

### Страница 1 из 2

## Сертификат анализа

Продукт ЛОЗАП® Номер продукта 12004851 Серия LIMS HV 721 063

*Номер серии* **2050520** *Размер выпущенной серии* 5 458 УПАКОВОК

Дозировка 100 мг

Лекарственная форма таблетки, покрытые

пленочной оболочкой

Размер упаковки 90 табл.ппо Дата проведения анализа 09.06.2020

Дата производства 26.05.2020 Спецификация ЛСР-004055/10-070510

Дата истечения срока 30.04.2022 Номер регистрационного ЛСР-004055/10

годности удостоверения:

 Страна-импортер
 Россия

 GMID
 762458

АФИ серия: Лозартан калия, Серия пр-ля: 10100-200110, Чжэцзян Тьянью Фармасьютикал ООО, Jiangkou Development Zone,

Huangyan District, 318020, Taizhou City, Zhejiang Province, CN

Испытание	Нормы	Результаты	
Описание	_		
Описание	Белые или почти белые продолговатые двояковыпуклые таблетки, покрытые пленочной оболочкой, с риской с обеих сторон	соответствует	соответствует
Подлинность	oropon		
Лозартан калия (ВЭЖХ)	Одинаковое время удержания	положительный результат	соответствует
Средняя масса таблеток	основного пика 0,3933-0,4347 г	0.4095 г	соответствует
Однородность по массе	18/20 табл. не более 5 % 2/20 табл. не более 10 % от установленной средней массы	соответствует	соответствует
Однородность массы поделеных таблеток	$18/20$ половинок табл. не более $\pm$ 7,5 %, $2/20$ половинок табл. не более $\pm$ 15 % от установленной средней массы	соответствует	соответствует
Распадаемость	не более 30 мин	7 мин	соответствует
Растворение			
через 30 мин (Q)	не менее 75 %	93;92;93;94;95;95%	соответствует
Посторонние примеси (ВЭЖХ)			
Изомер лозартана	не более 0,2 %	н/о	соответствует
Другие единичные примеси	не более 0,2 %	н/о	соответствует
Общее содержание примесей	не более 0,5 %	н/о	соответствует
Микробиологическая чистота - ГФ XII, категория 3A			
Общее число аэробных микроорганизмов	не более 1000 КОЕ/г	$0~{\rm KOE/r}$	соответствует
Общее число грибов	не более 100 КОЕ/г	0 КОЕ/г	соответствует
Отсутствие Escherichia coli	отсутствие в 1 г	отрицательный результат	соответствует
Количественное			Санофи Ро
определение Лозартан калия в 1 табл.	0,0950-0,1050 г	0,0999 г	соответствует а балой Russ

CCKBP



#### Страница 2 из 2

## Сертификат анализа

	1		
Продукт	ЛОЗАП®		
Номер продукта	12004851	Серия LIMS HV	721 063
Номер серии	2050520	Размер выпущенной серии	5 458 УПАКОВОК
Дозировка	100 мг		
Лекарственная форма	таблетки, покрытые пленочной оболочкой		
Размер упаковки	90 табл.ппо	Дата проведения анализа	09.06.2020
Дата производства	26.05.2020	Спецификация	ЛСР-004055/10-070510
Дата истечения срока годности	30.04.2022	Номер регистрационного удостоверения:	ЛСР-004055/10
Страна-импортер	Россия	N≥	
GMID	762458		

АФИ серия: Лозартан калия, Серия пр-ля: 10100-200110, Чжэцзян Тьянью Фармасьютикал ООО, Jiangkou Development Zone, Huangyan District, 318020, Taizhou City, Zhejiang Province, CN

Настоящим я подтверждаю, что вышеуказанная информация является верной и точной. Данная серия произведена, включая упаковку и контроль качества, на нижеупомянутой производственной площадке в полном соответствии с требованиями Надлежащей производственной практики (GMP) местных регуляторных органов и спецификациями Регистрационного удостоверения страны-импортера- спецификациями Нормативной Документации. Записи по производству, упаковке и контролю качества серии были проверены и признаны соответствующими требованиям GMP. Маркировка в полном соответствии с последней утвержденной в Министерстве Здравоохранения Российской Федерации версией макетов упаковочных материалов и инструкцией по медицинскому применению.

### Выпущено для продажи

#### Производственная площадка:

«Санека Фармасьютикалс а.с.», Нитрианска 100 920 27, Глоговец, Словацкая Республика Регистрационный номер: V-15/2019

Сертификат GMP №: SK/019V/2020

#### Место выпуска и контроля качества:

«Санека Фармасьютикалс а.с.», Нитрианска 100 920 27 Глоговец Республика Словакия Регистрационный номер: V-15/2019 Сертификат GMP №: SK/019V/2020

Утверждено уполномоченным лицом: Gulasova Maria (подпись) Дата: 24.06.2020



Saneca Pharmaceuticals a.s. Nitrianska 100 920 27 Hlohovec Slovenska republika ICO: 46 833 323 IC DPH: SK2023599842 55





# Certificate of analysis

Product LOZAP®

Product number 12004851 Batch LIMS HV 721 063

Batch number 2050520 Released quantity 5 458 PACKS

Dosage strength 100 mg

Dosage form film-coated tablets

Packaging size 90 tbl flm Date of analysis 09.06.2020

Manufacture date 26.05.2020 Specification LSR-004055/10-070510

Expiry date 30.04.2022 Marketing authorisation LSR-004055/10

Importing country Russia No.

*GMID* 762458

API lot: Losartan potassium, Manuf. batch: 10100-200110, Zhejiang Tianyu Pharmaceutical Co., Ltd., Jiangkou Development Zone, Huangyan District, 318020, Taizhou City, Zhejiang Province, CN

Test	Limits	Results	Evaluation			
Appearance Description	white to off-white,oval, biconvex film-coated tablets, half-scored on both sides	complies	complies			
Identification						
Losartan potassium (HPLC)	identical RT	positive	complies			
Average weight of 1 tablet	0.3933 g to 0.4347 g	0.4095 g	complies			
Uniformity of mass	18/20 tbl. NMT ± 5 %, 2/20 tbl. NMT ± 10 % from	complies	complies			
Uniformity of mass of divided tablets	determined average mass 18/20 half tbl. NMT ± 7.5 %, 2/20 half tbl NMT ± 15 % from determined average mass	complies	complies			
Disintegration time in water	NMT 30 min	7 min	complies			
<b>Dissolution active substance</b> after 30 min. (Q)	   NLT 75 %	93;92;93;94;95;95 %	complies			
Purity HPLC						
Losartan isomer	NMT 0.2 %	ND	complies			
Other impurities each	NMT 0.2 %	ND	complies			
Sum of impurities	NMT 0.5 %	ND	complies			
Microbiological quality - GF XII, category 3A	İ	CTSC C				
Total aerobic bacteria	NMT 1 000 CFU/g	0 CFU/g	complies			
Total Fungi	NMT 100 CFU/g	0 CFU/g	1 m 12			
Absence of Escherichia coli	absence in 1 g	negative Sanoff Russia AO	omplies			
Content						
Losartan potassium in 1 tbl.	0.0950 g to 0.1050 g	0.0999 g	complies			
Conformity with the specification.						



# Certificate of analysis

Product LOZAP®

Product number 12004851 Batch LIMS HV 721 063

Batch number 2050520 Released quantity 5 458 PACKS

Dosage strength 100 mg

Dosage form film-coated tablets

Packaging size 90 tbl flm Date of analysis 09.06.2020

Manufacture date 26.05.2020 Specification LSR-004055/10-070510

Expiry date 30.04.2022 Marketing authorisation LSR-004055/10

Importing country Russia No.

GMID 762458

API lot: Losartan potassium, Manuf. batch: 10100-200110, Zhejiang Tianyu Pharmaceutical Co., Ltd., Jiangkou Development Zone, Huangyan District, 318020, Taizhou City, Zhejiang Province, CN

I hereby certify that the above information is authentic and accurate. This batch product has been manufactured including packaging and quality control at the below mention site in full complience with the GMP requirements of the local Regulatory Authority and with the the specifications in the Marketing Authorization of the importing country - Normative Document specifications. The batch processing, packaging and analysis records have been reviewed and found to comply with GMP. Labelling is in full compliance with the last approved by Ministry of Health of the Russian Federation version of packaging and leaflet artworks.

#### Release for sale

#### Manufacturing site:

Saneca Pharmaceuticals a.s, Nitrianska 100 920 27 Hlohovec, Slovak republic Authorisation number: V-15/2019

GMP Certificate No : SK/019V/2020

#### Quality control and release site:

Saneca Pharmaceuticals a.s, Nitrianska 100 920 27 Hlohovec, Slovak republic Authorisation number: V-15/2019 GMP Certificate No: SK/019V/2020

Certified by QP: Gulašova Mária Certifie

**Certified on:** 24.06.2020



Saneca Pharmaceuticals a.s. Nitrianska 100 920 27 Hlohovec Slovenská republika IČO: 46 833 323 IČ DPH: SK2023599842 55

