

**CERTIFICATE OF ANALYSIS  
 СЕРТИФИКАТ АНАЛИЗА**

<b>PRODUCT</b> ПРОДУКТ	<b>OME PREMIUM 10MG X10CAP OTC DR REDDYS RU</b> <b>ОМЕЗ капсулы кишечнорастворимые 10 мг</b>	
<b>CODE</b> КОД	<b>231902</b>	
<b>BATCH</b> СЕРИЯ	<b>LC83645</b>	<b>Manufacturing Date:</b> Дата производства <b>03.2024</b> <b>Expire Date:</b> Годен до <b>02.2026</b>
<b>TEST / ТЕСТ</b>	<b>REQUIREMENT / СПЕЦИФИКАЦИЯ</b>	<b>RESULT / РЕЗУЛЬТАТ</b>
<b>APPEARANCE</b>  <b>ОПИСАНИЕ</b>	Hard gelatin capsules No. 4 with green cap and white body containing white to off-white with yellowish tint spherical granules  Твердые желатиновые капсулы размера № 4, с крышечкой зеленого цвета и корпусом белого цвета, содержащие сферические гранулы от белого до почти белого с желтоватым оттенком цвета.	  <b>Conforms / Соответствует</b>
<b>UNIFORMITY OF DOSAGE UNITS (AV)</b>  <b>ОДНОРОДНОСТЬ ДОЗИРОВАНИЯ (AV)</b>	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.	  <b>9,6</b>
<b>OMEPRAZOLE IDENTIFICATION (HPLC)</b>  <b>ПОДЛИННОСТЬ (ВЭЖХ)</b>	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»).	  <b>Conforms / Соответствует</b>

CA

24.07.24

MA  24.07.24

**CERTIFICATE OF ANALYSIS  
 СЕРТИФИКАТ АНАЛИЗА**


<b>PRODUCT</b> ПРОДУКТ	<b>OME PREMIUM 10MG X10CAP OTC DR REDDYS RU</b> <b>ОМЕЗ капсулы кишечнорастворимые 10 мг</b>	
<b>CODE</b> КОД	<b>231902</b>	
<b>BATCH</b> СЕРИЯ	<b>LC83645</b>	<b>Manufacturing Date:</b> Дата производства <b>03.2024</b> <b>Expire Date:</b> Годен до <b>02.2026</b>
<b>TEST / ТЕСТ</b>	<b>REQUIREMENT / СПЕЦИФИКАЦИЯ</b>	<b>RESULT / РЕЗУЛЬТАТ</b>
<b>ОМЕПРАЗОЛЕ IDENTIFICATION HPLC (DAD detector)</b>  <b>ПОДЛИННОСТЬ ВЭЖХ (DAD детектор)</b>	<b>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).</b> <b>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»)</b>	<b>Conforms / Соответствует</b>
<b>WATER</b> <b>ВОДА</b>	<b>Not more than 5.0 %.</b> <b>Не более 5,0 %</b>	<b>1,4 %</b>
<b>ОМЕПРАЗОЛЕ ASSAY %</b> <b>КОЛИЧЕСТВЕННОЕ ОПРЕДЕЛЕНИЕ</b>	<b>95.0 - 105.0 % of label claim</b> <b>95,0 - 105,0 % от заявленного содержания</b>	<b>98,8 %</b>
<b>ОМЕПРАЗОЛЕ ASSAY MG/CAPSULE</b> <b>КОЛИЧЕСТВЕННОЕ ОПРЕДЕЛЕНИЕ МГ/КАПСУЛА</b>	<b>9.5 mg/capsule to 10.5 mg/capsule</b> <b>От 9,5 мг/капсула до 10,5 мг/капсула</b>	<b>9,9 mg/cap / МГ/КАПСУЛА</b>
<b>DISSOLUTION ACID STAGE</b> <b>РАСТВОРЕНИЕ (Кислотная стадия)</b>	<b>Not more than 10 % of label claim of C17H19N3O3S (omeprazole) in 120 min</b> <b>Не более 10 % от заявленного содержания (омепразола) через 120 мин;</b>	<b>3 %</b>
<b>DISSOLUTION BUFFER STAGE</b> <b>РАСТВОРЕНИЕ (Буферная стадия)</b>	<b>not less than 80 % (Q) of label claim of C17H19N3O3S (omeprazole) in 30 min.</b> <b>Не менее 80 % (Q) от заявленного содержания C17H19N3O3S (омепразола) через 30 мин.</b>	<b>0 %</b>
<b>RELATED SUBSTANCES</b> <b>РОДСТВЕННЫЕ ПРИМЕСИ</b>		<b>.</b>
<b>ОМЕПРАЗОЛЕ CARBOXYLATE</b> <b>Омепразола карбоксилат</b>	<b>not more than 1.0 %</b> <b>Не более 1,0 %</b>	<b>&lt;0,1 %</b>
<b>IMPURITY F</b> <b>Примесь F</b>	<b>not more than 0.2 %</b> <b>Не более 0,2 %</b>	<b>&lt;0,1 %</b>

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

*24.07.24*

*QA* *24.03.24*

**CERTIFICATE OF ANALYSIS  
 СЕРТИФИКАТ АНАЛИЗА**

<b>PRODUCT</b> ПРОДУКТ	<b>OME PREMIUM 10MG X10CAP OTC DR REDDYS RU</b> <b>ОМЕЗ капсулы кишечнорастворимые 10 мг</b>		
<b>CODE</b> КОД	<b>231902</b>		
<b>BATCH</b> СЕРИЯ	<b>LC83645</b>	<b>Manufacturing Date:</b> Дата производства	<b>03.2024</b>
		<b>Expire Date:</b> Годен до	<b>02.2026</b>
<b>TEST / ТЕСТ</b>	<b>REQUIREMENT / СПЕЦИФИКАЦИЯ</b>	<b>RESULT / РЕЗУЛЬТАТ</b>	
<b>IMPURITY G</b> Примесь G	not more than 0.2 % Не более 0,2 %	<0,1 %	
<b>ANY INDIVIDUAL UNIDENTIFIED IMPURITY</b> Любая единичная неидентифицированная примесь	not more than 0.2 % Не более 0,2 %	<0,1 %	
<b>TOTAL IMPURITIES</b> Сумма примесей	not more than 2.0 % Не более 2,0 %	0,1 %	
<b>LABELING</b> МАРКИРОВКА	According to ND В соответствии с НД.	Conforms / Соответствует	
<b>STORAGE</b> ХРАНЕНИЕ	Below 25 °C При температуре не выше 25 °C.	.	
<b>SHELF-LIFE</b> 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.

24.07.24

 24.07.24



**CERTIFICATE OF ANALYSIS  
 СЕРТИФИКАТ АНАЛИЗА**

<b>PRODUCT</b> ПРОДУКТ	<b>OME PREMIUM 10MG X10CAP OTC DR REDDYS RU</b> ОМЕЗ капсулы кишечнорастворимые 10 мг		
<b>CODE</b> КОД	<b>231902</b>		
<b>BATCH</b> СЕРИЯ	<b>LC83645</b>	<b>Manufacturing Date:</b> Дата производства	<b>03.2024</b>
		<b>Expire Date:</b> Годен до	<b>02.2026</b>

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

<b>PACKAGE</b>	<p>5, 6 or 7 capsules in an aluminum foil blister.</p> <p>2 or 20 blisters of 5 capsules each and a patient information leaflet in a carton.</p> <p>5 or 10 blisters of 6 capsules each and patient information leaflet in a carton.</p> <p>1, 2, 4, 8 or 14 blisters of 7 capsules each and a patient information leaflet in a carton.</p> <p>10 or 14 capsules in PVC-PE-PVDC/Al blister.</p> <p>1, 2, 3, 5, 6, 9 or 10 blisters of 10 capsules each and a patient information leaflet in a carton.</p> <p>1, 2, 3, 4 or 7 blisters of 14 capsules each and a patient information leaflet in a carton.</p>	
<b>УПАКОВКА</b>	<p>По 5, 6 или 7 капсул в блистер из алюминиевой фольги</p> <p>По 2 или 20 блистеров по 5 капсул вместе с инструкцией по применению в пачку картонную.</p> <p>По 5 или 10 блистеров по 6 капсул вместе с инструкцией по применению в пачку картонную.</p> <p>По 1, 2, 4, 8 или 14 блистеров по 7 капсул вместе с инструкцией по применению в пачку картонную.</p> <p>По 10 или 14 капсул в ПВХ-ПЭ-ПВДХ/Алюминиевый блистер.</p> <p>По 1, 2, 3, 5, 6, 9 или 10 блистеров по 10 капсул вместе с инструкцией по применению в пачку картонную.</p> <p>По 1, 2, 3, 4 или 7 блистеров по 14 капсул вместе с инструкцией по применению в пачку картонную.</p>	<b>Conforms / Соответствует**</b>

Analysis performed according ND  
 ЛП-006953-180122  
 Анализ проведен по НД:  
 ЛП-006953-180122

CA  
 24.07.24

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.

MA  
 24.07.24

CERTIFICATE OF ANALYSIS  
СЕРТИФИКАТ АНАЛИЗА

PRODUCT ПРОДУКТ	OME PREMIUM 10MG X10CAP OTC DR REDDYS RU ОМЕЗ капсулы кишечнорастворимые 10 мг				
CODE КОД	231902				
BATCH СЕРИЯ	LC83645	Manufacturing Date: Дата производства	03.2024	Expire Date: Годен до	02.2026
TEST / ТЕСТ	REQUIREMENT / СПЕЦИФИКАЦИЯ		RESULT / РЕЗУЛЬТАТ		

## Notes / наблюдения

\*\*5 capsules in an aluminum foil blister.

2 blisters of 5 capsules each and a patient information leaflet in a carton.

По 5 капсул в блистер из алюминиевой фольги.

По 2 блистера по 5 капсул вместе с инструкцией по применению в пачку картонную.

CA

24.07.24

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.

  
24.07.24

## Разрешение на выпуск CERTIFICATE OF COMPLIANCE

**ПРОДУКТ : ОМЕЗ капсулы кишечнорастворимые 10 мг**

PRODUCT

**КОД : 231902**

CODE

номер MA / MA NUMBER : **ЛП-006953**

**СЕРИЯ : LC83645**

**Дата производства : 03/2024**

BATCH

MANUFACTURING DATE

**Годен до : 02/2026**

**Размер серии : 94.464 UN**

EXPIRY DATE

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 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.



**Подпись и дата / Signature & Date: Macarena González**  
/ Deputy Qualified Person

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