

26.09.2022 г.
№ 1362/22

СВИДЕТЕЛЬСТВО О СООТВЕТСТВИИ ТРЕБОВАНИЯМ ГОСУДАРСТВЕННОЙ РЕГИСТРАЦИИ

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

| | |
|--|--|
| <i>Наименование ЛП:</i> | Новиган® |
| <i>МНН:</i> | Ибупрофен+Питофенон+Фенпивериния бромид |
| <i>Лекарственная форма, форма выпуска:</i> | таблетки, покрытые пленочной оболочкой 400 мг + 5 мг + 0.1 мг (блистер) 10 x 2 (пачка картонная) |
| <i>РУ №, дата:</i> | П N008846 от 22.09.2011 (дата изменения РУ 02.02.2022) |
| <i>НД, изменение №:</i> | П N008846-020222 |
| <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> | V2201341 |
| <i>Количество:</i> | 56820 упаковок |
| <i>Дата изготовления:</i> | 06.2022 |
| <i>Срок годности:</i> | 05.2027 |
| <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> | 185033553 от 21.07.2022 |

соответствует требованиям, установленным при его государственной
регистрации.

Уполномоченный по качеству
ввозимой продукции



Датий А.В.