



CHEMO

LABORATORIOS LISCONSA, S.A.

Avda. Miralcampo, Nº 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 Х 30САР DR REDDYS RU  
ПРОДУКТ ОМЕЗ капсулы кишечнорастворимые 20 мг

CODE 231903

BATCH LC79709

Manufacturing Date:  
Дата производства

12.2023

Expire Date:  
Годен до

11.2025

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.

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.

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.

7,3

OMEPRAZOLE IDENTIFICATION (NPLS)

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 «Колличественное определение»).

Conforms / Соответствует

Approval date (dd.mm.yyyy)/дата одобрения (дд.мм.гггг): 03.01.2024

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

Release by/Выпущено Person/

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

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



CHEMO

LABORATORIOS LISCONSA, 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 **ОМЕ3 ПРЕМИУМ 20МГ Х 30САР DR REDDYS RU**  
ПРОДУКТ **ОМЕ3 капсулы кишечнорастворимые 20 мг**

CODE **231903**

BATCH **LC79709**  
СЕРИЯ **LC79709**

Manufacturing Date:  
Дата производства

**12.2023**

Expiry Date:  
Годен до **11.2025**

TEST / ТЕСТ

REQUIREMENT / СПЕЦИФИКАЦИЯ

RESULT / РЕЗУЛЬТАТ

ОМЕПРАЗОЛЕ 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).

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»)

Complies / Соответствует

WATER  
ВОДА

Not more than 5.0 %.  
Не более 5,0 %

1,6 %

ОМЕПРАЗОЛЕ ASSAY %  
КОЛИЧЕСТВЕННОЕ ОПРЕДЕЛЕНИЕ

95.0 - 105.0 % of label claim  
95,0 - 105,0 % от заявленного содержания

99,9 %

ОМЕПРАЗОЛЕ 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

20,0 mg/cap / МГ/КАПСУЛА

DISSOLUTION ACID STAGE

Not more than 10 % of label claim of C17H19N3O3S (omeprazole) in 120 min  
Не более 10 % от заявленного содержания C17H19N3O3S (омепразола) через 120 мин

РАСТВОРЕНИЕ (Кислотная стадия)

0 %

DISSOLUTION BUFFER STAGE

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.

РАСТВОРЕНИЕ (Буферная стадия)

95 %

RELATED SUBSTANCES  
РОДСТВЕННЫЕ ПРИМЕСИ

ОМЕПРАЗОЛЕ CARBOXYLATE  
Омепразола карбоксилат

not more than 1.0 %  
Не более 1,0 %

<0,1 %

Approval date (dd.mm.yyyy)/Дата одобрения (дд.мм.гггг): 03.01.2024  
(Signature & Date) Quality Assurance/(Подпись/дата) обеспечения качества:  
Release by/Выпущено Person/Qualified Person/  
(Signature & Date)/(Подпись/дата) Масатена González  
Manufacturing Site/Производственная площадка: Laboratorios Lisconsa, S.A.

PA

**CERTIFICATE OF ANALYSIS  
 СЕРТИФИКАТ АНАЛИЗА**
**ПРОДУКТ OME PREMIUM 20MG X 30CAP DR REDDYS RU**  
**ПРОДУКТ OME3 капсулы кишечнорастворимые 20 мг**
**CODE 231903**
**BATCH SERIA LC79709**
**Manufacturing Date:**  
 Дата производства

**12.2023**
**Expire Date:**  
 Годен до

**11.2025**
**TEST / TEST**
**REQUIREMENT / СПЕЦИФИКАЦИЯ**
**RESULT / РЕЗУЛЬТАТ**
**IMPURITY F**  
 Примесь F

 not more than 0.2 %  
 Не более 0,2 %

&lt;0,1 %

**IMPURITY G**  
 Примесь G

 not more than 0.2 %  
 Не более 0,2 %

&lt;0,1 %

**ANY INDIVIDUAL UNIDENTIFIED**

not more than 0.2 %

**IMPURITY**  
 Любая единичная  
 неидентифицированная примесь

Не более 0,2 %

&lt;0,1 %

**TOTAL IMPURITIES**

 not more than 2.0 %  
 Не более 2,0 %

Сумма примесей

Не более 2,0 %

0,1 %

**LABELLING**  
**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.): 03.01.2024  
 (Signature & Date) Quality Assurance/(Подпись/Дата) обеспечения качества:  
 Release by/Выпущено Person/Qualified Person/  
 (Signature & Date)/(Подпись/Дата) Масарена González  
 Manufacturing Site/Производственная площадка: Laboratorios Lisconsa, S.A.


  
 PA
   

  
 04.01.24

**CERTIFICATE OF ANALYSIS  
СЕРТИФИКАТ АНАЛИЗА****ПРОДУКТ OME PREMIUM 20MG X 30CAP DR REDDYS RU**  
**ПРОДУКТ OME3 капсулы кишечнорастворимые 20 мг****CODE 231903****BATCH LС79709****Manufacturing Date:** 12.2023  
**Дата производства****Expire Date:** Годен до 11.2025**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.

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****Conforms / Соответствует\*\***

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.

**Analysis performed according ND**

ЛП-006953-180122

Анализ проведен по НД:

ЛП-006953-180122

Approval date (dd.mm.yyyy)/Дата одобрения (дд.мм.гггг): 03.01.2024

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

Release by/Выпущено Person/Qualified Person/:

(Signature &amp; Date)/(Подпись/Дата) Масарена González

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



**CHEMO**

**LABORATORIOS LISCONSA, 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 **ОМЕ ПРЕМИУМ 20МГ Х 30САР DR REDDYS RU**  
ПРОДУКТ **ОМЕЗ капсулы кишечнорастворимые 20 мг**

CODE **231903**

ВАТСН **LC79709** Manufacturing Date: **12.2023** Expire Date: **11.2025**  
СЕРИЯ **LC79709** Дата производства **12.2023** Годен до **11.2025**

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.**

Blank area for test results and observations.

Approval date (dd.mm.yyyy)/дата одобрения (дд.мм.гггг): 03.01.2024

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

Release by/Выпущено Derivу Qualified Person/:

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

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

## Разрешение на выпуск CERTIFICATE OF COMPLIANCE

**ПРОДУКТ : ОМЕЗ капсулы кишечнорастворимые 20 мг**

ПРОДУСТ

**КОД : 231903**

Market : Russia

CODE

номер МА / МА NUMBER : **ЛП-006953**

**СЕРИЯ : LC79709**

Дата производства : **12/2023**

BATCH

MANUFACTURING DATE

**Годен до : 11/2025**

Размер серии : **352.512 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 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: **Масагена Гонзалез**  
/ Deputy Qualified Person

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