



СЕРТИФІКАТ ЯКОСТІ
CERTIFICATE OF ANALYSIS

Назва продукту/Name of product	Еспа-празол®/Espa-prazol®, гастрорезистентні по 40 мг/gastroresistant tablets 40 mg
Активність/Activity	1 таблетка містить 45,17 мг пантопразолу натрію сесквігідрату, що еквівалентно пантопразолу 40 мг/1 tablet contains 45,17 mg of Pantoprazole-Sodium Sesquihydrate, equivalent to 40 mg of pantoprazole
Упаковка/Pack	14 таблеток у блістері (PVC/PE/PVdC/Alu), 2 блістер(и) у картонній коробці/ 14 tablets in blister (PVC/PE/PVdC/Alu), 2 blister(s) in carton
Країна походження/Country of origin	Німеччина/Germany
Реєстраційний номер/Reg.Cert.No	UA/17588/01/02 (діє до/ exp.16/08/2024)
Номер серії/Batch No	2131537
Розмір серії/Batch size	119.012 упаковок/packs
Дата виробництва/Manuf. date	20.10.2023
Термін придатності/Exp.date	04/2026
Виробник/Manufacturer	Адванс Фарма ГмбХ/ Advance Pharma GmbH
Адреса/Address	Валленродер Штр. 8-14, 13435 Берлін, Німеччина/Wallenroder Str. 8-14, 13435 Berlin, Germany
Виробнича ліцензія/Manuf. License No	DE_BE_01_MIA_2023_0029
Сертифікат НВП/GMP Certificate No	DE_BE_01_GMP_2023_0050

Site 1 of 6

130 дод 1859
19.01.24



Параметри/Parameters	Ліміти/Limits	Результати/Results
Загальні характеристики/General characteristics		
Опис/Description	Жовті таблетки овальної форми / Yellow oval shaped tablets	Відповідає/Complies
Ідентифікація/Identification		
Пантопразол / Pantoprazole HPLC Eur.Ph. 2.2.29	Час утримання пантопразолу в контролльному розчині відповідає часу утримання пантопразолу в досліджуваному розчині/ The retention time of the major peak in the chromatogram of the sample solution should corresponds to that of Pantoprazole peak in the chromatogram of the standard solution obtained in the test of assay.	Відповідає/Complies
Пантопразол/ Pantoprazole UV/VIS Eur.Ph. 2.2.25	Пробний розчин та розчин стандарту повинні виявляти максимальну спектральну поглинальну здатність при довжині хвилі 290 нм/ Sample and standard solution should show maximum absorbance at 290 nm	Відповідає/Complies
Титану діоксид/ Titanium dioxide	Тест на титану діоксид для зразка повинен бути позитивним/Sample should give positive test for titanium dioxide.	Відповідає/Complies
Заліза оксид (Перевіряється кожна 10-та серія, але щонайменше 1 серія на рік) / Iron oxide (Every 10th batch or at least once a year)	Тест на заліза оксид для зразка повинен бути позитивним /Sample should give positive test for iron oxide	Відповідає/Complies 
Стійкість до роздавлювання/ Hardness Eur.Ph. 2.9.8	100-230 H/N	177 H/N

Вміст води (% м/м, за Карлом-Фішером)/Water (% m/m, By Karl-Fischer) Eur.Ph. 2.9.12	≤ 8.0	3,5
Розчинність/ Dissolution UV Eur.Ph. 2.9.3 (% від заявленої кількості, % Label Claim),		
Стадія-I (в кислоті)/ Stage-I (in acid)	<p><u>A1 (6 одиниць/units):</u> Жодна окрема одиниця не менше ніж 90 % від заявленої кількості пантопразолу, що залишається через 2 години/ No individual unit is less than 90% of labeled amount after 2 hours.</p> <p><u>A2 (6 одиниць/units):</u> середнє значення для 12 одиниць (A1 + A2) складає не менше ніж 90 %, що залишились, та жодна окрема одиниця не менше ніж 75 %, що залишились через 2 години/ The average value of the 12 units (A1 + A2) is not less than 90 % remained, and no individual unit is less than 75 % remained after 2 hours.</p> <p><u>A3 (12 одиниць/units):</u> середнє значення 24 одиниць (A1 + A2 + A3) складає не менше ніж 90 %, що залишились, та жодна окрема одиниця не менше ніж 75 %, що залишились через 2 години/The average value of the 24 units (A1 + A2 + A3) is not less than 90 % remained, and no individual unit is less than 75 % remained after 2 hours.</p>	100 % (101%, 98%, 97%, 101%, 103%, 100%)
Стадія-II (в буферному розчині)/ Stage-II (in buffer)	<p>Q = 75 %</p> <p><u>B1 (6 одиниць/units):</u> Жодна одиниця не менше ніж Q + 5 %</p>	103 % (106%, 103%, 104%, 102%, 101%, 103%)



	<p>через 45 хв. No unit is less than Q + 5 % after 45 min.</p> <p><u>B2 (6 одиниць/units)</u>: середнє значення для 12 одиниць (B1 + B2) дорівнює або більше ніж Q, та жодна одиниця не менше ніж Q - 15 % через 45 хв./The average value of the 12 units (B1+B2) is equal to or greater than Q, and no unit is less than Q - 15 % after 45 min.</p> <p><u>B3 (12 одиниць/units)</u>: середнє значення для 24 одиниць (B1 + B2 + B3) дорівнює або більше ніж Q, не більше ніж 2 одиниці є меншими ніж Q - 15 %, та жодна одиниця не менше ніж Q - 25 % через 45 хв./The average value of the 24 units (B1 + B2 + B3) is equal to or greater than Q, not more than 2 units are less than Q - 15 %, and no unit is less than Q - 25 % after 45 min</p>	
Кількісний вміст/Assay Eur.Ph. 2.2.29	38.00 – 42.00 mg/mg (95 – 105 %)	39,92 mg/mg (99,8%)
Домішки* (% м/м)/ Related Substances (% m/m), HPLC Eur.Ph. 2.2.29		
Домішка/Impurity A	≤ 0,3 на випуск (for release)	0,17
Домішка/Impurity B	≤ 0,2 на випуск (for release)	<0,10
Домішка/Impurity C	≤ 0,2 на випуск (for release)	<0,10
Домішка/Impurity D+F	≤ 0,3 на випуск (for release)	<0,10
Невстановлені домішки, окремо/Unspecified impurity	≤ 0,2 на випуск (for release)	<0,10
Домішки сумарно/Total	≤ 1,0 на випуск (for release)	0,17
Однорідність дозованих одиниць/ Uniformity of Dosage Units Ph. Eur. 2.9.40	Повинно відповідати вимогам Євр. Фарм./ Should meet the requirements of Ph. Eur.	Відповідає/Complies



Мікробіологічна чистота Перевіряється кожна 10-та серія, але щонайменше 1 серія на рік/ Microbiological purity Every 10th batch or at least once a year Eur.Ph. 5.1.4	Загальна кількість аеробних бактерій (ТАМС) $\leq 10^3$ КУО/г (CFU/g) Загальна сукупна кількість дріжджів/ плісняви (ТУМС) $\leq 10^2$ КУО/г (CFU/g) <i>E. coli</i> відсутні в 1 г/absent in 1 g	<100 КУО/г (CFU/g) <10 КУО/г (CFU/g) Відповідає/Complies
--	--	--

Підтвердження відповідності/Confirmation of compliance:

Цим я підтверджую, що ця партія лікарських засобів виготовлена та пройшла перевірку відповідно до інструкцій стосовно обігу лікарських засобів. Інструкції задовольняють вимогам Закону про лікарські засоби (AMG) та Постанови про виготовлення лікарських засобів та діючих речовин (AMWHV).

Hereby I confirm that this medicinal product batch was manufactured and tested in accordance with instructions on medicinal products turnover. The instructions comply with requirements of the Medicinal Products Act (AMG) and Ordinance for the Manufacture of Medicinal Products and active Substances (AMWHV).

Окрім цього, я підтверджую, що наведена інформація є справжньою та правильною. Серія продукту була виготовлена (включаючи пакування/маркування) та перевірена зазначенним вище підприємством-виробником у повній відповідності з вимогами щодо Належної Виробничої Практики (GMP) відповідального органу інспекції, а також відповідно до специфікацій, що містяться у реєстраційному досьє. Виробнича документація, протоколи пакування та протокол контролю якості пройшли перевірку та відповідають установленим параметрам GMP.

Besides, I confirm that the information presented is true and correct. The product batch has been manufactured, packaged, labeled and tested by the above manufacturer in full compliance with requirements of Good manufacturing Practice (GMP) of the relevant inspecting authority and in



compliance with specification in the registration dossier. Manufacturing documentation, packaging protocols and quality control protocol are tested and comply with requirements of Good manufacturing Practice (GMP).

Кваліфікована особа/ Qualified person:

Dr. Thomas Backensfeld
Qualified Person

Дата/Date:

11. DEZ. 2023

