

11.05.2023 г.
№ 670/23

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 30.05.2022) |
| <i>НД, изменение №:</i> | П N011252/01-300522 |
| <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> | V2300264 |
| <i>Количество:</i> | 13 440 упаковок |
| <i>Дата изготовления:</i> | 02.2023 |
| <i>Срок годности:</i> | 01.2028 |
| <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> | 185034471 от 06.03.23 |

соответствует требованиям, установленным при его государственной
регистрации

Уполномоченный по качеству
ввозимой продукции



Труфанов А.Н.