

#### **CERTIFICATE OF ANALYSIS** СЕРТИФИКАТ АНАЛИЗА

| Product : Telsartan H (Hydi  |                       |                            |                        |  |
|--|-----------------------|----------------------------|------------------------|--|
| <b>Продукт:</b> Телсартан <sup>®</sup> Н (ги   | идрохлоротиазид+телми | сартан) таблетки 12,5 мг+8 | Омг                    |  |
| Market / Рынок   | : Russia / Россия     |                            |                        |  |
| Batch No. /  | 02402760              | Batch Quantity /           | 650000 tab /           |  |
| Серия №  | : C2403769            | Размер серии               | • 650000 таб           |  |
| Analytical Report No. /  | : 890001728874        | Date of Analysis /         | : 30/03/2024           |  |
| Аналитический отчет №  | . 090001/200/4        | Дата анализа               | . 50/05/2024           |  |
| Date of Manufacture /  | : 09/02/2024          | Date of Expiry /           | : 31/01/2026           |  |
| Дата производства  | . 09/02/2024          | Годен до                   | . 51/01/2020           |  |
| Mfg. License No. /   |                       |                            |                        |  |
| Производственная   | : 59/RR/AP/97/F/R     | MA number: / Номер РУ      | : ЛП-№(001632)-(РГ-RU) |  |
| лицензия №   |                       |                            |                        |  |
| Analysis performed according ND / Анализ проведен по НД: ЛП-№(001632)-(РГ-RU)-040823 |                       |                            |                        |  |

|    |                        | Page 1 of 7 / Стр. 1 из 7   |   |  |  |
|----|------------------------|---|---|--|--|
| N⁰ | Test / Показатель      | Result / Результаты   | Specification / Норма   |  |  |
| 1  | Description / Описание | light pink layer on one side and white<br>layer with possible pink patches on the<br>other side with break line and 'T' & '2'<br>debossed on either side of break line. /<br>Овальной формы, двояковыпуклые,<br>двухслойные таблетки, один слой<br>светло-розового цвета, другой слой<br>белого цвета с возможными<br>вкраплениями розового цвета. На<br>белой поверхности таблеток имеется | Oval biconvex bilayered tablets with light<br>pink to pink layer on one side and white to off<br>white layer with possible pink patches on the<br>other side with break line and 'T' & '2'<br>debossed on either side of break line. /<br>Овальной формы, двояковыпуклые,<br>двухслойные таблетки, один слой от<br>светло-розового до розового цвета, другой<br>слой от белого до почти белого цвета с<br>возможными вкраплениями розового<br>цвета. На белой поверхности таблеток<br>имеется риска и тиснения «Т» и «2» по<br>разные стороны от нее. |  |  |

| Remarks : The Product confirms to N | Conclusion : APPROVED /          |                                   |
|-------------------------------------|----------------------------------|-----------------------------------|
| Примечание: Продукт соответствуе    | Заключение: ОДОБРЕНО             |                                   |
| A                                   |                                  |                                   |
| Prepared by /                       | Approved by: Manager/Executive / |                                   |
| Подготовлено:                       | Проверено:                       | Одобрено: Менеджер / Руководитель |
|                                     | P F.                             | 2                                 |
| Date / 12-04-2024                   | Date /                           | Date / 12-04-2024                 |
| Дата:                               | Дата: <b>12-0 и - 202 и</b> .    | Дата:                             |

# Dr.Reddy's UNCONTROLLED COPY Issued On 12-04-2024

## <u>CERTIFICATE OF ANALYSIS</u> <u>СЕРТИФИКАТ АНАЛИЗА</u>

| Product : Telsartan H (Hydrochlorothiazide+Telmisartan) Tablets 12.5 mg+80 mg        |   |                       |                        |  |  |  |
|--|---|-----------------------|------------------------|--|--|--|
| Продукт: Телсартан <sup>®</sup> Н (ги  | Продукт: Телсартан <sup>®</sup> Н (гидрохлоротиазид+телмисартан) таблетки 12,5 мг+80 мг |                       |                        |  |  |  |
| Market / Рынок   | : Russia / Россия   |                       |                        |  |  |  |
| Batch No. /  | : C2403769  | Batch Quantity /      | 650000 tab /           |  |  |  |
| Серия №  | : C2403709  | Размер серии          | 650000 таб             |  |  |  |
| Analytical Report No. /  | : 890001728874  | Date of Analysis /    | : 30/03/2024           |  |  |  |
| Аналитический отчет №  | . 890001728874  | Дата анализа          | . 50/05/2024           |  |  |  |
| Date of Manufacture /  | : 09/02/2024  | Date of Expiry /      | : 31/01/2026           |  |  |  |
| Дата производства  | . 09/02/2024  | Годен до              | . 51/01/2020           |  |  |  |
| Mfg. License No. /   |   |                       |                        |  |  |  |
| Производственная   | : 59/RR/AP/97/F/R   | MA number: / Номер РУ | : ЛП-№(001632)-(РГ-RU) |  |  |  |
| лицензия №   |   |                       |                        |  |  |  |
| Analysis performed according ND / Анализ проведен по НД: ЛП-№(001632)-(РГ-RU)-040823 |   |                       |                        |  |  |  |

|    | x ====                    | Page 2 of 7 / Стр. 2 из 7      |                |   |
|----|---------------------------|--------------------------------|----------------|---|
| N⁰ | Test / Показатель         | Result / Результаты            |                | Specification / Норма   |
| 2  | Identification /          | The retention time of the      |                | The retention times of the main peaks in the                  |
|    | Идентификация             | in the chromatogram of         |                | chromatogram of test solution should                          |
|    | telmisartan and           | solution correspond to the     |                | correspond to those in the chromatogram of                    |
|    | hydrochlorothiazide /     | chromatogram of Telmi          |                | Telmisartan and Hydrochlorothiazide                           |
|    | телмисартан и             | Hydrochlorothiazide ref        |                | reference standards solution (section                         |
|    | гидрохлоротиазид          | standards solution (secti      | on "Assay"). / | "Assay"). /   |
|    |                           | Времена удерживания            | основных       | Времена удерживания основных пиков на                         |
|    |                           | пиков на хроматограм           | ме             | хроматограмме испытуемого раствора                            |
|    |                           | испытуемого раствора           |                | должны соответствовать временам                               |
|    |                           | соответствуют времен           | ам             | удерживания основных пиков на                                 |
|    |                           | удерживания основны            | х пиков на     | хроматограмме раствора стандартных                            |
|    |                           | хроматограмме раство           | *              | образцов телмисартана и                                       |
|    |                           | стандартных образцов           |                |   |
|    |                           | и гидрохлоротиазида (          |                | «Количественное определение»).                                |
|    |                           | «Количественное определение»). |                |   |
| 3  | Disintegration time /     | 07 min / 07 мин                |                | Not more than 15 min /  |
|    | Распадаемость             |                                |                | Не более 15 мин.  |
| 4  | Dissolution / Растворение |                                |                |   |
| 1  | Telmisartan / Телмисартан | Unit-1 / Табл1                 | 99 %           | Not less than 75 % (Q) of the labeled amount                  |
|    |                           | Unit-2 / Табл2                 | 101 %          | of $C_{33}H_{30}N_4O_2$ (Telmisartan) in 45 min. /            |
|    |                           | Unit-3 / Табл3                 | 101 %          | Не менее 75 % (Q) от номинального                             |
|    |                           | Unit-4 / Табл4                 | 100 %          | содержания С <sub>33</sub> Н <sub>30</sub> N4O2 (телмисартан) |
|    |                           | Unit-5 / Табл5                 | 102 %          | через 45 мин.   |
|    |                           | Unit-6 / Табл6                 | 102 %          |   |
|    | Hydrochlorothiazide /     | Unit-1 / Табл1                 | 103 %          | Not less than 75 % (Q) of the labeled amount                  |
|    | Гидрохлоротиазид          | Unit-2 / Табл2                 | 100 %          | of C7H8ClN3O4S2 (Hydrochlorothiazide) in                      |
|    |                           | Unit-3 / Табл3                 | 98 %           | 45 min. /   |

| Remarks : The Product confirms to N | Conclusion : APPROVED /   |                   |
|-------------------------------------|---|-------------------|
| Примечание: Продукт соответствуе    | Заключение: ОДОБРЕНО  |                   |
| Prepared by /<br>Подготовлено:      | Арргоved by: Manager/Executive /<br>Одобрено: Менеджер / Руководитель |                   |
| Date / 12-04-2024                   | Date /  | Date / 12-04-2024 |
| Дата:                               | Дата: <b>12-011-2021</b>  | Дата:             |



Dimer acid impurity /

Chloro analogue impurity /

Димерной кислоты

Хлоро аналога

#### <u>CERTIFICATE OF ANALYSIS</u> <u>СЕРТИФИКАТ АНАЛИЗА</u>

|   | CEFTNQUIKAT AHAJNIJA                       |  |                     |               |  |                                   |
|---|--|--|---------------------|---------------|--|-----------------------------------|
|   | <b>luct :</b> Telsartan H (Hydro           |  |                     |               |  |                                   |
| Про   | дукт: Телсартан <sup>®</sup> Н (гид        | дрохлор  | отиазид+телмиса     | ртан) т       | аблетки 12,5                           | мг+80 мг                          |
| Mar   | ket / Рынок                                | : Russia   | / Россия            |               |  |                                   |
|   | ch No. /                                   | : C2403  | 769                 | Batch         | Quantity /                             | . 650000 tab /                    |
|   | ия Ло                                      | . 02403  | 107                 |               | ер серии                               | 650000 таб                        |
|   | lytical Report No. /<br>литический отчет № | : 89000  | 1728874             |               | of Analysis /<br>анализа               | : 30/03/2024                      |
|   | e of Manufacture /<br>а производства       | : 09/02/   | 2024                | Date<br>Годен | of Expiry /<br>н до                    | : 31/01/2026                      |
| Mfg.<br>Проі  | License No. /                              | : 59/RR  | /AP/97/F/R          |               |  | рРУ : ЛП-№(001632)-(РГ-RU)        |
| Ana   | lysis performed accordin                   | ng ND /  | Анализ проведен     | і по Н,       | Д: ЛП-№(001                            | 632)-(PГ-RU)-040823               |
|   |  |  |                     |               |  | Page 3 of 7 / Стр. 3 из 7         |
| N⁰  | Test / Показатель                          |  | Result / Результаты |               |  | Specification / Норма             |
|   |  |  | Unit-4 / Табл4      |               | 96 %                                   | Не менее 75 % (Q) от номинального |
|   |  |  | Unit-5 / Табл5      |               | 100 %                                  | содержания С7Н8СІN3О4S2           |
|   |  |  | Unit-6 / Табл6 98 % |               | 98 %                                   | (гидрохлоротиазид) через 45 мин.  |
| 5   | Impurities / Примеси                       |  |                     |               |  |                                   |
| Telmisartan / Телмисартан<br>Impurity A / Примесь А |  | Below LOQ (LOQ = 0.003 %) / Ниже<br>предела количественного определения<br>(ПКО = 0,003 %) |                     |               | Not more than 0.20 % / Не более 0,20 % |                                   |
| Impurity В / Примесь В                              |  | Below LOQ (LOQ = 0.007 %) / Ниже<br>предела количественного определения<br>(ПКО = 0,007 %) |                     |               | Not more than 0.20 % / Не более 0,20 % |                                   |
| Impurity D / Примесь D 0.01%/                       |  | 0.01%/ 0,01%   | 0.01%/ 0,01%        |               | Not more than 0.20 % / Не более 0,20 % |                                   |
| Примесь TMS1 предела количе                         |  | Below LOQ (LOC<br>предела количест<br>определения (ПК                                      | гвенно              | ГО            | Not more than 0.20 % / Не более 0,20 % |                                   |

| Remarks : The Product confirms to N | Conclusion : APPROVED /    |                                   |
|-------------------------------------|----------------------------|-----------------------------------|
| Примечание: Продукт соответствуе    | Заключение: ОДОБРЕНО       |                                   |
| Prepared by /                       | Сhecked by /               | Арргоved by: Manager/Executive /  |
| Подготовлено:                       | Проверено:                 | Одобрено: Менеджер / Руководитель |
| Date / 12-04-2024                   | Date /                     | Date /                            |
| Дата:                               | Дата: <b>(2 -04 - 2024</b> | Дата:                             |

Not more than 0.20 % / Не более 0,20 %

Not more than 0.20 % / Не более 0,20 %

Not detected / не обнаружена

0.01%/0,01%



## <u>CERTIFICATE OF ANALYSIS</u> <u>СЕРТИФИКАТ АНАЛИЗА</u>

| Product : Telsartan H (Hydrochlorothiazide+Telmisartan) Tablets 12.5 mg+80 mg        |                   |                       |                        |  |  |
|--|-------------------|-----------------------|------------------------|--|--|
| Продукт: Телсартан <sup>®</sup> Н (ги  |                   |                       |                        |  |  |
| Market / Рынок   | : Russia / Россия |                       |                        |  |  |
| Batch No. /  | : C2403769        | Batch Quantity /      | 650000 tab /           |  |  |
| Серия №  | : C2403709        | Размер серии          | 650000 таб             |  |  |
| Analytical Report No. /  | : 890001728874    | Date of Analysis /    | : 30/03/2024           |  |  |
| Аналитический отчет №  | . 890001728874    | Дата анализа          | . 50/05/2024           |  |  |
| Date of Manufacture /  | : 09/02/2024      | Date of Expiry /      | : 31/01/2026           |  |  |
| Дата производства  | . 09/02/2024      | Годен до              | . 51/01/2020           |  |  |
| Mfg. License No. /   |                   |                       |                        |  |  |
| Производственная   | : 59/RR/AP/97/F/R | MA number: / Номер РУ | : ЛП-№(001632)-(РГ-RU) |  |  |
| лицензия №   |                   |                       |                        |  |  |
| Analysis performed according ND / Анализ проведен по НД: ЛП-№(001632)-(РГ-RU)-040823 |                   |                       |                        |  |  |

|     |  |  | Page 4 of 7 / Стр. 4 из 7              |
|-----|--|--|--|
| N⁰∣ | Test / Показатель  | Result / Результаты  | Specification / Норма                  |
|     | Any unspecified impurity /<br>Единичная<br>неидентифицированная<br>примесь | Below LOD (LOD = 0.017%) / Ниже<br>предела обнаружения (ПО = 0,017 %)                      | Not more than 0.20 % / Не более 0,20 % |
|     | Total impurities /<br>Сумма примесей                                       | 0.04%/ 0,04%   | Not more than 1.0 % / Не более 1,0 %   |
|     | Hydrochlorothiazide /<br>Гидрохлоротиазид                                  |  |  |
|     | Impurity А / Примесь А   | Not detected / не обнаружена   | Not more than 0.50 % / Не более 0,50 % |
|     | Impurity В / Примесь В   | Below LOQ (LOQ = 0.017 %) / Ниже<br>предела количественного определения<br>(ПКО = 0,017 %) | Not more than 0.50 % / Не более 0,50 % |
|     | Impurity C / Примесь C   | Below LOQ (LOQ = 0.03 %) / Ниже<br>предела количественного определения<br>(ПКО = 0,03 %)   | Not more than 0.50 % / Не более 0,50 % |
|     | Any unspecified impurity /<br>Единичная<br>неидентифицированная<br>примесь | Bełow LOD (LOD = 0.034%) / Ниже<br>предела обнаружения (ПО = 0,034 %)                      | Not more than 0.20 % / Не более 0,20 % |
|     | Total impurities /<br>Сумма примесей                                       | 0.03%/ 0,03%   | Not more than 1.0 % / Не более 1,0 %   |

| Remarks : The Product confirms to N | Conclusion : APPROVED /    |                                   |
|-------------------------------------|----------------------------|-----------------------------------|
| Примечание: Продукт соответствуе    | Заключение: ОДОБРЕНО       |                                   |
| Prepared by /                       | Сhecked by /               | Approved by: Manager/Executive /  |
| Подготовлено:                       | Проверено:                 | Одобрено: Менеджер / Руководитель |
| Date / 12-042024                    | Date /                     | Date /                            |
| Дата:                               | Дата: <b>12 -04 - 2024</b> | Дата: 12-04-2024                  |



#### **CERTIFICATE OF ANALYSIS** СЕРТИФИКАТ АНАЛИЗА

| Product : Telsartan H (Hyd   |   |                       |                         |  |  |  |
|--|---|-----------------------|-------------------------|--|--|--|
| <b>Продукт:</b> Телсартан <sup>®</sup> Н (г  | Продукт: Телсартан <sup>®</sup> Н (гидрохлоротиазид+телмисартан) таблетки 12,5 мг+80 мг |                       |                         |  |  |  |
| Market / Рынок   | : Russia / Россия   |                       |                         |  |  |  |
| Batch No. /  | : C2403769  | Batch Quantity /      | 650000 tab /            |  |  |  |
| Серия №  | : C2403709  | Размер серии          | • 650000 таб            |  |  |  |
| Analytical Report No. /  | : 890001728874  | Date of Analysis /    | : 30/03/2024            |  |  |  |
| Аналитический отчет №  | . 890001728874  | Дата анализа          | : 30/03/2024            |  |  |  |
| Date of Manufacture /  | : 09/02/2024  | Date of Expiry /      | : 31/01/2026            |  |  |  |
| Дата производства  | . 09/02/2024  | Годен до              | . 51/01/2020            |  |  |  |
| Mfg. License No. /   |   |                       |                         |  |  |  |
| Производственная   | : 59/RR/AP/97/F/R   | MA number: / Номер РУ | ′: ЛП-№(001632)-(РГ-RU) |  |  |  |
| лицензия №   |   |                       |                         |  |  |  |
| Analysis performed according ND / Анализ проведен по НД: ЛП-№(001632)-(РГ-RU)-040823 |   |                       |                         |  |  |  |

Page 5 of 7 / Стр. 5 из 7

| N₂ | Test / Показатель                  | Result / Результаты      | Specification / Норма  |  |  |
|----|------------------------------------|--------------------------|--|--|--|
| 6  | Water content / Содержание         | 1.4 % /1,4 %             | Not more than 6.0 % / Не более 6,0 %   |  |  |
|    | воды                               |                          |  |  |  |
| 7  | Uniformity of dosage units / O)    | ниц                      |  |  |  |
|    | Telmisartan / Телмисартан          | 2.1/2,1                  | The acceptance value (AV) should be less   |  |  |
|    |                                    |                          | than or equal to 15.0 / Показатель   |  |  |
|    | Hydrochlorothiazide /              | 4.0/4.0                  | приемлемости (AV) должен быть не более   |  |  |
|    | Гидрохлоротиазид                   |                          | 15,0   |  |  |
| 8  | Microbiological purity* / Мик      | робиологическая чистота* |  |  |  |
|    | a) Total Aerobic Microbial         | Less than 10 CFU/g /     | Not more than 10 <sup>3</sup> CFU/g /  |  |  |
|    | Count / Общее число                | Менее 10 КОЕ/г           | Не более 10 <sup>3</sup> КОЕ/г   |  |  |
|    | аэробных микроорганизмов           |                          |  |  |  |
|    | b) Total Combined Yeast and        | Less than 10 CFU/g /     | Not more than 10 <sup>2</sup> CFU/g /  |  |  |
|    | moulds count / Общее число         | Менее 10 КОЕ/г           | Не более 10 <sup>2</sup> КОЕ/г   |  |  |
|    | дрожжевых и плесневых              |                          |  |  |  |
|    | грибов                             |                          |  |  |  |
|    | c) Escherichia Coli                | Absent in 1 gram /       | Shall be absent in 1 gram /  |  |  |
|    |                                    | Отсутствует в 1 г        | Отсутствие в 1 г   |  |  |
| 9  | Assay / Количественное определение |                          |  |  |  |
|    | Telmisartan / Телмисартан          | 79.7 mg / 79,7 мг        | 76.0 mg to 84.0 mg of C <sub>33</sub> H <sub>30</sub> N <sub>4</sub> O <sub>2</sub>                    |  |  |
|    |                                    |                          | (Telmisartan) per tablet. /  |  |  |
|    |                                    |                          | От 76,0 мг до 84,0 мг С <sub>33</sub> Н <sub>30</sub> N <sub>4</sub> O <sub>2</sub>                    |  |  |
|    |                                    |                          | (телмисартан) в таблетке.  |  |  |
|    | Hydrochlorothiazide /              | 12.383 mg / 12,383 мг    | 11.875 mg to 13.125 mg of C7H8CIN3O4S2   |  |  |
|    | Гидрохлоротиазид                   |                          | (Hydrochlorothiazide) per tablet. /  |  |  |
|    |                                    |                          | От 11,875 мг до 13,125 мг С <sub>7</sub> Н <sub>8</sub> ClN <sub>3</sub> O <sub>4</sub> S <sub>2</sub> |  |  |
|    |                                    |                          | (гидрохлоротиазид) в таблетке.   |  |  |

| <b>Remarks : T</b> he Product confirms to N | Conclusion : APPROVED /      |                                   |
|---|------------------------------|-----------------------------------|
| Примечание: Продукт соответствуе            | Заключение: ОДОБРЕНО         |                                   |
| Prepared by /                               | Сhecked by /                 | Approved by: Manager/Executive /  |
| Подготовлено:                               | Проверено:                   | Одобрено: Менеджер / Руководитель |
| Date / 12-0 4-2024                          | Date /                       | Date /                            |
| Дата:                                       | Дата: <b>12 -0 U - 202 U</b> | Дата:                             |



### <u>CERTIFICATE OF ANALYSIS</u> <u>СЕРТИФИКАТ АНАЛИЗА</u>

| Product : Telsartan H (Hydi  | rochloroth | iazide+Telmisarta                            | n) Tablets 12.5 mg+80 | ) mg  |  |  |
|--|------------|--|-----------------------|---|--|--|
| Продукт: Телсартан <sup>®</sup> Н (г   | идрохлор   | отиазид+телмиса                              | ртан) таблетки 12,5 м | 1г+80 mг  |  |  |
| Market / Рынок   | : Russia   | / Россия                                     |                       |   |  |  |
| Batch No. /  | C2402      | 7(0  | Batch Quantity /      | 650000 tab /  |  |  |
| Серия №  | : C2403    | 709  | Размер серии          | <sup>:</sup> 650000 таб                                     |  |  |
| Analytical Report No. /  | . 80000    | 1728874                                      | Date of Analysis /    | : 30/03/2024  |  |  |
| Аналитический отчет № : 890  |            | 1720074                                      | Дата анализа          | . 30/03/2024  |  |  |
| Date of Manufacture /  | : 09/02/   | 2024   | Date of Expiry /      | : 31/01/2026  |  |  |
| Дата производства  | . 09/02/   | 2024   | Годен до              | . 51/01/2020  |  |  |
| Мfg. License No. /<br>Производственная : 59/RR/AP/97/F/R<br>лицензия №               |            | МА number: / Номер РУ : ЛП-№(001632)-(РГ-RU) |                       |   |  |  |
| Analysis performed according ND / Анализ проведен по НД: ЛП-№(001632)-(РГ-RU)-040823 |            |  |                       |   |  |  |
| Page 6 of 7 / Стр. 6 из 7  |            |  |                       |   |  |  |
| № Test / Показатель Result / Результ   |            | аты  | Specification / Норма |   |  |  |
| 10 Packaging / Описание 7 tablets in a (PVC/A  |            |  | C/Al/PA) foil/aluminu | AI/PA) foil/aluminum foil blister, 4 blisters and a patient |  |  |

|   | J1≌ | тем / показатель     | Specification / hopma   |  |  |  |
|---|-----|----------------------|---|--|--|--|
| ſ | 10  | Packaging / Описание | 7 tablets in a (PVC/AI/PA) foil/aluminum foil blister. 4 blisters and a patient |  |  |  |
|   |     | упаковки             | information leaflet (package insert) in a carton. /                             |  |  |  |
|   |     |                      | По 7 таблеток в блистере из (ПВХ/АІ/ПА) фольги/алюминиевой фольги. По 4         |  |  |  |
|   |     |                      | блистера вместе с инструкцией по применению (листком-вкладышем) в пачку         |  |  |  |
|   |     |                      | картонную.  |  |  |  |
|   |     |                      |   |  |  |  |

\*Test is performed periodically (with the interval of 1 from 20 batches, or at least once a year). The test can be absent in the Certificate of Analysis / \*Проводится производителем при выпуске периодически (с интервалом одна серия из 20 или не менее 1 раза в год). Показатель может быть не включен в сертификат анализа фирмы.

|   |   | T-1  |  |  |  |
|---|---|--|--|--|--|
| API name (INN) /                            | Hydrochlorothiazide /   | Telmisartan /  |  |  |  |
| Наименование АФС (МНН):                     | Гидрохлоротиазид  | Телмисартан  |  |  |  |
| API manufacturer batch number /             | 20126HCRII  | ABQH003070   |  |  |  |
| Номер серии производителя АФС:              |   |  |  |  |  |
| FP Manufacturer API Batch number /          | FCPA00568   | FCQA01116  |  |  |  |
| Номер серии субстанции                      |   |  |  |  |  |
| производителя ГЛФ:                          |   |  |  |  |  |
| API Manufactured by & country /             | Ipca Laboratories Limited, In   | ndia / Dr. Reddy's Laboratories Ltd., India /                |  |  |  |
| Производитель АФС, страна:                  | Ипка Лабораториз Лимитед, 1   | Индия Д-р Редди'с Лабораторис Лтд.,                          |  |  |  |
|   |   | Индия  |  |  |  |
| Name, address, authorization No for         | Survey No. 41, (Formulations Technical Operations - Unit-III), Bachupally     |  |  |  |  |
| FP manufacturing site / Control site /      | Village, Bachupally Mandal, Medchal Malkajgiri District., Bachupally (V),     |  |  |  |  |
| Release site /                              | Bachupally (M), Medchal - Malkajgiri (Dist.), Telangana State, India (license |  |  |  |  |
| Наименование, адрес, лицензия для           | No 59/RR/AP/97/F/R) /   |  |  |  |  |
| Производственная площадка /                 | Участок № 41 (Производо   | Участок № 41 (Производственное подразделение-III), Бачупалли |  |  |  |
|   | Вилладж, Бачупалли Мандал, Медчал Малкаджгири Дистрикт,                       |  |  |  |  |
| <b>Remarks : The Product confirms to NE</b> | )/  | Conclusion : APPROVED /                                      |  |  |  |
| Примечание: Продукт соответствует           |   | Заключение: ОДОБРЕНО   |  |  |  |
| Prepared by /                               | Checked by /  | pproved by: Manager/Executive /                              |  |  |  |
|   |   | Одобрено: Менеджер / Руководитель                            |  |  |  |
| Date / 12-04-2024                           |   | Date /   |  |  |  |
| Дата:                                       | Дата: 12-0С1-2024   | Дата: 12-04-2024   |  |  |  |



## СЕРТИФИКАТ АНАЛИЗА

| <b>Product :</b> Telsartan H (Hydr<br><b>Продукт:</b> Телсартан <sup>®</sup> H (ги |                  |             |                                    |                                 |
|--|------------------|-------------|------------------------------------|---------------------------------|
| Market / Рынок   | : Russia / Pocci |             |                                    |                                 |
| Batch No. /<br>Серия №   | : C2403769       |             | Batch Quantity /<br>Размер серии   | : 650000 tab /<br>650000 таб    |
| Analytical Report No. /<br>Аналитический отчет №                                   | : 8900017288     | 74          | Date of Analysis /<br>Дата анализа | : 30/03/2024                    |
| Date of Manufacture /<br>Дата производства   | : 09/02/2024     |             | Date of Expiry /<br>Годен до       | : 31/01/2026                    |
| Mfg. License No. /<br>Производственная<br>лицензия №                               | : 59/RR/AP/9     | 7/F/R       | MA number: / Номер РУ              | : ЛП-№(001632)-(РГ-RU)          |
| Analysis performed accord  | ing ND / Анал    | из проведен | н по НД: ЛП-№(001632)-             | -(PΓ-RU)-040823                 |
|  |                  |             | I                                  | Page 7 of 7 / Стр. 7 из 7       |
|  |                  | Бонупалии   | (В) Банулали (М) Мели              | ал Малиалигири (П) штат Теланга |

Бачупалли (В), Бачупали (М). Медчал-Малкаджгири (Д), штат Телангана, Индия (лицензия номер 59/RR/AP/97/F/R)

**Declaration of certification:** «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 above mentioned site(s) in full compliance with the GMP requirements of the Eurasian Economic Union and requirements to the medicinal quality and with the specifications in the Marketing Authorization dossier of the importing country. Production, packaging and testing records are verified and their compliance with Good Manufacturing Practice of the Eurasian Economic Union is established».

Заключение о соответствии: «Настоящим я подтверждаю, что приведенная выше информация является достоверной и точной. Эта серия продукции произведена (включая упаковку (маркировку) и контроль качества) на вышеуказанной производственной площадке (площадках) в полном соответствии с требованиями Правил надлежащей производственной практики Евразийского экономического союза и требованиями контроля качества лекарственных средств, а также в соответствии со спецификациями, содержащимися в регистрационном досье страны-импортера. Записи по производству, упаковке и анализу проверены, и установлено их соответствие требованиям Правил надлежащей производственной практики Евразийского экономического союза».

| Remarks : The Product confirms to N | Conclusion : APPROVED / |            |                                   |            |
|-------------------------------------|-------------------------|------------|-----------------------------------|------------|
| Примечание: Продукт соответствуе    | Заключение: ОДОБРЕНО    |            |                                   |            |
|                                     | A 11 X6                 |            |                                   |            |
| Prepared by /                       | Checked by /            |            | Approved by: Manager/Executive /  |            |
| Подготовлено:                       | Проверено (             |            | Одобрено: Менеджер / Руководитель |            |
| ,                                   | 4                       |            |                                   | 2          |
| Date / 12-04-2024                   | Date /                  |            | Date /                            |            |
| Дата:                               | Дата:                   | 12-04-2024 | Дата:                             | 12-04-2024 |