



КАНОНФАРМА
ПРОДАКШН

СЕРТИФИКАТ

серии лекарственного препарата № 168-01-26 от 16.03.2026

Информация о сертифицируемой серии

торговое наименование лекарственного препарата	Найз®		
MНН / группировочное / химическое наименование	Нимесулид		
дозировка	100 мг		
лекарственная форма	гранулы для приготовления суспензии для приема внутрь		
размер, тип упаковки	по 2 г в пакет(9), пачка картонная		
номер серии	010326	объем серии	10 039 уп.
дата производства	03.2026	дата окончания срока годности	31.03.2029
№ регистрационного удостоверения	ЛП-№(005552)-(РГ-RU)		
наименование держателя РУ	ООО «Др. Редди'с Лабораторис»		
страна-импортер	Российская Федерация	страна назначения	Российская Федерация

Информация о фармацевтической субстанции

название АФС	производитель АФС, № серии
Нимесулид	Аарти Драгс Лтд., Индия, серия NMS/125070738

Информация о всех производственных площадках и мест проведения контроля качества

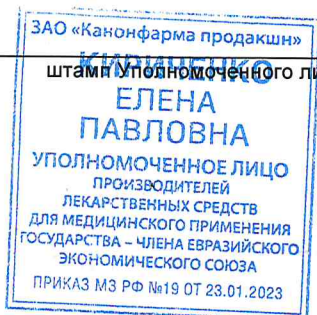
название	адрес	номер лицензии	сертификат GMP
ЗАО «Канонфарма продакшн»	Московская область, г.о. Щёлково, г. Щёлково, ул. Заречная, стр. 105Б, к. 16	ЛО12-00102-77/00010975	GMP/EAEU/RU/01633-2024
	Московская область, г.о. Щёлково, г. Щёлково, ул. Заречная, стр. 105Б, к. 12	ЛО12-00102-77/00010975	GMP/EAEU/RU/01634-2024
	Московская область, г.о. Щёлково, г. Щёлково, ул. Заречная, стр. 105Б, к. 11	ЛО12-00102-77/00010975	GMP/EAEU/RU/01635-2024
	Московская область, г.о. Щёлково, г. Щёлково, ул. Заречная, стр. 105Б, к. 1	ЛО12-00102-77/00010975	GMP/EAEU/RU/01636-2024

Информация о стадиях производства сертифицируемой серии

Производство ГЛФ	Московская обл., г.о. Щёлково, г. Щёлково, ул. Заречная, стр. 105Б, к. 16
Первичная упаковка	Московская обл., г.о. Щёлково, г. Щёлково, ул. Заречная, стр. 105Б, к. 16
Вторичная упаковка	Московская обл., г.о. Щёлково, г. Щёлково, ул. Заречная, стр. 105Б, к. 16
Выпускающий контроль качества	Московская обл., г.о. Щёлково, г. Щёлково, ул. Заречная, стр. 105Б, к. 11

Заявление о сертификации

Результаты анализов	Соответствие НД и спецификации подтверждено Паспортом № 6405507 от 16.03.2026, паспорт содержит результаты аналитических испытаний серии, ссылки на примененные методы и является неотъемлемым приложением к Сертификату серии.
Комментарии	Отсутствуют.
Подтверждение уполномоченного лица	Настоящим подтверждаю, что приведенная выше информация является достоверной и точной. Эта серия продукции произведена (включая упаковку (маркировку) и контроль качества) на вышеуказанных производственных 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, установлено их соответствие требованиям Правил надлежащей производственной практики Евразийского экономического союза.
Статус оценки	Соответствие подтверждено. Ввод в гражданский оборот РАЗРЕШЕН.



подпись Уполномоченного лица

16.03.2026
дата подписи