



HETERO LABS LIMITED
 UNIT-III (E.O.U)
 Factory : 22-110, IDA, Jeedimetla,
 Hyderabad - 500 055, Telangana, INDIA.
 Phone : +91 40 23096171 / 72 / 73 / 74

12

CERTIFICATE OF ANALYSIS
СЕРТИФІКАТ ЯКОСТІ

Certificate No.: 03FP24001453		Page I of 3	
Сертифікат №: 03FP24001453		Сторінка 1 з 3	
Product name: LAZINE	Назва продукції: ЛАЗИН	Manufacturing country: India	Держава-виробник: Індія
Pharmaceutical form: Film coated tablets	Лікарська форма: таблетки, вкриті плівковою оболонкою		
Strength/potency: 1 tablet contains Levocetirizine dihydrochloride 5 mg	Сила дії/активність: 1 таблетка містить левоцетиризину дигідрохлориду 5 мг		
Size and type of packaging: 10 tablets in blister; 3 blisters in a carton box with labelling in Ukrainian language	Розмір та тип пакування: по 10 таблеток у блистері; по 3 блистери в картонній коробці з маркуванням українською мовою		
Batch No.: E240518	Серія №: E240518	Batch Size: 36666	Розмір серії: 36666
Mfg. Date: 02/2024	Дата виробництва: 02/2024	Expiry Date: 01/2027	Розмір серії: 36666
Registration Certificate: UA/17410/01/01		Valid up to: 17.05.2024	
Ресстраційне посвідчення: UA/17410/01/01		Дійсне до: 17.05.2024	
Manufacturer name: Hetero Labs Limited		License No.: 22/RR/AP/2001/F/R	
Найменування виробника: Гетеро Лабз Лімітед		Ліцензія №: 22/RR/AP/2001/F/R	
Location: Unit III, Formulation Plot No 22 - 110 IDA, Jeedimetla, Hyderabad, 500 055 Telangana, India			
Місцезнаходження: Юніт ІІІ, Формулейшн Плот № 22 - 110 ІДА, Джидіметла, Хайдерабад, 500 055 Телангана, Індія			
Conclusion on confirmation of GMP Certificate No.: 449/2023/C-885		validity: 07.12.2024	
Висновок щодо підтвердження сертифікату НВП ДЛС №: 449/2023/C-885		термін дії: 07.12.2024	

Analysis procedure results
Результати проведення аналізу

Sr.No № з/п	Test / Показник якості	Specification /Допустимі межі		Result /Результат
		Release / при випуску	Shelf-life / на термін придатності	
1	Description Опис	White film coated, scored, round, biconvex tablets, debossed with '161' on one side and 'H' on other side. Таблетки, вкриті плівковою оболонкою, білого кольору, круглої форми, двоопуклі, з рискою, з написом «Н» з одного боку та «161» – з іншого.	White film coated, scored, round, biconvex tablets, debossed with '161' on one side and 'H' on other side. Таблетки, вкриті плівковою оболонкою, білого кольору, круглої форми, двоопуклі, з рискою, з написом «Н» з одного боку та «161» – з іншого.	White film coated, scored, round, biconvex tablets, debossed with '161' on one side and 'H' on other side. Таблетки, вкриті плівковою оболонкою, білого кольору, круглої форми, двоопуклі, з рискою, з написом «Н» з одного боку та «161» – з іншого.
2	Identification - By HPLC - Chlorides - By Chiral HPLC	The retention time of the major peak in the chromatogram of the sample preparation should correspond to that in the chromatogram of the standard preparation, as obtained in the Assay. Curdled white precipitate should form with silver nitrate solution. The precipitate should dissolve easily in ammonia with the possible exception of a few large particles, which dissolve slowly. The retention time of the major peak in the chromatogram of the sample solution should correspond to that in the chromatogram of the standard solution, as obtained in the Chiral related substance.	The retention time of the major peak in the chromatogram of the sample preparation corresponds to that in the chromatogram of the standard preparation, as obtained in the Assay. Curdled white precipitate forms with silver nitrate solution. The precipitate dissolves easily in ammonia with the possible exception of a few large particles, which dissolve slowly. The retention time of the major peak in the chromatogram of the sample solution corresponds to that in the chromatogram of the standard solution, as obtained in the Chiral related substance.	The retention time of the major peak in the chromatogram of the sample preparation corresponds to that in the chromatogram of the standard preparation, as obtained in the Assay. Curdled white precipitate forms with silver nitrate solution. The precipitate dissolves easily in ammonia with the possible exception of a few large particles, which dissolve slowly. The retention time of the major peak in the chromatogram of the sample solution corresponds to that in the chromatogram of the standard solution, as obtained in the Chiral related substance.



Corporate Office: 7-2-A2, Indira Nagar, Hyderabad-500 018, Telangana, India
 T: +91 40 2370 0000

www.hetero.com

By all 0688 by 10.09.24 A



HETERO LABS LIMITED
 UNIT-III (E.O.U)
 Factory: 22-110, IDA, Jeedimetla,
 Hyderabad - 500 055, Telangana, INDIA.
 Phone: +91 40 23096171 / 72 / 73 / 74

		Certificate No.: Сертифікат №:	03FP24001453	Page 2 of 3 Сторінка 2 з 3
<u>Ідентифікація</u> – метод ВЕРХ – хлориди – хіральна чистота	Час утримування основного піка на хроматограмі випробовуваного розчину відповідає часу утримування основного піка на хроматограмі стандартного розчину у випробуванні «Кількісне визначення»	Час утримування основного піка на хроматограмі випробовуваного розчину відповідає часу утримування основного піка на хроматограмі стандартного розчину у випробуванні «Кількісне визначення»		
	Сирнистий білий осад утворюється з розчином нітрату срібла; осад швидко розчиняється в розчині аміаку, допускається наявність декількох крупних часток, які розчиняються повільно.	Сирнистий білий осад утворюється з розчином нітрату срібла; осад швидко розчиняється в розчині аміаку, допускається наявність декількох крупних часток, які розчиняються повільно.		
Час утримування основного піка на хроматограмі випробовуваного розчину відповідає часу утримування основного піка на хроматограмі стандартного розчину у випробуванні «Хіральна чистота».	Час утримування основного піка на хроматограмі випробовуваного розчину відповідає часу утримування основного піка на хроматограмі стандартного розчину у випробуванні «Хіральна чистота».			
3 <u>Average weight</u> <u>Середня маса</u>	103.53 mg ± 5.0 % (98.35 mg – 108.71 mg) 103.53 мг ± 5.0 % (98.35 мг – 108.71 мг)	103.83	mg мг	
4 <u>Water content</u> <u>Вміст води</u>	Not more than 6.5 % (w/w) Не більше 6.5 % (м/м)	Not more than 7.0 % (w/w) Не більше 7.0 % (м/м)	4.6	% (w/w) % (м/м)
5 <u>Dissolution</u> <u>Розчинення</u>	Not less than 75 % (Q) of the labeled amount of Levocetirizine dihydrochloride (C ₂₁ H ₂₅ ClN ₂ O ₃ ·2HCl) is dissolved in 20 minutes Не менше 75 % (Q) від номінального вмісту левоцетиризину дигідрохлориду (C ₂₁ H ₂₅ ClN ₂ O ₃ ·2HCl) розчиняється за 20 хв	99 %		
6 <u>Uniformity of dosage units</u> <u>Однорідність дозованих одиниць</u>	Acceptance value (L1) not more than 15.0 Приймальне число (L1) не більше 15.0	3.9		
7 <u>Related substances:</u> – impurity 1 – impurity 2 – impurity 3 – impurity 4 – impurity 5 – maximum single unknown impurity – total impurities <u>Супровідні домішки:</u> – домішка 1 – домішка 2 – домішка 3 – домішка 4 – домішка 5 – одиначна невідома домішка – сума домішок	Not more than 0.1 % Not more than 0.2 % Not more than 0.2 % Not more than 0.1 % Not more than 0.2 % Not more than 0.20 % Not more than 0.7 % Не більше 0.1 % Не більше 0.2 % Не більше 0.2 % Не більше 0.1 % Не більше 0.2 % Не більше 0.20 % Не більше 0.7 %	Not more than 0.1 % Not more than 0.2 % Not more than 0.2 % Not more than 0.1 % Not more than 0.2 % Not more than 0.20 % Not more than 1.0 % Не більше 0.1 % Не більше 0.2 % Не більше 0.2 % Не більше 0.1 % Не більше 0.2 % Не більше 0.20 % Не більше 1.0 %	Not detected Not detected Not detected Below LOQ (LOQ=0.009%м/м) Not detected 0.03 %м/м 0.04 %м/м Не виявлено Не виявлено Не виявлено Нижче МКВ (МКВ=0.009%м/м) Не виявлено 0.03 % 0.04 %	
8 <u>Chiral related substance:</u> S (-) isomer <u>Хіральна чистота:</u> S (-) isomer	Not more than 1.5 % Не більше 1.5 %	0.3 %м/м 0.3 %		



Corporate
 7-2-A2, Industrial Estates, Sanath Nagar, Hyderabad-500 018, Telangana, India
 T: +91 40 23704923 / 25



HETERO LABS LIMITED
 UNIT-III (E.O.U)
 Factory : 22-110, IDA, Jeedimetla,
 Hyderabad - 500 055, Telangana, INDIA.
 Phone : +91 40 23096171 / 72 / 73 / 74

		Certificate No.: Сертифікат №:	03FP24001453	Page 3 of 3 Сторінка 3 з 3
9	Assay Each tablet contains Levocetirizine dihydrochloride: - mg - % Labeled amount Кількісне визначення: кожна таблетка містить левоцетиризину дигідрохлорид: - мг - % від номінального значення	4.75 – 5.25 95.0 – 105.0 4.75 – 5.25 95.0 – 105.0	4.89 97.8 4.89 97.8	
10	Microbiological examination 1. Total aerobic microbial count (ТАМС): Total combined yeast and molds count (ТУМС): 2. Test for specified Microorganisms: <i>Escherichia coli</i> : Мікробіологічна чистота 1. Загальне число аеробних мікроорганізмів (ТАМС): Загальне число дріжджових та плісневих грибів (ТУМС): 2. Випробування на окремі види мікроорганізмів: <i>Escherichia coli</i> :	Not more than 10^3 cfu/g Not more than 10^2 cfu/g Should be absent /g Не більше 10^3 КУО/г Не більше 10^2 КУО/г Мають бути відсутні в 1 г	Less than 10 cfu per g Less than 10 cfu per g Absent per g Менше 10 КУО/г Менше 10 КУО/г Відсутні в 1 г	
11	Identification of colorant: - titanium dioxide Ідентифікація барвників: - титану діоксид	A yellow red colour to orange red colour should develop immediately Забарвлення від жовто-червоного до оранжево- червоного повинно проявитись негайно	A yellow red colour to orange red colour develops immediately Забарвлення від жовто-червоного до оранжево- червоного проявляється негайно	
	Labelling	Should correspond to the requirements of MQC.	Corresponds to the requirements of MQC.	
	Маркування	Повинно відповідати вимогам МКЯ.	Відповідає вимогам МКЯ.	
	Packaging	Should correspond to the requirements of MQC.	Corresponds to the requirements of MQC.	
	Пакування	Повинно відповідати вимогам МКЯ.	Відповідає вимогам МКЯ.	

I hereby certify that the above information is authentic and accurate. This batch of product has been manufactured, including packaging/labeling and quality control at the abovementioned site in full compliance with the GMP requirements of the local Regulatory Authority and with the specification available in registration dossier. The batch processing, packaging and analysis records were reviewed and found to be in compliance with GMP.

Цим я засвідчую, що наведена вище інформація є достовірною та точною. Цю серію продукції було вироблено (включаючи пакування/маркування) та контроль її якості на вищезазначеній виробничій дільниці проведено у повній відповідності з вимогам GMP, встановленими місцевим регуляторним органом, а також відповідно до специфікації, що міститься в реєстраційному досьє. Протоколи виробництва, пакування та аналізу було переглянуто та встановлено відповідність GMP.

Position of person authorising the batch release Посада особи, яка видала дозвіл на випуск серії	Name Прізвище Parameswara Reddy. P AGM-Quality Assurance Парамесвара Редді. П ПГК-Забезпечення Якості
Signature of person authorising the batch release Підпис особи, яка видала дозвіл на випуск серії	
Date of signature Дата підписання	11-03-2024



Corporate
 7-2-A2, Industrial Estates, Sanath Nagar, Hyderabad-500 018, Telangana, India
 T: +91 40 23704923 / 25



19

ДЕРЖАВНА СЛУЖБА З ЛІКАРСЬКИХ ЗАСОБІВ ТА КОНТРОЛЮ ЗА НАРКОТИКАМИ У КИЇВСЬКІЙ ОБЛАСТІ

пров. Світличної Надії, 3, м.Київ, 02099, тел/факс: (044) 363-06-50
E-mail: dls.ko@dls.gov.ua, Код ЄДРПОУ 37078774

ВИСНОВОК

про якість ввезеного в Україну лікарського засобу

02.05.2024

№ 16630/24/10

ЛАЗИН

(найменування лікарського засобу згідно з реєстраційним посвідченням)

таблетки, вкриті плівковою оболонкою по 5 мг, по 10 таблеток у блістері; по 3 блістери в картонній коробці

(форма випуску, дозування, вид пакування лікарського засобу)

Номер реєстраційного посвідчення UA/17410/01/01 строк дії реєстраційного посвідчення 17.05.2024

Серія лікарського засобу № **E240518**

Кількість ввезеного лікарського засобу 35376

Виробник

Гетеро Лабз Лімітед, Індія

(найменування виробника лікарського засобу, країна походження)

Ввезено в Україну

**Товариство з обмеженою відповідальністю "АМАРОКС
ЮКРЕЙН ЛІМІТЕД", ідент. код: 43687709**

(найменування та код за ЄДРПОУ юридичної особи або прізвище, ім'я, по батькові фізичної особи - підприємця, її місце проживання та реєстраційний номер облікової картки платника податків або серія та номер паспорта)

Протокол візуального контролю від 10.04.2024 № 0848/3.

Лабораторний аналіз якості лікарського засобу здійснений:

ДП "Центральна лабораторія з аналізу якості лікарських засобів і медичної продукції"
(м.Київ, вул. Кудрявська 10г м.Київ, вул. Кудрявська 8В Київська область, с. Нові Петрівці,
вул. Івана Франка, 19)

(найменування та місцезнаходження лабораторії, що провела лабораторний аналіз якості)

Висновок щодо якості лікарського засобу, виданий лабораторією від 01.05.2024 № 0865

Результати лабораторного аналізу якості лікарського засобу за перевіреними показниками **відповідають** вимогам методів контролю якості (аналітично-нормативної документації).

За результатами державного контролю встановлено, що лікарський засіб ввезено в Україну з **дотриманням** вимог законодавства щодо забезпечення якості лікарських засобів.

В.о. начальника служби
(ініціали та прізвище)



Ольга СРЬОМЕНКО

(ініціали та прізвище)