



CHEMO

LABORATORIOS LICONSA, S.A.

Avda. Miralcamro, Nº 7, Pol. Ind. Miralcamro  
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 **OMEZ capsules enteric-coated 20mg**  
ПРОДУКТ **ОМЕЗ капсулы кишечнорастворимые 20 мг**

CODE **231903**

BATCH **LC77232**

Manufacturing Date: **08.2023**  
Дата производства

Expire Date: **07.2025**  
Годен до

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.

Соответствует

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.

UNIFORMITY OF DOSAGE UNITS (AV)

AV ascertained 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.

7,9

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.

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).

Соответствует

ПОДЛИННОСТЬ (ВЭЖХ)

Время удерживания основного  
пика на хроматограмме испытуемого  
раствора должно соответствовать  
времени удерживания основного пика  
на хроматограмме стандартного раствора  
(раздел «Количественное определение»).

CA

28.09.23

Approval date (dd.mm.yyyy)/дата одобрения (дд.мм.гггг): 28.09.2023

(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.

PAE 20094

**CERTIFICATE OF ANALYSIS  
 СЕРТИФИКАТ АНАЛИЗА**

ПРОДУКТ **OMEZ capsules enteric-coated 20mg**  
 ПРОДУКТ **ОМЕЗ капсулы кишечнорастворимые 20 мг**

CODE **231903**

BATCH **LC77232** Manufacturing Date: **08.2023** Expire Date: **Годен до 07.2025**  
 СЕРИЯ **LC77232** Дата производства

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).	Conforms / Соответствует
---	---	--------------------------

ПОДЛИННОСТЬ ВЭЖХ (DAD детектор)	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»)	Соответствует
---------------------------------	--	---------------

WATER ВОДА	Not more than 5.0 % Не более 5,0 %	1,8 %
------------	---------------------------------------	-------

OMEPRAZOLE ASSAY % КОЛИЧЕСТВЕННОЕ ОПРЕДЕЛЕНИЕ	95.0 - 105.0 % of label claim 95,0 - 105,0 % от заявленного содержания	101,1 %
--	---	---------

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	20,2 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.	97 %
---	--	------

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): 28.09.2023

(Signature & Date) Quality Assurance/(Подпись/дата) обеспечения качества:  
 Release by/Выпущено Deputy Qualified Person/

(Signature & Date)/(Подпись/дата) Masegosa González  
 Manufacturing Site/Производственная площадка: Laboratorios Lisconsa, S.A.

28.09.23

M. D. 220912





CHEMO

LABORATORIOS LICONSA, S.A.

Avda. Miralcampo, № 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 OMEZ capsules enteric-coated 20mg  
ПРОДУКТ OME3 капсулы кишечнорастворимые 20 мг

CODE 231903

BATCH LC77232 Manufacturing Date: 08.2023 Expire Date: Годен до 07.2025  
СЕРИЯ Дата производства Годен до

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 °С.	.
SHELF-LIFE СРОК ГОДНОСТИ	2 years 2 года.	.

CA

280923

Approval date (dd.mm.yyyy)/дата одобрения (дд.мм.гггг): 28.09.2023  
(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.

Pr D 280923



CHEMO

LABORATORIOS LICONSA, S.A.

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

**CERTIFICATE OF ANALYSIS  
СЕРТИФИКАТ АНАЛИЗА**

PRODUCT **OMEZ capsules enteric-coated 20mg**  
ПРОДУКТ **ОМЕЗ капсулы кишечнорастворимые 20 мг**

CODE **231903**

BATCH **LC77232** Manufacturing Date: **08.2023** Expiry Date: **07.2025**  
СЕРИЯ **LC77232** Дата производства **08.2023** Годен до **07.2025**

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.

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 ND

ЛП-006953-180122

Анализ проведен по НД:

ЛП-006953-180122

CA

28.09.23

PA D 28.09.23

Approval date (dd.mm.yyyy)/Дата одобрения (дд.мм.гггг): 28.09.2023

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

Release by/Выпущено Deputy Qualified Person/:

(Signature & Date)/(Подпись/Дата) Масарена Gonzalez

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



CHEMO

LABORATORIOS LICONSA, S.A.

Avda. Miralcampro, Nº 7, Pol. Ind. Miralcampro  
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 OMEZ capsules enteric-coated 20mg  
ПРОДУКТ OME3 капсулы кишечнорастворимые 20 мг

CODE 231903

ВАТСН LC77232 Manufacturing Date: 08.2023 Expiry Date: Годен до 07.2025  
СЕРИЯ Дата производства

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.

QA

280923

Approval date (dd.mm.yyyy)/Дата одобрения (дд.мм.гггг): 28.09.2023

(Signature & Date) Quality Assurance/(Подпись/дата) обеспеченииякачества:

Release by/Выпущено Deputy Qualified Person/:

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

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

PA 280923



## Разрешение на выпуск CERTIFICATE OF COMPLIANCE

**ПРОДУКТ : ОМЕЗ капсулы кишечнорастворимые 20 мг**

**ПРОДУСТ**

**КОД : 231903**

**CODE**

**Market : Russia**

**номер МА / MA NUMBER : ЛП-006953**

**СЕРИЯ : LC77232**

**Дата производства : 08/2023**

**BATCH**

**MANUFACTURING DATE**

**Годен до : 07/2025**

**Размер серии : 339,264 UN**

**EXPIRY DATE**

**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.

  
M. Gonzalez  
230923

**Подпись и дата / Signature&Date: Mасагена Гонзалез**  
**/ Deputy Qualified Person**

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