

<b>Product:</b> Enam® (Enalapril) tablets 20 mg <b>Продукт:</b> Энам® (Эналаприл), таблетки 20 мг	
<b>Market / Рынок</b>	: Russia / Россия
<b>Batch No. / Серия №</b>	: B2503637
<b>Batch Quantity / Размер серии</b>	: 540 KG / 540 КГ
<b>Analytical Report No. / Аналитический отчет</b>	: 2002FP25002864
<b>Date of Analysis / Дата анализа</b>	: 20-12-2025
<b>Date of Manufacture / Дата производства</b>	: 19-11-2025
<b>Date of Expiry / Годен до</b>	: 31-10-2028
<b>Mfg. License No. / Производственная лицензия №</b>	: 63/RR/AP/96/F/R
<b>MA number: / Номер РУ</b>	: ЛП-№(006292)-(РГ-РУ)
<b>Analysis performed according ND No / Анализ проведен по НД №: ЛП-№(006292)-(РГ-РУ)-190724</b>	

№	Test / Показатель	Result / Результаты	Specification / Норма
1	<b>Description / Описание</b>	White round, flat, beveled edged tablets with "EMT" debossed on one side and number "20" 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 "20" 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 "20" 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 "20" и разделительной риской на другой стороне. На поперечном разрезе ядро белого или почти белого цвета.
2	<b>Identification / Идентификация</b>		
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

<b>Remarks : The Product confirms to ND/</b> <b>Примечание: Продукт соответствует требованиям НД</b>			<b>Conclusion : APPROVED /</b> <b>Закключение: ОДОБРЕНО</b>
Prepared by / Подготовлено: D. Latha - Quality control- Team Member  	Checked by / Проверено: A. Susmitha- Quality control- Team Member  	Checked by (AQA) / Проверено (АОК): V. Prashanth - Quality Assurance- Team Member  	Approved by: Quality Assurance/Authorized person / Одобрено: Обеспечение качества/Ответственное лицо: S. Haneef- Quality Assurance- Team Member 
Date /Дата: 22-12-2025	Date /Дата: 22-12-2025	Date /Дата: 22-12-2025	Date /Дата: 22-12-2025

<b>Product:</b> Enam® (Enalapril) tablets 20 mg <b>Продукт:</b> Энам® (Эналаприл), таблетки 20 мг	
<b>Market / Рынок</b> : Russia / Россия	
<b>Batch No. / Серия №</b> : B2503637	<b>Batch Quantity / Размер серии</b> : 540 KG / 540 КГ
<b>Analytical Report No. / Аналитический отчет</b> : 2002FP25002864	<b>Date of Analysis / Дата анализа</b> : 20-12-2025
<b>Date of Manufacture / Дата производства</b> : 19-11-2025	<b>Date of Expiry / Годен до</b> : 31-10-2028
<b>Mfg. License No. / Производственная лицензия №</b> : 63/RR/AP/96/F/R	<b>MA number: / Номер РУ</b> : ЛП-№(006292)-(РГ-РУ)
<b>Analysis performed according ND No / Анализ проведен по НД №:</b> 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	<b>Dissolution / Растворение</b>	Unit-1 / Табл.-1	103%
		Unit-2 / Табл.-2	100%
		Unit-3 / Табл.-3	101%
		Unit-4 / Табл.-4	101%
		Unit-5 / Табл.-5	100%
		Unit-6 / Табл.-6	100%
			Not less than 80 % (Q) of C <sub>20</sub> H <sub>28</sub> N <sub>2</sub> O <sub>5</sub> ·C <sub>4</sub> H <sub>4</sub> O <sub>4</sub> (Enalapril maleate) of the label claim in 30 min. / Не менее 80 % (Q) от номинального содержания C <sub>20</sub> H <sub>28</sub> N <sub>2</sub> O <sub>5</sub> ·C <sub>4</sub> H <sub>4</sub> O <sub>4</sub> (эналаприла малеат) через 30 мин.
4	<b>Uniformity of dosage units / Однородность дозированных единиц</b>	3.2 / 3.2	The Acceptance Value (AV) should be less than or equal to 15.0. / Показатель приемлемости (AV) должен быть не более 15,0.

<b>Remarks :</b> The Product confirms to ND/ <b>Примечание:</b> Продукт соответствует требованиям НД			<b>Conclusion : APPROVED / Заключение: ОДОБРЕНО</b>
Prepared by / Подготовлено: D. Latha - Quality control- Team Member 	Checked by / Проверено: A. Susmitha- Quality control- Team Member 	Checked by (AQA) / Проверено (АОК): V. Prashanth - Quality Assurance- Team Member 	Approved by: Quality Assurance/Authorized person / Одобрено: Обеспечение качества/Ответственное лицо: S. Haneef- Quality Assurance- Team Member 
Date /Дата: 22-12-2025	Date /Дата: 22-12-2025	Date /Дата: 22-12-2025	Date /Дата: 22-12-2025

<b>Product:</b> Enam® (Enalapril) tablets 20 mg <b>Продукт:</b> Энам® (Эналаприл), таблетки 20 мг	
<b>Market / Рынок</b>	: Russia / Россия
<b>Batch No. / Серия №</b>	: B2503637
<b>Batch Quantity / Размер серии</b>	: 540 KG / 540 КГ
<b>Analytical Report No. / Аналитический отчет</b>	: 2002FP25002864
<b>Date of Analysis / Дата анализа</b>	: 20-12-2025
<b>Date of Manufacture / Дата производства</b>	: 19-11-2025
<b>Date of Expiry / Годен до</b>	: 31-10-2028
<b>Mfg. License No. / Производственная лицензия №</b>	: 63/RR/AP/96/F/R
<b>MA number: / Номер РУ</b>	: ЛП-№(006292)-(РГ-РУ)

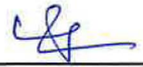
**Analysis performed according ND No / Анализ проведен по НД №: ЛП-№(006292)-(РГ-РУ)-190724**

5	<b>Impurities / Примеси</b>		
	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	<b>Assay / Количественное определение</b>	19.9 mg / 19,9 мг (99.5% / 99,5%)	From 18.0 mg to 22.0 mg of C <sub>20</sub> H <sub>28</sub> N <sub>2</sub> O <sub>5</sub> ·C <sub>4</sub> H <sub>4</sub> O <sub>4</sub> (Enalapril maleate) per tablet (90.0 % to 110.0 % of the label claim). / От 18,0 мг до 22,0 мг C <sub>20</sub> H <sub>28</sub> N <sub>2</sub> O <sub>5</sub> ·C <sub>4</sub> H <sub>4</sub> O <sub>4</sub> (эналаприла малеат) в таблетке (от 90,0 % до 110,0 % от номинального содержания).
7	<b>Water / Вода</b>	0.5 % / 0,5%	Not more than 6.0 % . / Не более 6,0%.
8	<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 moulds 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	Shall be absent in 1 gram. /

<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: A. Susmitha- Quality control- Team Member 	Checked by (AQA) / Проверено (АОК): V. Prashanth - Quality Assurance- Team Member 	Approved by: Quality Assurance/Authorized person / Одобрено: Обеспечение качества/Ответственное лицо: S. Haneef- Quality Assurance- Team Member 
Date /Дата: 22-12-2025	Date /Дата: 22-12-2025	Date /Дата: 22-12-2025	Date /Дата: 22-12-2025

<b>Product:</b> Enam® (Enalapril) tablets 20 mg <b>Продукт:</b> Энам® (Эналаприл), таблетки 20 мг			
<b>Market / Рынок</b> : Russia / Россия			
<b>Batch No. / Серия №</b> : B2503637	<b>Batch Quantity / Размер серии</b> : 540 KG / 540 КГ		
<b>Analytical Report No. / Аналитический отчет</b> : 2002FP25002864	<b>Date of Analysis / Дата анализа</b> : 20-12-2025		
<b>Date of Manufacture / Дата производства</b> : 19-11-2025	<b>Date of Expiry / Годен до</b> : 31-10-2028		
<b>Mfg. License No. / Производственная лицензия №</b> : 63/RR/AP/96/F/R	<b>MA number: / Номер РУ</b> : ЛП-№(006292)-(РГ-РУ)		
<b>Analysis performed according ND No / Анализ проведен по НД №:</b> ЛП-№(006292)-(РГ-РУ)-190724			

			Отсутствие в 1 г.
9	<b>Subdivision of tablets / Однородность масс при делении таблеток</b>	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	<b>Package / Описание упаковки</b>	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 фольги с термосвариваемым	<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> 10 tablets in blister of three-layer foil (OPA/Al/PVC) foil and Aluminum foil

<b>Remarks : The Product confirms to ND/</b> <b>Примечание:</b> Продукт соответствует требованиям НД			<b>Conclusion : APPROVED /</b> <b>Заключение: ОДОБРЕНО</b>
<b>Prepared by /</b> Подготовлено: D. Latha - Quality control- Team Member 	<b>Checked by / Проверено:</b> A. Susmitha- Quality control- Team Member 	<b>Checked by (AQA) /</b> Проверено (АОК): V. Prashanth - Quality Assurance- Team Member 	<b>Approved by: Quality</b> Assurance/Authorized person / Одобрено: Обеспечение качества/Ответственное лицо: S. Haneef- Quality Assurance- Team Member 
<b>Date /Дата:</b> 22-12-2025	<b>Date /Дата:</b> 22-12-2025	<b>Date /Дата:</b> 22-12-2025	<b>Date /Дата:</b> 22-12-2025

<b>Product:</b> Enam® (Enalapril) tablets 20 mg <b>Продукт:</b> Энам® (Эналаприл), таблетки 20 мг	
<b>Market / Рынок</b>	: Russia / Россия
<b>Batch No. / Серия №</b>	: B2503637
<b>Batch Quantity / Размер серии</b>	: 540 KG / 540 КГ
<b>Analytical Report No. / Аналитический отчет</b>	: 2002FP25002864
<b>Date of Analysis / Дата анализа</b>	: 20-12-2025
<b>Date of Manufacture / Дата производства</b>	: 19-11-2025
<b>Date of Expiry / Годен до</b>	: 31-10-2028
<b>Mfg. License No. / Производственная лицензия №</b>	: 63/RR/AP/96/F/R
<b>MA number: / Номер РУ</b>	: ЛП-№(006292)-(РГ-РУ)
<b>Analysis performed according ND No / Анализ проведен по НД №: ЛП-№(006292)-(РГ-РУ)-190724</b>	

		<p>лаковым покрытием на запечатываемой стороне. По 2 блистера вместе с листком-вкладышем в пачку картонную.</p>	<p>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. /

\* - 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.

<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: A. Susmitha- Quality control- Team Member 	Checked by (AQA) / Проверено (АОК): V. Prashanth - Quality Assurance- Team Member 	Approved by: Quality Assurance/Authorized person / Одобрено: Обеспечение качества/Ответственное лицо: S. Haneef- Quality Assurance- Team Member 
Date /Дата: 22-12-2024	Date /Дата: 22-12-2025	Date /Дата: 22-12-2025	Date /Дата: 22-12-2025

<b>Product:</b> Enam® (Enalapril) tablets 20 mg <b>Продукт:</b> Энам® (Эналаприл), таблетки 20 мг	
<b>Market / Рынок</b>	: Russia / Россия
<b>Batch No. / Серия №</b>	: B2503637
<b>Batch Quantity / Размер серии</b>	: 540 KG / 540 КГ
<b>Analytical Report No. / Аналитический отчет</b>	: 2002FP25002864
<b>Date of Analysis / Дата анализа</b>	: 20-12-2025
<b>Date of Manufacture / Дата производства</b>	: 19-11-2025
<b>Date of Expiry / Годен до</b>	: 31-10-2028
<b>Mfg. License No. / Производственная лицензия №</b>	: 63/RR/AP/96/F/R
<b>MA number: / Номер РУ</b>	: ЛПИ-№(006292)-(РГ-РУ)
<b>Analysis performed according ND No / Анализ проведен по НД №: ЛПИ-№(006292)-(РГ-РУ)-190724</b>	

Page 6 of 7 / Стр. 6 из 7

<b>API name / наименование АФС:</b>	Enalapril Maleate / Эналаприла малеат
<b>INN / МНН:</b>	Enalapril / Эналаприл
<b>API manufacturer batch number / Номер серии производителя АФС:</b>	AERN016174
<b>FP Manufacturer API Batch number / Номер серии субстанции производителя ГЛФ:</b>	FBSA00484
<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 / Наименование, адрес, лицензия для Производственная площадка / Площадка контроля качества / Площадка выпуска</b>	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 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».

<b>Remarks : The Product confirms to ND/ Примечание: Продукт соответствует требованиям НД</b>			<b>Conclusion : APPROVED / Заключение: ОДОБРЕНО</b>
<b>Prepared by / Подготовлено: D. Latha - Quality control- Team Member</b> 	<b>Checked by / Проверено: A. Susmitha- Quality control- Team Member</b> 	<b>Checked by (AQA) / Проверено (АОК): V. Prashanth - Quality Assurance- Team Member</b> 	<b>Approved by: Quality Assurance/Authorized person / Одобрено: Обеспечение качества/Ответственное лицо: S. Haneef- Quality Assurance- Team Member</b> 
<b>Date /Дата:</b> 22-12-2025	<b>Date /Дата:</b> 22-12-2025	<b>Date /Дата:</b> 22-12-2025	<b>Date /Дата:</b> 22-12-2025

<b>Product:</b> Enam® (Enalapril) tablets 20 mg <b>Продукт:</b> Энам® (Эналаприл), таблетки 20 мг			
<b>Market / Рынок</b> : Russia / Россия			
<b>Batch No. / Серия №</b> : B2503637	<b>Batch Quantity / Размер серии</b> : 540 KG / 540 КГ		
<b>Analytical Report No. / Аналитический отчет</b> : 2002FP25002864	<b>Date of Analysis / Дата анализа</b> : 20-12-2025		
<b>Date of Manufacture / Дата производства</b> : 19-11-2025	<b>Date of Expiry / Годен до</b> : 31-10-2028		
<b>Mfg. License No. / Производственная лицензия №</b> : 63/RR/AP/96/F/R	<b>MA number: / Номер РУ</b> : ЛП-№(006292)-(РГ-РУ)		
<b>Analysis performed according ND No / Анализ проведен по НД №: ЛП-№(006292)-(РГ-РУ)-190724</b>			

**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».

<b>Remarks :</b> The Product confirms to ND/ <b>Примечание:</b> Продукт соответствует требованиям НД			<b>Conclusion : APPROVED / Заключение: ОДОБРЕНО</b>
<b>Prepared by / Подготовлено:</b> D. Latha - Quality control- Team Member 	<b>Checked by / Проверено:</b> A. Susmitha- Quality control- Team Member 	<b>Checked by (AQA) / Проверено (АОК):</b> V. Prashanth - Quality Assurance- Team Member 	<b>Approved by: Quality Assurance/Authorized person / Одобрено: Обеспечение качества/Ответственное лицо:</b> S. Haneef- Quality Assurance- Team Member 
<b>Date /Дата:</b> 22-12-2025	<b>Date /Дата:</b> 22-12-2025	<b>Date /Дата:</b> 22-12-2025	<b>Date /Дата:</b> 22-12-2025