

CERTIFICATE OF ANALYSIS СЕРТИФИКАТ АНАЛИЗА

Product : Telsartan H (Hydi				
Продукт: Телсартан [®] 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 layer with possible pink patches on the other side with break line and 'T' & '2' debossed on either side of break line. / Овальной формы, двояковыпуклые, двухслойные таблетки, один слой светло-розового цвета, другой слой белого цвета с возможными вкраплениями розового цвета. На белой поверхности таблеток имеется	Oval biconvex bilayered tablets with light pink to pink layer on one side and white to off white layer with possible pink patches on the other side with break line and 'T' & '2' debossed on either side of break line. / Овальной формы, двояковыпуклые, двухслойные таблетки, один слой от светло-розового до розового цвета, другой слой от белого до почти белого цвета с возможными вкраплениями розового цвета. На белой поверхности таблеток имеется риска и тиснения «Т» и «2» по 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: 12-0 и - 202 и .	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 [®] Н (ги	Продукт: Телсартан [®] 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 ₃₃ Н ₃₀ 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 / Подготовлено:	Арргоved by: Manager/Executive / Одобрено: Менеджер / Руководитель	
Date / 12-04-2024	Date /	Date / 12-04-2024
Дата:	Дата: 12-011-2021	Дата:



Dimer acid impurity /

Chloro analogue impurity /

Димерной кислоты

Хлоро аналога

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

	CEFTNQUIKAT AHAJNIJA					
	luct : Telsartan H (Hydro					
Про	дукт: Телсартан [®] 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. / литический отчет №	: 89000	1728874		of Analysis / анализа	: 30/03/2024
	e of Manufacture / а производства	: 09/02/	2024	Date Годен	of Expiry / н до	: 31/01/2026
Mfg. 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 Impurity A / Примесь А		Below LOQ (LOQ = 0.003 %) / Ниже предела количественного определения (ПКО = 0,003 %)			Not more than 0.20 % / Не более 0,20 %	
Impurity В / Примесь В		Below LOQ (LOQ = 0.007 %) / Ниже предела количественного определения (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 предела количест 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: (2 -04 - 2024	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 [®] 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 / Единичная неидентифицированная примесь	Below LOD (LOD = 0.017%) / Ниже предела обнаружения (ПО = 0,017 %)	Not more than 0.20 % / Не более 0,20 %
	Total impurities / Сумма примесей	0.04%/ 0,04%	Not more than 1.0 % / Не более 1,0 %
	Hydrochlorothiazide / 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 предела количественного определения (ПКО = 0,017 %)	Not more than 0.50 % / Не более 0,50 %
	Impurity C / Примесь C	Below LOQ (LOQ = 0.03 %) / Ниже предела количественного определения (ПКО = 0,03 %)	Not more than 0.50 % / Не более 0,50 %
	Any unspecified impurity / Единичная неидентифицированная примесь	Bełow LOD (LOD = 0.034%) / Ниже предела обнаружения (ПО = 0,034 %)	Not more than 0.20 % / Не более 0,20 %
	Total impurities / 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: 12 -04 - 2024	Дата: 12-04-2024



CERTIFICATE OF ANALYSIS СЕРТИФИКАТ АНАЛИЗА

Product : Telsartan H (Hyd						
Продукт: Телсартан [®] Н (г	Продукт: Телсартан [®] 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 ³ CFU/g /		
	Count / Общее число	Менее 10 КОЕ/г	Не более 10 ³ КОЕ/г		
	аэробных микроорганизмов				
	b) Total Combined Yeast and	Less than 10 CFU/g /	Not more than 10 ² CFU/g /		
	moulds count / Общее число	Менее 10 КОЕ/г	Не более 10 ² 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 ₃₃ H ₃₀ N ₄ O ₂		
			(Telmisartan) per tablet. /		
			От 76,0 мг до 84,0 мг С ₃₃ Н ₃₀ N ₄ O ₂		
			(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 ₇ Н ₈ ClN ₃ O ₄ S ₂		
			(гидрохлоротиазид) в таблетке.		

Remarks : T 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: 12 -0 U - 202 U	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 [®] 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	[:] 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. / Производственная : 59/RR/AP/97/F/R 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,				
Remarks : The Product confirms to NE)/	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

Product : Telsartan H (Hydr Продукт: Телсартан [®] H (ги				
Market / Рынок	: Russia / Pocci			
Batch No. / Серия №	: C2403769		Batch Quantity / Размер серии	: 650000 tab / 650000 таб
Analytical Report No. / Аналитический отчет №	: 8900017288	74	Date of Analysis / Дата анализа	: 30/03/2024
Date of Manufacture / Дата производства	: 09/02/2024		Date of Expiry / Годен до	: 31/01/2026
Mfg. License No. / Производственная 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