

CERTIFICATE OF ANALYSIS
СЕРТИФИКАТ АНАЛИЗА

Product : Ibuclin, film-coated tablets 400 mg + 325 mg Ибуклин®, таблетки, покрытые пленочной оболочкой, 400мг + 325мг	
Batch No / Серия № : V2201009	Batch Quantity / Объем партии : 712.5 Kg
Analytical Report No / Аналитический отчет № : 040001582723, 890001594738	Date of Analysis / Дата анализа: 07.06.2022
Date of Manufacture / Дата производства : May-2022	Date of Expiry / Срок годности : Apr-2027
Analysis performed according ND / Анализ проведен по НД: П N011252/01-110717 (amend № 1 from 06.09.2018, amend № 2 from 23.09.2019/ изм. № 1 от 06.09.2018, изм. № 2 от 23.09.2019)	

S. No	Test	Result	Specification
1	Description / Описание	Capsule-like orange-coloured film-coated one-side scored tablets; on cross section- white core / Таблетки капсуловидной формы, покрытые пленочной оболочкой оранжевого цвета, с риской на одной стороне; на поперечном разрезе – ядро белого цвета	Capsule-like orange-coloured film-coated one-side scored tablets; on cross section- white to off-white core / Таблетки капсуловидной формы, покрытые пленочной оболочкой оранжевого цвета, с риской на одной стороне; на поперечном разрезе – ядро белого или почти белого цвета

Remarks : The Product conforms to ND/ Примечание: Продукт соответствует требованиям НД		Opinion : APPROVED Заключение: ОДОБРЕНО
Prepared by / Подготовлено: Pardeep Kumar 	Checked by / Проверено: Om Prakash 	Approved by: Manager/Executive / Одобрено: Менеджер / Руководитель : Abhishek Chauhan 
Print Date: Дата: 07.06.2022	Print Date: Дата: 07.06.2022	Print Date: Дата: 07.06.2022

CERTIFICATE OF ANALYSIS
СЕРТИФИКАТ АНАЛИЗА

Product : Ibuclin, film-coated tablets 400 mg + 325 mg Ибуклин®, таблетки, покрытые пленочной оболочкой, 400мг + 325мг	
Batch No / Серия № : V2201009	Batch Quantity / Объем партии : 712.5 Kg
Analytical Report No / Аналитический отчет № : 040001582723, 890001594738	Date of Analysis / Дата анализа: 07.06.2022
Date of Manufacture / Дата производства : May-2022	Date of Expiry / Срок годности : Apr-2027
Analysis performed according ND / Анализ проведен по НД: П N011252/01-110717 (amend № 1 from 06.09.2018, amend № 2 from 23.09.2019/ изм. № 1 от 06.09.2018, изм. № 2 от 23.09.2019)	

2	Identification / Подлинность	a) Complies as prescribed/ В соответствии с описанием	The retention time of the main peaks on the chromatogram of the test solution should correspond to the retention times of the peaks on the chromatogram of ibuprofen and paracetamol reference standards solution (section Assay)/ Времена удерживания основных пиков на хроматограмме испытуемого раствора должны соответствовать временам удерживания пиков на хроматограмме раствора стандартных образцов ибупрофена и парацетамола (раздел «Количественное определение»)
3	Average weight and mass uniformity / Средняя масса и однородность по массе	968.1 mg	940,9 mg to 999,1 mg (970,0 mg ± 3,0 %) / От 940,9 мг до 999,1 мг (970,0 мг ± 3,0 %) 18/20 tablets – NMT ± 5% / 18/20 таблеток – не более ± 5 % 2/20 tablets – NMT ± 10% / 2/20 таблеток – не более ± 10 %

Remarks : The Product conforms to ND/ Примечание: Продукт соответствует требованиям НД		Opinion : APPROVED Заключение: ОДОБРЕНО
Prepared by / Подготовлено: Pardeep Kumar 	Checked by / Проверено:Om Prakash 	Approved by: Manager/Executive / Одобрено: Менеджер / Руководитель :Abhishek Chauhan 
Print Date: Дата: 07.06.2022	Print Date: Дата: 07.06.2022	Print Date: Дата: 07.06.2022

CERTIFICATE OF ANALYSIS
СЕРТИФИКАТ АНАЛИЗА

Product : Ibuclin, film-coated tablets 400 mg + 325 mg Ибуклин®, таблетки, покрытые пленочной оболочкой, 400мг + 325мг	
Batch No / Серия № : V2201009	Batch Quantity / Объем партии : 712.5 Kg
Analytical Report No / Аналитический отчет № : 040001582723, 890001594738	Date of Analysis / Дата анализа: 07.06.2022
Date of Manufacture / Дата производства : May-2022	Date of Expiry / Срок годности : Apr-2027
Analysis performed according ND / Анализ проведен по НД: П N011252/01-110717 (amend № 1 from 06.09.2018, amend № 2 from 23.09.2019/ изм. № 1 от 06.09.2018, изм. № 2 от 23.09.2019)	




4	Disintegration / Распадаемость	09 minutes 23 seconds	Not more than 30 minutes / Не более 30 мин
5	Dissolution / Растворение	97% - 104%	NLT 70% (Q) C ₁₃ H ₁₈ O ₂ (Ibuprofen) dissolved in 30 minutes / Не менее 70 % (Q) C ₁₃ H ₁₈ O ₂ (ибупрофен) через 30 мин
		98% - 102%	NLT 70% (Q) C ₈ H ₉ NO ₂ (Paracetamol) dissolved in 30 minutes / Не менее 70 % (Q) C ₈ H ₉ NO ₂ (парацетамол) через 30 мин
6	Related substances / Родственные примеси	0.04 %	Total impurities of Ibuprofen NMT 1.0% / Сумма примесей ибупрофена – не более 1,0 %
		0.0001 %	4-aminophenol (Paracetamol impurity) NMT 0.005% / 4-аминофенол (примесь парацетамола) – не более 0,005%
7	Water / Вода	1.5 %	Not more than 5.0% / Не более 5,0 %

Remarks : The Product conforms to ND/ Примечание: Продукт соответствует требованиям НД		Opinion : APPROVED Заключение: ОДОБРЕНО
Prepared by / Подготовлено: Pardeep Kumar 	Checked by / Проверено: Om Prakash 	Approved by: Manager/Executive / Одобрено: Менеджер / Руководитель : Abhishek Chauhan 
Print Date: Дата: 07.06.2022	Print Date: Дата: 07.06.2022	Print Date: Дата: 07.06.2022

CERTIFICATE OF ANALYSIS
СЕРТИФИКАТ АНАЛИЗА

Product : Ibuclin, film-coated tablets 400 mg + 325 mg Ибуклин®, таблетки, покрытые пленочной оболочкой, 400мг + 325мг	
Batch No / Серия № : V2201009	Batch Quantity / Объем партии : 712.5 Kg
Analytical Report No / Аналитический отчет № : 040001582723, 890001594738	Date of Analysis / Дата анализа: 07.06.2022
Date of Manufacture / Дата производства : May-2022	Date of Expiry / Срок годности : Apr-2027
Analysis performed according ND / Анализ проведен по НД: П N011252/01-110717 (amend № 1 from 06.09.2018, amend № 2 from 23.09.2019/ изм. № 1 от 06.09.2018, изм. № 2 от 23.09.2019)	

9	Uniformity of dosage units / Однородность дозирования Ibuprofen / ибупрофен	1.7	Acceptance value (AV) should be not more than 15.0 / Показатель приемлемости (AV) должен быть не более 15,0.
	Paracetamol / парацетамол	1.7	Acceptance value (AV) should be not more than 15.0 / Показатель приемлемости (AV) должен быть не более 15,0.
10	Assay / Количественное определение	392.9 mg	360 to 440 mg of C ₁₃ H ₁₈ O ₂ (Ibuprofen) per tablet / От 360,0 мг до 440,0 мг C ₁₃ H ₁₈ O ₂ (ибупрофен) в таблетке
		325.33 mg	292.5 to 357.50 mg of C ₈ H ₉ NO ₂ (Paracetamol) per tablet / От 292,5 мг до 357,5 мг C ₈ H ₉ NO ₂ (парацетамол) в таблетке

Remarks : The Product conforms to ND/ Примечание: Продукт соответствует требованиям НД		Opinion : APPROVED Заключение: ОДОБРЕНО
Prepared by / Подготовлено: Pardeep Kumar 	Checked by / Проверено: Om Prakash 	Approved by: Manager/Executive / Одобрено: Менеджер / Руководитель : Abhishek Chauhan 
Print Date: Дата: 07.06.2022	Print Date: Дата: 07.06.2022	Print Date: Дата: 07.06.2022

CERTIFICATE OF ANALYSIS
СЕРТИФИКАТ АНАЛИЗА

Product : Ibuclin, film-coated tablets 400 mg + 325 mg Ибуклин®, таблетки, покрытые пленочной оболочкой, 400мг + 325мг	
Batch No / Серия № : V2201009	Batch Quantity / Объем партии : 712.5 Kg
Analytical Report No / Аналитический отчет № : 040001582723, 890001594738	Date of Analysis / Дата анализа: 07.06.2022
Date of Manufacture / Дата производства : May-2022	Date of Expiry / Срок годности : Apr-2027
Analysis performed according ND / Анализ проведен по НД: П N011252/01-110717 (amend № 1 from 06.09.2018, amend № 2 from 23.09.2019/ изм. № 1 от 06.09.2018, изм. № 2 от 23.09.2019)	

11	Package / Упаковка	10 tablets in PpVC/Al blister. 1 blister and a patient information leaflet in a carton. / По 10 таблеток в ПВХ/Al блистер. По 1 блистеру в пачку картонную вместе с инструкцией по применению.	10 tablets in PVC/Al blister. 1, 2 or 20 blisters and a patient information leaflet in a carton. / По 10 таблеток в ПВХ/Al блистер. По 1, 2 или 20 блистеров в пачку картонную вместе с инструкцией по применению.
12	Labeling / Маркировка	According to ND / В соответствии с НД	
13	Storage conditions / Хранение	At temperature not more than 25 °C. / При температуре не выше 25 °C.	
14	Shelf life / Срок годности	5 years / 5 лет	

Remarks : The Product conforms to ND/ Примечание: Продукт соответствует требованиям НД		Opinion : APPROVED Заключение: ОДОБРЕНО
Prepared by / Подготовлено: Pardeep Kumar 	Checked by / Проверено: Om Prakash 	Approved by: Manager/Executive / Одобрено: Менеджер / Руководитель : Abhishek Chauhan 
Print Date: Дата: 07.06.2022	Print Date: Дата: 07.06.2022	Print Date: Дата: 07.06.2022