

**CERTIFICATE OF ANALYSIS
СЕРТИФИКАТ АНАЛИЗА**

Product: Omez DSR, modified-release capsules, 30 mg+20 mg / Продукт: Омез® ДСР, капсулы с модифицированным высвобождением, 30 мг+20 мг	
Market / Рынок	: Russia / Россия
Batch No / Серия №	: B2402796
Batch Quantity / Объем серии	: 1250000 caps / 1250000 капсул
Analytical Report No / Аналитический отчет №	: 2002FP24002057
Date of Analysis / Дата анализа	: 31-08-2024
Date of Manufacture / Дата производства	: 03-08-2024
Date of Expiry / Годен до	: 31-07-2027
Mfg. License No. / Производственная лицензия №	: 63/RR/AP/96/F/R
MA number:/ Номер РУ	: ЛП-№(002687)-(РГ-RU)
Analysis performed according ND / Анализ проведен по НД: ЛП-№(002687)-(РГ-RU)-071223	




S.No / №	Test / Тест	Result / Результат	Specification / Спецификация
1	Description / Описание	<p>Hard transparent colorless gelatin capsules size 1 with a black imprint "DR. REDDY'S" on the capsule cap and a red imprint " OMEZ-DSR" on the capsule body. Capsule contents: white and brown spherical pellets. /</p> <p>Твердые желатиновые прозрачные бесцветные капсулы размера 1 с маркировкой черного цвета « DR. REDDY'S» на крышечке капсулы и маркировкой красного цвета « OMEZ-DSR» на корпусе капсулы. Содержимое капсул: сферические гранулы белого и коричневого цвета.</p>	<p>Hard transparent colorless gelatin capsules size 1 with a black imprint " DR. REDDY'S " on the capsule cap and a red imprint " OMEZ-DSR " on the capsule body. Capsule contents: white to grayish-white and brown to yellowish brown spherical pellets. /</p> <p>Твердые желатиновые прозрачные бесцветные капсулы размера 1 с маркировкой черного цвета « DR. REDDY'S» на крышечке капсулы и маркировкой красного цвета « OMEZ-DSR» на корпусе капсулы. Содержимое капсул: сферические гранулы от белого до серовато-белого и от коричневого до желтовато-коричневого цвета.</p>

Remarks : The Product confirms to ND/ Примечание: Продукт соответствует требованиям НД		Opinion : APPROVED Заключение: ОДОБРЕНО
Prepared by / Подготовлено: Latha. D- Quality control- Team Member	Checked by / Проверено: K.V.V. Satyanarayana - Quality control- Team Member	Approved by: Manager/Executive / Одобрено: Менеджер / Руководитель V. Prashanth- Quality Assurance- Team Member
Print Date / Дата: 31-08-2024	Print Date / Дата: 31-08-2024	Print Date / Дата: 31-08-2024

CERTIFICATE OF ANALYSIS
СЕРТИФИКАТ АНАЛИЗА

Product: Omez DSR, modified-release capsules, 30 mg+20 mg / Продукт: Омез® ДСР, капсулы с модифицированным высвобождением, 30 мг+20 мг	
Market / Рынок	: Russia / Россия
Batch No / Серия №	: B2402796
Batch Quantity / Объем серии	: 1250000 caps / 1250000 капсул
Analytical Report No / Аналитический отчет №	: 2002FP24002057
Date of Analysis / Дата анализа	: 31-08-2024
Date of Manufacture / Дата производства	: 03-08-2024
Date of Expiry / Годен до	: 31-07-2027
Mfg. License No. / Производственная лицензия №	: 63/RR/AP/96/F/R
MA number:/ Номер РУ	: ЛП-№(002687)-(РГ-RU)
Analysis performed according ND / Анализ проведен по НД: ЛП-№(002687)-(РГ-RU)-071223	

2	Identification / Идентификация Omeprazole / Domperidone / Омепразол / Домперидон	The retention times of the main peaks in the chromatogram of the sample preparation correspond to retention times of Omeprazole and Domperidone peaks in the chromatogram of the standard preparation under assay. / Времена удерживания основных пиков на хроматограмме испытуемого раствора соответствуют временам удерживания пиков омепразола и домперидона на хроматограмме стандартного раствора (раздел «Количественное определение»).	The retention times of the main peaks in the chromatogram of test solution should comply with the retention times of omeprazole and domperidone peaks in the chromatogram of standard solution (section Assay). / Времена удерживания основных пиков на хроматограмме испытуемого раствора должны соответствовать временам удерживания пиков омепразола и домперидона на хроматограмме стандартного раствора (раздел «Количественное определение»).
3	Average weight of the net content / Средняя масса содержимого капсул	366.44 mg / 366,44 мг	369.0 mg ± 10 % (between 332.1 to 405.9 mg) / 369,0 мг ± 10 % (от 332,1 до 405,9 мг)
4	Water content / Содержание воды	1.2% w/w / 1,2% w/w	Not more than 4.0 % w/w / Не более 4,0 %
5	Uniformity of dosage units / Однородность дозированных единиц		
	Omeprazole / Омепразол	6.8 / 6,8	Acceptance value (AV) should be less than or equal to 15.0 / Показатель приемлемости (AV) должен быть не более 15,0.
	Domperidone / Домперидон	5.5 / 5,5	Acceptance value (AV) should be less than or equal to 15.0 / Показатель приемлемости (AV) должен быть не более 15,0.

Remarks : The Product confirms to ND/ Примечание: Продукт соответствует требованиям НД		Opinion : APPROVED Заключение: ОДОБРЕНО
Prepared by / Подготовлено: Latha. D- Quality control- Team Member 	Checked by / Проверено: K.V.V. Satyanarayana - Quality control- Team Member 	Approved by: Manager/Executive / Одобрено: Менеджер / Руководитель V. Prashanth- Quality Assurance- Team Member 
Print Date / Дата: 31-08-2024	Print Date / Дата: 31-08-2024	Print Date / Дата: 31-08-2024

CERTIFICATE OF ANALYSIS
СЕРТИФИКАТ АНАЛИЗА

Product: Omez DSR, modified-release capsules, 30 mg+20 mg / Продукт: Омез® ДСР, капсулы с модифицированным высвобождением, 30 мг+20 мг	
Market / Рынок	: Russia / Россия
Batch No / Серия №	: B2402796
Batch Quantity / Объем серии	: 1250000 caps / 1250000 капсул
Analytical Report No / Аналитический отчет №	: 2002FP24002057
Date of Analysis / Дата анализа	: 31-08-2024
Date of Manufacture / Дата производства	: 03-08-2024
Date of Expiry / Годен до	: 31-07-2027
Mfg. License No. / Производственная лицензия №	: 63/RR/AP/96/F/R
MA number:/ Номер РУ	: ЛП-№(002687)-(РГ-RU)
Analysis performed according ND / Анализ проведен по НД: ЛП-№(002687)-(РГ-RU)-071223	




6	Impurities / Примеси		
	Omeprazole / Омепразола:		Omeprazole / Омепразола:
	Impurity 1 / примесь 1	Less than LOQ (LOQ = 0.010%) / Ниже	Not more than 0.50 % / Не более 0,50 %
	Impurity 2 / примесь 2	предела количественного определения	Not more than 0.50 % / Не более 0,50 %
	Impurity 3 / примесь 3	(ПКО = 0,010%)	Not more than 0.50 % / Не более 0,50 %
	Impurity 4 / примесь 4		Not more than 0.50 % / Не более 0,50 %
	Impurity 5 / примесь 5	Less than Limit of Detection (LOD =	Not more than 0.50 % / Не более 0,50 %
	Domperidone /	0.003%) / Ниже предела обнаружения	Domperidone / Домперидона:
	Домперидона:	(ПО = 0,003%)	Not more than 0.50 % / Не более 0,50 %
	Impurity A / примесь А	0.02% / 0,02%	Not more than 0.50 % / Не более 0,50 %
	Impurity B / примесь В		Not more than 0.50 % / Не более 0,50 %
	Impurity C / примесь С	Less than LOQ (LOQ = 0.020%) / Ниже	Not more than 0.50 % / Не более 0,50 %
	Impurity D / примесь D	предела количественного определения	Not more than 0.50 % / Не более 0,50 %
	Impurity F / примесь F	(ПКО = 0,020%)	Not more than 0.20 % / Не более 0,20 %
	Any individual unidentified	Less than LOQ (LOQ = 0.010%) / Ниже	Not more than 2.5 % / Не более 2,5 %
	impurity / Любая	предела количественного определения	
	единичная	(ПКО = 0,010%)	
	неидентифицированная		
	примесь	Not detected / не обнаружена	
	Total impurities /	Not detected / не обнаружена	
	Сумма примесей	Less than LOQ (LOQ = 0.012%) / Ниже	
		предела количественного определения	
		(ПКО = 0,012%)	
		0.16% / 0,16%	
		Less than LOQ (LOQ = 0.013%) / Ниже	
		предела количественного определения	
		(ПКО = 0,013%)	
		Not detected / не обнаружена	
		0.2% / 0,2%	

Remarks : The Product confirms to ND/ Примечание: Продукт соответствует требованиям НД		Opinion : APPROVED Заключение: ОДОБРЕНО
Prepared by / Подготовлено: Latha. D- Quality control- Team Member 	Checked by / Проверено: K.V.V. Satyanarayana - Quality control- Team Member 	Approved by: Manager/Executive / Одобрено: Менеджер / Руководитель V. Prashanth- Quality Assurance- Team Member 
Print Date / Дата: 31-08-2024	Print Date / Дата: 31-08-2024	Print Date / Дата: 31-08-2024

CERTIFICATE OF ANALYSIS
СЕРТИФИКАТ АНАЛИЗА

Product: Omez DSR, modified-release capsules, 30 mg+20 mg / Продукт: Омез® ДСР, капсулы с модифицированным высвобождением, 30 мг+20 мг	
Market / Рынок	: Russia / Россия
Batch No / Серия №	: B2402796
Batch Quantity / Объем серии	: 1250000 caps / 1250000 капсул
Analytical Report No / Аналитический отчет №	: 2002FP24002057
Date of Analysis / Дата анализа	: 31-08-2024
Date of Manufacture / Дата производства	: 03-08-2024
Date of Expiry / Годен до	: 31-07-2027
Mfg. License No. / Производственная лицензия №	: 63/RR/AP/96/F/R
MA number:/ Номер РУ	: ЛП-№(002687)-(РГ-RU)
Analysis performed according ND / Анализ проведен по НД: ЛП-№(002687)-(РГ-RU)-071223	




7	Residual solvents/ Остаточные органические растворители		
	a) Methanol / Метанол	4 µg/caps / 4 мкг/капсула	a) Not more than 1107 µg per capsule / Не более 1107 мкг на капсулу
	b) Methylene chloride / Метиленхлорид	Not detected / не обнаружена	b) Not more than 221 µg per capsule / Не более 221 мкг на капсулу
8	Dissolution / Растворение		
	a) Omeprazole / Омепразол		
	i. Acid stage (0.1N HCl) / В 0,1 М растворе хлористоводородной кислоты	0%, 5%, 0%, 1%, 1%, 1%	In a 0.1 M hydrochloric acid solution - not more than 15 % of the label amount of omeprazole (C ₁₇ H ₁₉ N ₃ O ₃ S) after 2 hours. / В 0,1 М растворе хлороводородной кислоты – не более 15 % от фактического содержания омепразола (C ₁₇ H ₁₉ N ₃ O ₃ S) через 2 ч.
	ii. Buffer stage (pH 6.8 phosphate buffer) / В буфере pH 6,8	95%, 91%, 97%, 92%, 93%, 91%	In buffer pH 6.8 - not less than 70 % (Q) of the label claim of omeprazole (C ₁₇ H ₁₉ N ₃ O ₃ S) after 30 minutes./ В буфере pH 6,8 – не менее 70 % (Q) от номинального содержания омепразола (C ₁₇ H ₁₉ N ₃ O ₃ S) через 30 мин.

Remarks : The Product confirms to ND/ Примечание: Продукт соответствует требованиям НД		Opinion : APPROVED Заключение: ОДОБРЕНО
Prepared by / Подготовлено: Latha. D- Quality control- Team Member 	Checked by / Проверено: K.V.V. Satyanarayana - Quality control- Team Member 	Approved by: Manager/Executive / Одобрено: Менеджер / Руководитель V. Prashanth- Quality Assurance- Team Member 
Print Date / Дата: 31-08-2024	Print Date / Дата: 31-08-2024	Print Date / Дата: 31-08-2024

**CERTIFICATE OF ANALYSIS
СЕРТИФИКАТ АНАЛИЗА**

Product: Omez DSR, modified-release capsules, 30 mg+20 mg / Продукт: Омез® ДСР, капсулы с модифицированным высвобождением, 30 мг+20 мг	
Market / Рынок	: Russia / Россия
Batch No / Серия №	: B2402796
Batch Quantity / Объем серии	: 1250000 caps / 1250000 капсул
Analytical Report No / Аналитический отчет №	: 2002FP24002057
Date of Analysis / Дата анализа	: 31-08-2024
Date of Manufacture / Дата производства	: 03-08-2024
Date of Expiry / Годен до	: 31-07-2027
Mfg. License No. / Производственная лицензия №	: 63/RR/AP/96/F/R
MA number: / Номер РУ	: ЛП-№(002687)-(РГ-RU)
Analysis performed according ND / Анализ проведен по НД: ЛП-№(002687)-(РГ-RU)-071223	

	b) Domperidone / Домперидон		In 0.1M hydrochloric acid solution / В 0,1 М растворе хлороводородной кислоты:
	i. after 1 hour / через 1 ч	32%, 29%, 33%, 29%, 31%, 32%, 28%, 29%, 31%, 31%, 30%, 28% Average (L1+L2): 30%	between 15 % and 40 % / от 15 % до 40 %
	ii. after 4 hours / через 4 ч	74%, 64%, 71%, 65%, 72%, 68%, 61%, 67%, 68%, 67%, 67%, 65% Average (L1+L2): 68%	between 30 % and 70 % / от 30 % до 70 %
	iii. after 8 hours / через 8 ч	92%, 84%, 89%, 87%, 93%, 89%, 83%, 89%, 91%, 88%, 89%, 88% Average (L1+L2): 88%	between 55 % and 95 % / от 55 % до 95 %
	iv. after 12 hours / через 12 ч	97%, 93%, 96%, 98%, 100%, 95%, 98%, 103%, 107%, 103%, 106%, 103% Average (L1+L2): 100%	not less than 70 % / не менее 70 % of the labeled amount of Domperidone (C ₂₂ H ₂₄ ClN ₅ O ₂) / от номинального содержания домперидона (C ₂₂ H ₂₄ ClN ₅ O ₂)
9	Assay / Количественное определение		
	A. Omeprazole / Омепразол	19.90 mg / 19,90 мг (99.5% / 99,5%)	A. From 18.0 mg to 22.0 mg of C ₁₇ H ₁₉ N ₃ O ₃ S (Omeprazole) per capsule (90.0 to 110.0 % of the label claim) / От 18,0 мг до 22,0 мг C ₁₇ H ₁₉ N ₃ O ₃ S (омепразол) в капсуле (от 90,0 до 110,0 % от номинального содержания).




Remarks : The Product confirms to ND/ Примечание: Продукт соответствует требованиям НД		Opinion : APPROVED Заключение: ОДОБРЕНО
Prepared by / Подготовлено: Latha. D- Quality control- Team Member 	Checked by / Проверено: K.V.V. Satyanarayana - Quality control- Team Member 	Approved by: Manager/Executive / Одобрено: Менеджер / Руководитель V. Prashanth- Quality Assurance- Team Member 
Print Date / Дата: 31-08-2024	Print Date / Дата: 31-08-2024	Print Date / Дата: 31-08-2024

**CERTIFICATE OF ANALYSIS
СЕРТИФИКАТ АНАЛИЗА**

Product: Omez DSR, modified-release capsules, 30 mg+20 mg / Продукт: Омез® ДСР, капсулы с модифицированным высвобождением, 30 мг+20 мг	
Market / Рынок : Russia / Россия	
Batch No / Серия № : B2402796	Batch Quantity / Объем серии : 1250000 caps / 1250000 капсул
Analytical Report No / Аналитический отчет № : 2002FP24002057	Date of Analysis / Дата анализа : 31-08-2024
Date of Manufacture / Дата производства : 03-08-2024	Date of Expiry / Годен до : 31-07-2027
Mfg. License No. / Производственная лицензия № : 63/RR/AP/96/F/R	MA number:/ Номер РУ : ЛП-№(002687)-(РГ-RU)
Analysis performed according ND / Анализ проведен по НД: ЛП-№(002687)-(РГ-RU)-071223	

	B. Domperidone / Домперидон	30.56 mg / 30,56 mg (101.9% / 101,9%)	B. From 27.0 mg to 33.0 mg C₂₂H₂₄ClN₅O₂ (Domperidone) per capsule (90.0 to 110.0 % of the label claim) / От 27,0 мг до 33,0 мг C₂₂H₂₄ClN₅O₂ (домперидон) в капсуле (от 90,0 до 110,0 % от номинального содержания).
10	Microbial limits / Микробиологическая чистота		
	a) Total aerobic microbial count / Общее число аэробных микроорганизмов	Less than 10 CFU/g / Менее 10 КОЕ/г	a) Not more than 10 ³ CFU/g / Не более 10 ³ КОЕ/г
	b) Total combined yeasts and mould count / Общее число дрожжевых и плесневых грибов	Less than 10 CFU/g / Менее 10 КОЕ/г	b) Not more than 10 ² CFU/g / Не более 10 ² КОЕ/г
	c) <i>E. coli</i>	Absent in 1 g / Отсутствует в 1 г	c) Shall be absent in 1g / Отсутствие в 1 г
11	Package / Упаковка	10 capsules in a (PVC/Al/PA) foil/aluminum foil blister. 3 blisters and patient information leaflet (package insert) in a carton. / По 10 капсул в блистере из (ПВХ/АЛ/ПА) фольги / алюминиевой фольги. По 3 блистера вместе с инструкцией по медицинскому применению (листком-вкладышем) в пачку картонную.	10 capsules in a (PVC/Al/PA) foil/aluminum foil blister. 1, 3, 8, 10 blisters and patient information leaflet (package insert) in a carton. / По 10 капсул в блистере из (ПВХ/АЛ/ПА) фольги / алюминиевой фольги. По 1, 3, 8, 10 блистеров вместе с инструкцией по медицинскому применению (листком-вкладышем) в пачку картонную.

* Limits in this specification are shelf-life. When a product is released, it is tested according to the release specification, so more stringent limits may be specified in the certificate of analysis.

Remarks : The Product confirms to ND/ Примечание: Продукт соответствует требованиям НД		Opinion : APPROVED Заключение: ОДОБРЕНО
Prepared by / Подготовлено: Latha. D- Quality control- Team Member 	Checked by / Проверено: K.V.V. Satyanarayana - Quality control- Team Member 	Approved by: Manager/Executive / Одобрено: Менеджер / Руководитель V. Prashanth- Quality Assurance- Team Member 
Print Date / Дата: 31-08-2024	Print Date / Дата: 31-08-2024	Print Date / Дата: 31-08-2024

CERTIFICATE OF ANALYSIS
СЕРТИФИКАТ АНАЛИЗА




Product: Omez DSR, modified-release capsules, 30 mg+20 mg / Продукт: Омез® ДСР, капсулы с модифицированным высвобождением, 30 мг+20 мг	
Market / Рынок	: Russia / Россия
Batch No / Серия №	: B2402796
Batch Quantity / Объем серии	: 1250000 caps / 1250000 капсул
Analytical Report No / Аналитический отчет №	: 2002FP24002057
Date of Analysis / Дата анализа	: 31-08-2024
Date of Manufacture / Дата производства	: 03-08-2024
Date of Expiry / Годен до	: 31-07-2027
Mfg. License No. / Производственная лицензия №	: 63/RR/AP/96/F/R
MA number:/ Номер РУ	: ЛП-№(002687)-(РГ-RU)
Analysis performed according ND / Анализ проведен по НД: ЛП-№(002687)-(РГ-RU)-071223	

* – нормы в спецификации представлены на срок годности. При выпуске препарат проверяется в соответствии со спецификацией на выпуск, поэтому в сертификате анализа на препарат могут быть указаны более строгие нормы, чем в настоящем нормативном документе по качеству.

API name / Наименование АФС:	Omeprazole / Омепразол	Domperidone / Домперидон
INN / МНН:	Omeprazole / Омепразол	Domperidone / Домперидон
API manufacturer batch number / Номер серии производителя АФС:	OME/00124	0000118175 & 0000116355
FP Manufacturer API Batch number / Номер серии субстанции производителя ГЛФ:	FBRA00323	FBRH00018
API Manufactured by & country / Производитель АФС, страна:	Srini Pharmaceuticals Ltd, India / Шрини Фармасьютикалс Лтд, Индия	Vasudha Pharma Kem Ltd, India / Васудха Фарма Кем Лтд, 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., 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) / Д-р Редди`с Лабораторис Лтд., Производственное подразделение-II, Участки № 42p, 43, 44p, 45p, 46p, 53, 54 и 83, Бачупалли Вилладж, Бачупалли Мандал, Медчал Малкаджгири 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 (No GMP/EAEU/RU/00573-2022 dt. 23 September 2022) 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».



Заклучение 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 (№ GMP/EAEU/RU/00573-2022 от 23 сентября 2022) и требованиями контроля качества лекарственных средств, а также в соответствии со

Remarks : The Product confirms to ND/ Примечание: Продукт соответствует требованиям НД		Opinion : APPROVED Заклучение: ОДОБРЕНО
Prepared by / Подготовлено: Latha. D- Quality control- Team Member 	Checked by / Проверено: K.V.V. Satyanarayana - Quality control- Team Member 	Approved by: Manager/Executive / Одобрено: Менеджер / Руководитель V. Prashanth- Quality Assurance- Team Member 
Print Date / Дата: 31-08-2024	Print Date / Дата: 31-08-2024	Print Date / Дата: 31-08-2024

**CERTIFICATE OF ANALYSIS
СЕРТИФИКАТ АНАЛИЗА**

Product: Omez DSR, modified-release capsules, 30 mg+20 mg / Продукт: Омез® ДСР, капсулы с модифицированным высвобождением, 30 мг+20 мг	
Market / Рынок	: Russia / Россия
Batch No / Серия №	: B2402796
Batch Quantity / Объем серии	: 1250000 caps / 1250000 капсул
Analytical Report No / Аналитический отчет №	: 2002FP24002057
Date of Analysis / Дата анализа	: 31-08-2024
Date of Manufacture / Дата производства	: 03-08-2024
Date of Expiry / Годен до	: 31-07-2027
Mfg. License No. / Производственная лицензия №	: 63/RR/AP/96/F/R
MA number:/ Номер РУ	: ЛП-№(002687)-(РГ-RU)
Analysis performed according ND / Анализ проведен по НД: ЛП-№(002687)-(РГ-RU)-071223	

спецификациями, содержащимися в регистрационном досье страны-импортера. Записи по производству, упаковке и анализу проверены, и установлено их соответствие требованиям Правил надлежащей производственной практик Евразийского экономического союза».

Remarks : The Product confirms to ND/ Примечание: Продукт соответствует требованиям НД		Opinion : APPROVED Заключение: ОДОБРЕНО
Prepared by / Подготовлено: Latha. D- Quality control- Team Member 	Checked by / Проверено: K.V.V. Satyanarayana - Quality control- Team Member 	Approved by: Manager/Executive / Одобрено: Менеджер / Руководитель V. Prashanth- Quality Assurance- Team Member 
Print Date / Дата: 31-08-2024	Print Date / Дата: 31-08-2024	Print Date / Дата: 31-08-2024