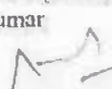
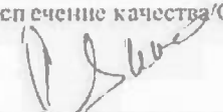


CERTIFICATE OF ANALYSIS
СЕРТИФИКАТ АНАЛИЗА

Product: Nise® (Nimesulide) tablets 100 mg		Продукт: Найз® (нимесулид) таблетки, 100 мг	
Market / Рынок : Russia / Россия			
Batch No / Серия № : V2501730	Batch Quantity / Размер серии : 50,00,000 tab / 50,00,000 таб		
Analytical Report No / Аналитический отчет № : 040003051486, 890001834260	Date of Analysis / Дата анализа : 31.08.2025		
Date of Manufacture / Дата производства : 08/2025	Date of Expiry / Годен до : 07/2028		
Mfg. License No./ Производственная лицензия № : MNB/05/263	MA number:/ Номер РУ : ЛП-№(006398)-(РГ-РУ)		
Analysis performed according ND / Анализ проведен по НД: ЛП-№(006398)-(РГ-РУ)-240725			
Artworks approved: / Макеты упаковки утверждены: 24.07.2025			
PL approved: / ЛВ утвержден: 28.01.2025			

Page 1 of 6 / Стр. 1 из 6

№	Test / Показатель	Result / Результаты	Specification / Норма
1	Appearance/ Описание	Yellowish white round biconvex tablets with smooth surface. / Белые с желтоватым оттенком круглые двояковыпуклые таблетки с гладкой поверхностью.	Yellowish white round biconvex tablets with smooth surface. / Белые с желтоватым оттенком круглые двояковыпуклые таблетки с гладкой поверхностью.
2	Identification / Идентификация	The retention time of the main peak in the chromatogram of test solution corresponds to the retention time of the main peak in the chromatogram of nimesulide reference standard solution. / Время удерживания основного пика на хроматограмме испытуемого раствора соответствует времени удерживания основного пика на хроматограмме раствора стандартного образца нимесулида.	The retention time of the main peak in the chromatogram of test solution should correspond to the retention time of the main peak in the chromatogram of nimesulide reference standard solution (section Assay). / Время удерживания основного пика на хроматограмме испытуемого раствора должно соответствовать времени удерживания основного пика на хроматограмме раствора стандартного образца нимесулида (раздел «Количественное определение»).
3	Average weight and uniformity of weight /	Complies / Соответствует 310.9mg/ 310.9 мг	310mg±5.0 % 18/20 tablets - not more than ± 5 %

Remarks : The Product confirms to ND/ Примечание: Продукт соответствует требованиям НД		Conclusion : APPROVED / Заключение: ОДОБРЕНО	
Prepared by / Подготовлено: Pardeer Kumar 	Checked by/ Проверено: Pawan Kumar 	Checked by (AQA)/ Проверено (АОК): Amit Kumar 	Approved by: Quality Assurance/Authorized person /Одобрено: Обеспечение качества/Ответственное лицо: 
Date / Дата: 31.08.2025	Date/ Дата: 31.08.2025	Date/ Дата: 31.08.2025	Date/ Дата: 31.08.2025

CERTIFICATE OF ANALYSIS
СЕРТИФИКАТ АНАЛИЗА

Product : Nise® (Nimesulide) tablets 100 mg		Продукт: Найз® (нимесулид) таблетки, 100 мг	
Market / Рынок : Russia / Россия			
Batch No / Серия №	Batch Quantity / Размер серии	Batch Quantity / Размер серии	Batch Quantity / Размер серии
Analytical Report No / Аналитический отчет №	Date of Analysis / Дата анализа	Date of Analysis / Дата анализа	Date of Analysis / Дата анализа
Date of Manufacture / Дата производства	Date of Expiry / Годен до	Date of Expiry / Годен до	Date of Expiry / Годен до
Mfg. License No. / Производственная лицензия №	MA number: / Номер РУ	MA number: / Номер РУ	MA number: / Номер РУ
Analysis performed according ND / Анализ проведен по НД: ЛП-№(006398)-(РГ-РУ)-240725			
Artworks approved: / Макеты упаковки утверждены: 24.07.2025			
PL approved: / ЛВ утвержден: 28.01.2025			

Page 2 of 6 / Стр. 2 из 6

	Средняя масса и однородность массы			2/20 tablets - not more than $\pm 10\%$ / 310 мг $\pm 5,0\%$ 18/20 таблеток – не более $\pm 5\%$ 2/20 таблеток – не более $\pm 10\%$.
4	Dissolution / Растворение	Unit-1/Табл.-1	94%	Not less than 75 % (Q) of label claim of C ₁₃ H ₁₂ N ₂ O ₅ S (nimesulide) in 45 min. / Не менее 75 % (Q) от номинального содержания C ₁₃ H ₁₂ N ₂ O ₅ S (нимесулид) через 45 мин.
		Unit-2/Табл.-2	94%	
		Unit-3/Табл.-3	94%	
		Unit-4/Табл.-4	93%	
		Unit-5/Табл.-5	94%	
		Unit-6/Табл.-6	92%	
5	Water / Вода	2.9%		Not more than 6.0%./ Не более 6,0 %.

Remarks : The Product confirms to ND/ Примечание: Продукт соответствует требованиям НД			Conclusion : APPROVED / Заключение: ОДОБРЕНО
Prepared by/ Подготовлено: Pardeep Kumar	Checked by/ Проверено: Rawan Kumar	Checked by (AQA)/ Проверено (АОК): Amit Kumar	Approved by: Quality Assurance/Authorized person / Одобрено: Обеспечение качества/Ответственное лицо:
Date / Дата: 31.08.2025	Date / Дата: 31.08.2025	Date / Дата: 31.08.2025	Date / Дата: 31.08.2025

CERTIFICATE OF ANALYSIS
СЕРТИФИКАТ АНАЛИЗА

Product : Nise® (Nimesulide) tablets 100 mg		Продукт: Найз® (нимесулид) таблетки, 100 мг	
Market / Рынок : Russia / Россия			
Batch No/ Серия №	Batch Quantity/ Размер серии	Batch Quantity/ Размер серии	Batch Quantity/ Размер серии
Analytical Report No/ Аналитический отчет №	Date of Analysis / Дата анализа	Date of Analysis / Дата анализа	Date of Analysis / Дата анализа
Date of Manufacture/ Дата производства	Date of Expiry / Годен до	Date of Expiry / Годен до	Date of Expiry / Годен до
Mfg. License No. / Производственная лицензия №	MA number:/ Номер РУ	MA number:/ Номер РУ	MA number:/ Номер РУ
Analysis performed according ND / Анализ проведен по НД: ЛП-№(006398)-(РГ-РУ)-240725			
Artworks approved: / Макеты упаковки утверждены: 24.07.2025			
PL approved: / ЛВ утвержден: 28.01.2025			

Page 3 of 6 / Стр. 3 из 6

6	Related substances / Родственные примеси		
Impurity A /Примесь А	Below LOQ (LOQ =0.0057%) / Ниже предела количественного определения (ПКО = 0.0057 %)	Not more than 0.20 %; / Не более 0,20%;	
Impurity B /Примесь В	0.02%	Not more than 0.20%; / Не более 0,20%;	
Impurity C/Примесь С	Not detected / не обнаружена	Not more than 0.20 %; / Не более 0,20%;	
Impurity D /Примесь D	Below LOD (LOD = 0.0049%) / Ниже предела обнаружения (ПО= 0.0049 %)	Not more than 0.20 %; / Не более 0,20 %;	
Impurity E / Примесь E	Not detected / не обнаружена	Not more than 0.20 %; / Не более 0,20 %;	
Impurity F /Примесь F	Below LOD (LOD =0.0045%) / Ниже предела обнаружения (ПО= 0.0045 %)	Not more than 0.20 %; / Не более 0,20 %;	
Individual unidentifed impurity / Единичная	0.02%	Not more than 0.20 %; / Не более 0,20%;	

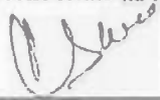
Remarks: The Product confirms to ND/ Примечание: Продукт соответствует требованиям НД			Conclusion : APPROVED / Заключение: ОДОБРЕНО
Prepared by/ Подготовлено: Pardeep Kumar	Checked by / Проверено: Ravan Kumar	Checked by (LQA)/ Проверено (ЛОК): Amit Kumar	Approved by: Quality Assurance/Authorized person / Одобрено: Обеспечение качества/Ответственное лицо:
Date/ Дата: 31.08.2025	Date/ Дата: 31.08.2025	Date/ Дата: 31.08.2025	Date/ Дата: 31.08.2025

CERTIFICATE OF ANALYSIS
СЕРТИФИКАТ АНАЛИЗА

Product: Nise® (Nimesulide) tablets 100 mg		Продукт: Найз® (нимесулид) таблетки, 100 мг	
Market / Рынок	: Russia / Россия		
Batch No / Серия №	: V2501730	Batch Quantity / Размер серии	: 50,00,000 tab/ 50,00,000 таб
Analytical Report No / Аналитический отчет №	: 040003051486, 890001834260	Date of Analysis / Дата анализа	: 31.08.2025
Date of Manufacture / Дата производства	: 08/2025	Date of Expiry / Годен до	: 07/2028
Mfg. License No. / Производственная лицензия №	: MNB/05/263	MA number: / Номер РУ	: ЛП-№(006398)-(РГ-РУ)
Analysis performed according ND / Анализ проведен по НД: ЛП-№(006398)-(РГ-РУ)-240725			
Artworks approved: / Макеты упаковки утверждены: 24.07.2025			
PL approved: / ЛВ утвержден: 28.01.2025			

Page 4 of 6 / Стр 4 из 6

	неидентифицированная примесь		
	Total impurities / Сумма примесей	0.04%	Not more than 1.5 %; / Не более 1,5 %;
7	Uniformity of dosage units / Однородность дозирования	3.7	The Acceptance Value (AV) should be less than or equal to 15.0. / Показатель приемлемости (AV) должен быть не более 15,0.
8	Microbiological purity* / Микробиологическая чистота*		
	Total Aerobic Microbial Count / Общее число жизнеспособных аэробных микроорганизмов	Less than 10 CFU/g. / Менее 10 КОЕ/г.	Not more than 10 ³ CFU/g./ Не более 10 ³ КОЕ/г.
	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 КОЕ/г.
	<i>Escherichia Coli</i>	Absent in 1 g. / Отсутствует в 1 г.	Shall be absent in 1 g. / Отсутствие в 1 г.

Remarks: The Product confirms to ND/ Примечание: Продукт соответствует требованиям НД			Conclusion : APPROVED / Заключение: ОДОБРЕНО
Prepared by / Подготовлено: Pardeep Kumar 	Checked by / Проверено: Pawan Kumar 	Checked by (AQA) / Проверено (АОК): Amit Kumar 	Approved by: Quality Assurance/Authorized person / Одобрено: Обеспечение качества/Ответственное лицо: 
Date / Дата: 31.08.2025	Date / Дата: 31.08.2025	Date / Дата: 31.08.2025	Date / Дата: 31.08.2025

CERTIFICATE OF ANALYSIS
СЕРТИФИКАТ АНАЛИЗА

Product: Nise® (Nimesulide) tablets 100 mg		Продукт: Найз® (нимесулид) таблетки, 100 мг	
Market / Рынок : Russia / Россия			
Batch No / Серия № : V2501730	Batch Quantity / Размер серии : 50,00,000 tab / 50,00,000 таб		
Analytical Report No / Аналитический отчет № : 040003051486, 890001834260	Date of Analysis / Дата анализа : 31.08.2025		
Date of Manufacture / Дата производства : 08/2025	Date of Expiry / Годен до : 07/2028		
Mfg. License No. / Производственная лицензия № : MNB/05/263	MA number: / Номер РУ : ЛП-№(006398)-(РГ-РУ)		
Analysis performed according ND / Анализ проведен по НД: ЛП-№(006398)-(РГ-РУ)-240725			
Artworks approved: / Макеты упаковки утверждены: 24.07.2025			
PL approved: / ЛВ утвержден: 28.01.2025			

Page 5 of 6 / Стр. 5 из 6

9	Assay / Количественное определение	99.3 % / 99.3 %	90.0 to 110.0 mg of C ₁₃ H ₁₂ N ₂ O ₅ S (nimesulide) per tablet. / От 90,0 до 110,0 мг C ₁₃ H ₁₂ N ₂ O ₅ S (нимесулид) в таблетке.
10	Packaging / Упаковка	10 tablets in a PVC/aluminum blister. 2 blisters and a package leaflet in a carton. / По 10 таблеток в ПВХ/алюминиевом блистере. По 2 блистера вместе с листком-вкладышем в пачку картонную.	10 tablets in a PVC/aluminum blister. 1, 2, 3 or 10 blisters and a package leaflet in a carton. / По 10 таблеток в ПВХ/алюминиевом блистере. По 1, 2, 3 или 10 блистеров вместе с листком-вкладышем в пачку картонную.

* - The test for Microbiological Purity is periodically performed by the manufacturer at release (with an interval of one test per 20 batches or at least once per year). The test may be absent from the Company's certificate of analysis. /

* - Анализ по показателю «Микробиологическая чистота» проводится производителем при выпуске периодически (с интервалом одно испытание на 20 серий или не менее 1 раза в год). Показатель может быть не включен в Сертификат анализа фирмы.

API name (INN) / Наименование АФС (МНН):	Nimesulide / Нимесулид
API manufacturer batch number / Номер серии производителя АФС:	NMS/125040343, NMS/125030241
FP Manufacturer API Batch number / Номер серии субстанции производителя ГЛФ:	FESA00239, FESA00194
API Manufactured by & country / Производитель АФС, страна:	Aarti Drugs Limited / Аарти Дрэгс Лимитед

Remarks : The Product confirms to ND / Примечание: Продукт соответствует требованиям НД			Conclusion : APPROVED / Заключение: ОДОБРЕНО
Prepared by / Подготовлено: Pardeep Kumar	Checked by / Проверено: Rawan Kumar	Checked by (AQA) / Проверено (АОК): Amit Kumar	Approved by: Quality Assurance/Authorized person / Одобрено: Обеспечение качества/Ответственное лицо:
Date / Дата: 31.08.2025	Date / Дата: 31.08.2025	Date / Дата: 31.08.2025	Date / Дата: 31.08.2025

CERTIFICATE OF ANALYSIS
 СЕРТИФИКАТ АНАЛІЗА

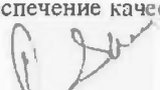
Product : Nise® (Nimesulide) tablets 100 mg			
Продукт: Найз® (нимесулід) таблетки, 100 мг			
Market / Рынок : Russia / Россия			
Batch No / Серия № : V2501730	Batch Quantity / Размер серии : 50,00,000 tab / 50,00,000 таб		
Analytical Report No / Аналитический отчет № : 040003051486, 890001834260	Date of Analysis / Дата анализа : 31.08.2025		
Date of Manufacture / Дата производства : 08/2025	Date of Expiry / Годен до : 07/2028		
Mfg. License No. / Производственная лицензия № : MNB/05/263	MA number: / Номер РУ : ЛП-№(006398)-(РГ-РУ)		
Analysis performed according ND / Анализ проведен по НД: ЛП-№(006398)-(РГ-РУ)-240725			
Artworks approved: / Макеты упаковки утверждены: 24.07.2025			
PL approved: / ЛВ утвержден: 28.01.2025			

Page 6 of 6 / Стр. 6 из 6

Name, address, authorization No for GP manufacturing site / Control site / Release site / Наименование, адрес, лицензия для Производственная площадка / Площадка контроля качества / Площадка выпуска	Dr. Reddy's Laboratories Ltd., India, Formulation Unit-6, Vill. Khol, Nalagarh Road, Baddi, Distt. Solan (HP) 173205, India (license No MNB/05/263) / Д-р Редди'с Лабораторис Лтд., Индия, Производственное подразделение-6, Вилл. Кхоль, Налагарх Роуд, Бадди, Дистрикт Солан, Х.П., 173205, Индия (лицензия № MNB/05/263)
--	---

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 ND/ Примечание: Продукт соответствует требованиям НД		Conclusion : APPROVED / Заключение: ОДОБРЕНО	
Prepared by / Подготовлено: Pardeep Kumar 	Checked by / Проверено: Pawan Kumar 	Checked by (AQA) / Проверено (АОК): Amit Kumar 	Approved by: Quality Assurance/Authorized person / Одобрено: Обеспечение качества/Ответственное лицо: 
Date / Дата: 31.08.2025	Date / Дата: 31.08.2025	Date / Дата: 31.08.2025	Date / Дата: 31.08.2025