

# Сертификат анализа / Аналитический паспорт серии

**Opella.**

Opella Healthcare Poland Sp. z o.o.  
Oddzial w Rzeszowie  
Ул. Любелька 52, Жешув, 35-233, Польша  
Тел.: +48 17 850 25 00

Номер авторизации: 167/0190/15  
Ссылка на номер ЕвропGMP: 149094

|                    |                                        |                    |            |
|--------------------|----------------------------------------|--------------------|------------|
| Название продукта: | ЗОДАК                                  |                    |            |
| Номер серии:       | AR66JA                                 | Дозировка:         | 10 мг      |
| Код GMID:          | 887273                                 | Страна:            | Россия     |
| Лек. Форма:        | Таблетки, покрытые пленочной оболочкой | Дата производства: | 05/03/2026 |
| Упаковка:          | 30 таблеток в блистерах                | Срок годности:     | ФЕВ-2029   |
| Условия хранения:  | При температуре не выше 25 °C          |                    |            |
| Номер РУ:          | ЛП-№(002631) - (ПГ-RU)                 |                    |            |

| ИСПЫТАНИЯ                                                     | СПЕЦИФИКАЦИИ                                                                                                                      | РЕЗУЛЬТАТЫ    |
|---------------------------------------------------------------|-----------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|---------------|
| Описание                                                      | Продолговатой формы таблетки, покрытые пленочной оболочкой, белого или почти белого цвета, с риской для деления, с одной стороны. | соответствует |
| Средняя масса 1 таблетки, покрытой пленочной оболочкой        | 0,119 - 0,131 г                                                                                                                   | 0,124 г       |
| Однородность массы                                            | Соответствует Евр.Ф.                                                                                                              | соответствует |
| Однородность массы составных частей                           | Соответствует Евр.Ф.                                                                                                              | соответствует |
| Распадаемость                                                 | Не более 15 мин.                                                                                                                  | 8 мин.        |
| <b>Идентификация:</b>                                         |                                                                                                                                   |               |
| Цетиризин                                                     |                                                                                                                                   |               |
| - ВЭЖХ - время удерживания                                    | Соответствие времен удерживания                                                                                                   | соответствует |
| - ВЭЖХ - УФ спектр                                            | Соответствие спектров                                                                                                             | соответствует |
| Титана диоксид                                                | Цветная реакция                                                                                                                   | соответствует |
| Количественное определение цетиризина дигидрохлорида          | 9,5 - 10.5 мг / таблетка                                                                                                          | 9,78 мг       |
| <b>Однородность дозирования - по однородности содержания:</b> |                                                                                                                                   |               |
| - максимальное допустимое значение (L1)                       | Не более 15,0 %                                                                                                                   | 2,7 %         |
| - однородность дозирования 10 единиц                          | соответствует                                                                                                                     | соответствует |
| - максимальное допустимое значение (L1)                       | Не более 15,0 %                                                                                                                   | не применимо  |
| - однородность дозирования 30 единиц                          | соответствует                                                                                                                     | не применимо  |

Сертификат анализа /  
Аналитический паспорт серии

Opella.

Opella Healthcare Poland Sp. z o.o.  
Oddzial w Rzeszowie  
Ул. Любелька 52, Жешув, 35-233, Польша  
Тел.: +48 17 850 25 00

Номер авторизации: 167/0190/15  
Ссылка на номер ЕвропGMP: 149094

|                    |                                        |                    |            |
|--------------------|----------------------------------------|--------------------|------------|
| Название продукта: | ЗОДАК                                  |                    |            |
| Номер серии:       | AR66JA                                 | Дозировка:         | 10 мг      |
| Код GMID:          | 887273                                 | Страна:            | Россия     |
| Лек. Форма:        | Таблетки, покрытые пленочной оболочкой | Дата производства: | 05/03/2026 |
| Упаковка:          | 30 таблеток в блистерах                | Срок годности:     | ФЕВ-2029   |
| Условия хранения:  | При температуре не выше 25 °C          |                    |            |
| Номер РУ:          | ЛП-№(002631) - (РУ-РУ)                 |                    |            |

| ИСПЫТАНИЯ                                                                                                                                                                                                                                                                                                                             | СПЕЦИФИКАЦИИ                                                                                                                                                             | РЕЗУЛЬТАТЫ                                                                                                                                                     |
|---------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|--------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|----------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|
| <b>Растворение – 20 мин. (Q=75)</b> <ul style="list-style-type: none"><li>- минимальное значение из 6 единиц</li><li>- минимальное значение из 12 единиц</li><li>- среднее значение из 12 единиц</li><li>- минимальное значение из 24 единиц</li><li>- среднее значение из 24 единиц</li><li>- количество единиц менее Q-15</li></ul> | <ul style="list-style-type: none"><li>Не менее 80 %</li><li>Не менее 60 %</li><li>Не менее 75 %</li><li>Не менее 50 %</li><li>Не менее 75 %</li><li>Не более 2</li></ul> | <ul style="list-style-type: none"><li>100 %</li><li>не применимо</li><li>не применимо</li><li>не применимо</li><li>не применимо</li><li>не применимо</li></ul> |
| <b>Родственные примеси:</b> <ul style="list-style-type: none"><li>- Примесь А</li><li>- Продукты распада (RRT 0.62)</li><li>- Другие единичные идентифицированные примеси</li><li>- Единичные неидентифицированные примеси</li><li>- Сумма примесей</li></ul>                                                                         | <ul style="list-style-type: none"><li>Не более 0,2 %</li><li>Не более 0,1 %</li><li>Не более 0,1 %</li><li>Не более 0,1 %</li><li>Не более 0,4 %</li></ul>               | <ul style="list-style-type: none"><li>&lt; 0,05 %</li><li>&lt; 0,05 %</li><li>&lt; 0,05 %</li><li>&lt; 0,05 %</li><li>&lt; 0,05 %</li></ul>                    |
| <b>Микробиологическая чистота:</b><br>(5 первых производственных серий, затем каждая 10-я серия, не менее 1 раза в год) <ul style="list-style-type: none"><li>. Общее число аэробных микроорганизмов</li><li>. Общее число дрожжевых / плесневых грибов в 1 г</li><li>. Echerichia Coli</li></ul>                                     | <ul style="list-style-type: none"><li>Не более 1000 (КОЕ/г)</li><li>Не более 100 (КОЕ/г)</li><li>Отсутствует в 1 г</li></ul>                                             | <ul style="list-style-type: none"><li>не применимо</li><li>не применимо</li><li>не применимо</li></ul>                                                         |

Данным подтверждаю, что все стадии производства данной серии готового продукта были выполнены в полном соответствии с требованиями GMP ЕС и требованиями Регистрационного (ых) удостоверения (ий) страны/стран назначения.

Сертификат анализа /  
Аналитический паспорт серии

Opella Healthcare Poland Sp. z o.o.  
Oddzial w Rzeszowie  
Ул. Любелька 52, Жешув, 35-233, Польша  
Тел.: +48 17 850 25 00

Номер авторизации: 167/0190/15  
Ссылка на номер ЕвропGMP: 149094

|                    |                                        |                    |            |
|--------------------|----------------------------------------|--------------------|------------|
| Название продукта: | ЗОДАК                                  |                    |            |
| Номер серии:       | AR66JA                                 | Дозировка:         | 10 мг      |
| Код GMID:          | 887273                                 | Страна:            | Россия     |
| Лек. Форма:        | Таблетки, покрытые пленочной оболочкой | Дата производства: | 05/03/2026 |
| Упаковка:          | 30 таблеток в блистерах                | Срок годности:     | ФЕВ-2029   |
| Условия хранения:  | При температуре не выше 25 °C          |                    |            |
| Номер РУ:          | ЛП-№(002631) - (РГ-RU)                 |                    |            |

|                                        |                         |
|----------------------------------------|-------------------------|
| Решение                                | Одобрено                |
| Дата:                                  | 16-АПР-2026 15:10:48.00 |
| Уполномоченное лицо или представитель: | J. Jurek                |

Данный сертификат анализа подписан электронно при помощи валидированной системы ЛИМС.

# Certificate of Analysis / Batch Certificate

**Opella.**

Opella Healthcare Poland Sp. z o.o.  
Oddział w Rzeszowie  
ul. Lubelska 52, 35-233 Rzeszów, Poland  
Tel. +48 17 850 25 00

Authorisation Number: 167/0190/15  
EudraGMDP Reference Number: 149094

**Product Name:** ZODAC

|                             |                                           |                            |                    |
|-----------------------------|-------------------------------------------|----------------------------|--------------------|
| <b>Batch No.:</b>           | <b>AR66JA</b>                             | <b>Strength:</b>           | 10MG               |
| <b>GMID Code:</b>           | 887273                                    | <b>Country:</b>            | Russian Federation |
| <b>Dosage Form:</b>         | coated tablets                            | <b>Manufacturing Date:</b> | 05/03/2026         |
| <b>Packaging:</b>           | 30x Tablets in blisters                   | <b>Expiry Date:</b>        | FEB-2029           |
| <b>Storage:</b>             | Store at a temperature not exceeding 25°C |                            |                    |
| <b>Marketing Auth. No.:</b> | LP -N(002631)-(RMS-RU)                    |                            |                    |

## TESTS

## SPECIFICATIONS

## RESULTS

|                                                                |                                                                                |                |
|----------------------------------------------------------------|--------------------------------------------------------------------------------|----------------|
| Appearance                                                     | white to off-white oblong film-coated tablets with a halving score on one side | complies       |
| Average mass of 1 film-coated tablet                           | 0.119 - 0.131 [g]                                                              | 0.124 g        |
| Uniformity of mass                                             | complies with Ph.Eur.                                                          | complies       |
| Uniformity of mass of subdivided parts                         | complies with Ph.Eur.                                                          | complies       |
| Disintegration time                                            | not more than 15 [min]                                                         | 8 min          |
| <b>Identification:</b>                                         |                                                                                |                |
| Cetirizine                                                     |                                                                                |                |
| - HPLC - retention time                                        | correspondence of RT                                                           | complies       |
| - HPLC - UV spectrum                                           | correspondence of spectra                                                      | complies       |
| Titanium dioxide in coating layer                              | colour reaction                                                                | complies       |
| Assay of cetirizine dihydrochloride                            | 9.5 - 10.5 [mg/tbl]                                                            | 9.78 mg        |
| <b>Uniformity of dosage units -<br/>by content uniformity:</b> |                                                                                |                |
| - maximum allowed acceptance value (L1)                        | not more than 15.0 [%]                                                         | 2.7 %          |
| - uniformity of 10 dosage units                                | complies                                                                       | complies       |
| - maximum allowed acceptance value (L1)                        | not more than 15.0 [%]                                                         | not applicable |
| - uniformity of 30 dosage units                                | complies                                                                       | not applicable |

# Certificate of Analysis / Batch Certificate

**Opella.**

Opella Healthcare Poland Sp. z o.o.  
Oddzial w Rzeszowie  
ul. Lubelska 52, 35-233 Rzeszów, Poland  
Tel. +48 17 850 25 00

Authorisation Number: 167/0190/15  
EudraGMPD Reference Number: 149094

**Product Name:** ZODAC

|                             |                                           |                            |                    |
|-----------------------------|-------------------------------------------|----------------------------|--------------------|
| <b>Batch No.:</b>           | <b>AR66JA</b>                             | <b>Strength:</b>           | 10MG               |
| <b>GMID Code:</b>           | 887273                                    | <b>Country:</b>            | Russian Federation |
| <b>Dosage Form:</b>         | coated tablets                            | <b>Manufacturing Date:</b> | 05/03/2026         |
| <b>Packaging:</b>           | 30x Tablets in blisters                   | <b>Expiry Date:</b>        | FEB-2029           |
| <b>Storage:</b>             | Store at a temperature not exceeding 25°C |                            |                    |
| <b>Marketing Auth. No.:</b> | LP -N(002631)-(RMS-RU)                    |                            |                    |

## TESTS

## SPECIFICATIONS

## RESULTS

### Dissolution test - 20 min (Q=75):

|                                 |                      |                |
|---------------------------------|----------------------|----------------|
| - minimum value of the 6 units  | not less than 80 [%] | 100 %          |
| - minimum value of the 12 units | not less than 60 [%] | not applicable |
| - average value of the 12 units | not less than 75 [%] | not applicable |
| - minimum value of the 24 units | not less than 50 [%] | not applicable |
| - average value of the 24 units | not less than 75 [%] | not applicable |
| - number of units below Q - 15  | not more than 2      | not applicable |

### Purity test:

|                                       |                       |         |
|---------------------------------------|-----------------------|---------|
| - Impurity A                          | not more than 0.2 [%] | <0.05 % |
| - Degradation product (RRT 0.62)      | not more than 0.1 [%] | <0.05 % |
| - Other known impurities individually | not more than 0.1 [%] | <0.05 % |
| - Unknown impurities individually     | not more than 0.1 [%] | <0.05 % |
| - Total impurities                    | not more than 0.4 [%] | <0.05 % |

### Microbiological quality:

|                                                                                |                            |                |
|--------------------------------------------------------------------------------|----------------------------|----------------|
| (5 first production batches and then every 10th batch, at least once per year) |                            |                |
| - Total aerobic microbial count (TAMC)                                         | not more than 1000 [CFU/g] | not applicable |
| - Total combined yeasts / moulds count (TYMC) w 1g                             | not more than 100 [CFU/g]  | not applicable |
| - Escherichia coli                                                             | absence in 1g              | not applicable |

I hereby certify that all the manufacturing stages of this batch of finished product have been carried out in full compliance with the GMP requirements of the EU and with the requirements of the Marketing Authorisation (S) of the destination country/countries

# Certificate of Analysis / Batch Certificate

**Opella.**

Opella Healthcare Poland Sp. z o.o.  
Oddzial w Rzeszowie  
ul. Lubelska 52, 35-233 Rzeszów, Poland  
Tel. +48 17 850 25 00

Authorisation Number: 167/0190/15  
EudraGMDP Reference Number: 149094

**Product Name:** ZODAC

**Batch No.:** AR66JA

**Strength:** 10MG

**GMID Code:** 887273

**Country:** Russian Federation

**Dosage Form:** coated tablets

**Manufacturing Date:** 05/03/2026

**Packaging:** 30x Tablets in blisters

**Expiry Date:** FEB-2029

**Storage:** Store at a temperature not exceeding 25°C

**Marketing Auth. No.:** LP -N(002631)-(RMS-RU)

## Qualified Person Decision

**Status of Decision:** Released

**Date of Decision (UTC+1):** 16-APR-2026 15:10:48.00

**Qualified Person:** J. Jurek

This Certificate of Analysis has been electronically signed from a validated LIMS