

CERTIFICATE OF ANALYSIS СЕРТИФИКАТ АНАЛИЗА

Product : Allerway film-coate				
Продукт: Аллервэй таблетки, покрытые пленочной оболочкой, 5 мг				
Market / Рынок	: Russia / Россия			
Batch No. /	. C2505818	Batch Quantity /	. 1040300 tab /	
Серия №	: C2505818	Размер серии	* 1040300 таб	
Analytical Report No. /	. 200001212555	Date of Analysis /	: 26/05/2025	
Аналитический отчет №	: 890001812555	Дата анализа	. 20/03/2023	
Date of Manufacture /	: 28/04/2025	Date of Expiry /	: 31/03/2028	
Дата производства	: 28/04/2023	Годен до	. 31/03/2020	
Mfg. License No. /				
Производственная	: 59/RR/AP/97/F/R	MA number: / Номер РУ	: ЛП-№(001333)-(РГ-RU)	
лицензия №				
Analysis performed according ND No / Анализ проведен по НД №: ЛП-№(001333)-(РГ-RU) dt. 15.11.23 /				
ЛП-№(001333)-(РГ-RU) от 15.11.23				

	Page 1 of 6 / Стр. 1 из 6		
N:	Test / Показатель	Result / Результаты	Specification / Норма
1	Appearance / Описание	tablets, plain on one side and with "R 5" debossed on the other side. White core on a cross section. / Овальные двояковыпуклые таблетки, покрытые пленочной оболочкой белого цвета, с одной стороны гладкие, на другой стороне	Oval, biconvex, white to off-white, film-coated tablets plain on one side and engraved with "R 5" on the other side. White to off-white core on a cross-section. / Овальные двояковыпуклые таблетки, покрытые пленочной оболочкой белого или почти белого цвета, с одной стороны гладкие, на другой стороне гравировка «R 5». На поперечном разрезе ядро от белого до почти белого цвета.
2	Identification Levocetirizine/ Идентификация Левоцетиризин	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 levocetirizine dihydrochloride reference standard solution (section "Assay"). / Время удерживания основного пика на хроматограмме испытуемого раствора должно соответствовать времени удерживания основного пика на хроматограмме раствора стандартного образца левоцетиризина дигидрохлорида (раздел «Количественное определение»).

		Conclusion : APPROVED / Заключение: ОДОБРЕНО
Prepared by / Подготовлено:	Checked by / Проверено:	Approved by: Manager/Executive / Одобрено: Менеджер / Руководитель
Date / Дата: 28-05-2025	Date / Дата: 28-05-2025	Date / 28-05-2025 Дата:



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

Product: Allerway film-coated tablets 5 mg Продукт: Аллервэй таблетки, покрытые пленочной оболочкой, 5 мг Market / Рынок : Russia / Россия Batch No. / Batch Quantity / 1040300 tab / : C2505818 Серия № Размер серии 1040300 таб Analytical Report No. / Date of Analysis / : 890001812555 : 26/05/2025 Аналитический отчет № Дата анализа Date of Manufacture / Date of Expiry / : 28/04/2025 : 31/03/2028 Дата производства Годен до Mfg. License No. / Производственная MA number: / Hомер РУ: ЛП-№(001333)-(РГ-RU) : 59/RR/AP/97/F/R лицензия № Analysis performed according ND No / Анализ проведен по НД №: ЛП-№(001333)-(РГ-RU) dt. 15.11.23 / ЛП-№(001333)-(РГ-RU) от 15.11.23

Page 2 of 6 / Стр. 2 из 6 Average weight / 3 134.94 mg / 134,94 мг $133.25 \text{ mg} \pm 4\%$ (between 127.92 and 138.58 Средняя масса $133,25 \text{ мг} \pm 4 \%$ (от 127,92 до 138,58 мг) Disintegration / 6 min / 6 мин Not more than 15 min / He более 15 мин Распадаемость Dissolution / Растворение Unit-1 / Табл.-1 97 % NLT 80% (Q) of label claim of levocetirizine dihydrochloride after 20 min. / Не менее 80 Unit-2 / Табл.-2 96 % % (Q) от номинального содержания Unit-3 / Табл.-3 97 % левоцетиризина дигидрохлорида через 20 Unit-4 / Табл.-4 95 % Unit-5 / Табл.-5 98 % Unit-6 / Табл.-6 99 % Related Substances / Родственные примеси Impurity A / Примесь A Not detected / не обнаружена Not more than 0.4 % / Не более 0.4 % Impurity B / Примесь B Not more than 0.4 % / He более 0,4 % 0.01% / 0,01% Impurity C / Примесь C Not more than 0.4 % / He более 0,4 % Not detected / не обнаружена

Remarks: The Product confirms to ND/ Примечание: Продукт соответствует требованиям НД		Conclusion : APPROVED / Заключение: ОДОБРЕНО
Prepared by / Подготовлено:	Checked by / Проверено:	Арргоved by: Manager/Executive / Одобрено: Менеджер / Руководитель
Date / Дата: 28 -05 - 2025	Date / Дата: 28-05-2025	Date / Дата: 2805-2025



CERTIFICATE OF ANALYSIS СЕРТИФИКАТ АНАЛИЗА

Product: Allerway film-coated tablets 5 mg Продукт: Аллервэй таблетки, покрытые пленочной оболочкой, 5 мг Market / Рынок : Russia / Россия Batch No. / Batch Quantity / 1040300 tab / : C2505818 : 1040300 таб Серия № Размер серии Analytical Report No. / Date of Analysis / : 890001812555 : 26/05/2025 Аналитический отчет № Дата анализа Date of Manufacture / Date of Expiry / : 28/04/2025 : 31/03/2028 Дата производства Годен до Mfg. License No. / Производственная : 59/RR/AP/97/F/R MA number: / Номер РУ : ЛП-№(001333)-(РГ-RU) лицензия № Analysis performed according ND No / Анализ проведен по НД №: ЛП-№(001333)-(РГ-RU) dt. 15.11.23 / ЛП-№(001333)-(РГ-RU) от 15.11.23

Page 3 of 6 / Стр. 3 из 6 Impurity D / Примесь D 0.01% / 0,01% Not more than 0.4 % / Не более 0,4 % Impurity E / Примесь E Not more than 0.4 % / He более 0.4 % Below LOO (LOO = 0.023 %)Ниже предела количественного определения (ПКО = 0.023 %) Impurity F / Примесь F Not more than 0.4 % / Не более 0.4 % Below LOD (LOD = 0.014 %) / Ниже предела обнаружения (ПО = 0.014%) Impurity RCT-3 / Примесь Not more than 0.30 % / He более 0.30 % RCT-3 0.05% / 0,05% Any individual unidentified Not more than 0.2 % / Не более 0,2 % Below BDL (BDL= 0.05 %) / Ниже impurity / Любая единичная порога регистрации (ПР =0,05 %) неидентифицированная примесь Total impurities / 0.1 %/0,1 % Not more than 1.5 % / Не более 1,5 % Сумма примесей 7 Chiral purity / Хиральная Not detected / не обнаружена S-isomer — not more than 1.5% / чистота S-изомер – не более 1,5 %

Remarks: The Product confirms to ND/ Примечание: Продукт соответствует требованиям НД		Conclusion : APPROVED / Заключение: ОДОБРЕНО
Prepared by / Подготовлено:	Checked by / Проверено:	Approved by: Manager/Executive / Одобрено: Менеджер / Руководитель
Date / 28 -05 -70 25 Дата:	Date / Дата: 28 - 05 - 2025	Date / Дата: 28-05-2025



CERTIFICATE OF ANALYSIS СЕРТИФИКАТ АНАЛИЗА

Product: Allerway film-coated tablets 5 mg Продукт: Аллервэй таблетки, покрытые пленочной оболочкой, 5 мг Market / Рынок : Russia / Россия Batch No. / Batch Quantity / 1040300 tab / : 1040300 таб : C2505818 Серия № Размер серии Analytical Report No. / Date of Analysis / : 890001812555 : 26/05/2025 Аналитический отчет № Дата анализа Date of Manufacture / Date of Expiry / : 28/04/2025 : 31/03/2028 Дата производства Годен до Mfg. License No. / Производственная : 59/RR/AP/97/F/R **MA number:** / **Hoмep PУ** : ЛП-№(001333)-(РГ-RU) лицензия № Analysis performed according ND No / Анализ проведен по НД №: ЛП-№(001333)-(РГ-RU) dt. 15.11.23 /

ЛП-№(001333)-(РГ-RU) от 15.11.23

			Page 4 of 6 / Стр. 4 из 6
8	Loss on drying / Потеря в массе при высушивании	2.4 % / 2,4 %	Not more than 6.0 % / Не более 6,0 %
9	9 Microbiological purity*/ Микробиологическая чистота*		
	a) Total Aerobic Microbial Count / Общее число аэробных микроорганизмов	Less than 10 CFU/g / Менее 10 КОЕ/г	Not more than 10^3 CFU/g / Не более 10^3 KOE/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 10^2 CFU/g / Не более 10^2 KOE/г
	c) Escherichia Coli	Absent in 1 gram / Отсутствует в 1 г	Shall be absent in 1 gram / Отсутствие в 1 г
10	Uniformity of dosage units / Однородность дозирования	4.4 /4,4	Acceptance value (AV) should not be more than 15.0./ Показатель приемлемости (AV) должен быть не более 15,0.
11	Assay / Количественное определение	4.90 mg / 4,90 мг	Between 4.75 mg and 5.25 mg of levocetirizine dihydrochloride per tablet. / От 4,75 мг до 5,25 мг левоцетиризина дигидрохлорида в таблетке.

Remarks : The Product confirms to ND/ Примечание: Продукт соответствует требованиям НД		Conclusion : APPROVED / Заключение: ОДОБРЕНО
Prepared by / Подготовлено:	Checked by / Проверено	Approved by: Manager/Executive / Одобрено: Менеджер / Руководитель
Date / Дата: 28 -05 -2025	Date / Дата: 28-05-2025	Date / Дата: 28-05-2025



CERTIFICATE OF ANALYSIS СЕРТИФИКАТ АНАЛИЗА

Product: Allerway film-coated tablets 5 mg Продукт: Аллервэй таблетки, покрытые пленочной оболочкой, 5 мг Market / Рынок : Russia / Россия Batch No. / Batch Quantity / 1040300 tab / : C2505818 : 1040300 таб Серия № Размер серии Analytical Report No. / Date of Analysis / : 890001812555 : 26/05/2025 Аналитический отчет № Дата анализа Date of Manufacture / Date of Expiry / : 28/04/2025 : 31/03/2028 Дата производства Годен до Mfg. License No. / Производственная : 59/RR/AP/97/F/R MA number: / Hoмер РУ: ЛП-№(001333)-(РГ-RU) лицензия № Analysis performed according ND No / Анализ проведен по НД №: ЛП-№(001333)-(РГ-RU) dt. 15.11.23 / ЛП-№(001333)-(РГ-RU) от 15.11.23

Page 5 of 6 / CTp. 5 из 6 10 tablets in a (PVC/Al/PVC) foil / 7 or 10 tablets in a (PVC/Al/PVC) foil / 12 Packaging / Упаковка aluminum foil blister. 3 blisters with aluminum foil blister. 1, 2 or 3 blisters with patient information leaflet in a patient information leaflet in a carton pack. carton pack. / По 10 таблеток в / По 7 или 10 таблеток в блистер из блистер из (ПА/АЛ/ПВХ) фольги (ПА/АЛ/ПВХ) фольги / алюминиевой / алюминиевой фольги. По 3 фольги. По 1, 2 или 3 блистера вместе с блистера вместе с инструкцией по инструкцией по применению (листкомприменению (листкомвкладышем) в пачку картонную. вкладышем) в пачку картонную.

^{*} Проводится производителем при выпуске периодически (с интервалом одно испытание на 10 серий или не менее 1 раза в год). Показатель может быть не включен в сертификат анализа фирмы

Levocetirizine dihydrochloride / Левоцетиризина дигидрохлорид Levocetirizine / Левоцетиризин	
FCRA02579, FCSA00118 & FCSA00190	

Remarks: The Product confirms to ND/ Примечание: Продукт соответствует требованиям НД		Conclusion : APPROVED / Заключение: ОДОБРЕНО
Prepared by / Подготовлено:	Checked by Проверено:	Approved by: Manager/Executive / Одобрено: Менеджер / Руководитель
Date / Дата: 22 -05-2025	Date / Дата: <u>28 -05-2025</u>	Date / Дата: 28 ~ 5 - 2025

^{*} It is carried out by the manufacturer at release periodically (with an interval of one test for 10 series or at least 1 time per year). The indicator may not be included in the firm's certificate of analysis.



CERTIFICATE OF ANALYSIS СЕРТИФИКАТ АНАЛИЗА

Product: Allerway film-coated tablets 5 mg Продукт: Аллервэй таблетки, покрытые пленочной оболочкой, 5 мг Market / Рынок : Russia / Россия Batch No. / Batch Quantity / 1040300 tab / : 1040300 таб : C2505818 Серия № Размер серии Analytical Report No. / Date of Analysis / : 890001812555 : 26/05/2025 Аналитический отчет № Дата анализа Date of Manufacture / Date of Expiry / : 28/04/2025 : 31/03/2028 Дата производства Годен до Mfg. License No. / Производственная : 59/RR/AP/97/F/R MA number: / Hомер РУ : ЛП-№(001333)-(РГ-RU) лицензия № Analysis performed according ND No / Анализ проведен по НД №: ЛП-№(001333)-(РГ-RU) dt. 15.11.23 / ЛП-№(001333)-(РГ-RU) от 15.11.23

Page 6 of 6 / Стр. 6 из 6 API Manufactured by & country / Dr. Reddy's Laboratories Ltd., India / Производитель АФС, страна: Д-р Редди'с Лабораторис Лтд., Индия Survey №41, (Formulations Technical Operations - Unit-III). Name, address, authorization No for Bachupally Village, Bachupally Mandal, Medchal Malkajgiri District, FP manufacturing site / Control site / Bachupally (V), Bachupally (M), Medchal-Malkajgiri (Distr.), Telangana Release site / State, India (License No 59/RR/AP/97/F/R) Наименование, адрес и номер Участок № 41, (Производственное подразделение-III), Бачупалли лицензии плошалки. Вилладж, Бачупалли Мандал, Медчал Малкаджгири Дистрикт, осуществляющей Бачупалли (В), Бачупалли (М), Медчал-Малкаджгири (Д), штат производство/контроль Телангана, Индия (Лицензия № 59/RR/AP/97/F/R) качества/выпуск ГЛФ /

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 (No. GMP-01887/21/IN dt. 28 April 2021) 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 erified and their compliance with Good Manufacturing Practice.

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 (№GMP-01887/21/IN от 28 апреля 2021) 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.

Remarks: The Product confirms to ND/ Примечание: Продукт соответствует требованиям НД		Conclusion : APPROVED / Заключение: ОДОБРЕНО
Prepared by / Подготовлено:	Checked by / Проверено:	Approved by: Manager/Executive / Одобрено: Менеджер / Руководитель
Date / Дата: 28 -05 -2025	Date / Дата: 28-05-2025	Date / Дата: 2805 - 2025