


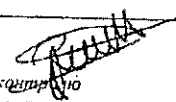


**CERTIFICATION OF QUALITY PHARMACEUTICAL PRODUCT/
СЕРТИФІКАТ ЯКОСТІ ЛІКАРСЬКОГО ЗАСОБУ**

Name of the Manufacturer & Address/ Назва та адреса виробника	Les Laboratoires SERVIER Industrie 905, route de Saran 45520 Gidy France/Лабораторії Серв'є Індастрі 905 рут де Саран, 45520 Жіді, Франція
Name of Importer and Address/ Назва та адреса імпортера	Servier Ukraine LLC/ТОВ "Серв'є Україна" 41, Naberezhno-Khreshchatytska St./ вул. Набережно-Хрещатицька, 41 Kyiv, 04070/м. Київ, 04070 Ukraine/Україна
Which Consignment of product is delivered/ Вид продукції, що постачається	Pharmaceutical Product/Лікарський засіб
Pharmaceutical form/Лікарська форма	Film-coated tablets/Таблетки, вкриті плівковою оболонкою
Name of the Product/Назва лікарського засобу	CORAXAN® 7,5 mg / КОРАКСАН® 7,5 мг
Dosage / Сила дії	7,5 mg / 7,5 мг
Type and size of packaging/Вид та розмір упаковки	14 tablets in blister, 4 blisters in the carton box/ по 14 таблеток у блістері; по 4 блістери в коробці з картону
Finished product batch number/ Номер серії готового лікарського засобу	6106635
Manufacturing date/Дата виробництва	03/2024
Expiry date/Термін придатності	03/2027
Batch size/Кількість у серії	71 000 boxes/упаковок
Manufacturing Licence number/ Номер ліцензії на виробництво	2022_188_1_2 dated 20.12.2022 2022_188_1_2 від 20.12.2022
Registration Number/Реєстраційне посвідчення	UA/3905/01/02

For all 12769 by 03.10.24 

Reference method / Посилання на метод : DTC_S16257_Pf_T_CTR_5612_EN_3.0
 Reference specifications / Посилання на специфікацію : DTC_S16257_Pf_N_SPE_1260_EN_4.0

NAME / НАЗВА		CORAXAN® 7,5 mg / КОРАКСАН® 7,5 мг Film-coated tablets / Таблетки, вкриті плівковою оболонкою Ivabradine 7,5 mg / Івабрадин 7,5 мг										
Manufacturing product batch number / Analysis / аналіз 03/04/2024		Номер виробничої серії лікарського засобу 6096521										
Finished product batch number /		Номер серії готового лікарського засобу 6106635										
TESTS / ПОКАЗНИКИ	STANDARDS / СТАНДАРТИ	RESULTS / РЕЗУЛЬТАТИ *										
Appearance / Зовнішній вигляд	Salmon coloured, triangular-shaped, film-coated tablets, engraved with "7.5" on one face and  on the other face / Таблетка трикутної форми, вкрита плівковою оболонкою оранжево-рожевого кольору, з тисненням «7.5» з одного боку та «  » - з іншого	Passes / Відповідає										
Identification of drug substance / Ідентифікація діючої речовини : - Liquid chromatography / методом рідинної хроматографії (РХ) - Thin-layer chromatography / методом тонкошарової хроматографії (ТШХ)	The ratio of the retention times of the principal peak from the test solution and from the reference solution must be between 0.95 and 1.05/ Відношення часу утримання основного піка на хроматограмах досліджуваного розчину та розчину порівняння має становити 0,95-1,05 Main spot identical in position, colour and size for test and reference/ Основні плями ідентичні за положенням, кольором та розміром для досліджуваного розчину та розчину порівняння	1.00 Positive / Позитивно										
Average mass (mg) / Середня маса (мг)	96.9 to 107.1 (95 % to 105 % of theoretical mass of 102 mg). 96.9-107,1 (95-105 % від теоретичної маси з 102 мг)	101.7										
Disintegration time (min) / Розпадання (хв.)	≤ 15	5										
Microbiological quality (skip testing) / Мікробіологічна чистота (випробування не проводиться)	Total aerobic microbial count (TAMC) / Загальна кількість аеробних мікроорганізмів (ТАМС): ≤ 10 ³ CFU/g - ≤ 10 ³ КУО/г Total combined yeasts/moulds count (TYMC) / Загальна кількість дріжджових та плісневих грибів (ТУМС): ≤ 10 ² CFU/g - ≤ 10 ² КУО/г Escherichia coli: absence /g - відсутність/г	Skip test - Not Applicable Skip test - Not Applicable Skip test - Not Applicable										
Drug substance content (LC) (mg expressed as base/tablet) / Кількісне визначення діючої речовини (РХ) (мг/таблетку)	7.13 to 7.88 (95 % to 105 % of the theoretical content of 7.5 mg) - 7,13-7,88 (95-105 % від теоретичного вмісту івабрадину з 7,5 мг)	7.41										
Degradation products content (LC) (% m/m) / Вміст продуктів розпаду (РХ) (% м/м): - Y 655 - degradation product of RRT - 0.53 - продукт розпаду з RRT = 0.53 - A (S 33172, S 33173, S 33174) - Y 1016 - Y 1021 - individual other degradation product / вміст інших продуктів розпаду - sum of degradation products - загальний вміст продуктів розпаду	≤ 0.2 ≤ 0.2 ≤ 0.2 ≤ 0.2 ≤ 0.2 ≤ 0.2 ≤ 0.6	-0.10 -0.10 -0.10 -0.10 -0.10 -0.10 -0.10										
Uniformity of dosage units (Eur.Ph. 2.9.40) / Однорідність дозованих одиниць ЄФ (2,9,40) - content uniformity (LC): % label claim / однорідність вмісту (РХ) (% від заявленої кількості)	<table border="1"> <thead> <tr> <th>Stage / Стадія</th> <th>Number tested / Кількість досліджуваних одиниць</th> <th>Acceptance criteria / Допустимі критерії</th> </tr> </thead> <tbody> <tr> <td>S1</td> <td>10</td> <td>AV ≤ 15.0 %</td> </tr> <tr> <td>S2²</td> <td>+20 (30)</td> <td>AV ≤ 15.0 % 0.75 M ≤ each unit/кожна одиниця ≤ 1.25 M</td> </tr> </tbody> </table>	Stage / Стадія	Number tested / Кількість досліджуваних одиниць	Acceptance criteria / Допустимі критерії	S1	10	AV ≤ 15.0 %	S2 ²	+20 (30)	AV ≤ 15.0 % 0.75 M ≤ each unit/кожна одиниця ≤ 1.25 M	Passes / Відповідає 3.0	
Stage / Стадія	Number tested / Кількість досліджуваних одиниць	Acceptance criteria / Допустимі критерії										
S1	10	AV ≤ 15.0 %										
S2 ²	+20 (30)	AV ≤ 15.0 % 0.75 M ≤ each unit/кожна одиниця ≤ 1.25 M										
Batch accepted / Серія прийнята												
* Not detected - Не виявлено - Not applicable - Не застосовується - Skip test - Passes * * Випробування не проводиться - Відповідає - Absent /g - Відсутність /г - Skip test - Not applicable - Випробування не проводиться - Не застосовується Responsible for Conformity Control Laboratories / Відповідальний за Достовірність Лабораторного контролю  Julie BERNARD												

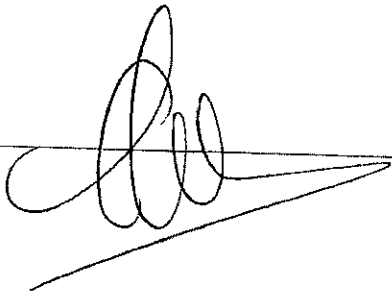
I hereby declare that the abovementioned information is reliable and accurate. This batch of products was manufactured (including packaging/labeling) and its quality control was made at the abovementioned site in full compliance with the GMP requirements provided by the local regulatory authority as well as according to the specifications contained in the registration dossier. Protocols of manufacture, packaging and analyses were reviewed and GMP compliance was established/ 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 GMP, встановленими місцевим регуляторним органом, а також відповідно до специфікацій, що містяться у реєстраційному досьє. Протоколи виробництва, пакування та аналізів було переглянуто та встановлено відповідність GMP

Date of batch release / Дата випуску серії : 19/08/2024

Name and Position/Title of person authorising the Batch Release/ Прізвище та посада/ звання особи, яка видала дозвіл на випуск серії

Emmanuelle LORANS, Qualified Person/Уповноважена особа

Signature/Підпис:



Date/Дата:

20th August 2024

Finished product batch number/ Номер серії готового лікарського засобу: 6106635