

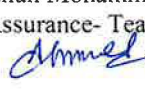



**CERTIFICATE OF ANALYSIS**  
**СЕРТИФИКАТ АНАЛИЗА**

<b>Product : Telsartan (Telmisartan) Tablets 40 mg</b> <b>Продукт: Телсартан® (Телмисартан) таблетки 40 мг</b>			
<b>Market / Рынок</b> : Russia / Россия			
<b>Batch No. / Серия №</b> : B2601159	<b>Batch Quantity / Размер серии</b> : 600000 tab / 600000 таб		
<b>Analytical Report No. / Аналитический отчет №</b> : 2002FP26000850	<b>Date of Analysis / Дата анализа</b> : 18-04-2026		
<b>Date of Manufacture / Дата производства</b> : 11-03-2026	<b>Date of Expiry / Годен до</b> : 28-02-2029		
<b>Mfg. License No. / Производственная лицензия №</b> : 63/RR/AP/96/F/R	<b>MA number: / Номер РУ</b> : ЛП-№(005432)-(РГ-RU)		
<b>Analysis performed according ND No / Анализ проведен по НД №: ЛП-№(005432)-(РГ-RU)-130524</b>			

Page 1 of 5 / Стр. 1 из 5

No №	Test / Показатель	Result / Результаты	Specification / Норма
1	<b>Appearance / Описание</b>	White, capsule shaped, biconvex tablet with "T" and "L" debossed on both sides from break line on one side and "40" debossed on the other side. / Таблетка капсуловидной формы, двояковыпуклая, белого цвета, на одной стороне разделительная риска и тиснение «Т» и «L» по разные стороны от нее, на другой стороне тиснение «40».	White to off-white, capsule shaped, biconvex tablet with "T" and "L" debossed on both sides from break line on one side and "40" debossed on the other side. / Таблетка капсуловидной формы, двояковыпуклая, белого или почти белого цвета, на одной стороне разделительная риска и тиснение «Т» и «L» по разные стороны от нее, на другой стороне тиснение «40».
2	<b>Identification / Идентификация</b>	The retention time of the main peak in the chromatogram of the test solution corresponds to that in the chromatogram of telmisartan reference standard solution. / Время удерживания основного пика на хроматограмме испытуемого раствора соответствует времени удерживания основного пика на хроматограмме раствора стандартного образца телмисартана.	The retention time of the main peak in the chromatogram of test solution should correspond to that in the chromatogram of telmisartan reference standard solution (Assay section). / Время удерживания основного пика на хроматограмме испытуемого раствора должно соответствовать времени удерживания основного пика на хроматограмме раствора стандартного образца телмисартана (раздел «Количественное определение»).
3	<b>Assay / Количественное определение</b>	39.8 mg / 39,8 мг (99.5% / 99,5%)	38.0 mg to 42.0 mg of C <sub>33</sub> H <sub>30</sub> N <sub>4</sub> O <sub>2</sub> (telmisartan) (95 to 105 % of label claim) per tablet. / От 38,0 мг до 42,0 мг C <sub>33</sub> H <sub>30</sub> N <sub>4</sub> O <sub>2</sub> (телмисартан) (от 95 до 105 % от номинального содержания) в таблетке.
4	<b>Water / Вода</b>	1.6% / 1,6%	Not more than 6.0 % . / Не более 6,0 %
5	<b>Disintegration / Распадаемость</b>	09 min 17 sec/ 09 мин 17 сек	Not more than 15 min / Не более 15 мин



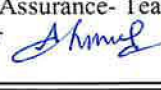

<b>Remarks : The Product confirms to ND/</b> <b>Примечание: Продукт соответствует требованиям НД</b>			<b>Conclusion : APPROVED /</b> <b>Заключение: ОДОБРЕНО</b>
Prepared by / Подготовлено: D. Latha - Quality control- Team Member 	Checked by / Проверено: N.V. Krishna - Quality control- Team Member 	Checked by (AQA) / Проверено (АОК): Ahamadullah Mohammad - Quality Assurance- Team Member 	Approved by: Quality Assurance/Authorized person / Одобрено: Обеспечение качества/Ответственное лицо: S. Haneef- Quality Assurance- Team Member 
Date /Дата: 21-04-2026	Date /Дата: 21-04-2026	Date /Дата: 21-04-2026	Date /Дата: 22-04-2026

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

<b>Product : Telsartan (Telmisartan) Tablets 40 mg</b> <b>Продукт: Телсартан® (Телмисартан) таблетки 40 мг</b>			
<b>Market / Рынок</b> : Russia / Россия			
<b>Batch No. / Серия №</b> : B2601159	<b>Batch Quantity / Размер серии</b> : 600000 tab / 600000 таб		
<b>Analytical Report No. / Аналитический отчет №</b> : 2002FP26000850	<b>Date of Analysis / Дата анализа</b> : 18-04-2026		
<b>Date of Manufacture / Дата производства</b> : 11-03-2026	<b>Date of Expiry / Годен до</b> : 28-02-2029		
<b>Mfg. License No. / Производственная лицензия №</b> : 63/RR/AP/96/F/R	<b>MA number: / Номер РУ</b> : ЛП-№(005432)-(РГ-RU)		
<b>Analysis performed according ND No / Анализ проведен по НД №: ЛП-№(005432)-(РГ-RU)-130524</b>			

Page 2 of 5 / Стр. 2 из 5

No №	Test / Показатель	Result / Результаты	Specification / Норма
6	<b>Dissolution / Растворение</b>	102%, 101%, 101%, 103%, 102%, 102%	Not less than 75 % (Q) of C <sub>33</sub> H <sub>30</sub> N <sub>4</sub> O <sub>2</sub> (telmisartan) in 30 min. / Не менее 75 % (Q) C <sub>33</sub> H <sub>30</sub> N <sub>4</sub> O <sub>2</sub> (телмисартан) через 30 мин.
7	<b>Related Substances / Родственные примеси</b>	Less than LOQ (LOQ = 0.003%) / Ниже предела количественного определения (ПКО = 0,003%)  Not detected / не обнаружена  0.01% / 0,01%  Not detected / не обнаружена  Less than LOQ (LOQ = 0.008%) / Ниже предела количественного определения (ПКО = 0,008%)  Not detected / не обнаружена  Below Limit of detection (LOD = 0.017%) / Ниже предела обнаружения (ПО = 0,017%)  Not detected / не обнаружена	Impurity A – not more than 0.2 % / примесь А – не более 0,2 %  Impurity B – not more than 0.2 % / примесь В – не более 0,2 %  Impurity D – not more than 0.2 % / примесь D – не более 0,2 %  Impurity TMS1 – not more than 0.2 % / примесь TMS1 – не более 0,2 %  Dimer acid impurity – not more than 0.2 % / примесь димерной кислоты – не более 0,2 %  Chloro analogue impurity – not more than 0.2 % / примесь хлоро аналога – не более 0,2 %  Any unspecified impurity – not more than 0.2 % / единичная неидентифицированная примесь – не более 0,2 %  Total impurities – not more than 1.5 % / сумма примесей – не более 1,5 %.





<b>Remarks : The Product confirms to ND/</b> <b>Примечание: Продукт соответствует требованиям НД</b>			<b>Conclusion : APPROVED /</b> <b>Заключение: ОДОБРЕНО</b>
Prepared by / Подготовлено: D. Latha - Quality control- Team Member  	Checked by / Проверено: N.V. Krishna - Quality control- Team Member  	Checked by (AQA) / Проверено (АОК): Ahamadullah Mohammad - Quality Assurance- Team Member 	Approved by: Quality Assurance/Authorized person / Одобрено: Обеспечение качества/Ответственное лицо: S. Haneef- Quality Assurance- Team Member 
Date /Дата: 21-04-2026	Date /Дата: 21-04-2026	Date /Дата: 21-04-2026	Date /Дата: 22-04-2026

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

<b>Product : Telsartan (Telmisartan) Tablets 40 mg</b> <b>Продукт: Телсартан® (Телмисартан) таблетки 40 мг</b>			
<b>Market / Рынок</b> : Russia / Россия			
<b>Batch No. / Серия №</b> : B2601159	<b>Batch Quantity / Размер серии</b> : 600000 tab / 600000 таб		
<b>Analytical Report No. / Аналитический отчет №</b> : 2002FP26000850	<b>Date of Analysis / Дата анализа</b> : 18-04-2026		
<b>Date of Manufacture / Дата производства</b> : 11-03-2026	<b>Date of Expiry / Годен до</b> : 28-02-2029		
<b>Mfg. License No. / Производственная лицензия №</b> : 63/RR/AP/96/F/R	<b>MA number: / Номер РУ</b> : ЛП-№(005432)-(РГ-РУ)		
<b>Analysis performed according ND No / Анализ проведен по НД №: ЛП-№(005432)-(РГ-РУ)-130524</b>			

Page 3 of 5 / Стр. 3 из 5

No №	Test / Показатель	Result / Результаты	Specification / Норма
8	<b>Uniformity of dosage units / Однородность дозированных единиц</b>	1.7 / 1,7	Acceptance value (AV) should be not more than 15.0. / Показатель приемлемости (AV) должен быть не более 15,0.
9	<b>Microbiological purity* / Микробиологическая чистота*</b>		
	a) Total Aerobic Microbial Count / Общее число аэробных микроорганизмов	Not Applicable	Not more than 10 <sup>3</sup> CFU/g / Не более 10 <sup>3</sup> КОЕ/г
	b) Total Combined Yeast and mould count / Общее число дрожжевых и плесневых грибов	Not Applicable	Not more than 10 <sup>2</sup> CFU/g / Не более 10 <sup>2</sup> КОЕ/г
	c) <i>Escherichia Coli</i>	Not Applicable	Absent in 1 gram / Отсутствие в 1 г

<b>Remarks : The Product confirms to ND/</b> <b>Примечание: Продукт соответствует требованиям НД</b>			<b>Conclusion : APPROVED /</b> <b>Заключение: ОДОБРЕНО</b>
Prepared by / Подготовлено: D. Latha - Quality control- Team Member 	Checked by / Проверено: N.V. Krishna - Quality control- Team Member 	Checked by (AQA) / Проверено (АОК): Ahamadullah Mohammad - Quality Assurance- Team Member 	Approved by: Quality Assurance/Authorized person / Одобрено: Обеспечение качества/Ответственное лицо: S. Haneef- Quality Assurance- Team Member 
Date /Дата: 21-04-2026	Date /Дата: 21-04-2026	Date /Дата: 21-04-2026	Date /Дата: 22-04-2026

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

<b>Product : Telsartan (Telmisartan) Tablets 40 mg</b> <b>Продукт: Телсартан® (Телмисартан) таблетки 40 мг</b>	
<b>Market / Рынок</b> : Russia / Россия	
<b>Batch No. / Серия №</b> : B2601159	<b>Batch Quantity / Размер серии</b> : 600000 tab / 600000 таб
<b>Analytical Report No. / Аналитический отчет №</b> : 2002FP26000850	<b>Date of Analysis / Дата анализа</b> : 18-04-2026
<b>Date of Manufacture / Дата производства</b> : 11-03-2026	<b>Date of Expiry / Годен до</b> : 28-02-2029
<b>Mfg. License No. / Производственная лицензия №</b> : 63/RR/AP/96/F/R	<b>MA number: / Номер РУ</b> : ЛП-№(005432)-(РГ-RU)
<b>Analysis performed according ND No / Анализ проведен по НД №: ЛП-№(005432)-(РГ-RU)-130524</b>	

Page 4 of 5 / Стр. 4 из 5

No №	Test / Показатель	Result / Результаты	Specification / Норма
10	<b>Package appearance / Описание упаковки</b>	10 tablets in a (PVC/Al/PA) foil / aluminum foil blister. 3 blisters and a patient information leaflet in a carton. / По 10 таблеток в блистере из (ПВХ/Ал/ПА) фольги / алюминиевой фольги. По 3 блистера вместе с инструкцией по применению в пачку картонную.	7 tablets in a (PVC/Al/PA) foil / aluminum foil blister. 2 or 4 blisters and a patient information leaflet in a carton. / По 7 таблеток в блистере из (ПВХ/Ал/ПА) фольги / алюминиевой фольги. По 2 или 4 блистера вместе с инструкцией по применению в пачку картонную. По 10 таблеток в блистере из (ПВХ/Ал/ПА) фольги / алюминиевой фольги. По 3 блистера вместе с инструкцией по применению в пачку картонную.





\* Performed by the manufacturer periodically at release (with an interval of one test per 20 batches or at least once per year).

The parameter may be absent from the Company's certificate of analysis.

\* Проводится производителем при выпуске периодически (с интервалом в одно испытание на 20 серий или не менее 1 раза в год.)

Показатель может быть не включен в сертификат анализа фирмы.

<b>API name (INN) / Наименование АФС (МНН):</b>	Telmisartan / Телмисартан
<b>API manufacturer batch number / Номер серии производителя АФС:</b>	ABSH006665, ABSH006851
<b>FP Manufacturer API Batch number / Номер серии субстанции производителя ГЛФ:</b>	FBSA00492, FBSA00503
<b>API Manufactured by &amp; country / Производитель АФС, страна:</b>	Dr. Reddy's Laboratories Ltd., India / Д-р Редди'с Лабораторис Лтд., Индия
<b>Name, address, authorization No for FP manufacturing site / Control site / Release site /</b>	Formulations Tech Ops - II, Survey No. 42p, 43, 44p, 45p, 46p, 53, 54&83, Bachupally Village,

<b>Remarks : The Product confirms to ND/</b> <b>Примечание: Продукт соответствует требованиям НД</b>			<b>Conclusion : APPROVED /</b> <b>Заключение: ОДОБРЕНО</b>
Prepared by / Подготовлено: D. Latha - Quality control- Team Member 	Checked by / Проверено: N.V. Krishna - Quality control- Team Member 	Checked by (AQA) / Проверено (АОК): Ahamadullah Mohammad - Quality Assurance- Team Member 	Approved by: Quality Assurance/Authorized person / Одобрено: Обеспечение качества/Ответственное лицо: S. Haneef- Quality Assurance- Team Member 
Date /Дата: 21-04-2026	Date /Дата: 21-04-2026	Date /Дата: 21-04-2026	Date /Дата: 22-04-2026

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


<b>Product : Telsartan (Telmisartan) Tablets 40 mg</b> <b>Продукт: Телсартан® (Телмисартан) таблетки 40 мг</b>			
<b>Market / Рынок</b> : Russia / Россия			
<b>Batch No. / Серия №</b> : B2601159	<b>Batch Quantity / Размер серии</b> : 600000 tab / 600000 таб		
<b>Analytical Report No. / Аналитический отчет №</b> : 2002FP26000850	<b>Date of Analysis / Дата анализа</b> : 18-04-2026		
<b>Date of Manufacture / Дата производства</b> : 11-03-2026	<b>Date of Expiry / Годен до</b> : 28-02-2029		
<b>Mfg. License No. / Производственная лицензия №</b> : 63/RR/AP/96/F/R	<b>MA number: / Номер РУ</b> : ЛП-№(005432)-(РГ-RU)		
<b>Analysis performed according ND No / Анализ проведен по НД №: ЛП-№(005432)-(РГ-RU)-130524</b>			

Page 5 of 5 / Стр. 5 из 5

<b>Наименование, адрес, лицензия для Производственная площадка / Площадка контроля качества / Площадка выпуска</b>	Bachupally Mandal, Medchal Malkajgiri District - 500090, Telangana State, India (license No 63/RR/AP/96/F/R) / Производственное подразделение-II, Участки № 42р, 43, 44р, 45р, 46р, 53, 54 и 83, Бачупалли Вилладж, Бачупалли Мандал, Медчал Малкаджгири Дистрикт – 500 090, штат Телангана, Индия (Лицензия № 63/RR/AP/96/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 (No. GMP/EAEU/RU/02346-2025 dt. 25 September 2025) 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 (№GMP/EAEU/RU/02346-2025 от 25 сентября 2025) 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».

<b>Remarks : The Product confirms to ND/</b> <b>Примечание: Продукт соответствует требованиям НД</b>			<b>Conclusion : APPROVED /</b> <b>Заключение: ОДОБРЕНО</b>
Prepared by / Подготовлено: D. Latha - Quality control- Team Member 	Checked by / Проверено: N.V. Krishna - Quality control- Team Member 	Checked by (AQA) / Проверено (АОК): Ahamadullah Mohammad - Quality Assurance- Team Member 	Approved by: Quality Assurance/Authorized person / Одобрено: Обеспечение качества/Ответственное лицо: S. Haneef- Quality Assurance- Team Member 
Date /Дата: 21-04-2026	Date /Дата: 21-04-2026	Date /Дата: 21-04-2026	Date /Дата: 22-04-2026