



СЧЕМО

LABORATORIOS LICONSA, S.A.

Avda. Miralcampo, N° 7, Pol. Ind. Miralcampo
19200 Azuquesa de Henares (Guadalajara), España/Spain
Phone: +34 949 34 97 00
Fax: +34 949 26 68 37

CERTIFICATE OF ANALYSIS СЕРТИФИКАТ АНАЛИЗА

ПРОДУКТ ОМЕ ПРЕМИУМ 20МГ X 30САР DR REDDYS RU			
ПРОДУКТ ОМЕ3 капсулы кишечнорастворимые 20 мг			
CODE КОД	231903		
BATCH СЕРИЯ	LC79496	Manufacturing Date: Дата производства 11.2023	
		Expire Date: Годен до 10.2025	
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. 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.		Conforms / Соответствует
ОПИСАНИЕ			
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. 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.		10,9
ОДНОРОДНОСТЬ ДОЗИРОВАНИЯ (AV)			
ОМЕПРАЗОЛЕ 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). Время удерживания основного пика на хроматограмме испытуемого раствора должно соответствовать времени удерживания основного пика на хроматограмме стандартного раствора (раздел «Количественное определение»).		Conforms / Соответствует
ПОДЛИННОСТЬ (ВЭЖХ)			

Approval date (dd.mm.yyyy)/дата одобрения (дд.мм.гггг): 21.12.2023

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

NP221223

Release by/Выпущено Deputy Qualified Person:

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

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

PP221223



СЧЕМО

LABORATORIOS LICONSA, S.A.

Avda. Miralcampo, N° 7, Pol. Ind. Miralcampo
19200 Azuquena de Henares (Guadalajara), España/Spain
Phone: +34 949 34 97 00
Fax: +34 949 26 68 37

CERTIFICATE OF ANALYSIS СЕРТИФИКАТ АНАЛИЗА

ПРОДУКТ ОМЕ ПРЕМИУМ 20МГ Х 30САР DR REDDYS RU
ПРОДУКТ ОМЕ3 капсулы кишечнорастворимые 20 мг

CODE
КОД 231903

BATCH
СЕРИЯ LC79496

Manufacturing Date:
Дата производства

11.2023

Expire Date:
Годен до 10.2025

TEST / ТЕСТ	REQUIREMENT / СПЕЦИФИКАЦИЯ	RESULT / РЕЗУЛЬТАТ
OMEPRAZOLE IDENTIFICATION HPLC (DAD detector)	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»)	Conforms / Соответствует
ПОДЛИННОСТЬ ВЭЖХ (DAD детектор)		
WATER ВОДА	Not more than 5.0 %. Не более 5,0 %	1,9 %
OMEPRAZOLE ASSAY % КОЛИЧЕСТВЕННОЕ ОПРЕДЕЛЕНИЕ	95.0 - 105.0 % of label claim 95,0 - 105,0 % от заявленного содержания	100,5 %
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	20,1 mg/cap / МГ/КАПСУЛА
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.	96 %
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): 21.12.2023

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

VP221223

Release by/Выпущено Deputy Qualified Person/

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

VP221223

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



CHEMO

LABORATORIOS LICONSA, S.A.

Avda. Miralcampo, N° 7, Pol. Ind. Miralcampo
19200 Azuqueca de Henares (Guadalajara), España/Spain
Phone: +34 949 34 97 00
Fax: +34 949 26 68 37

CERTIFICATE OF ANALYSIS
СЕРТИФИКАТ АНАЛИЗА

ПРОДУКТ OME PREMIUM 20MG X 30CAP DR REDDYS RU
ПРОДУКТ OME3 капсулы кишечнорастворимые 20 мг

CODE 231903

BATCH LC79496 Manufacturing Date: 11.2023 Expire Date: Годен до 10.2025
СЕРИЯ Дата производства

TEST / ТЕСТ	REQUIREMENT / СПЕЦИФИКАЦИЯ	RESULT / РЕЗУЛЬТАТ
IMPURITY F Примесь F	not more than 0.2 % Не более 0,2 %	<0,1 %
IMPURITY G Примесь G	not more than 0.2 % Не более 0,2 %	<0,1 %
ANY INDIVIDUAL UNIDENTIFIED IMPURITY Любая единичная неидентифицированная примесь	not more than 0.2 % Не более 0,2 %	<0,1 %
TOTAL IMPURITIES Сумма примесей	not more than 2.0 % Не более 2,0 %	0,1 %
LABELING МАРКИРОВКА	According to ND В соответствии с НД.	Conforms / Соответствует
STORAGE ХРАНЕНИЕ	Below 25 °C При температуре не выше 25 °C.	.
SHELF-LIFE СРОК ГОДНОСТИ	2 years 2 года.	.

Approval date (dd.mm.yyyy)/дата одобрения (дд.мм.гггг): 21.12.2023
(Signature & Date) Quality Assurance/(Подпись/дата) обеспечения качества: № 221223
Release by/Выпущено Deputy Qualified Person/:
(Signature & Date)/(Подпись/дата) Масарена González
Manufacturing Site/Производственная площадка: Laboratorios Liconsa, S.A.



CHEMO

LABORATORIOS LICONSA, S.A.

Avda. Miralcampo, N° 7, Pol. Ind. Miralcampo
19200 Azuquesa de Henares (Guadalajara), España/Spain
Phone: +34 949 34 97 00
Fax: +34 949 26 68 37

CERTIFICATE OF ANALYSIS СЕРТИФИКАТ АНАЛИЗА

ПРОДУКТ		ОМЕ ПРЕМИУМ 20МГ X 30САР DR REDDYS RU	
ПРОДУКТ		ОМЕЗ капсулы кишечнорастворимые 20 мг	
CODE	231903		
BATCH	LC79496		
СЕРИЯ	LC79496		
TEST / ТЕСТ		REQUIREMENT / СПЕЦИФИКАЦИЯ	RESULT / РЕЗУЛЬТАТ
PACKAGE			
5, 6 or 7 capsules in an aluminum foil blister.			
2 or 20 blisters of 5 capsules each and a patient information leaflet in a carton.			
5 or 10 blisters of 6 capsules each and patient information leaflet in a carton.			
1, 2, 4, 8 or 14 blisters of 7 capsules each and a patient information leaflet in a carton.			
10 or 14 capsules in PVC-PE-PVDC/Al blister.			
1, 2, 3, 5, 6, 9 or 10 blisters of 10 capsules each and a patient information leaflet in a carton.			
1, 2, 3, 4 or 7 blisters of 14 capsules each and a patient information leaflet in a carton.			
По 5, 6 или 7 капсул в блистер из алюминиевой фольги			
По 2 или 20 блистеров по 5 капсул вместе с инструкцией по применению в пачку картонную.			
По 5 или 10 блистеров по 6 капсул вместе с инструкцией по применению в пачку картонную.			
По 1, 2, 4, 8 или 14 блистеров по 7 капсул вместе с инструкцией по применению в пачку картонную.			
По 10 или 14 капсул в ПВХ-ПЭ-ПВДХ/Алюминиевый блистер.			
По 1, 2, 3, 5, 6, 9 или 10 блистеров по 10 капсул вместе с инструкцией по применению в пачку картонную.			
По 1, 2, 3, 4 или 7 блистеров по 14 капсул вместе с инструкцией по применению в пачку картонную.			
УПАКОВКА			
Conforms / Соответствует**			
Analysis performed according ND			
ЛП-006953-180122			
Анализ проведен по НД:			
ЛП-006953-180122			

Approval date (dd.mm.yyyy)/дата одобрения (дд.мм.гггг): 21.12.2023
(Signature & Date) Quality Assurance/(Подпись/дата) обеспечения качества: *NP 221223*
Release by/Выпущено Deputy Qualified Person/:
(Signature & Date)/(Подпись/дата) Масарена González
Manufacturing Site/Производственная площадка: Laboratorios Liconsa, S.A. *NP 221223*



СЧЕМО

LABORATORIOS LICONSA, S.A.

Avda. Miralcampo, N° 7, Pol. Ind. Miralcampo
19200 Azuqueca de Henares (Guadalajara), España/Spain
Phone: +34 949 34 97 00
Fax: +34 949 26 68 37

CERTIFICATE OF ANALYSIS СЕРТИФИКАТ АНАЛИЗА

ПРОДУКТ ОМЕ ПРЕМИУМ 20МГ X 30САР DR REDDYS RU
ПРОДУКТ ОМЕЗ капсулы кишечнорастворимые 20 мг

CODE
КОД 231903

ВАТСН СЕРИЯ	LC79496	Manufacturing Date: Дата производства	11.2023	Expire Date: Годен до	10.2025
----------------	---------	--	---------	--------------------------	---------

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

Notes / Наблюдения

**6 capsules in an aluminium 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.

Approval date (dd.mm.yyyy)/дата одобрения (дд.мм.гггг): 21.12.2023

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

Release by/Выпущено Deputy Qualified Person/

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

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

MP 2021223

11/22/2025



СНЕМО

LABORATORIOS LICONSA, S.A.

Avda. Mirafiampro, Nº 7, Pol. Ind. Mirafiampro
19200 Azuquena de Henares (Guadalajara), España/Spain
Phone: +34 949 34 97 00
Fax: +34 949 26 68 37

Разрешение на выпуск CERTIFICATE OF COMPLIANCE

ПРОДУКТ : OMEZ капсулы кишечнорастворимые 20 мг

ПРОДУСТ

КОД : 231903

CODE

СЕРИЯ : LC79496

BATCH

Годен до : 10/2025

EXPIRY DATE

Market : Russia

номер MA / MA NUMBER : ЛП-006953

Дата производства : 11/2023

MANUFACTURING DATE

Размер серии : 12.096 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 Лабораториос 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

MP 22.12.23

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