

CERTIFICATE OF ANALYSIS
СЕРТИФИКАТ АНАЛИЗА

Product : Ibuclin[®], film-coated tablets, 400 mg + 325 mg Продукт: Ибуклин[®], таблетки, покрытые пленочной оболочкой, 400 мг + 325 мг			
Market / Рынок		: Russia / Россия	
Batch No / Серия №	: V2600976	Batch Quantity / Объем серии	: 800000.0 tab / 800000.0 таб
Analytical Report No / Аналитический отчет №	: 040003393513	Date of Analysis / Дата анализа	: 12.05.2026
Date of Manufacture / Дата производства	: 04/2026	Date of Expiry / Годен до	: 03/2031
Mfg. License No. / Производственная лицензия №	: MNB/05/263	MA number: / Номер РУ	: ЛП-№(003654)-(ПГ-РУ)
Analysis performed according to ND: / Анализ проведен по НД: ЛП-№(003654)-(ПГ-РУ)-101123 Artworks of primary package approved: / Макеты первичной упаковки утверждены: 10.11.2023 Artworks of secondary package approved: / Макеты вторичной упаковки утверждены: 10.11.2023 PIL approved: / ИМП утвержден: 18.07.2024			

Page 1 of 10 / Стр. 1 из 10

№	Test / Показатель	Results/ Результаты	Specification / Нормы
1	Appearance / Описание	Orange film-coated, capsule-shaped, one-side scored tablets; white core at the cross-section. / Таблетки капсуловидной формы, покрытые пленочной оболочкой оранжевого цвета, с риской на одной стороне; на поперечном разрезе – ядро белого цвета.	Orange film-coated, capsule-shaped, one-side scored tablets; white or off-white core at the cross-section. / Таблетки капсуловидной формы, покрытые пленочной оболочкой оранжевого цвета, с риской на одной стороне; на поперечном разрезе – ядро белого или почти белого цвета.

Remarks : The Product confirms to ND/ Примечание: Продукт соответствует требованиям НД			Conclusion : APPROVED / Заключение: ОДОБРЕНО
Prepared by / Подготовлено: Anchal	Checked by / Проверено: Pardeep Kumar	Checked by (AQA) / Проверено (АОК): Amit Kumar	Approved by: Quality Assurance/Authorized person / Одобрено: Обеспечение качества/Ответственное лицо:
Date / Дата: 12.05.2026	Date / Дата: 12.05.2026	Date / Дата: 12.05.2026	Date / Дата:

CERTIFICATE OF ANALYSIS
СЕРТИФИКАТ АНАЛИЗА

Product : Ibuslin[®], film-coated tablets, 400 mg + 325 mg			
Продукт: Ибуклин[®], таблетки, покрытые пленочной оболочкой, 400 мг + 325 мг			
Market / Рынок		: Russia / Россия	
Batch No / Серия №		: V2600976	Batch Quantity / Объем серии : 800000.0 tab / 800000.0 таб
Analytical Report No / Аналитический отчет №		: 040003393513	Date of Analysis / Дата анализа : 12.05.2026
Date of Manufacture / Дата производства		: 04/2026	Date of Expiry / Годен до : 03/2031
Mfg. License No. / Производственная лицензия №		: MNB/05/263	MA number: / Номер РУ : ЛП-№(003654)-(РГ-RU)
Analysis performed according to ND: / Анализ проведен по НД: ЛП-№(003654)-(РГ-RU)-101123			
Artworks of primary package approved: / Макеты первичной упаковки утверждены: 10.11.2023			
Artworks of secondary package approved: / Макеты вторичной упаковки утверждены: 10.11.2023			
PIL approved: / ИМП утвержден: 18.07.2024			

Page 2 of 10 / Стр. 2 из 10

2	Identification / Подлинность	Complies as prescribed / Соответствует	The retention times of the main peaks on the chromatogram of the test solution should correspond to the retention times of the peaks on the chromatogram of ibuprofen and paracetamol reference standards solution (section Assay) / Времена удерживания основных пиков на хроматограмме испытуемого раствора должны соответствовать временам удерживания пиков на хроматограмме раствора стандартных образцов ибупрофена и парацетамола (раздел «Количественное определение»)
3	Average tablets weight / Средняя масса таблеток	971.2 mg / 971,2 мг	940.9 mg to 999.1 mg (970.0 mg $\pm$ 3.0 %) / От 940,9 мг до 999,1 мг (970,0 мг $\pm$ 3,0 %)
4	Disintegration / Распадаемость	07 min 20 sec / 07 мин 20 сек	Not more than 30 min / Не более 30 мин

Remarks : The Product confirms to ND/ Примечание: Продукт соответствует требованиям НД			Conclusion : APPROVED / Заключение: ОДОБРЕНО
Prepared by / Подготовлено: Anchal	Checked by / Проверено: Pardeep Kumar	Checked by (AQA) / Проверено (АОК): Amit Kumar	Approved by: Quality Assurance/Authorized person / Одобрено: Обеспечение качества/Ответственное лицо:
Date / Дата: 12.05.2026	Date / Дата: 12.05.2026	Date / Дата: 12.05.2026	Date / Дата:

CERTIFICATE OF ANALYSIS
СЕРТИФИКАТ АНАЛИЗА

Product : Ibuclin[®], film-coated tablets, 400 mg + 325 mg			
Продукт: Ибуклин[®], таблетки, покрытые пленочной оболочкой, 400 мг + 325 мг			
Market / Рынок		: Russia / Россия	
Batch No / Серия №		: V2600976	Batch Quantity / Объем серии : 800000.0 tab / 800000.0 таб
Analytical Report No / Аналитический отчет №		: 040003393513	Date of Analysis / Дата анализа : 12.05.2026
Date of Manufacture / Дата производства		: 04/2026	Date of Expiry / Годен до : 03/2031
Mfg. License No. / Производственная лицензия №		: MNB/05/263	MA number: / Номер РУ : ЛП-№(003654)-(РГ-RU)
Analysis performed according to ND: / Анализ проведен по НД: ЛП-№(003654)-(РГ-RU)-101123			
Artworks of primary package approved: / Макеты первичной упаковки утверждены: 10.11.2023			
Artworks of secondary package approved: / Макеты вторичной упаковки утверждены: 10.11.2023			
PIL approved: / ИМП утвержден: 18.07.2024			

Page 3 of 10 / Стр. 3 из 10

5	Dissolution / Растворение	97 % to 101 %	Not less than 70% (Q) of C ₁₃ H ₁₈ O ₂ (ibuprofen) after 30 min / Не менее 70 % (Q) C ₁₃ H ₁₈ O ₂ (ибупрофен) через 30 мин
		99 % to 100 %	Not less than 70% (Q) of C ₈ H ₉ NO ₂ (paracetamol) after 30 min / Не менее 70 % (Q) C ₈ H ₉ NO ₂ (парацетамол) через 30 мин
6	Related substances / Родственные примеси Method 1 / Метод 1	0.00001 %	4-aminophenol (paracetamol impurity) - not more than 0.005% / 4-аминофенол (примесь парацетамола) не более 0,005 %
		0.029 %	Any individual impurity (of ibuprofen or paracetamol) - not more than 0.3% / Любая единичная примесь (ибупрофена или парацетамола) не более 0,3 %
		0.03 %	Total impurities (Method 1+ Method 2) - not more than 0.7% / Сумма примесей (Метод 1 + Метод 2) не более 0,7 %

Remarks : The Product confirms to ND/ Примечание: Продукт соответствует требованиям НД			Conclusion : APPROVED / Заключение: ОДОБРЕНО
Prepared by / Подготовлено: Anchal	Checked by / Проверено: Pardeep Kumar	Checked by (AQA) / Проверено (АОК): Amit Kumar	Approved by: Quality Assurance/Authorized person / Одобрено: Обеспечение качества/Ответственное лицо:
Date / Дата: 12.05.2026	Date / Дата: 12.05.2026	Date / Дата: 12.05.2026	Date / Дата:

CERTIFICATE OF ANALYSIS
СЕРТИФИКАТ АНАЛИЗА

Product : Ibuclin[®], film-coated tablets, 400 mg + 325 mg			
Продукт: Ибуклин[®], таблетки, покрытые пленочной оболочкой, 400 мг + 325 мг			
Market / Рынок		: Russia / Россия	
Batch No / Серия №		: V2600976	Batch Quantity / Объем серии : 800000.0 tab / 800000.0 таб
Analytical Report No / Аналитический отчет №		: 040003393513	Date of Analysis / Дата анализа : 12.05.2026
Date of Manufacture / Дата производства		: 04/2026	Date of Expiry / Годен до : 03/2031
Mfg. License No. / Производственная лицензия №		: MNB/05/263	MA number: / Номер РУ : ЛП-№(003654)-(ПГ-RU)
Analysis performed according to ND: / Анализ проведен по НД: ЛП-№(003654)-(ПГ-RU)-101123			
Artworks of primary package approved: / Макеты первичной упаковки утверждены: 10.11.2023			
Artworks of secondary package approved: / Макеты вторичной упаковки утверждены: 10.11.2023			
PIL approved: / ИМП утвержден: 18.07.2024			

Page 4 of 10 / Стр. 4 из 10

7	Water / Вода	1.2 %	Not more than 5.0% / Не более 5,0 %
8	Uniformity of dosage units / Однородность дозирования - ibuprofen / ибупрофен	1.0	Acceptance value (AV) should be not more than 15.0 / Показатель приемлемости (AV) должен быть не более 15,0
	- paracetamol / парацетамол	1.0	Acceptance value (AV) should be not more than 15.0 / Показатель приемлемости (AV) должен быть не более 15,0

Remarks : The Product confirms to ND/ Примечание: Продукт соответствует требованиям НД			Conclusion : APPROVED / Заключение: ОДОБРЕНО
Prepared by / Подготовлено: Anchal	Checked by / Проверено: Pardeep Kumar	Checked by (AQA) / Проверено (АОК): Amit Kumar	Approved by: Quality Assurance/Authorized person / Одобрено: Обеспечение качества/Ответственное лицо:
Date / Дата: 12.05.2026	Date / Дата: 12.05.2026	Date / Дата: 12.05.2026	Date / Дата:

CERTIFICATE OF ANALYSIS
СЕРТИФИКАТ АНАЛИЗА

Product : Ibuclin® , film-coated tablets, 400 mg + 325 mg Продукт: Ибуклин® , таблетки, покрытые пленочной оболочкой, 400 мг + 325 мг				
Market / Рынок		: Russia / Россия		
Batch No / Серия №		: V2600976	Batch Quantity / Объем серии	: 800000.0 tab / 800000.0 таб
Analytical Report No / Аналитический отчет №		: 040003393513	Date of Analysis / Дата анализа	: 12.05.2026
Date of Manufacture / Дата производства		: 04/2026	Date of Expiry / Годен до	: 03/2031
Mfg. License No. / Производственная лицензия №		: MNB/05/263	MA number: / Номер РУ	: ЛП-№(003654)-(РГ-RU)
Analysis performed according to ND: / Анализ проведен по НД: ЛП-№(003654)-(РГ-RU)-101123				
Artworks of primary package approved: / Макеты первичной упаковки утверждены: 10.11.2023				
Artworks of secondary package approved: / Макеты вторичной упаковки утверждены: 10.11.2023				
PIL approved: / ИМП утвержден: 18.07.2024				

Page 5 of 10 / Стр. 5 из 10

9	Microbiological purity* / Микробиологическая чистота*		
	a) Total aerobic microbial count / Общее число аэробных микроорганизмов	NA	Not more than 1000 CFU/g / Не более 1000 КОЕ/г
	b) Total combined yeasts and mould count / Общее число дрожжевых и плесневых грибов	NA	Not more than 100 CFU/g / Не более 100 КОЕ/г
	c) E. coli	NA	Shall be absent in 1g / Отсутствие в 1 г

Remarks : The Product confirms to ND/ Примечание: Продукт соответствует требованиям НД			Conclusion : APPROVED / Заключение: ОДОБРЕНО
Prepared by / Подготовлено: Anchal	Checked by / Проверено: Pardeep Kumar	Checked by (AQA) / Проверено (АОК): Amit Kumar	Approved by: Quality Assurance/Authorized person / Одобрено: Обеспечение качества/Ответственное лицо:
Date / Дата: 12.05.2026	Date / Дата: 12.05.2026	Date / Дата: 12.05.2026	Date / Дата:

CERTIFICATE OF ANALYSIS
СЕРТИФИКАТ АНАЛИЗА

Product : Ibuclin[®], film-coated tablets, 400 mg + 325 mg			
Продукт: Ибуклин[®], таблетки, покрытые пленочной оболочкой, 400 мг + 325 мг			
Market / Рынок		: Russia / Россия	
Batch No / Серия №	: V2600976	Batch Quantity / Объем серии	: 800000.0 tab / 800000.0 таб
Analytical Report No / Аналитический отчет №	: 040003393513	Date of Analysis / Дата анализа	: 12.05.2026
Date of Manufacture / Дата производства	: 04/2026	Date of Expiry / Годен до	: 03/2031
Mfg. License No. / Производственная лицензия №	: MNB/05/263	MA number: / Номер РУ	: ЛП-№(003654)-(РГ-RU)
Analysis performed according to ND: / Анализ проведен по НД: ЛП-№(003654)-(РГ-RU)-101123			
Artworks of primary package approved: / Макеты первичной упаковки утверждены: 10.11.2023			
Artworks of secondary package approved: / Макеты вторичной упаковки утверждены: 10.11.2023			
PIL approved: / ИМП утвержден: 18.07.2024			

Page 6 of 10 / Стр. 6 из 10

10 Assay / Количественное определение	397.2 mg / 397,2 мг 325.46 mg / 325,46 мг	360.0 to 440.0 mg of C ₁₃ H ₁₈ O ₂ (ibuprofen) per tablet / От 360,0 мг до 440,0 мг C ₁₃ H ₁₈ O ₂ (ибупрофен) в таблетке 292.5 to 357.5 mg of C ₈ H ₉ NO ₂ (paracetamol) per tablet / От 292,5 мг до 357,5 мг C ₈ H ₉ NO ₂ (парацетамол) в таблетке
11 Package / Упаковка	10 tablets in PVC/Al blister. 1 blister and a patient information leaflet in a carton. / По 10 таблеток в ПВХ/Ал блистер. По 1 блистеру в пачку картонную вместе с инструкцией по применению.	10 tablets in PVC/Al blister. 1, 2 or 20 blisters and a patient information leaflet in a carton. / По 10 таблеток в ПВХ/Ал блистер. По 1, 2 или 20 блистеров в пачку картонную вместе с инструкцией по применению.
12 Labeling / Маркировка	According to ND. / В соответствии с НД.	
13 Storage conditions / Хранение	At temperature not more than 25 °C. / При температуре не выше 25 °C.	
14 Shelf life / Срок годности	5 years / 5 лет	

Remarks : The Product confirms to ND/			Conclusion : APPROVED /
Примечание: Продукт соответствует требованиям НД			Заключение: ОДОБРЕНО
Prepared by / Подготовлено: Anchal	Checked by / Проверено: Pardeep Kumar	Checked by (AQA) / Проверено (АОК): Amit Kumar	Approved by: Quality Assurance/Authorized person / Одобрено: Обеспечение качества/Ответственное лицо:
Date / Дата: 12.05.2026	Date / Дата: 12.05.2026	Date / Дата: 12.05.2026	Date / Дата:

CERTIFICATE OF ANALYSIS
СЕРТИФИКАТ АНАЛИЗА

Product : Ibuclin[®], film-coated tablets, 400 mg + 325 mg			
Продукт: Ибуклин[®], таблетки, покрытые пленочной оболочкой, 400 мг + 325 мг			
Market / Рынок		: Russia / Россия	
Batch No / Серия №		: V2600976	Batch Quantity / Объем серии : 800000.0 tab / 800000.0 таб
Analytical Report No / Аналитический отчет №		: 040003393513	Date of Analysis / Дата анализа : 12.05.2026
Date of Manufacture / Дата производства		: 04/2026	Date of Expiry / Годен до : 03/2031
Mfg. License No. / Производственная лицензия №		: MNB/05/263	MA number: / Номер РУ : ЛП-№(003654)-(PT-RU)
Analysis performed according to ND: / Анализ проведен по НД: ЛП-№(003654)-(PT-RU)-101123			
Artworks of primary package approved: / Макеты первичной упаковки утверждены: 10.11.2023			
Artworks of secondary package approved: / Макеты вторичной упаковки утверждены: 10.11.2023			
PIL approved: / ИМП утвержден: 18.07.2024			

Page 7 of 10 / Стр. 7 из 10

Note: References in the normative document are given to the Rus. Ph XIV.

* 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.

Примечание: Ссылки в нормативной документации приведены на ГФ РФ XIV.

* 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.

Remarks : The Product confirms to ND/			Conclusion : APPROVED /
Примечание: Продукт соответствует требованиям НД			Заключение: ОДОБРЕНО
Prepared by / Подготовлено: Anchal	Checked by / Проверено: Pardeep Kumar	Checked by (AQA) / Проверено (АОК): Amit Kumar	Approved by: Quality Assurance/Authorized person / Одобрено: Обеспечение качества/Ответственное лицо:
Date / Дата: 12.05.2026	Date / Дата: 12.05.2026	Date / Дата: 12.05.2026	Date / Дата:

CERTIFICATE OF ANALYSIS
СЕРТИФИКАТ АНАЛИЗА

Product : Ibuclin[®], film-coated tablets, 400 mg + 325 mg			
Продукт: Ибуклин[®], таблетки, покрытые пленочной оболочкой, 400 мг + 325 мг			
Market / Рынок		: Russia / Россия	
Batch No / Серия №	: V2600976	Batch Quantity / Объем серии	: 800000.0 tab / 800000.0 таб
Analytical Report No / Аналитический отчет №	: 040003393513	Date of Analysis / Дата анализа	: 12.05.2026
Date of Manufacture / Дата производства	: 04/2026	Date of Expiry / Годен до	: 03/2031
Mfg. License No. / Производственная лицензия №	: MNB/05/263	MA number: / Номер РУ	: ЛП-№(003654)-(РГ-RU)
Analysis performed according to ND: / Анализ проведен по НД: ЛП-№(003654)-(РГ-RU)-101123			
Artworks of primary package approved: / Макеты первичной упаковки утверждены: 10.11.2023			
Artworks of secondary package approved: / Макеты вторичной упаковки утверждены: 10.11.2023			
PIL approved: / ИМП утвержден: 18.07.2024			

Page 8 of 10 / Стр. 8 из 10

API name / Наименование АФС:	Ibuprofen / Ибупрофен	Paracetamol / Парацетамол
INN / МНН:	Ibuprofen / Ибупрофен	Paracetamol / Парацетамол
API manufacturer batch number / Номер серии производителя АФС:	1201/26/A-0043B, 1101/26/A-0070B	1174/25-26.
FP Manufacturer API Batch number / Номер серии субстанции производителя ГЛФ:	FETA00061, FETA00096	FETA00047
API Manufactured by, address & country / Производитель АФС, адрес и страна:	IOL Chemicals and Pharmaceuticals Limited, Village Fatehgarh Channa, Mansa Road, (Trident Complex) District Barnala-148101 State-Punjab, India / ИОЛ Кемикалс энд Фармасьютикалс Лимитед, Вилладж Фатехгарх Чанна, Манса Роуд (Комплекс «Трайидент») Округ Барнала - 148101 штат Пенджаб, Индия	Sri Krishna Pharmaceuticals Limited, Unit-I, C-4,, Industrial Area, Uppal Khalsa (V), Uppal (M) Medchal-Malkajgiri (Dist.), Hyderabad – 500 039, Telangana, India / Шри Кришна Фармасьютикалс Лимитед, Производственное подразделение-I, C-4, Промышленная зона, Уппал Кхалса (В), Уппал (М), Медчал Малкаджгири (Дист.),

Remarks : The Product confirms to ND/ Примечание: Продукт соответствует требованиям НД			Conclusion : APPROVED / Заключение: ОДОБРЕНО
Prepared by / Подготовлено: Anchal	Checked by / Проверено: Pardeep Kumar	Checked by (AQA) / Проверено (АОК): Amit Kumar	Approved by: Quality Assurance/Authorized person / Одобрено: Обеспечение качества/Ответственное лицо:
Date / Дата: 12.05.2026	Date / Дата: 12.05.2026	Date / Дата: 12.05.2026	Date / Дата:

CERTIFICATE OF ANALYSIS
СЕРТИФИКАТ АНАЛИЗА

Product : Ibuclin® , film-coated tablets, 400 mg + 325 mg			
Продукт: Ибуклин®, таблетки, покрытые пленочной оболочкой, 400 мг + 325 мг			
Market / Рынок		: Russia / Россия	
Batch No / Серия №		: V2600976	
Batch Quantity / Объем серии		: 800000.0 tab / 800000.0 таб	
Analytical Report No / Аналитический отчет №		: 040003393513	
Date of Analysis / Дата анализа		: 12.05.2026	
Date of Manufacture / Дата производства		: 04/2026	
Date of Expiry / Годен до		: 03/2031	
Mfg. License No. / Производственная лицензия №		: MNB/05/263	
MA number: / Номер РУ		: ЛП-№(003654)-(РГ-RU)	
Analysis performed according to ND: / Анализ проведен по НД: ЛП-№(003654)-(РГ-RU)-101123			
Artworks of primary package approved: / Макеты первичной упаковки утверждены: 10.11.2023			
Artworks of secondary package approved: / Макеты вторичной упаковки утверждены: 10.11.2023			
PIL approved: / ИМП утвержден: 18.07.2024			

Page 9 of 10 / Стр. 9 из 10

		Хайдерабад-500 039, Телангана, Индия
Name, address, authorization No for FP 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 номер 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 (No. GMP/EAEU/RU/02329-2025 dt. September 19, 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».

Закключение 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

Remarks : The Product confirms to ND/ Примечание: Продукт соответствует требованиям НД			Conclusion : APPROVED / Закключение: ОДОБРЕНО
Prepared by / Подготовлено: Anchal	Checked by / Проверено: Pardeep Kumar	Checked by (AQA) / Проверено (АОК): Amit Kumar	Approved by: Quality Assurance/Authorized person / Одобрено: Обеспечение качества/Ответственное лицо:
Date / Дата: 12.05.2026	Date / Дата: 12.05.2026	Date / Дата: 12.05.2026	Date / Дата:

CERTIFICATE OF ANALYSIS
СЕРТИФИКАТ АНАЛИЗА

Product : Ibuclin[®], film-coated tablets, 400 mg + 325 mg			
Продукт: Ибуклин[®], таблетки, покрытые пленочной оболочкой, 400 мг + 325 мг			
Market / Рынок		: Russia / Россия	
Batch No / Серия №	: V2600976	Batch Quantity / Объем серии	: 800000.0 tab / 800000.0 таб
Analytical Report No / Аналитический отчет №	: 040003393513	Date of Analysis / Дата анализа	: 12.05.2026
Date of Manufacture / Дата производства	: 04/2026	Date of Expiry / Годен до	: 03/2031
Mfg. License No. / Производственная лицензия №	: MNB/05/263	MA number: / Номер РУ	: ЛП-№(003654)-(РГ-RU)
Analysis performed according to ND: / Анализ проведен по НД: ЛП-№(003654)-(РГ-RU)-101123			
Artworks of primary package approved: / Макеты первичной упаковки утверждены: 10.11.2023			
Artworks of secondary package approved: / Макеты вторичной упаковки утверждены: 10.11.2023			
PIL approved: / ИМП утвержден: 18.07.2024			

Page 10 of 10 / Стр. 10 из 10

с требованиями Правил надлежащей производственной практики Евразийского экономического союза (№ GMP/EAEU/RU/02329-2025 от 19 сентября 2025 г.) 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/			Conclusion : APPROVED /
Примечание: Продукт соответствует требованиям НД			Заключение: ОДОБРЕНО
Prepared by / Подготовлено: Anchal	Checked by / Проверено: Pardeep Kumar	Checked by (AQA) / Проверено (АОК): Amit Kumar	Approved by: Quality Assurance/Authorized person / Одобрено: Обеспечение качества/Ответственное лицо:
Date / Дата: 12.05.2026	Date / Дата: 12.05.2026	Date / Дата: 12.05.2026	Date / Дата: