

01.09.2022 г.
№ 1223/22

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 № 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> | V2201083 |
| <i>Количество:</i> | 77120 упаковок |
| <i>Дата изготовления:</i> | 05.2022 |
| <i>Срок годности:</i> | 04.2027 |
| <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> | 185033389 от 18.06.2022 |

соответствует требованиям, установленным при его государственной регистрации.

Уполномоченный по качеству
ввозимой продукции



Датий А.В.