника лікарського засобу, країна походження)

Ввезено в Україну

**Товариство з обмеженою відповідальністю "АСІНО УКРАЇНА",
ідент. код: 42274733**

(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 29.12.2023 № 4221/8.

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)

Віталій БОНДАРЕНКО
(ініціали та прізвище)



(ПЕРЕКЛАД)

СЕРТИФІКАТ ВІДПОВІДНОСТІ**Еутирокс, таблетки по 125 мкг №100**

Назва продукту, Форма випуску

**по 25 таблеток в блістері;
по 4 блістери у картонній коробці****2**

Розмір та тип упаковки

PPIF / BoA
Версія**Левотироксин натрію 125 мкг**

Сила дії/активність інгредієнтів

UA/8388/01/05

Номер Реєстраційного посвідчення

Україна**н/з**

Країна-імпортер

Підрядник

G01KK1**19.200 упаковок**

Номер серії

Кількість/одиниці

07.06.2022**05/2025**

Дата виробництва

Термін придатності

н/з

Умови зберігання

**Мерк Хелскеа КГАА, 64293 Дармштадт
Франкфуртер Штрассе 250, Німеччина**

Виробнича ділянка

DE_HE_01_MIA_2022_0018

Ліцензія виробника

**Мерк Хелскеа КГАА, 64293 Дармштадт
Франкфуртер Штрассе 250, Німеччина**

Контроль якості

**Мерк Хелскеа КГАА, 64293 Дармштадт
Франкфуртер Штрассе 250, Німеччина**

Пакування

3.04576.0751

Номер матеріалу виробника

н/з

Номер коду підрядника

G01FKA

Номер серії балку

Коментарі

Цим підтверджую, що вищевказана інформація є достовірною і точною. Дана серія виготовлена, включаючи упаковку/маркування та контроль якості, на вищевказаній ділянці у повній відповідності з вимогами GMP місцевого регулюючого органу, а також зі специфікаціями Реєстраційного Досьє країни-імпортера або Досьє досліджуваного лікарського засобу. Протоколи виробництва, упаковки та аналізу серії були розглянуті і визнані відповідними GMP.

- ☒ **Доктор Томас Кірхнер**
☐ **Доктор Рето Тайс**
☐ **Уте Еренсбергер**
☐ **Сара Хеквольф**
☐ **Дженніфер Мюллер**

Уповноважена особа
Дільниця, котра випускає
серію в обіг
 Мерк Хелскеа КГАА,
 Франкфуртер Штрассе 250
 64293 Дармштадт

17.10.2022

дата

Підпис печатка

підпис



В. Кірхнер 17.10.2022
big 02.02.24 PZ

(ПЕРЕКЛАД)

Сертифікат Аналізу

3.04576.0751

ЕУТИРОКС, ТАБЛЕТКИ ПО 125 МКГ – (100) УКР

Серія

G01KK1

Показник	Специфікація при випуску	Результати
Опис	Майже білі круглі, плоскі з обох боків, зі скошеними краями таблетки, з рискою для поділу з обох боків, з гравіюванням з однієї сторони «ЕМ 125» Діаметр: приблизно 7 мм Товщина: приблизно 2 мм	Відповідає
Стійкість до роздавлювання	Євр.Фарм. *2.9.8./USP ≥ 30 Н	56 – 64 Н Середнє значення: 61 Н
Вміст води	Євр.Фарм. *2.5.32/USP<921>*; (кулонометричне титрування) ≤ 5 %	2 %
Розчинення	Євр.Фарм. * (USP*) /BEPX (in house-method); (лопатевий змішувач) ≥ 70 % (Q) через 45 хв. у відповідності с USP, Тест 1)	82 - 103 % Серед. 93 % на прот. 45 хв.; 1 етап виконаний
Розділення таблеток **	Повинні відповідати вимогам Євр.Фарм.	Не проводився
Ідентифікація	Ультра-BEPX Повинні відповідати вимогам Євр.Фарм.	Відповідає
Однорідність дозованих одиниць	Ультра-BEPX Повинні відповідати вимогам Євр.Фарм. *2.9.40 (USP <905>*)	Відповідає
Кількісне визначення Левотироксину натрію	Ультра-BEPX 98.0 – 105.0 % від заявленої кількості	101.4 %
Визначення чистоти Специфічні домішки:	Ультра-BEPX	
3-йодо-L-тирозин	≤ 0.5 %	0.0 %
3,5-дійодо-L-тирозин	≤ 0.5 %	0.0 %
3,5-дійодо-L-тиронін (T2)	≤ 0.5 %	0.0 %
3,3',5'-трийодотірооцтова кислота	≤ 0.5 %	0.1 %



Merck Healthcare KGaA, Frankfurter Strasse 250, 64293 Darmstadt (Germany): +49 6151 72-0

(ПЕРЕКЛАД)

Сертифікат Аналізу**3.04576.0751 ЕУТИРОКС, ТАБЛЕТКИ ПО 125 МКГ – (100) УКР****Серія G01KK1**

3,3',5'-трийодотіропропіонова кислота	≤ 0.5 %	0.0%
3,3',5,5'-тетрайодотірооцтова кислота	≤ 0.5 %	0.0 %
3,3',5,5'-тетрайодотіромурашина кислота	≤ 0.5 %	0.0 %
Ліотиронін (Т3)	≤ 1.0 %	0.0 %
MSC2568516A (продукт конденсації лимонної кислоти)/колишній UDP 7	≤ 0.2 %	0.0 %
Будь-яка інша неідентифікована домішка	≤ 0.5 %	Відповідає ≤ 0.5 %
Сума всіх домішок	≤ 2.0 %	0.0 %
Мікробіологічна чистота ***	Повинні відповідати вимогам Євр.Фарм. 5.1.4	Не проводився

* чинне видання

** Випробування проводиться на одній серії в році

*** Тест проводиться на кожній 10-й серії або на одній серії в році за методом вибіркового контролю

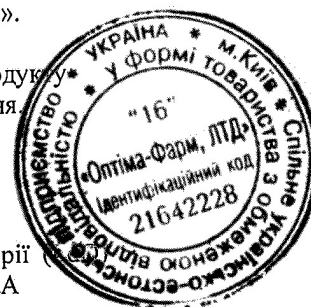
Дата виробництва:	07.06.2022
Дата випуску:	07.10.2022
Термін придатності:	31.05.2025

Цим я підтверджую, що ця серія була протестована у відповідності з реєстраційним посвідченням та Європейською директивою «Лікарські засоби. Належна виробнича практика».

Назва продукту, зазначена в цьому сертифікаті аналізу, відповідає назві продукту у формі товарного знаку. Еутирокс, таблетки 125 мкг № 100, відповідно до реєстраційного посвідчення.

Mr. Djavaheeri (Менеджер Лабораторії) (печатка)

Farschad Djavaheeri
Керівник лабораторії
Мерк Хелскеа КГаА



Цей документ складено в електронному вигляді та дійсний без підпису.

Merck Healthcare KGaA, Frankfurter Strasse 250, 64293 Darmstadt (Germany): +49 6151 72-0



CERTIFICATE OF COMPLIANCE

Euthyrox®, tablets 125 mcg №100

Name of Product, Dosage Form

25 tablets in blister;

4 blisters in carton box

2

Pack Size, Packaging Type

PPIF / BoA
Version

Levothyroxine sodium 125 µg

Strength/Potency Active Ingredient(s)

UA/8388/01/05

Marketing Authorisation No.

Ukraine

n.a.

Importing Country

Contractor

G01KK1

19.200

folding boxes

Batch No.

Quantity/Units

07.06.2022

05 / 2025

Date of Manufacture

Expiry Date

n.a.

Storage Conditions

**Merck Healthcare KGaA, 64293 Darmstadt,
Frankfurter Strasse 250, Germany**

Manufacturing Site

DE_HE_01_MIA_2022_0018

Manufacturing Authorisation

**Merck Healthcare KGaA, 64293 Darmstadt,
Frankfurter Strasse 250, Germany**

Quality Control:

**Merck Healthcare KGaA, 64293 Darmstadt,
Frankfurter Strasse 250, Germany**

Packaging Site

3.04576.0751

Material No. Manufacturer

n.a.

Code No. Contractor

G01FKA

Bulk Batch No.

Remarks

I hereby certify that the above information is authentic and accurate. This batch of product has been manufactured, including packaging/labeling and quality control at the above mentioned site (s) in full compliance with the GMP requirements of the local Regulatory Authority and with 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.



- ☒ Dr. Thomas Kirchner
☐ Dr. Reto Theiß
☐ Ute Ehrensberger
☐ Sarah Heckwolf
☐ Jennifer Müller

Qualified Person

Releasing site:

Merck Healthcare KGaA
Frankfurter Str. 250
64293 Darmstadt

17. OKT. 2022

Date

Signature



Certificate of Analysis



3.04576.0751 EUTHYROX 125 MCG TABLETS NF - (100) UKR

Batch G01KK1

Parameter	Release-Specification	Results
Appearance	Off white, round tablets, flat on both sides, with a beveled edge, dividing score on both sides and inscription on one side <<EM 125>> Diameter approx. 7 mm Thickness approx. 2 mm.	Conforms
Resistance to crushing	Ph. Eur.* 2.9.8/USP >/= 30 N	56 - 64 N Mean value: 61 N
Water content	Ph. Eur.* 2.5.32/USP <921>; (coulometric titration) </= 5 %	2 %
Dissolution	Ph. Eur.* (USP*) HPLC (inhouse method); (paddle apparatus) >/= 70 % (Q) in 45 min (acc. to USP Test 1)	82 - 103 % Mean value: 93 % in 45 min stage 1 fulfilled
Subdivision of tablets**	Must conform to Ph. Eur.	not tested
Identification	UHPLC Must conform to Ph. Eur.	Conforms
Uniformity of dosage units	UHPLC Must conform to Ph. Eur.* 2.9.40 (USP <905>*)	Conforms
Assay Levothyroxine Sodium	UHPLC 98.0 - 105.0 % relative to the declared content	101.4 %
Chemical purity" (relative to the declared content) Specified degradation product	UHPLC	
3-iodo-L-tyrosine	</= 0.5 %	0.0 %
3,5-diiodo-L-tyrosine	</= 0.5 %	0.0 %



Certificate of Analysis

3.04576.0751 EUTHYROX 125 MCG TABLETS NF - (100) UKR

Batch G01KK1

3,5-diiodo-L-thyronine (T2)	</= 0.5 %	0.0 %
3,3',5-triiodothyroacetic acid	</= 0.5 %	0.1 %
3,3',5-triiodothyropropionic acid	</= 0.5 %	0.0 %
3,3',5,5'-tetraiodothyroacetic acid	</= 0.5 %	0.0 %
3,3',5,5'-tetraiodothyroformic acid	</= 0.5 %	0.0 %
Liothyronine (T3)	</= 1.0 %	0.0 %
MSC2568516A (citric acid condensation product/former UDP 7	</= 0.2 %	0.0 %
Each unidentified degradation product	</= 0.5 %	conforms <= 0.5 %
Total degradation products	</= 2.0 %	0.0 %
Microbial purity***	Must conform to Ph. Eur. 5.1.4	conforms

* current version

** Test is performed for one batch per year

*** Test is performed for every 10th batch or for one batch

Manufacturing date: 07.06.2022
Release date: 07.10.2022
Expiry date: 31.05.2025

Hereby I certify that this lot has been tested in accordance with the marketing authorisation and the European guide to good manufacturing practice for medical products.

The product name indicated in this Certificate of Analysis is equivalent



Certificate of Analysis

3.04576.0751 EUTHYROX 125 MCG TABLETS NF - (100) UKR

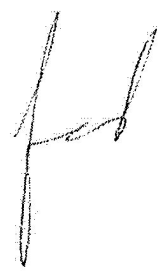
Batch G01KK1

to the product name Euthyrox® tablets 125 mcg No. 100 according to the marketing authorization.

Mr. Djavaheeri (Laboratory Manager)

This document has been produced electronically and is valid without a signature.

Farschad Djavaheeri
Head of Laboratory (LdQ)
Merck Healthcare KGaA



15

(ПЕРЕКЛАД)

Логотип компанії Мерк

СЕРТИФІКАТ ВІДПОВІДНОСТІ

Еутирокс®, таблетки по 125 мкг №100

Назва продукту, Форма випуску

по 25 таблеток в блістері;
по 4 блістери у картонній коробці

5

Розмір та тип упаковки

PPIF / BoA
Версія

Левотироксин натрію 125 мкг

Сила дії/активність інгредієнтів

UA/8388/01/05

Номер Реєстраційного посвідчення

Україна

н/з

Країна-імпортер

Підрядник

G02HFW

15.936 упаковок

Номер серії

Кількість/одиниці

29.10.2024

09/2027

Дата виробництва

Термін придатності

н/з

Умови зберігання

**Мерк Хелскеа КГаА, 64293 Дармштадт
Франкфуртер Штрассе 250, Німеччина**

Виробнича ділянка

DE_HE_01_MIA_2024_0041

Ліцензія виробника

**Мерк Хелскеа КГаА, 64293 Дармштадт
Франкфуртер Штрассе 250, Німеччина**

Контроль якості

**Мерк Хелскеа КГаА, 64293 Дармштадт
Франкфуртер Штрассе 250, Німеччина**

Пакування

3.04576.0751

Номер матеріалу виробника

н/з

Номер коду підрядника

G02ETV

Номер серії балку

-
Коментарі

Цим підтверджую, що вищевказана інформація є достовірною і точною. Дана серія виготовлена, включаючи упаковку/маркування та контроль якості, на вищевказаній ділянці у повній відповідності з вимогами GMP місцевого регулюючого органу, а також зі специфікаціями Реєстраційного Досьє країни-імпортера або Досьє досліджуваного лікарського засобу. Протоколи виробництва, упаковки та аналізу серії були розглянуті і визнані відповідними GMP.

☐ Доктор Томас Кірхнер

☒ Доктор Рето Тайс

☐ Уте Еренсбергер

☐ Дженніфер Грабанд

Уповноважена особа

Дільниця, котра випускає
серію в обіг

Мерк Хелскеа КГаА,
Франкфуртер Штрассе 250
64293 Дармштадт

23.12.2024

дата

Підпис **печатка**

підпис

*Bx an 0484
17.02.25*

(ПЕРЕКЛАД)

Логотип компанії Мерк

3.04576.0751 ЕУТИРОКС, ТАБЛЕТКИ ПО 125 МКГ – (100) УКР

Серія G02HFW

Дата випуску: 18.12.2024
Термін придатності: 30.09.2027

Додаткова інформація:

Назва продукту, зазначена в цьому сертифікаті аналізу, еквівалентна назві продукту **Еутирокс®, таблетки по 125 мкг №100** відповідно до реєстраційного посвідчення.

На першій сторінці цього сертифіката аналізу вказані дата випуску, дата закінчення терміну дії та підпис уповноваженої особи для випуску готового продукту. Цей підпис випуску не є еквівалентом сертифікації серії, описаної в Додатку 16 до EU GMP EudraLex, Том 4. Сертифікація серії оформляється окремим документом (Сертифікат відповідності). Починаючи зі сторінки 2, вказуються аналітичні дані серії балку, що використовується для пакування готового продукту, із зазначенням дати виготовлення, дата випуску та дату кінцевого пакування (термін придатності основної серії для пакування) даної серії балку. Серія балка випускається менеджером з контролю якості відповідності та менеджером з контролю якості.

Цим я підтверджую, що ця серія була протестована у відповідності з реєстраційним посвідченням та Європейською настановою «Медичні вироби. Належна виробнича практика».

Підпис керівника: Уповноважена Особа
Прізвище, Ім'я: Рето Тайсс
Дата підпису: 18.12.2024 16:47:08 CET

Ця серія погоджена з використанням електронного підпису у відповідній системі.

Цей документ складено в електронному вигляді та дійсний без підпису.

Сертифікат Аналізу

3.04576.0751

ЕУТИРОКС, ТАБЛЕТКИ ПО 125 МКГ – (100) УКР

Серія

G02HTW

Назва продукту: Еутирокс 125 мг BTR NF - Балк
 Код продукту: 3045767773
 Серія Балку: G02ETV

Показник	Специфікація при випуску	Результати
Опис	Майже білі круглі, плоскі з обох боків, зі скошеними краями таблетки, з рискою для поділу з обох боків, з гравіюванням з однієї сторони «ЕМ 125» Діаметр: приблизно 7 мм Товщина: приблизно 2 мм	Майже білі круглі, плоскі з обох боків, зі скошеними краями таблетки, з рискою для поділу з обох боків, з гравіюванням з однієї сторони «ЕМ 125» Діаметр: приблизно 7 мм Товщина: приблизно 2 мм
Стійкість до роздавлювання	Євр.Фарм. *2.9.8./USP ≥ 30 Н	42 Н 57 Н 52 Н
Вміст води	Євр. Фарм.*2.5.32/USP<921>*; (кулонометричне титрування) ≤ 5 %	2 %
Розчинення	Євр.Фарм.* (USP*) /ВЕРХ (in house-method); (лопатевий змішувач) ≥ 70 % (Q) через 45 хв. у відповідності с USP, Тест 1)	69 % 92 % 81 % 2 етап виконаний
Розділення таблеток **	Повинні відповідати вимогам Євр. Фарм.	Не тестувалось
Ідентифікація	Ультра-ВЕРХ Повинні відповідати вимогам Євр.Фарм.	Левотироксин-На позитивний
Однорідність дозованих одиниць	Ультра-ВЕРХ Повинні відповідати вимогам Євр.Фарм.*2.9.40 (USP <905>*)	Рівень 1 виконано
Кількісне визначення Левотироксину натрію	Ультра-ВЕРХ 98.0 – 105.0 % від заявленої кількості	100.6 %
Визначення чистоти Специфічні домішки:	Ультра-ВЕРХ	
3-йодо-L-тирозин	≤ 0.5 %	Нижче межі виявлення %
3,5-дйодо-L-тирозин	≤ 0.5 %	Нижче межі виявлення %
3,5-дйодо-L-тиронін (T2)	≤ 0.5 %	Нижче межі виявлення %

Сертифікат Аналізу**3.04576.0751 ЕУТИРОКС, ТАБЛЕТКИ ПО 125 МКГ – (100) УКР****Серія G02HTW**

Назва продукту: Еутирокс 125 мг BTR NF - Балк

Код продукту: 3045767773

Серія Балку: G02ETV

3,3',5'-трийодотірооцтова кислота	≤ 0.5 %	Нижче межі виявлення %
3,3',5'-трийодотіропропіонова кислота	≤ 0.5 %	Нижче межі виявлення %
3,3',5,5'-тетрайодотірооцтова кислота	≤ 0.5 %	Нижче межі виявлення %
3,3',5,5'-тетрайодотіромурасина кислота	≤ 0.5 %	Нижче межі виявлення %
Ліотиронін (Т3)	≤ 1.0 %	Нижче межі виявлення %
MSC2568516A (продукт конденсації лимонної кислоти)/колишній UDP 7	≤ 0.2 %	Нижче межі виявлення %
Будь-яка інша неідентифікована домішка	≤ 0.5 %	Відповідає
Сума всіх домішок	≤ 2.0 %	0.0 %
Мікробіологічна чистота ***	Повинна відповідати вимогам Євр.Фарм. 5.1.4	Не тестувалось

* чинне видання

** Випробування проводиться на одній серії в році

*** Тест проводиться на кожній 10-й серії або на одній серії в році за методом вибіркового контролю

Дата виробництва: 29.10.2024
Дата випуску: 12.12.2024
Кінцева дата пакування: 28.04.2025

Додаткова інформація:

*актуальна версія

UDP = неідентифікований продукт розпаду

RL = Межа виявлення

Вищезазначені аналітичні результати були отримані шляхом тестування відповідної серії нерозфасованого продукту. Номер серії балка з номером серії готового продукту вказано в Сертифікаті Відповідності.

Цим я підтверджую, що ця серія була протестована у відповідності з реєстраційним посвідченням та Європейською директивою «Лікарські засоби. Належна виробнича практика».

(ПЕРЕКЛАД)

Логотип компанії Мерк

Сертифікат Аналізу

3.04576.0751 **ЕУТИРОКС, ТАБЛЕТКИ ПО 125 МКГ – (100) УКР**

Серія **G02HTW**

Назва продукту: Еутирокс 125 мг BTR NF - Балк

Код продукту: 3045767773

Серія Балку: G02ETV

Підпис керівника:	Уповноважена Особа	Підпис керівника:	Менеджер Контролю Якості
Прізвище, Ім'я:	Івонн Кайзер	Прізвище, Ім'я:	Крістін Вольф
Дата підпису:	12.12.2024 12:02:05 CET	Дата підпису:	06.12.2024 17:28:39 CET

Ця серія погоджена з використанням електронного підпису у відповідній системі.

Цей документ складено в електронному вигляді та дійсний без підпису.

(печатка) (підпис)

Крістін Вольф
Керівник лабораторії (LdQ)
Мерк Хелскеа КГаА



16

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

пров. Світличної Надії, 3, м.Київ, 02099, тел/факс: (044) 576-40-41
E-mail: dls.ko@dls.gov.ua, Код ЄДРПОУ 37078774

**ВИСНОВОК
про якість ввезеного в Україну лікарського засобу**

10.02.2025

№ 4184/25/10

ЕУТИРОКС

(найменування лікарського засобу згідно з реєстраційним посвідченням)

таблетки по 125 мкг, по 25 таблеток у блістері; по 4 блістери в картонній коробці

(форма випуску, дозування, вид пакування лікарського засобу)

Номер реєстраційного посвідчення UA/8388/01/05 строк дії реєстраційного посвідчення 01.01.2099

Серія лікарського засобу № **G02HFW**

Кількість ввезеного лікарського засобу 15936

Виробник

Мерк Хелскеа КГаА, Німеччина

(найменування виробника лікарського засобу, країна походження)

Ввезено в Україну

**Товариство з обмеженою відповідальністю "АСІНО УКРАЇНА",
ідент. код: 42274733**

(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 04.02.2025 № 0293/4.

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



(підпис)

Ольга СРЬОМЕНКО

(ініціали та прізвище)