

CERTIFICATE OF ANALYSIS
СЕРТИФИКАТ АНАЛИЗА

Product : Cetrine film coated tablets, 10 mg			
Продукт : Цетрин® таблетки, покрытые пленочной оболочкой, 10 мг			
Batch No / Серия № : B2301265	Batch Quantity / Объем партии : 687.600 KG / 687,600 КГ		
Analytical Report No / Аналитический отчет № : 2002FP23001014	Date of Analysis / Дата анализа : 18-04-2023		
Date of Manufacture / Дата производства : 03/2023	Date of Expiry / Годен до : 02/2026		
Analysis performed according ND / Анализ проведен по НД: П N013283/01-160919 (amend № 1 from 12.05.2020 / изм. № 1 от 12.05.2020, amend № 2 from 07.10.2021 / изм. № 2 от 07.10.2021)			

№	Test / Показатель	Result / Результаты	Specification / Норма
1	Description / Описание	White coloured, round, biconvex film coated tablet with a breakline on one side. White core on a cross section. / Круглые двояковыпуклые таблетки, покрытые пленочной оболочкой белого цвета, с риской на одной стороне. На поперечном разрезе – ядро белого цвета.	White or off white coloured, round, biconvex film coated tablet with a breakline on one side. White to off-white core on a cross section. / Круглые двояковыпуклые таблетки, покрытые пленочной оболочкой белого или почти белого цвета, с риской на одной стороне. На поперечном разрезе – ядро от белого до почти белого цвета.
2	Identification by HPLC/ Подлинность	Complies as prescribed / Соответствует	The retention time of the main peak in the chromatogram of test solution should correspond to the retention time of the main peak in the chromatogram of cetirizine dihydrochloride reference standard solution (section Assay). / Время удерживания основного пика на хроматограмме испытуемого раствора должно соответствовать времени удерживания основного пика на хроматограмме раствора стандартного образца цетиризина гидрохлорида (раздел «Количественное определение»).
3	Average weight / Средняя масса	190.2 mg / 190,2 мг	191.0 mg ± 3.0% (185.3 mg-196.7 mg) 191,0 мг ± 3,0% (от 185,3 мг до 196,7 мг)
4	Water / Вода	3.0% w/w / 3,0%	Not more than 8.0% w/w / Не более 8,0 %
5	Uniformity of dosage units / Однородность дозирования	2.0 / 2,0	The acceptance value (AV) should be less than or equal to 15.0 / Показатель приемлемости (AV) должен быть не более 15,0.

Remarks : The Product confirms to ND/

Примечание: Продукт соответствует требованиям НД

Conclusion : APPROVED /

Заключение: ОДОБРЕНО

WI-GLOB-QA-0669-1.0

CERTIFICATE OF ANALYSIS
СЕРТИФИКАТ АНАЛИЗА

Product : Cetrine film coated tablets, 10 mg			
Продукт : Цетрин® таблетки, покрытые пленочной оболочкой, 10 мг			
Batch No / Серия № : B2301265	Batch Quantity / Объем партии : 687.600 KG / 687,600 КГ		
Analytical Report No / Аналитический отчет № : 2002FP23001014	Date of Analysis / Дата анализа : 18-04-2023		
Date of Manufacture / Дата производства : 03/2023	Date of Expiry / Годен до : 02/2026		
Analysis performed according ND / Анализ проведен по НД: П N013283/01-160919 (amend № 1 from 12.05.2020 / изм. № 1 от 12.05.2020, amend № 2 from 07.10.2021 / изм. № 2 от 07.10.2021)			

№	Test / Показатель	Result / Результаты	Specification / Норма
6	Dissolution / Растворение	96%, 97%, 100%, 97%, 102%, 100%	Not less than 80% (Q) of the labeled amount of $C_{21}H_{25}ClN_2O_3 \cdot 2HCl$ (cetirizine dihydrochloride) is dissolved in 30 minutes / Не менее 80 % (Q) от номинального содержания $C_{21}H_{25}ClN_2O_3 \cdot 2HCl$ (цетиризина дигидрохлорид) через 30 мин.
7	Impurities by HPLC/ Родственные примеси цетиризина	Not detected / Не обнаружена	a) Not more than 0.2 % / не более 0,2 %
	a) Impurity A / примесь А	Less than LOQ (LOQ = 0.010 %) / Ниже предела количественного определения (ПКО = 0,010%)	b) Not more than 0.2 % / не более 0,2 %
	b) Impurity B / примесь В		c) Not more than 0.2 % / не более 0,2 %
	c) Impurity C / примесь С	0.02% / 0,02%	d) Not more than 0.2 % / не более 0,2 %
	d) Impurity D / примесь D	Not detected / Не обнаружена	e) Not more than 0.2 % / не более 0,2 %
	e) Impurity E / примесь E	0.02% / 0,02%	f) Not more than 0.2 % / не более 0,2 %
	f) Impurity F / примесь F	Less than Limit of Detection (LOD = 0.015%) / Ниже предела обнаружения (ПО = 0,015%)	g) Not more than 0.2% / Не более 0,2%
	g) Any unspecified impurity / Любая единичная неидентифицированная примесь	0.06% / 0,06%	h) Not more than 2.0% / Не более 2,0%
	h) Total impurities / Сумма примесей	0.2% / 0,2%	

Remarks : The Product confirms to ND/

Примечание: Продукт соответствует требованиям НД

Conclusion : APPROVED /

Заключение: ОДОБРЕНО

WI-GLOB-QA-0669-1.0

CERTIFICATE OF ANALYSIS
СЕРТИФИКАТ АНАЛИЗА

Product : Cetrine film coated tablets, 10 mg	Продукт : Цетрин® таблетки, покрытые пленочной оболочкой, 10 мг
Batch No / Серия № : B2301265	Batch Quantity / Объем партии : 687.600 KG / 687,600 КГ
Analytical Report No / Аналитический отчет № : 2002FP23001014	Date of Analysis / Дата анализа : 18-04-2023
Date of Manufacture / Дата производства : 03/2023	Date of Expiry / Годен до : 02/2026
Analysis performed according ND / Анализ проведен по НД: П N013283/01-160919 (amend № 1 from 12.05.2020 / изм. № 1 от 12.05.2020, amend № 2 from 07.10.2021 / изм. № 2 от 07.10.2021)	

№	Test / Показатель	Result / Результаты	Specification / Норма
8	Microbial limits / Микробиологическая чистота a) Total aerobic microbial count / Общее число аэробных микроорганизмов b) Total combined yeasts and mould count / Общее число дрожжевых и плесневых грибов c) E. coli	Less than 10 CFU/g / Менее 10 КОЕ/г Less than 10 CFU/g / Менее 10 КОЕ/г Absent in 1g / Отсутствует в 1г	Not more than 1000 CFU/g / Не более 1000 КОЕ/г Not more than 100 CFU/g / Не более 100 КОЕ/г Shall be absent in 1g / Отсутствие в 1г
9	Assay / Количественное определение	9.87 mg / 9,87 мг	Each film coated tablet contains not less than 9.0 mg and not more than 11.0 mg C ₂₁ H ₂₅ ClN ₂ O ₃ ·2HCl (cetirizine dihydrochloride) per tablet / От 9,0 мг до 11,0 мг C ₂₁ H ₂₅ ClN ₂ O ₃ ·2HCl (цетиризина дигидрохлорид) в таблетке.
10	Package / Упаковка	10 tablets in PVC/aluminum blister. 3 blisters and patient information leaflet in a carton. / По 10 таблеток в ПВХ/алюминиевом блистере. По 3 блистера вместе с инструкцией по применению упакованы в пачку картонную.	10 tablets in PVC/aluminum blister. 2 or 3 blisters and patient information leaflet in a carton. "In bulk" package: 10 blisters in a carton. 252 cartons in master carton. / По 10 таблеток в ПВХ/алюминиевом блистере. По 2 или 3 блистера вместе с инструкцией по применению упакованы в пачку картонную. Упаковка "in-bulk": По 10 блистеров помещают в картонную коробку. По 252 картонные коробки помещают в картонный короб.
11	Labeling / Маркировка	According to ND / В соответствии с НД	
12	Storage conditions / Хранение	At temperature below 25 °C. / При температуре не выше 25 °C.	
13	Shelf life / Срок годности	3 years / 3 года	


Remarks : The Product confirms to ND/

Примечание: Продукт соответствует требованиям НД

Conclusion : APPROVED /

Заключение: ОДОБРЕНО

WI-GLOB-QA-0669-1.0

ELECTRONIC SIGNATURES		Dr.Reddy's 	
Title	B2301265		
Document No. - Version	QUA-FT02-2169 - 1.0, CURRENT	Approved Date	19-Apr-2023

Intention	Employee ID	User Name	Date (IST)
Prepared By	P00021162	Latha Dasi	19/04/2023 17:28:13
Reviewed And Approved By	P00034556	V Krishna Nimmakayala	19/04/2023 18:01:57
Approved By QA	P00019846	K Narayana Swamy	19/04/2023 18:15:41

Uncontrolled Copy

Approved