

22.10.2022 г.  
№ 1526/22

## 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,<br/>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>                                | V2201485   |
| <i>Количество:</i>                             | 50688 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>                               | 185033690 от 05.08.2022  |

соответствует требованиям, установленным при его государственной регистрации.

Уполномоченный по качеству  
ввозимой продукции



Датий А.В.