

**Сертифікат якості № 040000114131**

**Омепразол, капсули 40 мг, по 10 капсул у блістері, по 3 блістери у пачці**

1КАПСУЛА МІСТИТЬ ПЕЛЕТИ ОМЕПРАЗОЛУ У ПЕРЕРАХУВАННІ НА ОМЕПРАЗОЛ - 40 МГ

Номер серії:	20324	Країна отримувач:	Україна
Кількість продукції:	9.889 Тис.упак.	№ Реєстр. посвідчення:	UA/19799/01/03
Дата виробництва:	03.2024	Термін дії реєстр. посвідчення:	15.12.2027
Аналіз виконаний по:	МКЯ ЛЗ до РП №UA/19799/01/03 від 15.12.2022 р., зміни від 25.04.2023 р.		

Найменування показників	Вимоги АНД(специфікації)	Результати випробувань
Опис	Тверді желатинові капсули. Корпус білого кольору і кришечка капсули бежевого кольору. Вміст капсули - пелети від білого до майже біло-кремового кольору, сферичної форми без візуальних дефектів	Відповідає
Ідентифікація	На хроматограмі випробовуваного розчину, одержаній в розділі «Кількісне визначення», час утримування основного піку омепразолу має співпадати з часом утримування основного піку омепразолу на хроматограмі розчину порівняння з точністю $\pm 3 \%$ Максимум УФ спектру основного піку на хроматограмі випробовуваного розчину, одержаного в розділі «Кількісне визначення», має співпадати з максимумом УФ спектру основного піку на хроматограмі розчину порівняння	Відповідає Відповідає
Середня маса вмісту капсул	Від 0,431 г до 0,501 г (0,466 г $\pm 7,5\%$ )	0,466 г Відповідає
Однорідність дозованих одиниць	Має витримувати вимоги	Відповідає
Супровідні домішки	домішки F Не більше 0,25 % домішки G Не більше 0,25 % будь-якої домішки не більше 0,2 % суми домішок не більше 1,5 %	0,00 % (<МКВ) 0,00 % (<МКВ) 0,0 % (<МКВ) 0,0 % (<МКВ)
Стійкість у кислоті	Кількість омепразолу, що розчинилась 0,1 М	



*Хоч. 0258*  
*Від 15042497*



	розчині хлористоводневої кислоти за 2 год, має бути не більше 10 % від вмісту діючої речовини в капсулі	Відповідає
Розчинення	Не менше 75 % (Q) за 30хв	103 %
<b>Мікробіологічна чистота</b>		
Загальне число аеробних мікроорганізмів (ТАМС)	Критерій прийнятності 1000 КУО/г	0 (Менше 10)
Загальне число дріжджових та пліснявих грибів (ТУМС)	Критерій прийнятності 100 КУО/г	0 (Менше 10)
Escherichia coli	Відсутність в 1 г	Відсутні
<b>Кількісне визначення</b>		
омепразол	Від 36,0,0 мг до 44,0 мг в перерахуванні на середню масу вмісту капсул	38,7 мг/капс
Упаковка	Має відповідати вимогам	Відповідає
Маркування	Має відповідати вимогам	Відповідає

**Термін придатності:** 2 роки До 03.2026

**Умови зберігання:** Зберігати при температурі не вище 25 °С

**Коментарі:**

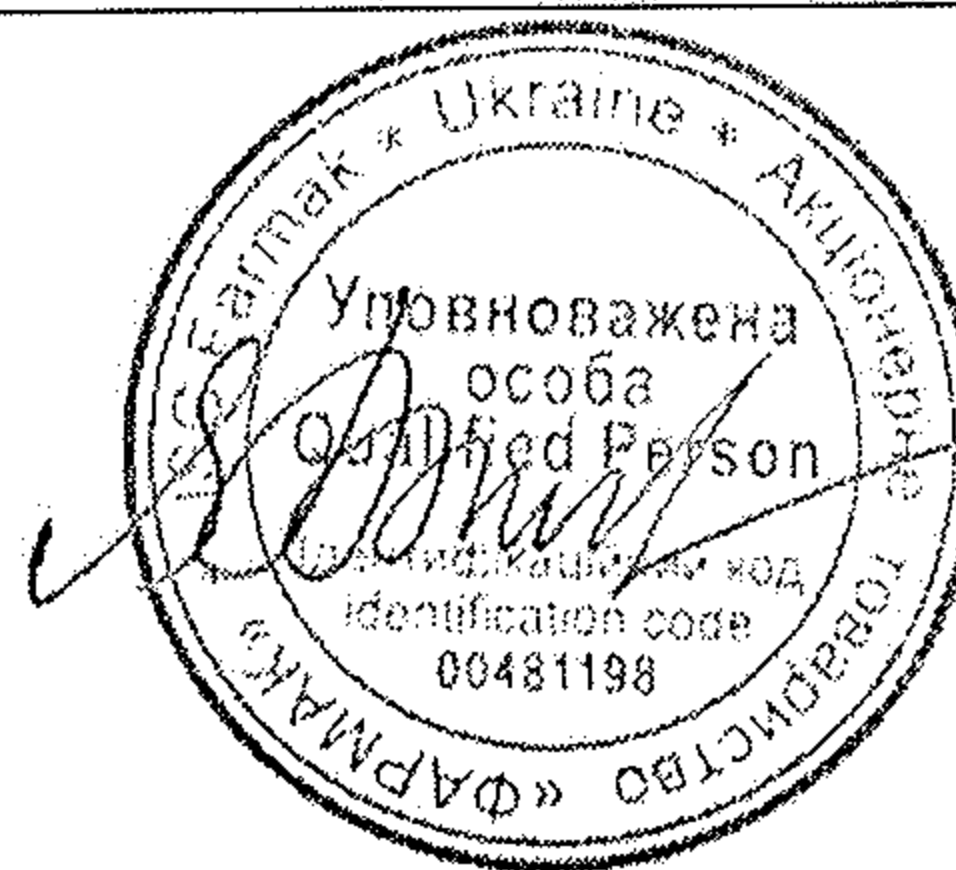
**Заява про сертифікацію:**

Цим я засвідчую, що вищевказана інформація є достовірною і точною. Цю серію продукції було вироблено (включаючи упаковку/маркування) та проведений контроль її якості на нижчевказаній дільниці в повній відповідності до вимог GMP, встановлених місцевим регуляторним органом, а також у відповідності із специфікаціями, які знаходяться у реєстраційному досьє/торгової ліцензії. Протоколи виробництва, пакування та аналізів були перевірені та встановлена відповідність GMP.

**Дозволено до реалізації / до відвантаження**

Уповноважена особа – Провідний інженер ВСтаВП

Яременко В.В.



10.04.2024

**Виробнича дільниця:**

УКРАЇНА, 04080 м. Київ-80, вул. Кирилівська, 74; Ліцензія на виробництво АЕ № 637430 від 07.04.2015;

GMP\_UZ-08:2023 від 30.11.2023; UP/1-530-10/21-03/13 від 28.10.2021; GMP/EAEU/KZ/81-01-24 від 15.12.2023

**Контроль якості та видача дозволу на реалізацію:**

УКРАЇНА, 04080 м. Київ-80, вул. Кирилівська, 74; Свідоцтво про атестацію № 390 від 22.01.2019

