

CERTIFICATE OF ANALYSIS
СЕРТИФИКАТ АНАЛИЗА

Product : Cetrine film-coated tablets 10 mg Продукт: Цетрин, таблетки, покрытые пленочной оболочкой, 10 мг			
Batch No / Серия №	: B2302389	Batch Quantity / Объем серии	: 955.000 KG / 955,000 КГ
Analytical Report No / Аналитический отчет №	: 2002FP23001787	Date of Analysis / Дата анализа	: 30-07-2023
Date of Manufacture / Дата производства	: 06/2023	Date of Expiry / Годен до	: 05/2026
Analysis performed according ND: / Анализ проведен по НД: П N013283/01-170223			

Page 1 of 5 / Стр. 1 из 5

№	Test / Показатель	Result / Результаты	Specification / Норма
1	Description / Описание	White colored, round, biconvex film-coated tablets with a break line on one side. White core on 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 colored, round, biconvex film-coated tablets with a break line on one side. White to off-white core on 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. Cetirizine / Подлинность. Цетиризин		
	1. HPLC / ВЭЖХ	Complies as prescribed / Соответствует требованиям	The retention time of the main peak in the chromatogram of test solution should comply with the retention time of the main peak in the chromatogram of Cetirizine Hydrochloride 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»).




Remarks : The Product confirms to ND/ Примечание: Продукт соответствует требованиям НД		Conclusion : APPROVED / Заключение: ОДОБРЕНО
Prepared by / Подготовлено: D. Latha- Quality Control- Team Member 	Checked by / Проверено: T. Venkata Ramana- Quality Control- Team Member 	Approved by: Manager/Executive / Одобрено: Менеджер / Руководитель K. Narayana Swamy- Quality Assurance- Team Member 
Date /Дата: 31-07-2023	Date /Дата: 31-07-2023	Date /Дата: 31-07-2023

CERTIFICATE OF ANALYSIS
СЕРТИФИКАТ АНАЛИЗА

Product : Cetrine film-coated tablets 10 mg Продукт: Цетрин, таблетки, покрытые пленочной оболочкой, 10 мг	
Batch No / Серия №	: B2302389
Analytical Report No / Аналитический отчет №	: 2002FP23001787
Date of Manufacture / Дата производства	: 06/2023
Batch Quantity / Объем серии	: 955.000 KG / 955,000 КГ
Date of Analysis / Дата анализа	: 30-07-2023
Date of Expiry / Годен до	: 05/2026
Analysis performed according ND: / Анализ проведен по НД: П N013283/01-170223	

Page 2 of 5 / Стр. 2 из 5

	2. UV spectrophotometry / УФ-спектрофотометрия	Complies as prescribed / Соответствует требованиям	The UV-spectrum of the test solution and the Cetrizine Hydrochloride reference standard solution in the range 200 nm to 400 nm should exhibit maxima absorbance at about the same wavelengths with an allowed variation of ± 2 nm. / УФ-спектры поглощения испытуемого раствора и раствора стандартного образца цетиризина гидрохлорида в области от 200 до 400 нм должны иметь максимумы поглощения при одной и той же длине волны с допустимым отклонением ± 2 нм.												
3	Water / Вода	3.4 %w/w / 3,4%	Not more than 8.0 % / Не более 8,0 %												
4	Uniformity of dosage units / Однородность дозирования	3.9 / 3,9	The acceptance value (AV) should be less than or equal to 15.0 / Показатель приемлемости (AV) должен быть не более 15,0.												
5	Dissolution / Растворение	<table border="1"> <tr><td>Unit-1 / Табл.-1</td><td>99%</td></tr> <tr><td>Unit-2 / Табл.-2</td><td>98%</td></tr> <tr><td>Unit-3 / Табл.-3</td><td>100%</td></tr> <tr><td>Unit-4 / Табл.-4</td><td>98%</td></tr> <tr><td>Unit-5 / Табл.-5</td><td>99%</td></tr> <tr><td>Unit-6 / Табл.-6</td><td>100%</td></tr> </table>	Unit-1 / Табл.-1	99%	Unit-2 / Табл.-2	98%	Unit-3 / Табл.-3	100%	Unit-4 / Табл.-4	98%	Unit-5 / Табл.-5	99%	Unit-6 / Табл.-6	100%	Not less than 80 % (Q) of nominal content of $C_{21}H_{25}ClN_2O_3 \cdot 2HCl$ (Cetirizine Dihydrochloride) after 30 min. / Не менее 80 % (Q) от номинального содержания $C_{21}H_{25}ClN_2O_3 \cdot 2HCl$ (цетиризина дигидрохлорид) через 30 мин.
Unit-1 / Табл.-1	99%														
Unit-2 / Табл.-2	98%														
Unit-3 / Табл.-3	100%														
Unit-4 / Табл.-4	98%														
Unit-5 / Табл.-5	99%														
Unit-6 / Табл.-6	100%														


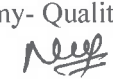
Remarks : The Product confirms to ND/ Примечание: Продукт соответствует требованиям НД		Conclusion : APPROVED / Заключение: ОДОБРЕНО
Prepared by / Подготовлено: D. Latha- Quality Control- Team Member 	Checked by / Проверено: T. Venkata Ramana- Quality Control- Team Member 	Approved by: Manager/Executive / Одобрено: Менеджер / Руководитель K. Narayana Swamy- Quality Assurance- Team Member 
Date /Дата: 31-07-2023	Date /Дата: 31-07-2023	Date /Дата: 31-07-2023

CERTIFICATE OF ANALYSIS
СЕРТИФИКАТ АНАЛИЗА

Product : Cetrine film-coated tablets 10 mg Продукт: Цетрин, таблетки, покрытые пленочной оболочкой, 10 мг		
Batch No / Серия №	: B2302389	Batch Quantity / Объем серии
Analytical Report No / Аналитический отчет №	: 2002FP23001787	Date of Analysis / Дата анализа
Date of Manufacture / Дата производства	: 06/2023	Date of Expiry / Годен до
Analysis performed according ND: / Анализ проведен по НД: II N013283/01-170223		

Page 3 of 5 / Стр. 3 из 5

6	Related Substances / Родственные примеси		
	Impurity A / Примесь А	Not detected / не обнаружена	Not more than 0.2 % / Не более 0,2 %
	Impurity B / Примесь В	Not detected / не обнаружена	Not more than 0.2 % / Не более 0,2 %
	Impurity C / Примесь С	Not detected / не обнаружена	Not more than 0.2 % / Не более 0,2 %
	Impurity D / Примесь D	Not detected / не обнаружена	Not more than 0.2 % / Не более 0,2 %
	Impurity E / Примесь E	Not detected / не обнаружена	Not more than 0.2 % / Не более 0,2 %
	Impurity F / Примесь F	0.04% / 0,04%	Not more than 0.2 % / Не более 0,2 %
	Any individual unidentified impurity / Любая единичная неидентифицированная примесь	Not detected / не обнаружена 0.13% / 0,13%	Not more than 0.2 % / Не более 0,2 %
	Total impurities / Сумма примесей	0.2% / 0,2%	Not more than 2.0 % / Не более 2,0 %
7	Assay / Количественное определение	10.03 mg / 10,03 мг 100.3% / 100,3%	From 9.0 mg to 11.0 mg of C ₂₁ H ₂₅ ClN ₂ O ₃ ·2HCl (Cetirizine dihydrochloride) in tablet (from 90.0 % to 110.0 % of label claim). / От 9,0 мг до 11,0 мг C ₂₁ H ₂₅ ClN ₂ O ₃ ·2HCl (цетиризина дигидрохлорид) в таблетке (от 90 % до 110 % от номинального содержания).

Remarks : The Product confirms to ND/ Примечание: Продукт соответствует требованиям НД		Conclusion : APPROVED / Заключение: ОДОБРЕНО
Prepared by / Подготовлено: D. Latha- Quality Control- Team Member 	Checked by / Проверено: T. Venkata Ramana- Quality Control- Team Member 	Approved by: Manager/Executive / Одобрено: Менеджер / Руководитель K. Narayana Swamy- Quality Assurance- Team Member 
Date /Дата: 31-07-2023	Date /Дата: 31-07-2023	Date /Дата: 31-07-2023

CERTIFICATE OF ANALYSIS
СЕРТИФИКАТ АНАЛИЗА

Product : Cetrine film-coated tablets 10 mg Продукт: Цетрин, таблетки, покрытые пленочной оболочкой, 10 мг	
Batch No / Серия №	: B2302389
Analytical Report No / Аналитический отчет №	: 2002FP23001787
Date of Manufacture / Дата производства	: 06/2023
Batch Quantity / Объем серии	: 955.000 KG / 955,000 КГ
Date of Analysis / Дата анализа	: 30-07-2023
Date of Expiry / Годен до	: 05/2026
Analysis performed according ND: / Анализ проведен по НД: П N013283/01-170223	

Page 4 of 5 / Стр. 4 из 5

8	Subdivision of tablets / Однородность масс при делении таблеток	Complies as prescribed / Соответствует требованиям	The tablets comply with the test, if not more than 1 individual mass is outside the limits of 85 % to 115 % of the average mass. The tablets fail to comply with the test, if more than 1 individual mass is outside these limits or, if 1 individual mass is outside the limits of 75 % to 125 % of the average mass. / Таблетки соответствуют требованиям, если не более 1 единичная масса отклоняется за пределы 85 % - 115 % от средней массы. Таблетки не соответствуют требованиям, если более чем 1 индивидуальная масса отклоняется от этих пределов или, если 1 индивидуальная масса отклоняется за пределы 75 % - 125 % от средней массы.
9	Microbial enumeration tests* / Микробиологическая чистота*		
	a) Total Aerobic Microbial Count / Общее число аэробных микроорганизмов	Less than 10 CFU/g / Менее 10 КОЕ/г	Not more than 1000 CFU/g / Не более 1000 КОЕ/г
	b) Total Combined Yeast and moulds count / Общее число дрожжевых и плесневых грибов	Less than 10 CFU/g / Менее 10 КОЕ/г	Not more than 100 CFU/g / Не более 100 КОЕ/г
	c) <i>Escherichia Coli</i>	Absent in 1 gram / Отсутствует в 1 г	Shell be absent in 1 gram / Отсутствие в 1 г

Remarks : The Product confirms to ND/ Примечание: Продукт соответствует требованиям НД		Conclusion : APPROVED / Заключение: ОДОБРЕНО
Prepared by / Подготовлено: D. Latha- Quality Control- Team Member 	Checked by / Проверено: T. Venkata Ramana- Quality Control- Team Member 	Approved by: Manager/Executive / Одобрено: Менеджер / Руководитель K. Narayana Swamy- Quality Assurance- Team Member 
Date /Дата: 31-07-2023	Date /Дата: 31-07-2023	Date /Дата: 31-07-2023

CERTIFICATE OF ANALYSIS
СЕРТИФИКАТ АНАЛИЗА

Product : Cetrine film-coated tablets 10 mg Продукт: Цетрин, таблетки, покрытые пленочной оболочкой, 10 мг	
Batch No / Серия №	: B2302389
Analytical Report No / Аналитический отчет №	: 2002FP23001787
Date of Manufacture / Дата производства	: 06/2023
Batch Quantity / Объем серии	: 955.000 KG / 955,000 КГ
Date of Analysis / Дата анализа	: 30-07-2023
Date of Expiry / Годен до	: 05/2026
Analysis performed according ND: / Анализ проведен по НД: П N013283/01-170223	

Page 5 of 5 / Стр. 5 из 5

10	Packaging / Упаковка	10 tablets in PVC/PVDC//aluminum blister. 3 blisters and patient information leaflet in a carton. / По 10 таблеток в ПВХ/ПВДХ//алюминиевом блистере. 3 блистера вместе с инструкцией по применению упакованы в пачку картонную.	10 tablets in PVC/PVDC//aluminum blister. 2 or 3 blisters and patient information leaflet in a carton. / По 10 таблеток в ПВХ/ПВДХ//алюминиевом блистере. По 2 или 3 блистера вместе с инструкцией по применению упакованы в пачку картонную.
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	

* - Performed by the manufacturer at release periodically: every 20-th batch or at least once a year. The parameter may be absent from the Company's certificate of analysis. /

* - Проводится производителем при выпуске периодически: для каждой 20-ой серии или не менее 1 раза в год. Показатель может быть не включен в сертификат анализа фирмы.

Remarks : The Product confirms to ND/ Примечание: Продукт соответствует требованиям НД		Conclusion : APPROVED / Заключение: ОДОБРЕНО
Prepared by / Подготовлено: D. Latha- Quality Control- Team Member 	Checked by / Проверено: T. Venkata Ramana- Quality Control- Team Member 	Approved by: Manager/Executive / Одобрено: Менеджер / Руководитель K. Narayana Swamy- Quality Assurance- Team Member 
Date /Дата: 31-07-2023	Date /Дата: 31-07-2023	Date /Дата: 31-07-2023