

**CERTIFICATE OF ANALYSIS
 СЕРТИФИКАТ АНАЛИЗА**

PRODUCT OME PREMIUM 20MG X 30CAP DR REDDYS RU		
ПРОДУКТ ОМЕЗ капсулы кишечнорастворимые 20 мг		
CODE	231903	
КОД	231903	
BATCH	Manufacturing Date:	Expire Date:
СЕРИЯ LC86224	Дата производства 07.2024	Годен до 06.2026
TEST / ТЕСТ	REQUIREMENT / СПЕЦИФИКАЦИЯ	RESULT / РЕЗУЛЬТАТ
APPEARANCE	Hard gelatin capsules No.4 with blue cap and white body containing white to off-white with yellowish tint spherical granules.	
ОПИСАНИЕ	Твердые желатиновые капсулы размера №4, с крышечкой синего цвета и корпусом белого цвета, содержащие сферические гранулы от белого до почти белого с желтоватым оттенком цвета.	Conform / Соответствует
UNIFORMITY OF DOSAGE UNITS (AV)	AV accepted for 10 capsules should not be more than 15.0 %. AV calculated for 30 capsules should not be more than 15.0 % and the content of omeprazole in not a single capsule should be outside 0.75M-1.25M.	
ОДНОРОДНОСТЬ ДОЗИРОВАНИЯ (AV)	Значение AV, рассчитанное для 10 капсул, должно быть не более 15,0 %. Значение AV, рассчитанное для 30 капсул, должно быть не более 15,0 % и содержание омепразола ни в одной капсуле не должно выходить за пределы 0,75M-1,25M.	11,3
OMEPRAZOLE IDENTIFICATION (HPLC)	The retention time of the main peak in the chromatogram of test solution should comply with retention time of the main peak in chromatogram of standard solution. ("Assay" section).	
ПОДЛИННОСТЬ (ВЭЖХ)	Время удерживания основного пика на хроматограмме испытуемого раствора должно соответствовать времени удерживания основного пика на хроматограмме стандартного раствора (раздел «Количественное определение»).	Conform / Соответствует

Approval date (dd.mm.yyyy)/дата одобрения (дд.мм.гггг):

(Signature & Date) Quality Assurance/(Подпись/дата) обеспечения качества:

MMR 14.01.25

Release by/Выпущено Deputy Qualified Person/:

(Signature & Date)/(Подпись/дата) Macarena González

My 140125

Manufacturing Site/Производственная площадка: Laboratorios Liconsa, S.A.

**CERTIFICATE OF ANALYSIS
 СЕРТИФИКАТ АНАЛИЗА**

PRODUCT ПРОДУКТ	OME PREMIUM 20MG X 30CAP DR REDDYS RU ОМЕЗ капсулы кишечнорастворимые 20 мг	
CODE КОД	231903	
BATCH СЕРИЯ	LC86224	Manufacturing Date: Дата производства 07.2024
		Expire Date: Годен до 06.2026
TEST / ТЕСТ	REQUIREMENT / СПЕЦИФИКАЦИЯ	RESULT / РЕЗУЛЬТАТ
OMEPRAZOLE IDENTIFICATION HPLC (DAD detector) ПОДЛИННОСТЬ ВЭЖХ (DAD детектор)	UV absorbance spectrum of the main peak recorded in the chromatography of test solution should comply with UV absorbance spectrum of the main peak recorded in the chromatography of standard solution ("Assay" section). УФ-спектр поглощения основного пика, снятый при хроматографировании испытуемого раствора, должен соответствовать УФ-спектру поглощения основного пика, снятому при хроматографировании стандартного раствора (раздел «Количественное определение»)	Conform / Соответствует
WATER ВОДА	Not more than 5.0 %. Не более 5,0 %	2,2 %
OMEPRAZOLE ASSAY % КОЛИЧЕСТВЕННОЕ ОПРЕДЕЛЕНИЕ	95.0 - 105.0 % of label claim 95,0 - 105,0 % от заявленного содержания	102,0 %
OMEPRAZOLE ASSAY MG/CAPSULE КОЛИЧЕСТВЕННОЕ ОПРЕДЕЛЕНИЕ МГ/КАПСУЛА	19.0 mg/capsule to 21.0 mg/capsule От 19,0 мг/капсула до 21,0 мг/капсула	20,4 мг/кап
DISSOLUTION ACID STAGE РАСТВОРЕНИЕ (Кислотная стадия)	Not more than 10 % of label claim of C17H19N3O3S (omeprazole) in 120 min Не более 10 % от заявленного содержания C17H19N3O3S (омепразола) через 120 мин	0 %
DISSOLUTION BUFFER STAGE РАСТВОРЕНИЕ (Буферная стадия)	not less than 80 % (Q) of label claim of C17H19N3O3S (omeprazole) in 30 min. Не менее 80 % (Q) от заявленного содержания C17H19N3O3S (омепразола) через 30 мин.	103 %
RELATED SUBSTANCES РОДСТВЕННЫЕ ПРИМЕСИ		.
OMEPRAZOLE CARBOXYLATE Омепразола карбоксилат	not more than 1.0 % Не более 1,0 %	<0,1 %

Approval date (dd.mm.yyyy)/дата одобрения (дд.мм.гггг):

(Signature & Date) Quality Assurance/(Подпись/дата) обеспечения качества:

Release by/Выпущено Deputy Qualified Person/:

(Signature & Date)/(Подпись/дата) Macarena González

Manufacturing Site/Производственная площадка: Laboratorios Liconsa, S.A.

MNR 140125

Jy 140125

**CERTIFICATE OF ANALYSIS
 СЕРТИФИКАТ АНАЛИЗА**

PRODUCT OME PREMIUM 20MG X 30CAP DR REDDYS RU		
ПРОДУКТ ОМЕЗ капсулы кишечнорастворимые 20 мг		
CODE	231903	
КОД	231903	
BATCH	Manufacturing Date:	Expire Date:
СЕРИЯ LC86224	Дата производства 07.2024	Годен до 06.2026
TEST / ТЕСТ	REQUIREMENT / СПЕЦИФИКАЦИЯ	RESULT / РЕЗУЛЬТАТ
IMPURITY F	not more than 0.2 %	
Примесь F	Не более 0,2 %	<0,1 %
IMPURITY G	not more than 0.2 %	
Примесь G	Не более 0,2 %	<0,1 %
ANY INDIVIDUAL UNIDENTIFIED IMPURITY	not more than 0.2 %	
Любая единичная неидентифицированная примесь	Не более 0,2 %	<0,1 %
TOTAL IMPURITIES	not more than 2.0 %	
Сумма примесей	Не более 2,0 %	0,1 %
LABELING	According to ND	
МАРКИРОВКА	В соответствии с НД.	Conform / Соответствует
STORAGE	Below 25 °C	
ХРАНЕНИЕ	При температуре не выше 25 °C.	.
SHELF-LIFE	2 years	
СРОК ГОДНОСТИ	2 года.	.

Approval date (dd.mm.yyyy)/дата одобрения (дд.мм.гггг):
 (Signature & Date) Quality Assurance/(Подпись/дата) обеспечения качества:
 Release by/Выпущено Deputy Qualified Person/
 (Signature & Date)/(Подпись/дата) Macarena González
 Manufacturing Site/Производственная площадка: Laboratorios Liconsa, S.A.

MMR 140125

M 140125

**CERTIFICATE OF ANALYSIS
 СЕРТИФИКАТ АНАЛИЗА**

PRODUCT ПРОДУКТ	OME PREMIUM 20MG X 30CAP DR REDDYS RU ОМЕ3 капсулы кишечнорастворимые 20 мг		
CODE КОД	231903		
BATCH СЕРИЯ	LC86224	Manufacturing Date: Дата производства	07.2024
		Expire Date: Годен до	06.2026

TEST / ТЕСТ	REQUIREMENT / СПЕЦИФИКАЦИЯ	RESULT / РЕЗУЛЬТАТ
-------------	----------------------------	--------------------

PACKAGE	<p>5, 6 or 7 capsules in an aluminum foil blister.</p> <p>2 or 20 blisters of 5 capsules each and a patient information leaflet in a carton with the control of the first opening (perforation).</p> <p>5 or 10 blisters of 6 capsules each and patient information leaflet in a carton with the control of the first opening (perforation).</p> <p>1, 2, 4, 8 or 14 blisters of 7 capsules each and a patient information leaflet in a carton with the control of the opening (perforation).</p> <p>10, 14 or 15 capsules in PVC-PE-PVDC/Al</p> <p>1, 2, 3, 5, 6, 9 or 10 blisters of 10 capsules each and a patient information leaflet in a carton with the control of the first opening (perforation).</p> <p>1, 2, 3, 4 or 7 blisters of 14 capsules each and a patient information leaflet in a carton with the control of the opening (perforation).</p> <p>2 blisters of 15 capsules each and a patient information leaflet in a carton.</p>	
УПАКОВКА	<p>По 5, 6 или 7 капсул в блистер из алюминиевой фольги.</p> <p>По 2 или 20 блистеров по 5 капсул вместе с инструкцией по медицинскому применению в пачку картонную с контролем первого вскрытия (перфорация).</p> <p>По 5 или 10 блистеров по 6 капсул вместе с инструкцией по медицинскому применению в пачку картонную с контролем первого вскрытия (перфорация).</p> <p>По 1, 2, 4, 8 или 14 блистеров по 7 капсул вместе с инструкцией по медицинскому применению в пачку картонную с контролем первого вскрытия (перфорация).</p> <p>По 10, 14 или 15 капсул в ПВХ-ПЭ-ПВДХ/Алюминиевый блистер.</p> <p>По 1, 2, 3, 5, 6, 9 или 10 блистеров по 10 капсул вместе с инструкцией по</p>	Conform / Соответствует

Approval date (dd.mm.yyyy)/дата одобрения (дд.мм.гггг):
 (Signature & Date) Quality Assurance/(Подпись/дата) обеспечения качества:
 Release by/Выпущено Deputy Qualified Person/
 (Signature & Date)/(Подпись/дата) Macarena González
 Manufacturing Site/Производственная площадка: Laboratorios Liconsa, S.A.

MNR 140125

M 140125

**CERTIFICATE OF ANALYSIS
 СЕРТИФИКАТ АНАЛИЗА**

PRODUCT ПРОДУКТ	OME PREMIUM 20MG X 30CAP DR REDDYS RU ОМЕЗ капсулы кишечнорастворимые 20 мг		
CODE КОД	231903		
BATCH СЕРИЯ	LC86224	Manufacturing Date: Дата производства	07.2024
		Expire Date: Годен до	06.2026


TEST / ТЕСТ	REQUIREMENT / СПЕЦИФИКАЦИЯ	RESULT / РЕЗУЛЬТАТ
--------------------	-----------------------------------	---------------------------

	<p>медицинскому применению в пачку картонную с контролем первого вскрытия (перфорация). По 1, 2, 3, 4 или 7 блистеров по 14 капсул вместе с инструкцией по медицинскому применению в пачку картонную с контролем первого вскрытия (перфорация). По 2 блистера по 15 капсул вместе с инструкцией по медицинскому применению в пачку картонную.</p>	
--	---	--

Analysis performed according ND №:
 ЛП-№(005063)-(РГ-RU)-020424
 Анализ проведен по НД №:
 ЛП-№(005063)-(РГ-RU)-020424

<p>Notes / наблюдения 6 capsules in an aluminum foil blister. 5 blisters of 6 capsules each and a patient information leaflet in a carton. По 6 капсул в блистер из алюминиевой фольги. По 5 блистеров по 6 капсул вместе с инструкцией по применению в пачку картонную.</p>

Approval date (dd.mm.yyyy)/дата одобрения (дд.мм.гггг):
 (Signature & Date) Quality Assurance/(Подпись/дата) обеспечения качества:
 Release by/Выпущено Deputy Qualified Person/
 (Signature & Date)/(Подпись/дата) Macarena González
 Manufacturing Site/Производственная площадка: Laboratorios Liconsa, S.A.

MMR 140125

 140125

**Разрешение на выпуск
CERTIFICATE OF COMPLIANCE**

ПРОДУКТ : OMEZ капсулы кишечнорастворимые 20 мг

PRODUCT

КОД : 231903

CODE

СЕРИЯ : LC86224

BATCH

Годен до : 06/2026

EXPIRY DATE

Market : Russia

номер MA / MA NUMBER : **ЛП-НО(005063)-(ПГ-RU)**

Дата производства : 07/2024

MANUFACTURING DATE

Размер серии : 49.680 UN

BATCH SIZE

OMEZ capsules enteric-coated 20mg

Настоящим я подтверждаю, что данная информация является достоверной и точной. Данная партия продукта была произведена, включая упаковку/маркировку и контроль качества, на указанном ниже участке (участках) в полном соответствии с требованиями GMP местного регулирующего органа, спецификациями в разрешении на маркетинг страны-импортера и техническими соглашениями, которые могут быть заключены, или файлом спецификации продукта для Исследуемых лекарственных средств.

Записи по обработке, упаковке и анализу партии были проверены и признаны соответствующими требованиям GMP.

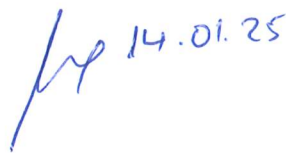
Партия была произведена в Лаборатории Ликонса SA., а там, где применимо микробиологическое исследование, оно проводится в Лаборатории Эчеварне SA.

I hereby certify that the given information is authentic and accurate. This batch of product has been manufactured, including packaging/labelling and quality control at the below mentioned site (s) in full compliance with the GMP requirements of the local Regulatory Authority, with the specifications in the Marketing Authorization of the importing country and with technical agreements that might be in place 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.

The batch has been manufactured at Laboratorios Liconsa SA, and where microbiological test is applicable it is performed at Laboratorio Echevarne, SA.

Подпись и дата / Signature&Date: Macarena González
/ Deputy Qualified Person



Регистрационное удостоверение / Manufacturing Authorization: **3414E**
номер Ликонса GMP / LICONSA GMP Number: **ES/085HVI/19**