



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

Дніпро, пл.Соборна,4, к. 601-605, 49005, тел. (066)3454171
E-mail: dls.dp@dls.gov.ua, Код ЄДРПОУ 37070665

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

19.09.2024

№ 47101/24/04

СОРБІФЕР ДУРУЛЕС

(найменування лікарського засобу згідно з реєстраційним посвідченням)

**таблетки, вкриті оболонкою, з модифікованим вивільненням, по 320 мг/60 мг по 30
таблеток у скляному флаконі; по 1 флакону в картонній упаковці**

(форма випуску, дозування, вид пакування лікарського засобу)

Номер реєстраційного посвідчення UA/0498/01/01 строк дії реєстраційного посвідчення 01.01.2099

Серія лікарського засобу № **A545A0524**

Кількість ввезеного лікарського засобу **24680**

Виробник

ЗАТ Фармацевтичний завод ЕГІС, Угорщина

(найменування виробника лікарського засобу, країна походження)

Ввезено в Україну

**Товариство з обмеженою відповідальністю "БадМ", ідент. код:
31816235**

(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 16.09.2024 № 07-01/2368/1.

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

В. о. начальника Державної служби з
лікарських засобів та контролю за
наркотиками у Дніпропетровській
області

(посадова особа органу державного контролю)



(підпис)

Наталя МАНДРИКА



(ініціали та прізвище)



Egis Pharmaceuticals PLC
legal address:
1106, Budapest, st. Keresturi, 30-38, Hungary
Phone: (36)-1-803-5554, Fax: (36)-1-803-5556
actual address:
9900, Kormend, Matyas kiraly ut. 65, Hungary

ЗАТ Фармацевтичний завод ЕГІС
юридична адреса:
1106, м. Будапешт, вул. Керестури, 30-38,
Угорщина
Телефон: (36)-1-803-5554, Факс: (36)-1-803-5556
фактична адреса:
9900, м. Керменд, вул. Матіаш кіндай, 65, Угорщина

CERTIFICATE OF QUALITY / СЕРТИФІКАТ ЯКОСТІ №.: 2254K/2024/C-TV

Name of product/ Найменування препарату: **Sorbifer® Durules®, film coated modified release tablets 320 mg/60 mg, № 30 per vial / Сорбіфер Дурулес, таблетки, вкриті оболонкою, з модифікованим вивільненням, 320 мг/60 мг, № 30 у флаконі**

Batch No.: / Серія №: **A545A0524**

Date of manufacture: / Дата виробництва: **05.2024.** MA No.: / № ПП: **UA/0498/01/01**

Expiry date: / Придатний до: **05.2027.** MA expiry date: / Термін дії ПП: **unlimited / безстрокове**

Number of products in the Batch: / Кількість продукції у серії: **24680 packages / упаковок** Manufacturing license No.: **MI. № HU-M-EGIS**

Batch release date: / Дата випуску серії: **22.08.2024**

Strength/Potency: / Сила дії/активність: **1 tablet contains 320 mg of sulfate anhydrous salt (which contains 100 mg of Fe II); 60 mg of ascorbic acid / 1 таблетка містить 320 мг заліза сульфату безводного (що відповідає 100 мг Fe II); 60 мг аскорбінової кислоти**

QUALITY INDICATORS / ПОКАЗНИКИ ЯКОСТІ	RESULTS / РЕЗУЛЬТАТИ	LIMITS / НОРМИ				
Appearance: / Опис:	complies / відповідає	Lentil-shaped, film-coated tablet with a slightly convex, marked at one side with a letter "Z" / Чечвицеподібна, злегка опукла таблетка, вкрита плівковою оболонкою, з гравіюванням «Z» з одного боку.				
Colour / Колір	complies / відповідає	ochre yellow / охра-жовтий				
Odour / Запах	complies / відповідає	characteristic / характерний				
Dimensions: / Розмір: diameter / діаметр	complies / відповідає	about / близько 10,0 mm / мм				
Identification of Iron (II) (colour reaction) / Ідентифікація заліза (II) (кольорова реакція)	complies / відповідає	A dark blue colour is produced as a result of the reaction with potassium hexacyanoferrate solution / З'являється темно-синє забарвлення розчину в результаті реакції з розчином гексацианоферату калію				
Identification of Sulfate (chemical reaction) / Ідентифікація сульфату (хімічна реакція)	complies / відповідає	A white precipitate is produced as a result of the reaction with barium chloride solution / З'являється білий осад в результаті реакції з розчином хлориду барію				
Identification of Ascorbic acid (chemical reaction) / Ідентифікація аскорбінової кислоти (хімічна реакція)	complies / відповідає	A grey precipitate is produced as a result of the chemical reaction with nitric acid and silver nitrate solution / З'являється сірий осад в результаті хімічної реакції з розчином кислоти азотної і нітрату срібла				
Assay for Iron II (titration) / Кількісний вміст заліза (II) (титрування)	97,8 mg / mg 97,8 %	100,0 mg / mg $\pm$ 5% (95,0 - 105,0 mg / mg) of iron II calculated to the average mass of film-coated tablets / заліза (II), розрахований на середню масу таблетки, вкритої плівковою оболонкою (95,0 - 105,0 %)				
Ascorbic acid content (titration) / Кількісний вміст аскорбінової кислоти (титрування)	51,8 mg / mg	<table><tr><th>at release / при випуску:</th><th>at shelf-life / протягом терміну придатності:</th></tr><tr><td>45,0 - 65,0 mg / mg of ascorbic acid calculated to the average mass of film-coated tablets / аскорбінової кислоти, розрахований на середню масу таблетки, вкритої плівковою оболонкою</td><td>30,0 - 65,0 mg / mg of ascorbic acid calculated to the average mass of film-coated tablets / аскорбінової кислоти, розрахований на середню масу таблетки, вкритої плівковою оболонкою</td></tr></table>	at release / при випуску:	at shelf-life / протягом терміну придатності:	45,0 - 65,0 mg / mg of ascorbic acid calculated to the average mass of film-coated tablets / аскорбінової кислоти, розрахований на середню масу таблетки, вкритої плівковою оболонкою	30,0 - 65,0 mg / mg of ascorbic acid calculated to the average mass of film-coated tablets / аскорбінової кислоти, розрахований на середню масу таблетки, вкритої плівковою оболонкою
at release / при випуску:	at shelf-life / протягом терміну придатності:					
45,0 - 65,0 mg / mg of ascorbic acid calculated to the average mass of film-coated tablets / аскорбінової кислоти, розрахований на середню масу таблетки, вкритої плівковою оболонкою	30,0 - 65,0 mg / mg of ascorbic acid calculated to the average mass of film-coated tablets / аскорбінової кислоти, розрахований на середню масу таблетки, вкритої плівковою оболонкою					
Related substances (UV spectrophotometry) / Супровідні домішки (УФ-спектрофотометрія)	0,4 mg / mg	not more than 5,0 mg of ferric ion (III) calculated to the average mass of the film-coated tablets / не більше 5,0 мг іона заліза (III), розрахований на середню масу таблеток, вкритих плівковою оболонкою				





Egis Pharmaceuticals PLC
legal address:
1106, Budapest, st. Keresturi, 30-38, Hungary
Phone: (36)-1-803-5554. Fax: (36)-1-803-5556
actual address:
9900, Kormend, Matyas kiraly ut. 65, Hungary

ЗАТ Фармацевтичний завод ЕГІС
юридична адреса:
1106, м. Будапешт, вул. Керестурі, 30-38,
Угорщина
Телефон: (36)-1-803-5554. Факс: (36)-1-803-5556
фактична адреса:
9900, м. Керменд, вул. Матяш кірай, 65, Угорщина

CERTIFICATE OF QUALITY / СЕРТИФІКАТ ЯКОСТІ №.: 2254K/2024/C-TV

Name of product/ Сорбіфер® Durules®, film coated modified release tablets 320 mg/60 mg, № 30 per vial /
Найменування препарату: Сорбіфер Дурулес, таблетки, вкриті оболонкою, з модифікованим вивільненням,
320 мг/60 мг, № 30 у флаконі
Batch No.: / Серія №: A545A0524

QUALITY INDICATORS / ПОКАЗНИКИ ЯКОСТІ	RESULTS / РЕЗУЛЬТАТИ	LIMITS / НОРМИ
Dissolution (titration) / Розчинення (титрування)	$\bar{X}_1 = 42\%$ $\bar{X}_2 = 69\%$ $X_3 = 96\%$	after / через 1 hour / годину: 30 – 50 % after / через 2 hours / години: 45 – 70 % after / через 4 hours / години: not less than / не менше 65 %
Average mass / Середня маса	0,4571 g / г	0,475 g / г $\pm$ 7,5 % (0,4394 - 0,5106 g / г)
Uniformity of mass / Однорідність маси	complies / відповідає	not less than / не менше 90 %: average mass / середня маса $\pm$ 5 % not more than / не більше 10 %: average mass / середня маса $\pm$ 10 %
Loss on drying / Втрата в масі при висушуванні	1,1 %	not more than / не більше 2,0 %
Microbiological quality* / Мікробіологічна чистота* - Total aerobic microbial count (TAMC): / Загальне число аеробних мікроорганізмів (ТАМС): - Total combined yeasts and moulds count (TYMC): / Загальне число дріжджових і плісневих грибів (ТУМС): - Escherichia coli:	- - -	not more than / не більше 10^3 CFU/g / KYO/g not more than / не більше 10^2 CFU/g / KYO/g 0 CFU/1 g / KYO/1 g
Package size and type: / Розмір і тип пакування:	complies / відповідає	30 tablets per glass vial; 1 vial in a cardboard package with marking in Ukrainian language. / По 30 таблеток у скляному флаконі; по 1 флакону в картонній упаковці з маркуванням українською мовою

* not a regular test. – (the first batch is tested per year than only every 10th batch) / * – нерегулярне випробування – (проводиться для першої серії раз на рік, потім лише для кожної 10-ї серії)

I hereby certify that the above information is authentic and accurate. This batch of product has been manufactured, including packaging/labelling and quality control at the above mentioned recognized site in full compliance with the GMP requirements of the local Regulatory Authority and with specifications in the Registration Dossier of the manufacturer country. The batch processing, packaging and analysis records were reviewed and found to be in compliance with GMP / 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 НВІП, встановленими місцевим регуляторним органом, а також відповідно до специфікації, що містяться в реєстраційному доось країни-виробника. Протоколи виробництва, пакування та аналізів було переглянуто та встановлено відповідність НВІП

Date of signature /
Дата підписання

22. 08. 2024

Kormend / Керменд

Dr. G. Herczeg Hedvig
Qualified Person

Qualified person /
Кваліфікована особа

Egis Pharmaceuticals PLC
Production Site of Kormend
Kormend - Hungary

