



ЮСБ ФАРМА С.А.
ШЕМИН ДЮ ФОРЕ 1420 БРЭЙН-Л'АЛЛЮ БЕЛЬГИЯ
Тел: +32 2 386 21 11

СЕРТИФИКАТ АНАЛИЗА
КЕППРА 500 МГ ТАБЛЕТКИ, ПОКРЫТЫЕ ПЛЕНОЧНОЙ ОБОЛОЧКОЙ, 30 ТАБЛЕТОК

Номер серии: 434151
Артикул: CIA05874
Страна назначения: Российская Федерация
Зарегистрированные условия хранения: Хранить при температуре не выше 25 град.
Производитель: БЕЛЬГИЯ, ЮСБ ФАРМА СА, БРЭЙН
Соответствует спецификации, указанной ниже:

Показатель	Спецификация	Результат
Незнантиомерные продукты разложения (ВЭЖХ):		
Специфическая идентифицируемая: 2-пирролидон-N-масляная кислота	Не более 0,50%	< ПКО (0,10) %
Любая неидентифицированная примесь	Не более 0,10%	< ПКО (0,05) %
Сумма примесей идентифицируемых и неидентифицируемых	Не более 0,80%	Количественно определяется % не
Микробиологическая чистота В соответствии с Евр. Ф. 5.1.4		
TAMC	Не более 1000 КОЕ/г	Проводится периодически
ТУМС	Не более 100 КОЕ/г	Проводится периодически
Escherichia coli	Отсутствует в 1 г	Проводится периодически

Заявление о сертификации

Настоящим я подтверждаю, что представленная информация является достоверной и точной. Вышеуказанная серия была произведена и протестирована в полном соответствии с требованиями GMP, признанными локальным регуляторным органом. Записи по производству и анализу серии были проверены и признаны соответствующими требованиям GMP.

Дата производства: (ДД.ММ.ГГГГ) 30.06.2025
Срок годности: (ДД.ММ.ГГГГ) 31.05.2028
Электронная подпись
Выпущено: ЯСМИН СЕККАТ
Дата выпуска: (ДД.ММ.ГГГГ) 17.10.2025

От имени

УПОЛНОМОЧЕННОГО ЛИЦА ПЛОЩАДКИ: ЖАН-ЛЮК ДЕ КЕЙЗЕР

Место для подписи
уполномоченного лица площадки





ЮСБ ФАРМА С.А.
ШЕМИН ДЮ ФОРЕ 1420 БРЭЙН-Л'АЛЛЮ БЕЛЬГИЯ
Тел: +32 2 386 21 11

СЕРТИФИКАТ АНАЛИЗА
КЕППРА 500 МГ ТАБЛЕТКИ, ПОКРЫТЫЕ ПЛЕНОЧНОЙ ОБОЛОЧКОЙ, 30 ТАБЛЕТОК

Номер серии: 434151
Артикул: CIA05874
Страна назначения: Российская Федерация
Зарегистрированные условия хранения: Хранить при температуре не выше 25 град.
Производитель: БЕЛЬГИЯ, ЮСБ ФАРМА СА, БРЭЙН
Соответствует спецификации, указанной ниже:

Показатель	Спецификация	Результат
Результаты анализа лекарственного препарата		
Описание	Желтые овальной формы таблетки, покрытые пленочной оболочкой, с риской и гравировками «ucb» и «500» на одной стороне	Соответствует
Однородность дозирования		
Однородность дозирования	Первый показатель приемлемости (AV): не более 15,0. Второй показатель приемлемости (AV): не более 25,0.	Соответствует
Показатель приемлемости	Не более 15,0	2,5
Минимальное значение	Репортируемое значение	99,1 %
Максимальное значение	Репортируемое значение	102,3 %
Среднее значение	Репортируемое значение	100,7 %
Подлинность:		
Леветирацетам (ВЭЖХ)	Время удерживания основного пика на хроматограмме испытуемого раствора должно соответствовать времени удерживания пика леветирацетама на хроматограмме стандартного раствора (отклонение может составлять не более 3,0%)	Соответствует
Подлинность:		
Леветирацетам (ТСХ)	Основное пятно на хроматограмме испытуемого раствора по положению (R_f около 0,4 +/- 0,1), величине и окраске должно соответствовать основному пятну на хроматограмме стандартного раствора	Соответствует
Растворение	Q = 80% при 30 мин Критерий приемлемости USP, уровень 2	96 98 98 98 97 99 %
Количественное определение		
Леветирацетам (ВЭЖХ)	500 мг/таб. Норма: 95,0 –105,0 %	100,7 %

