

02.03.2022 г.
№ 358/22

СВИДЕТЕЛЬСТВО О СООТВЕТСТВИИ ТРЕБОВАНИЯМ ГОСУДАРСТВЕННОЙ РЕГИСТРАЦИИ

Настоящим ООО «Др. Редди'с Лабораторис» удостоверяет, что
лекарственный препарат для медицинского применения:

| | |
|--|---|
| <i>Наименование ЛП:</i> | Ибуклин® |
| <i>МНН:</i> | Ибупрофен + Парацетамол |
| <i>Лекарственная форма, форма выпуска:</i> | таблетки, покрытые пленочной оболочкой, 400 мг + 325 мг (блистер) 10 x 1 (пачка картонная) |
| <i>РУ №, дата:</i> | П N011252/01 от 07.07.2011 (дата замены РУ 23.09.2019) |
| <i>НД, изменение №:</i> | П N011252/01-110717 изм. 1-2 |
| <i>Производитель, страна:</i> | Д-р Редди'с Лабораторис Лтд., Индия |
| <i>Адрес производства:</i> | Formulation Unit-6, Vill. Khol, Nalagarh Road, Baddi, Distt. Solan, H.P., 173205, India |
| <i>Серия №:</i> | V2200282 |
| <i>Количество:</i> | 72768 упаковок |
| <i>Дата изготовления:</i> | 01.2022 |
| <i>Срок годности:</i> | 12.2026 |
| <i>Код ОКПД2:</i> | 21.20.10.232 |
| <i>Код ТН ВЭД:</i> | 3004900002 |
| <i>Контракт №:</i> | DRL 01/2020 от 26.10.2020 |
| <i>Инвойс №:</i> | 185032643 от 20.02.2022 |

соответствует требованиям, установленным при его государственной
регистрации.

Уполномоченный по качеству
ввозимой продукции



Датий А.В.