



Геден Рихтер

СЕРТИФІКАТ СЕРІЇ

Назва продукції: СИЛУЕТ®

Країна виробника: Угорщина. Країна-імпортер: Україна

Номер реєстраційного посвідчення: UA/12532/01/01

Чинне до: безстроково

Сила дії: 2 мг дієногесту та 0,03 мг етинілестрадіолу

Лікарська форма: таблетки, вкриті плівковою оболонкою

Розмір і тип упаковки: 21 таблетка, вкрита оболонкою, в блістері; по 1 блістеру в упаковці.

Номер серії: T3A105A

Розмір серії: 19 980 уп.

Дата виготовлення: 10.2023

Дата закінчення терміну придатності: 10.2025

Назви, адреси, номери ліцензії та сертифікатів GMP всіх виробничих ділянок і ділянок контролю якості:

Назва(-и) і адреса(-и) виробника(-ків)	Стадії виробництва	Номер ліцензії на виробництво	Номер сертифіката GMP
ВАТ «Геден Рихтер», Н-1103, Будапешт, вул. Демреї, 19-21, Угорщина.	Повний цикл виробництва, упаковка, контроль якості та випуск серії	HU-M-RICH	OGYÉI/20786-7/2022

Коментарі: Вказана вище серія випущена на ринок.

Заява про сертифікацію: Цим засвідчую, що наведена вище інформація справжня і точна. Ця серія лікарського засобу була виготовлена, включаючи упаковку/маркування та контроль якості, на зазначеній(-их) вище виробничій(-их) ділянці(-ках) у повній відповідності до вимог GMP місцевого регуляторного органу та специфікації, схваленої в країні-імпортері. Протоколи виробництва, упаковки та аналізів були переглянуті і встановлені відповідно до стандартів GMP.

Дата випуску серії: 18.01.2024

Дата випуску сертифіката: 18.01.2024

Кун-Дьордь-Петерфі Тюнде
Уповноважена особа (підпис)

стор. 1 з 2

ВАТ «Геден Рихтер»

Місцезнаходження: Н-1103 Budapest, Gyömrői út 19-21., Угорщина • Поштове відділення: Н-1475 Budapest 10., Pf.27., Угорщина

Телефон: +36 1 431 4000 • www.gedeonrichter.com

Публікації зауважень по сертифікатам: certificate_complaint@richter.hu



Геден Рихтер

№ СЕРІЇ: ТЗА105А

РЕЗУЛЬТАТИ АНАЛІЗІВ

ТЕСТИ	ВИМОГИ	ДАНІ АНАЛІЗУ
ОПИС:	Білі або майже білі, круглі, двоопуклі таблетки, вкриті плівковою оболонкою, з гравіювання «G53» з одного боку, інший бік без гравіювання. Діаметр близько 5,5 мм.	відповідає
ОДНОРІДНІСТЬ МАСИ ДЛЯ ОДИНИЦІ ДОЗОВАНОГО ЛЗ:	Не більше ніж дві індивідуальні маси можуть мати відхилення від середньої маси на більш ніж $\pm 10,0\%$, але жодна індивідуальна маса не може мати відхилення від середньої маси більш ніж $\pm 20,0\%$	відповідає
ІДЕНТИФІКАЦІЙНІ ТЕСТИ: Діючі речовини: Дієногест Етинілестрадіол	Часи утримування піків діючих речовин на хроматограмі випробовуваного розчину і на хроматограмі стандартного розчину повинні співпадати за однакових умов хроматографування. ДМД-спектр піків з часом утримування діючих речовин повинен мати максимум при тій самій довжині хвилі, що і стандартні субстанції.	відповідає відповідає
Барвник у плівковій оболонці: Титану діоксид: (не рутинний тест)	Солом'яно-жовте або помаранчеве забарвлення розчину	не рутинний тест
СТОРОННІ ДОМІШКИ:	6- α -ОН-етинілестрадіол: не більше 0,50%	<0,05%
	6- β -ОН-етинілестрадіол: не більше 0,50%	<0,05%
	6-кето-етинілестрадіол: не більше 0,50%	<0,05%
	9,11-дидегідро-етинілестрадіол не більше 0,50%	<0,10%
	Індивідуальна неідентифікована домішка етинілестрадіолу: не більше 0,50%	<0,05%
	Сума домішок етинілестрадіолу: не більше 1,00%	<0,10%
	Ціанометил- $\Delta^{(9,11)}$ -естрадіол: не більше 0,20%	<0,05%
	Індивідуальна неідентифікована домішка дієногесту: не більше 0,20%	<0,05%
МІКРОБІОЛОГІЧНА ЧИСТОТА: (нерегулярне випробування)	Загальна кількість аеробів (ТАМС): не більше 1000 КУО/г	<10 КУО/г
	Загальна кількість дріжджів і грибів (ГУМС): не більше 100 КУО/г	<10 КУО/г
	Escherichia coli: не допускається (1,0г)	відповідає
КІЛЬКІСНЕ ВИЗНАЧЕННЯ:	Дієногест: 2,000 мг/таблетка (1,900-2,100) 95,0 - 105,0% від заявленої кількості	2,018 мг/табл. 100,9%
	Етинілестрадіол: 30,0 мкг/таблетка (28,5-31,5 мкг) 95,0 - 105,0% від заявленої кількості	29,71 мкг/табл. 99,0%
РОЗЧИНЕННЯ:	Не менш 75% (Q) кожної діючої речовини розчиняється за 30 хв. Дієногест: Етинілестрадіол:	102% 99%
ОДНОРІДНІСТЬ ДОЗОВАНИХ ОДИНИЦЬ:	Приймальне число $AV \leq L1$ (n = 10) або Приймальне число $AV \leq L1$ (n = 30), в такому випадку: Мінімум $\geq (1-L2 \times 0,01)M$; максимум $\leq (1+L2 \times 0,01)M$, де $L1=15,0$; $L2=25,0$. Дієногест: Етинілестрадіол:	AV = 3,9 AV = 4,0

Висновок: Якість препарату відповідає вимогам, зазначеним в НД № 5-00677-Q1-00-02

стор. 2 з 2

ВАТ «Геден Рихтер»

Місцезнаходження: Н-1103 Budapest, Gyömrői út 19-21., Угорщина • Поштове відділення: Н-1475 Budapest 10., PE27., Угорщина

Телефон: +36 1 431 4000 • www.gedeonrichter.com

Публікації зауважень по сертифікатам: certificate_complaint@richter.hu