

**CERTIFICATE OF ANALYSIS**  
**СЕРТИФИКАТ АНАЛИЗА**

Page 1 of 10/Стр. 1 из 10

<b>Product : Ibuclin, film-coated tablets, 400 mg + 325 mg</b>			
<b>Продукт: Ибуклин<sup>®</sup>, таблетки, покрытые пленочной оболочкой, 400 мг + 325 мг</b>			
<b>Market / Рынок</b>		: Russia / Россия	
<b>Batch No/ Серия №</b>	: V2501825	<b>Batch Quantity/ Объем серии</b>	: 800000.0 tab/ 800000.0 таб
<b>Analytical Report No/ Аналитический отчет №</b>	: 040003070113	<b>Date of Analysis / Дата анализа</b>	: 12.09.2025
<b>Date of Manufacture / Дата производства</b>	: 08/2025	<b>Date of Expiry / Годен до</b>	: 07/2030
<b>Mfg. License No. / Производственная лицензия №</b>	: MNB/05/263	<b>MA number:/ Номер РУ</b>	: ЛП-№(003654)-(РГ-РУ)
<b>Analysis performed according ND: / Анализ проведен по НД: ЛП-№(003654)-(РГ-РУ)-101123</b>			

№	Test / Показатель	Results/ Результаты	Specification / Норма
1	<b>Appearance / Описание</b>	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.



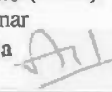
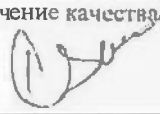
<b>Remarks : The Product confirms to ND/</b>		<b>Conclusion : APPROVED /</b>	
<b>Примечание: Продукт соответствует требованиям НД</b>		<b>Заключение: ОДОБРЕНО</b>	
<b>Prepared by / Подготовлено:</b> Shivani <i>ST</i>	<b>Checked by./</b> Проверено: Rama Kant <i>Rama Kant</i>	<b>Checked by (AQA) /</b> Проверено (АОК): Ajay Kumar Srivastava <i>Ajay Kumar</i>	<b>Approved by: Quality Assurance/Authorized person/</b> Одобрено: Обеспечение качества/Ответственное лицо: <i>[Signature]</i>
<b>Date/</b> Дата: 12.09.2025	<b>Date /</b> Дата: 12.09.2025	<b>Date /</b> Дата: 12.09.2025	<b>Date/</b> Дата: <i>[Signature]</i>

**CERTIFICATE OF ANALYSIS**  
**СЕРТИФИКАТ АНАЛИЗА**

Page 2 of 10/Стр:2 из 10

<b>Product : Ibuclin, film-coated tablets, 400 mg + 325 mg</b>			
<b>Продукт: Ибуклин<sup>®</sup>, таблетки, покрытые пленочной оболочкой, 400 мг + 325 мг</b>			
<b>Market / Рынок</b>		: Russia / Россия	
<b>Batch No / Серия №</b>	: V2501825	<b>Batch Quantity / Объем серии</b>	: 800000.0 tab / 800000.0 таб
<b>Analytical Report No / Аналитический отчет №</b>	: 040003070113	<b>Date of Analysis / Дата анализа</b>	: 12.09.2025
<b>Date of Manufacture / Дата производства</b>	: 08/2025	<b>Date of Expiry / Годен до</b>	: 07/2030
<b>Mfg. License No. / Производственная лицензия №</b>	: MNB/05/263	<b>MA number: / Номер РУ</b>	: ЛП-№(003654)-(РГ-РУ)
<b>Analysis performed according ND: / Анализ проведен по НД: ЛП-№(003654)-(РГ-РУ)-101123</b>			

2	<b>Identification / Подлинность</b>	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	<b>Average tablets weight / Средняя масса таблеток</b>	971.6 mg / 971.6 мг	940.9 mg to 999.1 mg (970.0 mg ± 3.0 %) / От 940,9 мг до 999,1 мг (970,0 мг ± 3,0%)


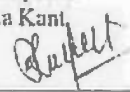
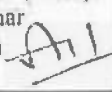
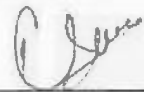
<b>Remarks : The Product confirms to ND /</b> <b>Примечание: Продукт соответствует требованиям НД</b>			<b>Conclusion : APPROVED /</b> <b>Заключение: ОДОБРЕНО</b>
<b>Prepared by / Подготовлено:</b> Shivani 	<b>Checked by / Проверено:</b> Rama Kant 	<b>Checked by (AQA) / Проверено (АОК):</b> Ajay Kumar Srivastava 	<b>Approved by: Quality Assurance / Authorized person /</b> <b>Одобрено: Обеспечение качества / Ответственное лицо:</b> 
<b>Date /</b> Дата: 12.09.2025	<b>Date /</b> Дата: 12.09.2025	<b>Date /</b> Дата: 12.09.2025	<b>Date /</b> Дата: 12-09-2025

**CERTIFICATE OF ANALYSIS**  
**СЕРТИФИКАТ АНАЛИЗА**

Page 3 of 10/Стр. 3 из 10

<b>Product: Ibuslin, film-coated tablets, 400 mg + 325 mg</b>			
<b>Продукт: Ибупрофен<sup>®</sup>, таблетки, покрытые пленочной оболочкой, 400 мг + 325 мг</b>			
<b>Market / Рынок</b>		: Russia / Россия	
<b>Batch No / Серия №</b>	: V2501825	<b>Batch Quantity / Объем серии</b>	: 800000.0 tab / 800000.0 таб
<b>Analytical Report No / Аналитический отчет №</b>	: 040003070113	<b>Date of Analysis / Дата анализа</b>	: 12.09.2025
<b>Date of Manufacture / Дата производства</b>	: 08/2025	<b>Date of Expiry / Годен до</b>	: 07/2030
<b>Mfg. License No. / Производственная лицензия №</b>	: MNB/05/263	<b>MA number: / Номер РУ</b>	: ЛП-№(003654)-(РГ-РУ)
<b>Analysis performed according ND: / Анализ проведен по НД: ЛП-№(0036.54)-(РГ-РУ)-101123</b>			

<b>4</b>	<b>Disintegration / Распадаемость</b>	09 min 37 sec / 09 мин 37 сек	Not more than 30 min / Не более 30 мин
<b>5</b>	<b>Dissolution / Растворение</b>	96% to 100%	Not less than 70% (Q) of C <sub>13</sub> H <sub>18</sub> O <sub>2</sub> (ibuprofen) after 30 min / Не менее 70 % (Q) C <sub>13</sub> H <sub>18</sub> O <sub>2</sub> (ибупрофен) через 30 мин
		97% to 101%	Not less than 70% (Q) of C <sub>8</sub> H <sub>9</sub> NO <sub>2</sub> (paracetamol) after 30 min / Не менее 70 % (Q) C <sub>8</sub> H <sub>9</sub> NO <sub>2</sub> (парацетамол) через 30 мин


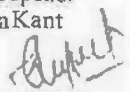


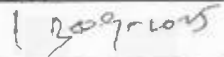
<b>Remarks : The Product confirms to ND /</b>			<b>Conclusion : APPROVED /</b>
<b>Примечание: Продукт соответствует требованиям НД</b>			<b>Заключение: ОДОБРЕНО</b>
<b>Prepared by / Подготовлено:</b> Shivani 	<b>Checked by / Проверено:</b> Rama Kant 	<b>Checked by (AQA) / Проверено (АОК):</b> Ajay Kumar Srivastava 	<b>Approved by: Quality Assurance/Authorized person /</b> <b>Одобрено: Обеспечение качества/Ответственное лицо:</b> 
<b>Date /</b> Дата: 12.09.2025	<b>Date /</b> Дата: 12.09.2025	<b>Date /</b> Дата: 12.09.2025	<b>Date /</b> Дата: 12.09.2025

**CERTIFICATE OF ANALYSIS  
 СЕРТИФИКАТ АНАЛИЗА**

Page 4 of 10/Стр. 4 из 10

<b>Product : Ibusclin, film-coated tablets, 400 mg +325 mg</b>			
<b>Продукт: Ибуклин®, таблетки, покрытые пленочной оболочкой, 400 мг + 325 мг</b>			
<b>Market / Рынок</b>		: Russia / Россия	
<b>Batch No / Серия №</b>	: V2501825	<b>Batch Quantity / Объем серии</b>	: 800000.0 tab/ 800000.0 таб
<b>Analytical Report No / Аналитический отчет №</b>	: 040003070113	<b>Date of Analysis / Дата анализа</b>	: 12.09.2025
<b>Date of Manufacture / Дата производства</b>	: 08/2025	<b>Date of Expiry / Годен до</b>	: 07/2030
<b>Mfg. License No. / Производственная лицензия №</b>	: MNB/05/263	<b>MA number: / Номер РУ</b>	: ЛП-№(003654)-(РГ-RU)
<b>Analysis performed according ND: / Анализ проведен по НД: ЛП-№(003654)-(РГ-RU)-101123</b>			

<b>6 Related substances / Родственные примеси Method 1 / Метод 1</b>	0.0004 %	4-aminophenol (paracetamol impurity) - not more than 0.005% / 4-аминофенол (примесь парацетамола) не более 0,005 %
	0.03 %	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 %
<b>9 Water / Вода</b>	1.5%	Not more than 5.0% / Не более 5,0 %



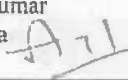
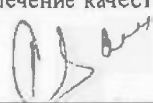
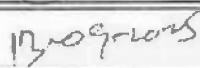
<b>Remarks : The Product confirms to ND/ Примечание: Продукт соответствует требованиям НД</b>			<b>Conclusion : APPROVED / Заключение: ОДОБРЕНО</b>
<b>Prepared by / Подготовлено:</b> Shivani 	<b>Checked by / Проверено:</b> Rama Kant 	<b>Checked by (AQA) / Проверено (АОК):</b> Ajay Kumar Srivastava 	<b>Approved by: Quality Assurance/Authorized person / Одобрено: Обеспечение качества/Ответственное лицо:</b> 
<b>Date / Дата:</b> 12.09.2025	<b>Date / Дата:</b> 12.09.2025	<b>Date / Дата:</b> 12.09.2025	<b>Date / Дата:</b> 12.09.2025 

**CERTIFICATE OF ANALYSIS**  
**СЕРТИФИКАТ АНАЛИЗА**

Page 5 of 10/Стр. 5 из 10

<b>Product : Ibuclin, film-coated tablets, 400 mg + 325 mg</b>			
<b>Продукт: Ибуклин<sup>®</sup>, таблетки, покрытые пленочной оболочкой, 400 мг + 325 мг</b>			
<b>Market / Рынок</b> : Russia / Россия			
<b>Batch No / Серия №</b> : V2501825	<b>Batch Quantity/ Объем серии</b> : 800000.0 tab/ 800000.0 таб		
<b>Analytical Report No/ Аналитический отчет №</b> : 040003070113	<b>Date of Analysis / Дата анализа</b> : 12.09.2025		
<b>Date of Manufacture/ Дата производства</b> : 08/2025	<b>Date of Expiry / Годен до</b> : 07/2030		
<b>Mfg. License No. / Производственная лицензия №</b> : MNB/05/263	<b>MA number:/ Номер РУ</b> : ЛП-№(003654)-(РГ-РУ)		
<b>Analysis performed according ND: / Анализ проведен по НД: ЛП-№(003654)-(РГ-РУ)-101123</b>			

10	<b>Uniformity of dosage units / Однородность дозирования - ibuprofen / ибупрофен</b>	1.3	Acceptance value (AV) should be not more than 15.0 /Показатель приемлемости (AV) должен быть не более 15,0
	<b>- paracetamol / парацетамол</b>	1.3	Acceptance value (AV) should be not more than 15.0 /Показатель приемлемости (AV) должен быть не более 15,0


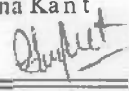
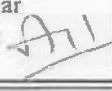
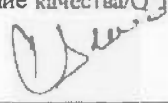
<b>Remarks : The Product confirms to ND/</b>			<b>Conclusion : APPROVED /</b>
<b>Примечание: Продукт соответствует требованиям НД</b>			<b>Заключение: ОДОБРЕНО</b>
<b>Prepared by / Подготовлено:</b> Shivani 	<b>Checked by / Проверено:</b> Rama Kant 	<b>Checked by (AQA) / Проверено (АОК):</b> Ajay Kumar Sivasaya 	<b>Approved by: Quality Assurance/Authorized person/ Одобрено: Обеспечение качества/Ответственное лицо:</b> 
<b>Date / Дата:</b> 12.09.2025	<b>Date/ Дата:</b> 12.09.2025	<b>Date/ Дата:</b> 12.09.2025	<b>Date / Дата:</b> 

**CERTIFICATE OF ANALYSIS**  
**СЕРТИФИКАТ АНАЛИЗА**

Page 6 of 10/Стр: 6 из 10

<b>Product: Ibuslin, film-coated tablets, 400 mg + 325 mg</b>			
<b>Продукт: Ибуклин<sup>®</sup>, таблетки, покрытые пленочной оболочкой, 400 мг + 325 мг</b>			
<b>Market / Рынок</b>		<b>: Russia / Россия</b>	
<b>Batch No / Серия №</b>	<b>: V2501825</b>	<b>Batch Quantity / Объем серии</b>	<b>: 800000.0 tab / 800000.0 таб</b>
<b>Analytical Report No / Аналитический отчет №</b>	<b>: 040003070113</b>	<b>Date of Analysis / Дата анализа</b>	<b>: 12.09.2025</b>
<b>Date of Manufacture / Дата производства</b>	<b>: 08/2025</b>	<b>Date of Expiry / Годен до</b>	<b>: 07/2030</b>
<b>Mfg. License No. / Производственная лицензия №</b>	<b>: MNB/05/263</b>	<b>MA number: / Номер РУ</b>	<b>: ЛП-№(003654)-(РГ-РУ)</b>
<b>Analysis performed according ND: / Анализ проведен по НД: ЛП-№(003654)-(РГ-РУ)-101123</b>			

<b>11 Microbiological purity* / Микробиологическая чистота*</b>	<b>a) Total aerobic microbial count / Общее число аэробных микроорганизмов</b>	NA	Not more than 1000 CFU/g / Не более 1000 КОЕ/г
	<b>b) Total combined yeasts and mould count / Общее число дрожжевых и плесневых грибов</b>	NA	Not more than 100 CFU/g / Не более 100 КОЕ/г
	<b>c) E.coli</b>	NA	Shall be absent in 1g / Отсутствие в 1 г


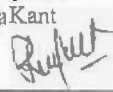

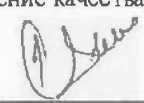
<b>Remarks : The Product confirms to ND/</b>			<b>Conclusion : APPROVED/</b>
<b>Примечание: Продукт соответствует требованиям НД</b>			<b>Заключение: ОДОБРЕНО</b>
<b>Prepared by / Подготовлено:</b> Shivani 	<b>Checked by / Проверено:</b> Rama Kant 	<b>Checked by (AQA) / Проверено (АОК):</b> Ajay Kumar Srivastava 	<b>Approved by: Quality Assurance/Authorized person /</b> <b>Одобрено: Обеспечение качества/Ответственное лицо:</b> 
<b>Date / Дата:</b> 12.09.2025	<b>Date / Дата:</b> 12.09.2025	<b>Date / Дата:</b> 12.09.2025	<b>Date / Дата:</b> 12-09-2025

**CERTIFICATE OF ANALYSIS**  
**СЕРТИФИКАТ АНАЛИЗА**

Page 7 of 10 / Стр. 7 из 10

<b>Product : Ibuclin, film-coated tablets, 400 mg + 325 mg</b>			
<b>Продукт: Ибуклин<sup>®</sup>, таблетки, покрытые пленочной оболочкой, 400 мг + 325 мг</b>			
<b>Market / Рынок</b>		: Russia / Россия	
<b>Batch No / Серия №</b>	: V2501825	<b>Batch Quantity / Объем серии</b>	: 800000.0 tab / 800000.0 таб
<b>Analytical Report No / Аналитический отчет №</b>	: 040003070113	<b>Date of Analysis / Дата анализа</b>	: 12.09.2025
<b>Date of Manufacture / Дата производства</b>	: 08/2025	<b>Date of Expiry / Годен до</b>	: 07/2030
<b>Mfg. License No. / Производственная лицензия №</b>	: MNB/05/263	<b>MA number: / Номер РУ</b>	: ЛП-№(003654)-(РГ-РУ)
<b>Analysis performed according ND: / Анализ проведен по НД: ЛП-№(003654)-(РГ-РУ)-101123</b>			

<b>12 Assay / Количественное определение</b>	395.1 mg / 395.1 мг  322.62 mg / 322.65 мг	360.0 to 440.0 mg of C <sub>13</sub> H <sub>18</sub> O <sub>2</sub> (ibuprofen) per tablet / От 360,0 мг до 440,0 мг C <sub>13</sub> H <sub>18</sub> O <sub>2</sub> (ибупрофен) в таблетке 292.5 to 357.5 mg of C <sub>8</sub> H <sub>9</sub> NO <sub>2</sub> (paracetamol) per tablet / От 292,5 мг до 357,5 мг C <sub>8</sub> H <sub>9</sub> NO <sub>2</sub> (парацетамол) в таблетке
<b>13 Package / Упаковка</b>	10 tablets in PVC/Al blister. 1 blisters and a patient information leaflet in a carton. / По 10 таблеток в ПВХ/Al блистер. По 2 блистера 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/Al блистер. По 1, 2 или 20 блистеров в пачку картонную вместе с инструкцией по применению.
<b>14 Labeling / Маркировка</b>	According to ND. / В соответствии с НД.	
<b>15 Storage conditions / Хранение</b>	At temperature not more than 25 °C. / При температуре не выше 25 °C.	

<b>Remarks : The Product confirms to ND/</b>			<b>Conclusion : APPROVED/</b>
<b>Примечание: Продукт соответствует требованиям НД</b>			<b>Заключение: ОДОБРЕНО</b>
<b>Prepared by / Подготовлено:</b> Shivani 	<b>Checked by / Проверено:</b> Rama Kant 	<b>Checked by (AQA) / Проверено (АОК):</b> Ajay Kumar Srivastava 	<b>Approved by: Quality Assurance/Authorized person /</b> <b>Одобрено: Обеспечение качества/Ответственное лицо:</b> 
<b>Date /</b> Дата: 12.09.2025	<b>Date /</b> Дата: 12.09.2025	<b>Date /</b> Дата: 12.09.2025	<b>Date /</b> Дата: 12.09.2025

**CERTIFICATE OF ANALYSIS**  
**СЕРТИФИКАТ АНАЛИЗА**

Page 8 of 10/Стр. 8 из 10

<b>Product : Ibuclin, film-coated tablets, 400 mg + 325 mg</b>			
<b>Продукт: Ибуклин<sup>®</sup>, таблетки, покрытые пленочной оболочкой, 400 мг + 325 мг</b>			
<b>Market / Рынок</b> : Russia / Россия			
<b>Batch No / Серия №</b> : V2501825	<b>Batch Quantity / Объем серии</b> : 800000.0 tab/		
<b>Analytical Report No / Аналитический отчет №</b> : 040003070113	<b>Date of Analysis / Дата анализа</b> : 12.09.2025		
<b>Date of Manufacture / Дата производства</b> : 08/2025	<b>Date of Expiry / Годен до</b> : 07/2030		
<b>Mfg. License No. / Производственная лицензия №</b> : MNB/05/263	<b>MA number / Номер РУ</b> : ЛП-№(003654)-(РГ-РУ)		
<b>Analysis performed according ND / Анализ проведен по НД: ЛП-№(003654)-(РГ-РУ)-101123</b>			

<b>16 Shelf life / Срок годности</b>	<b>5 years / 5 лет</b>
--------------------------------------	------------------------



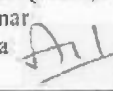
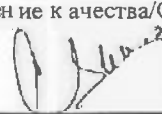
Note: References in the normative document are given to the Rus. Ph XIV.

\* 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 формы.

<b>API name / Наименование АФС:</b>	Ibuprofen / Ибупрофен	Paracetamol / Парацетамол
<b>INN / МНН:</b>	Ibuprofen / Ибупрофен	Paracetamol / Парацетамол
<b>API manufacturer batch number / Номер серии производителя АФС:</b>	PIBM250113	APAPE2025050358
<b>FP Manufacturer API Batch number / Номер серии субстанции производителя ГЛФ:</b>	FESA00342	FESA00334
<b>API Manufactured by &amp; country / Производитель АФС, страна:</b>	Solara Active Pharma Sciences Limited, India / Солара Эктив Фарма Сайенсиз Лимитед, Индия	Granules India Limited, India / Гранулес Индия Лимитед, Индия

<b>Remarks : The Product confirms to ND / Примечание: Продукт соответствует требованиям НД</b>			<b>Conclusion : APPROVED / Заключение: ОДОБРЕНО</b>
<b>Prepared by / Подготовлено:</b> Shivani 	<b>Checked by / Проверено:</b> Rama Kant 	<b>Checked by (AQA) / Проверено (АОК):</b> Ajay Kumar Srivastava 	<b>Approved by: Quality Assurance/Authorized person / Одобряю: Обеспечение качества/Ответственное лицо:</b> 
<b>Date / Дата:</b> 12.09.2025	<b>Date / Дата:</b> 12.09.2025	<b>Date / Дата:</b> 12.09.2025	<b>Date / Дата:</b> 12-09-2025

**CERTIFICATE OF ANALYSIS  
 СЕРТИФИКАТ АНАЛИЗА**

Page 9 of 10/Стр. 9 из 10

<b>Product : Ibuclin, film-coated tablets, 400 mg +325 mg</b>			
<b>Продукт: Ибуклин®, таблетки, покрытые пленочной оболочкой, 400 мг + 325 мг</b>			
<b>Market / Рынок</b>		: Russia / Россия	
<b>Batch No / Серия №</b>	: V2501825	<b>Batch Quantity / Объем серии</b>	: 800000.0 tab / 800000.0 таб
<b>Analytical Report No / Аналитический отчет №</b>	: 040003070113	<b>Date of Analysis / Дата анализа</b>	: 12.09.2025
<b>Date of Manufacture / Дата производства</b>	: 08/2025	<b>Date of Expiry / Годен до</b>	: 07/2030
<b>Mfg. License No. / Производственная лицензия №</b>	: MNB/05/263	<b>MA number: / Номер РУ</b>	: ЛП-№(003654)-(РГ-РУ)
<b>Analysis performed according ND: / Анализ проведен по НД: ЛП-№(003654)-(РГ-РУ)-101123</b>			

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


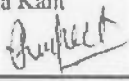
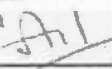
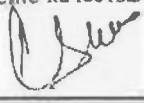
<b>Remarks : The Product confirms to ND/</b>		<b>Conclusion : APPROVED /</b>	
<b>Примечание: Продукт соответствует требованиям НД</b>		<b>Заключение: ОДОБРЕНО</b>	
<b>Prepared by / Подготовлено:</b> Shivani	<b>Checked by / Проверено:</b> Rama Kant	<b>Checked by (AQA) / Проверено (АОК):</b> Ajay Kumar Srivastava	<b>Approved by: Quality Assurance/Authorized person /</b> Одобрено: Обеспечение качества/Ответственное лицо:
Date/ Дата: 12.09.2025	Date/ Дата: 12.09.2025	Date / Дата: 12.09.2025	Date / Дата: 12.09.2025

**CERTIFICATE OF ANALYSIS**  
**СЕРТИФИКАТ АНАЛИЗА**

Page 10 of 10/Стр. 10 из 10

<b>Product: Ibuclín, film-coated tablets, 400 mg+ 325 mg</b>			
<b>Продукт: Ибуклин®, таблетки, покрытые пленочной оболочкой, 400 мг + 325 мг</b>			
<b>Market / Рынок</b>		:Russia / Россия	
<b>Batch No / Серия №</b>	: V2501825	<b>Batch Quantity/ Объем серии</b>	: 800000.0 tab/ 800000.0 таб
<b>Analytical Report No/ Аналитический отчет №</b>	: 040003070113	<b>Date of Analysis / Дата анализа</b>	: 12.09.2025
<b>Date of Manufacture/ Дата производства</b>	: 08/2025	<b>Date of Expiry/ Годен до</b>	: 07/2030
<b>Mfg. License No. / Производственная лицензия №</b>	: MNB/05/263	<b>MA number:/ Номер РУ</b>	: ЛП-№(003654)-(РГ-РУ)
<b>Analysis performed according ND: / Анализ проведен по НД: ЛП-№(003654)-(РГ-РУ)-101123</b>			

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 : The Product confirms to ND/</b>			<b>Conclusion : APPROVED /</b>
<b>Примечание: Продукт соответствует требованиям НД</b>			<b>Заключение: ОДОБРЕНО</b>
<b>Prepared by / Подготовлено:</b> Shivani 	<b>Checked by / Проверено:</b> Rama Kant 	<b>Checked by (AQA)/ Проверено (АОК):</b> Ajay Kumar Srivastava 	<b>Approved by: Quality Assurance/Authorized person/ Одобрено: Обеспечение качества/Ответственное лицо:</b> 
<b>Date/ Дата:</b> 12.09.2025	<b>Date/ Дата:</b> 12.09.2025	<b>Date/ Дата:</b> 12.09.2025	<b>Date/ Дата:</b> 12.09.2025