




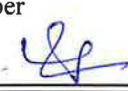



Product: Enam® (Enalapril) tablets 10 mg Продукт: Энам® (Эналаприл), таблетки 10 мг			
Market / Рынок		: Russia / Россия	
Batch No. / Серия №	: B2600354	Batch Quantity / Размер серии	: 2400000 tabs / 2400000 таблеток
Analytical Report No. / Аналитический отчет	: 2002FP26000203	Date of Analysis / Дата анализа	: 06-02-2026
Date of Manufacture / Дата производства	: 20-01-2026	Date of Expiry / Годен до	: 31-12-2028
Mfg. License No. / Производственная лицензия №	: 63/RR/AP/96/F/R	MA number: / Номер РУ	: ЛП-№(006292)-(РГ-РУ)
Analysis performed according ND No / Анализ проведен по НД №: ЛП-№(006292)-(РГ-РУ)-190724			

№	Test / Показатель	Result / Результаты	Specification / Норма
1	Description / Описание	White round, flat, beveled edged tablets with "EMT" debossed on one side and number "10" and a break line on the other side. Cross Cut Description: White core. / Белые, круглые, плоские таблетки со скошенными краями, с тиснением "EMT" на одной стороне и цифрой "10" и разделительной риской на другой стороне. На поперечном разрезе ядро белого цвета.	White to off-white, round, flat, beveled edged tablets with "EMT" debossed on one side and number "10" and a break line on the other side. Cross Cut Description: White to off white core. / Белые или почти белые, круглые, плоские таблетки со скошенными краями, с тиснением "EMT" на одной стороне и цифрой "10", и разделительной риской на другой стороне. На поперечном разрезе ядро белого или почти белого цвета.
2	Identification / Идентификация		
2a	<i>HPLC / ВЭЖХ</i>	The retention time of the major peak in the chromatogram of sample solution corresponds with the retention time of Enalapril peak in the chromatogram of standard solution. / Время удерживания основного пика на хроматограмме испытуемого раствора соответствует времени удерживания пика эналаприла на хроматограмме стандартного раствора.	The retention time of the major peak in the chromatogram of sample solution should correspond with the retention time of Enalapril peak in the chromatogram of standard solution (section "Assay"). / Время удерживания основного пика на хроматограмме испытуемого раствора должно соответствовать времени удерживания пика эналаприла на хроматограмме стандартного раствора (раздел «Количественное

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: A. Susmitha- Quality control- Team Member 	Checked by (AQA) / Проверено (АОК): Siva Sankaru Kummari - Quality Assurance- Team Member 	Approved by: Quality Assurance/Authorized person / Одобрено: Обеспечение качества/Ответственное лицо: S. Haneef- Quality Assurance- Team Member 
Date /Дата: 07-02-2026	Date /Дата: 07-02-2026	Date /Дата: 07-02-2026	Date /Дата: 10-02-2026





Product: Enam® (Enalapril) tablets 10 mg Продукт: Энам® (Эналаприл), таблетки 10 мг			
Market / Рынок : Russia / Россия			
Batch No. / Серия № : B2600354	Batch Quantity / Размер серии : 2400000 tabs / 2400000 таблеток		
Analytical Report No. / Аналитический отчет : 2002FP26000203	Date of Analysis / Дата анализа : 06-02-2026		
Date of Manufacture / Дата производства : 20-01-2026	Date of Expiry / Годен до : 31-12-2028		
Mfg. License No. / Производственная лицензия № : 63/RR/AP/96/F/R	MA number: / Номер РУ : ЛП-№(006292)-(РГ-РУ)		
Analysis performed according ND No / Анализ проведен по НД №: ЛП-№(006292)-(РГ-РУ)-190724			

			определение»).	
2b	TLC / ТСХ	Complies / Соответствует	The principal spot in the chromatogram of the test preparation should correspond to that in the chromatogram of the standard preparation. / Основное пятно на хроматограмме испытуемого раствора должно соответствовать основному пятну на хроматограмме стандартного раствора.	
3	Uniformity of dosage units / Однородность дозированных единиц	6.5 / 6,5	The Acceptance Value (AV) should be less than or equal to 15.0. / Показатель приемлемости (AV) должен быть не более 15,0.	
4	Dissolution / Растворение	Unit-1 / Табл.-1	98%	Not less than 80 % (Q) of C ₂₀ H ₂₈ N ₂ O ₅ ·C ₄ H ₄ O ₄ (Enalapril maleate) of the label claim in 30 min. / Не менее 80 % (Q) от номинального содержания C ₂₀ H ₂₈ N ₂ O ₅ ·C ₄ H ₄ O ₄ (эналаприла малеат) через 30 мин.
		Unit-2 / Табл.-2	100%	
		Unit-3 / Табл.-3	100%	
		Unit-4 / Табл.-4	99%	
		Unit-5 / Табл.-5	99%	
		Unit-6 / Табл.-6	101%	

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: A. Susmitha- Quality control- Team Member 	Checked by (AQA) / Проверено (АОК): Siva Sankaru Kummari - Quality Assurance- Team Member 	Approved by: Quality Assurance/Authorized person / Одобрено: Обеспечение качества/Ответственное лицо: S. Haneeff- Quality Assurance-Team Member 
Date /Дата: 07-02-2026	Date /Дата: 07-02-2026	Date /Дата: 07-02-2026	Date /Дата: 10-02-2026





Product: Enam® (Enalapril) tablets 10 mg Продукт: Энам® (Эналаприл), таблетки 10 мг	
Market / Рынок	: Russia / Россия
Batch No. / Серия №	: B2600354
Batch Quantity / Размер серии	: 2400000 tabs / 2400000 таблеток
Analytical Report No. / Аналитический отчет	: 2002FP26000203
Date of Analysis / Дата анализа	: 06-02-2026
Date of Manufacture / Дата производства	: 20-01-2026
Date of Expiry / Годен до	: 31-12-2028
Mfg. License No. / Производственная лицензия №	: 63/RR/AP/96/F/R
MA number: / Номер РУ	: ЛП-№(006292)-(РГ-РУ)
Analysis performed according ND No / Анализ проведен по НД №: ЛП-№(006292)-(РГ-РУ)-190724	

5	Impurities / Примеси		
	Enalaprilat / Эналаприлат	Not detected / не обнаружена	Not more than 1.5 % / Не более 1,5 %
	Enalapril diketopiperazine / Эналаприла дикетопиперазин	Not detected / не обнаружена	Not more than 2.5 % / Не более 2,5 %
	Total impurities / Сумма примесей	Not detected / не обнаружена	Not more than 3.0 % / Не более 3,0 %
6	Assay / Количественное определение	9.9 mg / 9,9 мг (99.4% / 99,4%)	From 9.0 mg to 11.0 mg of C ₂₀ H ₂₈ N ₂ O ₅ ·C ₄ H ₄ O ₄ (Enalapril maleate) per tablet (90.0 % to 110.0 % of the label claim). / От 9,0 мг до 11,0 мг C ₂₀ H ₂₈ N ₂ O ₅ ·C ₄ H ₄ O ₄ (эналаприла малеат) в таблетке (от 90,0 % до 110,0 % от номинального содержания).
7	Water / Вода	0.7% / 0,7%	Not more than 6.0 % / Не более 6,0 %.
8	Microbiological purity* / Микробиологическая чистота*		
	a) Total Aerobic Microbial Count / Общее число аэробных микроорганизмов	Not Applicable	Not more than 10 ³ CFU/g. / Не более 10 ³ КОЕ/г.
	b) Total Combined Yeast and moulds count / Общее число дрожжевых и плесневых грибов	Not Applicable	Not more than 10 ² CFU/g. / Не более 10 ² КОЕ/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: A. Susmitha- Quality control- Team Member 	Checked by (AQA) / Проверено (АОК): Siva Sankaru Kummari - Quality Assurance- Team Member 	Approved by: Quality Assurance/Authorized person / Одобрено: Обеспечение качества/Ответственное лицо: S. Haneef- Quality Assurance- Team Member 
Date /Дата: 07-02-2026	Date /Дата: 07-02-2026	Date /Дата: 07-02-2026	Date /Дата: 10-02-2026

Product: Enam® (Enalapril) tablets 10 mg Продукт: Энам® (Эналаприл), таблетки 10 мг	
Market / Рынок	: Russia / Россия
Batch No. / Серия №	: B2600354
Batch Quantity / Размер серии	: 2400000 tabs / 2400000 таблеток
Analytical Report No. / Аналитический отчет	: 2002FP26000203
Date of Analysis / Дата анализа	: 06-02-2026
Date of Manufacture / Дата производства	: 20-01-2026
Date of Expiry / Годен до	: 31-12-2028
Mfg. License No. / Производственная лицензия №	: 63/RR/AP/96/F/R
MA number: / Номер РУ	: ЛП-№(006292)-(РГ-РУ)
Analysis performed according ND No / Анализ проведен по НД №: ЛП-№(006292)-(РГ-РУ)-190724	





	c) <i>Escherichia Coli</i>	Not Applicable	Shall be absent in 1 gram. / Отсутствие в 1 г.
9	Subdivision of tablets / Однородность масс при делении таблеток	Complies / Соответствует	The tablets comply with the test, if not more than 1 individual mass is outside the limits of 85 % to 115 % of the average of 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.
10	Package / Описание упаковки	10 tablets in blister of three-layer foil (OPA/Al/PVC) foil and Aluminum foil with heat seal lacquer coating on the sealing side. 2 blisters and patient information leaflet in a carton pack. / По 10 таблеток в блистере из трехслойной фольги (ОПА/Ал/ПВХ) и алюминиевой	<u>Tablets 2.5 mg</u> 10 tablets in blister of three-layer foil (OPA/Al/PVC) foil and Aluminum foil with heat seal lacquer coating on the sealing side. 2 blisters and patient information leaflet in a carton pack. <u>Tablets 5 mg, 10 mg, 20 mg</u>

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: A. Susmitha- Quality control- Team Member 	Checked by (AQA) / Проверено (АОК): Siva Sankaru Kummari - Quality Assurance- Team Member 	Approved by: Quality Assurance/Authorized person / Одобрено: Обеспечение качества/Ответственное лицо: S. Haneef- Quality Assurance- Team Member 
Date /Дата: 07-02-2026	Date /Дата: 07-02-2026	Date /Дата: 07-02-2026	Date /Дата: 10-02-2026

Product: Enam® (Enalapril) tablets 10 mg Продукт: Энам® (Эналаприл), таблетки 10 мг	
Market / Рынок	: Russia / Россия
Batch No. / Серия №	: B2600354
Batch Quantity / Размер серии	: 2400000 tabs / 2400000 таблеток
Analytical Report No. / Аналитический отчет	: 2002FP26000203
Date of Analysis / Дата анализа	: 06-02-2026
Date of Manufacture / Дата производства	: 20-01-2026
Date of Expiry / Годен до	: 31-12-2028
Mfg. License No. / Производственная лицензия №	: 63/RR/AP/96/F/R
MA number: / Номер РУ	: ЛП-№(006292)-(РГ-РУ)
Analysis performed according ND No / Анализ проведен по НД №: ЛП-№(006292)-(РГ-РУ)-190724	

		<p>фольги с термосвариваемым лаковым покрытием на запечатываемой стороне. По 2 блистера вместе с листком-вкладышем в пачку картонную.</p> <p>10 tablets in blister of three-layer foil (OPA/Al/PVC) foil and Aluminum foil with heat seal lacquer coating on the sealing side. 2, 5, 6, 10 blisters and patient information leaflet in a carton pack. / <u>Таблетки 2,5 мг</u> По 10 таблеток в блистере из трехслойной фольги (ОПА/Ал/ПВХ) и алюминиевой фольги с термосвариваемым лаковым покрытием на запечатываемой стороне. По 2 блистера вместе с листком-вкладышем в пачку картонную. <u>Таблетки 5 мг, 10 мг, 20 мг</u> По 10 таблеток в блистере из трехслойной фольги (ОПА/Ал/ПВХ) и алюминиевой фольги с термосвариваемым лаковым покрытием на запечатываемой стороне. По 2, 5, 6, 10 блистеров вместе с листком-вкладышем в пачку картонную.</p>
--	--	--

* - 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. /

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: A. Susmitha- Quality control- Team Member 	Checked by (AQA) / Проверено (АОК): Siva Sankaru Kummari - Quality Assurance- Team Member 	Approved by: Quality Assurance/Authorized person / Одобрено: Обеспечение качества/Ответственное лицо: S. Haneef- Quality Assurance-Team Member 
Date /Дата: 07-02-2026	Date /Дата: 07-02-2026	Date /Дата: 07-02-2026	Date /Дата: 10-02-2026





Product: Enam® (Enalapril) tablets 10 mg Продукт: Энам® (Эналаприл), таблетки 10 мг	
Market / Рынок	: Russia / Россия
Batch No. / Серия №	: B2600354
Batch Quantity / Размер серии	: 2400000 tabs / 2400000 таблеток
Analytical Report No. / Аналитический отчет	: 2002FP26000203
Date of Analysis / Дата анализа	: 06-02-2026
Date of Manufacture / Дата производства	: 20-01-2026
Date of Expiry / Годен до	: 31-12-2028
Mfg. License No. / Производственная лицензия №	: 63/RR/AP/96/F/R
MA number: / Номер РУ	: ЛП-№(006292)-(РГ-РУ)
Analysis performed according ND No / Анализ проведен по НД №: ЛП-№(006292)-(РГ-РУ)-190724	

Page 6 of 7 / Стр. 6 из 7

* - 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.




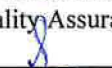
API name / наименование АФС:	Enalapril Maleate / Эналаприла малеат
INN / МНН:	Enalapril / Эналаприл
API manufacturer batch number / Номер серии производителя АФС:	AERN017316
FP Manufacturer API Batch number / Номер серии субстанции производителя ГЛФ:	FBSA00498
API Manufactured by & country / Производитель АФС, страна:	Dr. Reddy's Laboratories Ltd., India / Д-р Редди'с Лаботорис Лтд., Индия
Name, address, authorization No for FP manufacturing site / Control site / Release site / Наименование, адрес, лицензия для Производственная площадка / Площадка контроля качества / Площадка выпуска	Formulation Tech Ops - II Survey No. 42p, 43, 44p, 45p, 46p, 53, 54&83, Bachupally Village, Bachupally Mandal, Medchal Malkajgiri District - 500090, Telangana State, India (license No 63/RR/AP/96/F/R) / Производственное подразделение- II, Участки № 42p, 43, 44p, 45p, 46p, 53, 54 и 83, Бачупалли Вилладж, Бачупалли Мандал, Медчал Малакаджгири Дистрикт – 500090, 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». /

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: A. Susmitha- Quality control- Team Member 	Checked by (AQA) / Проверено (АОК): Siva Sankaru Kummari - Quality Assurance- Team Member 	Approved by: Quality Assurance/Authorized person / Одобрено: Обеспечение качества/Ответственное лицо: S. Haneef- Quality Assurance- Team Member 
Date /Дата: 07-02-2026	Date /Дата: 07-02-2026	Date /Дата: 07-02-2026	Date /Дата: 10-02-2026

Product: Enam® (Enalapril) tablets 10 mg Продукт: Энам® (Эналаприл), таблетки 10 мг	
Market / Рынок : Russia / Россия	
Batch No. / Серия № : B2600354	Batch Quantity / Размер серии : 2400000 tabs / 2400000 таблеток
Analytical Report No. / Аналитический отчет : 2002FP26000203	Date of Analysis / Дата анализа : 06-02-2026
Date of Manufacture / Дата производства : 20-01-2026	Date of Expiry / Годен до : 31-12-2028
Mfg. License No. / Производственная лицензия № : 63/RR/AP/96/F/R	MA number: / Номер РУ : ЛП-№(006292)-(РГ-РУ)
Analysis performed according ND No / Анализ проведен по НД №: ЛП-№(006292)-(РГ-РУ)-190724	

Заклучение 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».

Remarks : The Product confirms to ND/ Примечание: Продукт соответствует требованиям НД		Conclusion : APPROVED / Заклучение: ОДОБРЕНО	
Prepared by / Подготовлено: D. Latha - Quality control- Team Member 	Checked by / Проверено: A. Susmitha- Quality control- Team Member 	Checked by (AQA) / Проверено (АОК): Siva Sankaru Kummari - Quality Assurance- Team Member 	Approved by: Quality Assurance/Authorized person / Одобрено: Обеспечение качества/Ответственное лицо: S. Haneef- Quality Assurance- Team Member 
Date /Дата: 07-02-2026	Date /Дата: 07-02-2026	Date /Дата: 07-02-2026	Date /Дата: 10-02-2026