



**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**

12.11.2024

№ 57454/24/10П

**ГЛЮКОФАЖ®**

(найменування лікарського засобу згідно з реєстраційним посвідченням)

**таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 500 мг по 15 таблеток у блістері; по 4  
блістери у картонній коробці**

(форма випуску, дозування, вид пакування лікарського засобу)

Номер реєстраційного посвідчення UA/3994/01/01 строк дії реєстраційного посвідчення 01.01.2099

Серія лікарського засобу № **E215245** Кількість ввезеного лікарського засобу 16800

Виробник Мерк, СЛ, Іспанія  
(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 01.11.2024 № 3424/7.

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



В. Стефківський  
(підпис)

Віктор СТЕФКІВСЬКИЙ  
(ініціали та прізвище)

В.С. 1355  
19.11.2024



**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**

02.08.2024

№ 37729/24/10

**ГЛЮКОФАЖ®**

(найменування лікарського засобу згідно з реєстраційним посвідченням)  
**таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 500 мг, по 15 таблеток у блістері; по 4  
блістери у картонній коробці**  
(форма випуску, дозування, вид пакування лікарського засобу)

Номер реєстраційного посвідчення UA/3994/01/01 строк дії реєстраційного посвідчення 01.01.2099

Серія лікарського засобу № **E215245** Кількість ввезеного лікарського засобу 5217

Виробник Мерк, СЛ, Іспанія  
(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 29.07.2024 № 2192/7.

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

В.о. начальника служби  
(посадова особа органу державного контролю)



(підпис)

Ольга СРЬОМЕНКО  
(ініціали та прізвище)



### Certificate of Analysis / Сертифікат Аналізу

**Name of the Product: / Назва Продукту:** **GLUCOPHAGE®, film-coated tablets 500 mg №60 (15x4) in blisters / ГЛЮКОФАЖ®, таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 500 мг №60 (15x4) у блистерах**

**Packaging Batch Number: / Номер Серії на упаковці:** **E215245**      **Batch size (In packs): / Розмір Серії (в упаковках):** **26 817**

**Expiry Date: / Термін придатності:** **30.11.2028**      **Manufacturing Date: / Дата виробництва:** **14.12.2023**

Tests Items / Показники якості	Requirements / Вимоги МКЯ	Result / Результат
<b>Appearance / Опис</b>	<b>White, circular, convex, film-coated tablets / Таблетки круглої форми з двоопуклою поверхнею, білого кольору, вкриті плівковою оболонкою</b>	<b>Complies / Відповідає</b>
<b>Identification: / Ідентифікація Metformin Hydrochloride / Метформіну Гідрохлориду</b>	<b>IR-spectrophotometry / ІЧ-спектрофотометрія IR spectrum should be similar to reference spectrum / ІЧ-спектр поглинання випробовуваного зразка повинен відповідати ІЧ-спектру стандартного зразка</b>	<b>Positive / Позитивний</b>
<b>Average mass / Середня маса</b>	<b>502.6 – 555.5 mg / tablet / 502,6 – 555,5 мг / табл.</b>	<b>528.5 mg / tablet / мг / табл.</b>
<b>Mass uniformity / Однорідність маси</b>	<b>According with Eur. Ph. / Повинні відповідати вимогам Євр. Фарм.</b>	<b>Complies / Відповідає</b>
<b>Assay / Кількісне визначення Metformin Hydrochloride / Метформіну Гідрохлориду</b>	<b>475.0–525.0 mg / tablet (± 5%) / 475,0–525,0 мг / табл. (± 5%)</b>	<b>499.7 mg / tablet / мг / табл.</b>
<b>Dissolution / Розчинення</b>	<b>Not less than 75% (Q) at 45 min / Не менше 75% (Q) через 45 хв</b>	<b>Complies in S1 / Відповідає на S1</b>
<b>Non-routine tests<sup>1</sup> / Не рутинні тести<sup>1</sup></b>		
<b>Related substances<sup>1</sup> / Визначення домішок<sup>1</sup> Cyanoguanidine / Ціаногуанідину Each other impurity / Будь-яка інша домішка Total of impurities / Сума домішок</b>	<b>HPLC / ВЕРХ Not more than 0.02% / Не більше 0,02% Not more than 0.10% / Не більше 0,10% Not more than 0.50% / Не більше 0,50%</b>	<b>Not performed / Не визначалось Not performed / Не визначалось Not performed / Не визначалось</b>
<b>Dissolution Profile (%)<sup>2</sup> / Профіль розчинення (%)<sup>2</sup></b>		
<b>5 min / 5 хвилин</b>	<b>Not less than 9 % / Не менше 9 %</b>	<b>Not performed / Не визначалось</b>
<b>10 min / 10 хвилин</b>	<b>Not less than 24 % / Не менше 24 %</b>	<b>Not performed / Не визначалось</b>
<b>15 min / 15 хвилин</b>	<b>Not less than 37 % / Не менше 37 %</b>	<b>Not performed / Не визначалось</b>
<b>25 min / 25 хвилин</b>	<b>Not less than 57 % / Не менше 57 %</b>	<b>Not performed / Не визначалось</b>
<b>Microbiological quality<sup>1</sup> / Мікробіологічна чистота<sup>1</sup></b>		
<b>Total aerobic microbial count (TAMC) / Загальна кількість аеробних мікроорганізмів (TAMC)</b>	<b>Not more than 10<sup>3</sup> CFU/g / Не більше 10<sup>3</sup> КУО / г</b>	<b>Not performed / Не визначалось</b>
<b>Total combined yeast / mould (TYMC) / Загальна кількість плісневих та дріжджових грибів (TYMC)</b>	<b>Not more than 10<sup>2</sup> CFU/g / Не більше 10<sup>2</sup> КУО / г</b>	<b>Not performed / Не визначалось</b>
<b>E. Coli / Escherichia coli</b>	<b>Absence in 1 g / Відсутній в 1 г</b>	<b>Not performed / Не визначалось</b>



**Certificate of Analysis / Сертифікат Аналізу**

Name of the Product: / Назва Продукту: **GLUCOPHAGE®, film-coated tablets 500 mg №60 (15x4) in blisters / ГЛЮКОФАЖ®, таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 500 мг №60 (15x4) у блістерах**

Packaging Batch Number: / Номер Серії на упаковці: **E215245**      Batch size (in packs): / Розмір Серії (в упаковках): **26 817**

Expiry Date: / Термін придатності: **30.11.2028**      Manufacturing Date: / Дата виробництва: **14.12.2023**

- 1 The test is performed on the request and at least once a year. / Випробовування проводять за запитом не менше 1 разу на рік
- 2 Complete dissolution profile is performed in case of modification of the manufacturing process / Випробовування проводять у разі пропозиції, будь-яких істотних змін у виробничому процесі

Released Date: / Дата випуску: **15.05.2024**  
Quality Assurance / Забезпечення якості

Signature: / Підпис

Stamp: / Печатка

Qualified Person / Уповноважена особа

L. Ripodas / Л. Ріподас

P. Duque / П. Дуке

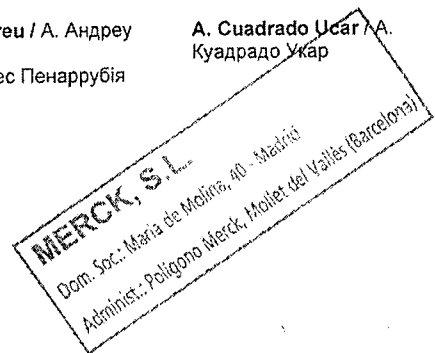
Y. Garcia / І. Гарсія

A. Andreu / А. Андреу

A. Cuadrado Ucar / А. Куадрадо Укар

T. Belmonte Carrascosa / Т. Бельмонте Карраскоса

L. Suarez Penarrubia / Л. Суарес Пенаррубія



In the event of any discrepancies or doubt between English and Ukrainian language versions, the English language version shall prevail. / У разі будь-яких розбіжностей або сумнівів між версіями англійською та українською мовами переважну силу має версія англійською мовою

Merck, S.L. – España  
Poligono Merck s/n  
08100 Mollet del Vallés (Barcelona)  
Tel.: +34.93.563.55.00  
Fax: +34.93.544.00.00  
[www.merck.es](http://www.merck.es)

Sociedad Unipersonal. Inscrita en el  
Registro Mercantil de Madrid, hoja n.º  
M-438818, folio n.º 161, tomo n.º 24396,  
archivo libro n.º 0, sección 8,  
inscripción 2.  
N.I.F. B08070195  
María de Molina, 40  
28006 Madrid



**Batch Release Certificate / Сертифікат Випущеної Серії**  
**Certificate of GMP Compliance / Сертифікат відповідності GMP**

**Name of the Product: /** **GLUCOPHAGE®**, film-coated tablets 500 mg №60 (15x4) in blisters /  
**Назва Продукту:** ГЛЮКОФАЖ®, таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 500 мг №60 (15x4) у  
блістерах

**Material Code: /** **3950900044** **Batch Number Bulk: /** **E200041630**  
**Номер Матеріалу:** **3950900044** **Номер Серії in bulk:** **E200041630**

**Batch Number Finished** **E215245** **Batch size (in packs): /** **26 817**  
**Product: /** **E215245** **Розмір Серії (в упаковках):** **26 817**  
**Номер Серії на упаковці:**

**Manufacturing Date: / Дата виробництва:** **14.12.2023**  
**Expiry Date: / Термін придатності:** **30.11.2028**  
**Importing Country: / Країна Імпортер:** **Ukraine / Україна**  
**Strength / Potency: /** **One tablet contains 500 mg of metformin hydrochloride which**  
**corresponds to 390 mg of metformin /**  
**Сила дії / Активність:** **Одна таблетка містить 500 мг метформіну гідрохлориду, який**  
**відповідає 390 мг метформіну**

**Dosage Form: /** **Film-coated tablets 500 mg/**  
**Лікарська Форма:** **Таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 500 мг**  
**Package Size and Type: /** **15 tablets in blister; 4 blisters in carton box /**  
**Розмір та розмір упаковки:** **15 таблеток у блістері; 4 блістери у картонній коробці**

**Marketing Authorization Number: /** **UA/3994/01/01**  
**Номер Реєстраційного Посвідчення:**

**Name, Address and License Number of** **Merck, SL, Spain**  
**Manufacturer, which is Responsible for** **Poligon Merck, 08100 Mollet del Valles, (Barcelona), Spain**  
**Batch Release: /** **No. 0308 /**  
**Назва, Адреса та Номер Ліцензії** **Мерк, СЛ, Іспанія**  
**Виробника, котрий випускає серію в обіг:** **Промзона Мерк, 08100 Моллет дель Валлес (Барселона), Іспанія**  
**No. 0308**

**Country of Origin: / Країна-виробник:** **Spain / Іспанія**

**Certification Statement: / Заява про сертифікацію:**

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 or product specification file for Investigational Medicinal Products. The batch processing, packaging and analysis records were reviewed and found to be in compliance with GMP. /

Цим підтверджую, що вищезазначена інформація є достовірною і точною. Дана серія вироблена, включаючи упаковку/маркування та контроль якості, на вищезазначеній дільниці і в повній відповідності з вимогами GMP локальних Контролюючих Органів, а також зі специфікаціями реєстраційного досьє країни-імпортера або Досьє досліджуваного лікарського засобу. Протоколи виробництва, упаковки та аналізу були переглянуті і встановлена відповідність GMP.

**Qualified Person Signature: /** **Lucia Ripodas Valencia /**  
**Підпис уповноваженої особи:** **Люсія Ріподас Валенсія**

**Released Date: / Дата випуску:** **15.05.2024**

In the event of any discrepancies or doubt between English and Ukrainian language versions, the English language version shall prevail. / У разі будь-яких розбіжностей або сумнівів між версіями англійською та українською мовами переважну силу має версія англійською мовою.