

CERTIFICATE OF ANALYSIS СЕРТИФИКАТ АНАЛИЗА

PRODUCT	OME PREMIUM 40MG X 30CAP DR REDDYS RU		
ПРОДУКТ	ОМЕЗ капсулы кишечнорастворимые 40 мг		
CODE	237303		
КОД			
BATCH	LC90554	Manufacturing Date:	Expire Date:
СЕРИЯ		Дата производства	Годен до
		12.2024	11.2026
TEST / ТЕСТ	REQUIREMENT / СПЕЦИФИКАЦИЯ		RESULT / РЕЗУЛЬТАТ
APPEARANCE	Hard gelatin capsules No. 3 with white cap and grey body containing white to off-white with yellowish tint spherical granules.		
ОПИСАНИЕ	Твердые желатиновые капсулы размера № 3, с крышечкой белого цвета и корпусом серого цвета, содержащие сферические гранулы от белого до почти белого с желтоватым оттенком цвета.		Conforms / 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.		4,3
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»).		Conforms / Соответствует

CERTIFICATE OF ANALYSIS СЕРТИФИКАТ АНАЛИЗА

PRODUCT OME PREMIUM 40MG X 30CAP DR REDDYS RU ПРОДУКТ ОМЕЗ капсулы кишечнорастворимые 40 мг		
CODE КОД 237303		
BATCH СЕРИЯ LC90554	Manufacturing Date: Дата производства 12.2024	Expire Date: Годен до 11.2026
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»)	Conforms / Соответствует
WATER ВОДА	Not more than 5.0 %. Не более 5,0 %	2,5 %
OMEPRAZOLE ASSAY % КОЛИЧЕСТВЕННОЕ ОПРЕДЕЛЕНИЕ	95.0 - 105.0 % of label claim 95,0 - 105,0 % от заявленного содержания	99,8 %
OMEPRAZOLE ASSAY MG/CAPSULE КОЛИЧЕСТВЕННОЕ ОПРЕДЕЛЕНИЕ МГ/КАПСУЛА	38.0 mg/capsule to 42.0 mg/capsule От 38,0 мг/капсула до 42,0 мг/капсула	39,9 мг/кап
DISSOLUTION ACID STAGE РАСТВОРЕНИЕ (Кислотная стадия)	Not more than 10 % of label claim of C ₁₇ H ₁₉ N ₃ O ₃ S (omeprazole) in 120 min Не более 10 % от заявленного содержания C ₁₇ H ₁₉ N ₃ O ₃ S (омепразола) через 120 мин;	0 %
DISSOLUTION BUFFER STAGE РАСТВОРЕНИЕ (Буферная стадия)	not less than 80 % (Q) of label claim of C ₁₇ H ₁₉ N ₃ O ₃ S (omeprazole) in 30 min. Не менее 80 % (Q) от заявленного содержания C ₁₇ H ₁₉ N ₃ O ₃ S (омепразола) через 30 мин.	95 %
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.

MMZ 21.04.25

BA [Signature] 21.04.25

CERTIFICATE OF ANALYSIS СЕРТИФИКАТ АНАЛИЗА

PRODUCT OME PREMIUM 40MG X 30CAP DR REDDYS RU		
ПРОДУКТ ОМЕЗ капсулы кишечнорастворимые 40 мг		
CODE КОД 237303		
BATCH СЕРИЯ LC90554	Manufacturing Date: Дата производства 12.2024	Expire Date: Годен до 11.2026
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):
 (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 21-05-25

PA  21-05-25

CERTIFICATE OF ANALYSIS
СЕРТИФИКАТ АНАЛИЗА

PRODUCT OME PREMIUM 40MG X 30CAP DR REDDYS RU ПРОДУКТ ОМЕЗ капсулы кишечнорастворимые 40 мг		
CODE КОД 237303		
BATCH СЕРИЯ LC90554	Manufacturing Date: Дата производства 12.2024	Expire Date: Годен до 11.2026
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.	
УПАКОВКА	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.	Conforms / Соответствует
Analysis performed according НДЛП-№(005063)-(РГ-RU)-080824 Анализ проведен по НД: ЛП-№(005063)-(РГ-RU)-080824		

CERTIFICATE OF ANALYSIS
СЕРТИФИКАТ АНАЛИЗА

PRODUCT	OME PREMIUM 40MG X 30CAP DR REDDYS RU		
ПРОДУКТ	ОМЕЗ капсулы кишечнорастворимые 40 мг		
CODE	237303		
КОД			
BATCH	LC90554	Manufacturing Date:	Expire Date:
СЕРИЯ		Дата производства 12.2024	Годен до 11.2026
TEST / ТЕСТ	REQUIREMENT / СПЕЦИФИКАЦИЯ		RESULT / РЕЗУЛЬТАТ

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.

MMR 21.04.25

PS Gualdo 21.04.25

**Разрешение на выпуск
CERTIFICATE OF COMPLIANCE**

ПРОДУКТ : ОМЕЗ капсулы кишечнорастворимые 40 мг

PRODUCT

КОД : 237303

CODE

СЕРИЯ : LC90554

BATCH

Годен до : 11/2026

EXPIRY DATE

номер MA / MA NUMBER : **ЛП-NO(005063)-(ПГ-RU)**

Дата производства : 12/2024

MANUFACTURING DATE

Размер серии : 86.976 UN

BATCH SIZE

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

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