



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 **ОМЕ3 капсулы кишечнорастворимые 20 мг**

CODE **231903**

BATCH **LC81683** Manufacturing Date: **03.2024** Expiry Date: **Годен до 02.2026**  
СЕРИЯ **LC81683** Дата производства **03.2024** Годен до **02.2026**

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.

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 ascerted 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.

6,5

### 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 «Колличественное определение»).

Соответствует

Approval date (dd.mm.yyyy)/дата одобрения (дд.мм.гггг): 01.04.2024

(Signature & Date) Quality Assurance/(Подпись/дата) обеспечения качества: **MP 01.04.24**

Release by/Выпущено Персону Qualified Person/:

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

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 X 30САР DR REDDYS RU**  
ПРОДУКТ **ОМЕ3 капсулы кишечнорастворимые 20 мг**

CODE **231903**

BATCH **LC81683**  
СЕРИЯ **LC81683**

Manufacturing Date:  
Дата производства

**03.2024**

Expire Date:  
Годен до

**02.2026**

TEST / ТЕСТ

REQUIREMENT / СПЕЦИФИКАЦИЯ

RESULT / РЕЗУЛЬТАТ

ОМЕРАЗОЛЕ 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 %

1,4 %

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

101,5 %

ОМЕРАЗОЛЕ ASSAY MG/CAPSULE  
КОЛИЧЕСТВЕННОЕ ОПРЕДЕЛЕНИЕ  
MG/CAPSULE  
19.0 mg/capsule to 21.0 mg/capsule  
От 19,0 мг/капсула до 21,0 мг/капсула

20,3 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.

101 %

RELATED SUBSTANCES  
РОДСТВЕННЫЕ ПРИМЕСИ

ОМЕРАЗОЛЕ CARBOXYLATE  
Омепразола карбоксилат  
not more than 1.0 %  
Не более 1,0 %

<0,1 %

Approval date (dd.mm.yyyy)/Дата одобрения (дд.мм.гггг): 01.04.2024

(Signature & Date) / Подпись/Дата) / обеспечатывающего: *MP 01.04.24*

Release by/Выпущено Derivu Qualified Person/:

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

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

*MP 01.04.24*



CHEMO

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

CODE **231903**

BATCH **LC81683** Manufacturing Date: **03.2024** Expire Date: **Годен до 02.2026**  
СЕРИЯ **LC81683** Дата производства **03.2024** Годен до **02.2026**

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): 01.04.2024  
(Signature & Date) Quality Assurance/(Подпись/дата) обеспечения качества: *M1 01.04.24*  
Release by/Выпущено Deputy Qualified Person/:  
(Signature & Date)/(Подпись/дата) Масарена González  
Manufacturing Site/Производственная площадка: Laboratorios Lisconsa, S.A.



CHEMO

LABORATORIOS LISCONSA, S.A.  
Avda. Miralcampo, Nº 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 Х 30САР DR REDDYS RU**  
ПРОДУКТ **ОМЕЗ капсулы кишечнорастворимые 20 мг**

CODE **231903**

BATCH **LC81683**      Manufacturing Date: **03.2024**      Expiry Date: **Годен до 02.2026**  
СЕРИЯ **LC81683**      Дата производства

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      Conformts / Соответствует\*\*

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): 01.04.2024  
(Signature & Date) Quality Assurance/(Подпись/Дата) обеспечения качества: *М.О.С.О.Ч.24*  
Release by/Выпущено Персонал Qualified Person/ (Signature & Date)/(Подпись/Дата) Масарена Гонзалез  
Manufacturing Site/Производственная площадка: Laboratorios Lisconsa, S.A.      *М.О.С.О.Ч.24*

Page/стр. 4 / 5



**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 X 30САР DR REDDYS RU**  
ПРОДУКТ **ОМЕЗ капсулы кишечнорастворимые 20 мг**

CODE **231903**

ВАТСН **LC81683**      Manufacturing Date: **03.2024**      Expiry Date: **Годен до 02.2026**  
СЕРИЯ **LC81683**      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 алюминивой фольги.**

**По 5 блистеров по 6 капсул вместе с инструкцией по применению в пачку картонную.**

TEST / ТЕСТ	REQUIREMENT / СПЕЦИФИКАЦИЯ	RESULT / РЕЗУЛЬТАТ

Approval date (dd.mm.yyyy)/дата одобрения (дд.мм.гггг): 01.04.2024

(Signature & Date) Quality Assurance/(Подпись/дата) обеспечения качества: *MP 01.04.24*

Release by/Выпущено Derivу Qualified Person/:

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

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

*MP 01.04.24*



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

## 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 : LC81683**

Дата производства : **03/2024**

BATCH

MANUFACTURING DATE

**Годен до : 02/2026**

Размер серии : **360.864 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 требованиями 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 Licónsa SA, and where microbiological test is applicable it is performed at Laboratorio Echevarne, SA.

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

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