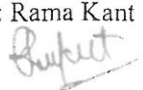
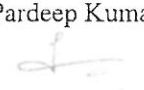
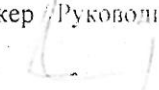


**CERTIFICATE OF ANALYSIS**  
**СЕРТИФИКАТ АНАЛИЗА**

Product : Ibuclin Express (Ibuprofen+Paracetamol), powder for oral solution, 400 mg + 325 mg	Продукт : Ибуклин® Экспресс (ибупрофен + парацетамол), порошок для приготовления раствора для приема внутрь, 400 мг+325 мг		
Batch No. / Серия № : V2400424	Batch Quantity / Объем партии : 25845.00 units / 25845.00единиц		
Analytical Report No. / Аналитический отчет № : 040002506823	Date of Analysis / Дата анализа : 21.05.2024		
Date of Manufacture / Дата производства : 03/2024	Date of Expiry / Годен до : 02/2026		
Analysis performed according ND / Анализ проведен по НД: ЛП-007239-300721			

№	Test / Показатель	Result / Результаты	Specification / Норма
1	Description / Описание	White powder, with a characteristic odor. / Порошок белого цвета с характерным запахом.	White to off-white powder, with a characteristic odor. / Порошок от белого до почти белого цвета, с характерным запахом.
2	Reconstituted solution / Восстановленный раствор - appearance / описание	Colourless solution with a characteristic odor, with small amount of suspended particles. / Бесцветный раствор с характерным запахом, с небольшим количеством взвешенных частиц.	Colourless solution with a characteristic odor shall be observed, may have small amount of suspended particles. / Бесцветный раствор с характерным запахом, с возможным содержанием небольшого количества взвешенных частиц.

№	Test / Показатель	Result / Результаты	Specification / Норма
	- Color of the solution / цветность	Complies / Соответствует	Color intensity of the solution does not exceed color intensity of reference standard B <sub>0</sub> . / Раствор должен быть окрашен не более интенсивно, чем

Remarks : The Product confirms to ND/ Примечание: Продукт соответствует требованиям НД		Conclusion : APPROVED / Заключение: ОДОБРЕНО
Prepared by / Подготовлено: Rama Kant 	Checked by / Проверено: Pardeep Kumar 	Approved by: Manager/Executive / Одобрено: Менеджер / Руководитель Abhishek Chauhan 
Reprint Date /21.05.2024 Дата:	Reprint Date /21.05.2024 Дата:	Reprint Date /21.05.2024 Дата:

**CERTIFICATE OF ANALYSIS**  
**СЕРТИФИКАТ АНАЛИЗА**

Product : Ibuclin Express (Ibuprofen+Paracetamol), powder for oral solution, 400 mg + 325 mg		Продукт : Ибуклин® Экспресс (ибупрофен + парацетамол), порошок для приготовления раствора для приема внутрь, 400 мг+325 мг	
Batch No. / Серии №	: V2400424	Batch Quantity / Объем партии	: 25845.00 units / 25845.00единиц
Analytical Report No. / Аналитический отчет №	: 040002506823	Date of Analysis / Дата анализа	: 21.05.2024
Date of Manufacture / Дата производства	: 03/2024	Date of Expiry / Годен до	: 02/2026
Analysis performed according ND / Анализ проведен по НД: ЛПИ-007239-300721			



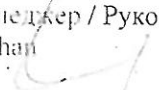
№	Test / Показатель	Result / Результаты	Specification / Норма
			эталон В <sub>0</sub> .
3	Dissolution time / Время растворения	01 min 05 sec / 01 мин 05 сек	Not more than 5 min. / Не более 5 мин.
4	pH of solution / pH раствора	6.6	5.8 to 7.8. / От 5,8 до 7,8.
5	Identification / Подлинность A) by HPLC / ВЭЖХ - Ibuprofen / ибупрофен - Paracetamol / парацетамол	Complies / Соответствует	The retention times of the main peaks in the chromatograms of test solutions should correspond to those in the chromatograms of reference standards solution (Assay section). / Время удерживания основных пиков на хроматограммах испытуемых растворов должны соответствовать временам удерживания соответствующих основных пиков на хроматограммах раствора стандартных образцов (раздел «Количественное определение»).

Remarks : The Product confirms to ND/ Примечание: Продукт соответствует требованиям НД		Conclusion : APPROVED / Заключение: ОДОБРЕНО
Prepared by / Подготовлено: Rama Kant	Checked by / Проверено: Pardeep Kumar	Approved by: Manager/Executive / Одобрено: Менеджер / Руководитель Abhishek Chauhan
Reprint Date /21.05.2024 Дата:	Reprint Date /21.05.2024 Дата:	Reprint Date /21.05.2024 Дата:

**CERTIFICATE OF ANALYSIS**  
**СЕРТИФИКАТ АНАЛИЗА**

Product : Ibuclin Express (Ibuprofen+Paracetamol), powder for oral solution, 400 mg + 325 mg	Продукт : Ибуклин® Экспресс (ибупрофен + парацетамол), порошок для приготовления раствора для приема внутрь, 400 мг+325 мг
Batch No. / Серия № : V2400424	Batch Quantity / Объем партии : 25845.00 units / 25845.00единиц
Analytical Report No. / Аналитический отчет № : 040002506823	Date of Analysis / Дата анализа : 21.05.2024
Date of Manufacture / Дата производства : 03/2024	Date of Expiry / Годен до : 02/2026
Analysis performed according ND / Анализ проведен по НД: ЛП-007239-300721	

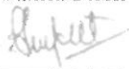

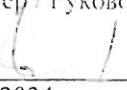
№	Test / Показатель	Result / Результаты	Specification / Норма
	B) by HPLC-UV / ВЭЖХ-УФ -- Ibuprofen / ибупрофен -- Paracetamol / парацетамол	Complies / Соответствует	When carrying out the "Assay" test, the UV spectra of the test solutions should correspond to those of ibuprofen and paracetamol standard solutions. / При проведении теста «Количественное определение» УФ-спектры испытуемых растворов должны соответствовать УФ-спектрам стандартных растворов ибупрофена и парацетамола.
6	Particle size / Размер частиц	100 %  88%	Particle size less than 2 mm – not less than 95 %; / Частиц размером менее 2 мм – не менее 95 %; Particle size less than 0.25 mm – not less than 60 % / частиц размером менее 0,25 мм – не менее 60 %.
7	Water / Вода	4.6 %	Not more than 8.0 % w/w. / Не более 8,0 %.

Remarks : The Product confirms to ND/ Примечание: Продукт соответствует требованиям НД		Conclusion : APPROVED / Заключение: ОДОБРЕНО
Prepared by / Подготовлено: Rama Kant 	Checked by / Проверено: Pardeep Kumar 	Approved by: Manager/Executive / Одобрено: Менеджер / Руководитель Abhishek Chauhan 
Reprint Date /21.05.2024 Дата:	Reprint Date /21.05.2024 Дата:	Reprint Date /21.05.2024 Дата:

**CERTIFICATE OF ANALYSIS**  
**СЕРТИФИКАТ АНАЛИЗА**

Product : Ibuclin Express (Ibuprofen+Paracetamol), powder for oral solution, 400 mg + 325 mg		Продукт : Ибуклин® Экспресс (ибупрофен + парацетамол), порошок для приготовления раствора для приема внутрь, 400 мг+325 мг	
Batch No. / Серия №	: V2400424	Batch Quantity / Объем партии	: 25845.00 units / 25845.00единиц
Analytical Report No. / Аналитический отчет №	: 040002506823	Date of Analysis / Дата анализа	: 21.05.2024
Date of Manufacture / Дата производства	: 03/2024	Date of Expiry / Годен до	: 02/2026
Analysis performed according ND / Анализ проведен по НД: ЛП-007239-300721			

№	Test / Показатель	Result / Результаты	Specification / Норма
8	Related substances / Родственные примеси - <i>ibuprofen</i> / <i>ибупрофен</i>	0.04%	Individual unidentified impurity - not more than 0.15 %. / Единичная неидентифицированная примесь - не более 0.15 %. Total impurities - not more than 0.5%. / Сумма примесей - не более 0.5 %.
	- <i>paracetamol</i> / <i>парацетамол</i>	Below LOD (LOD = 0.01 %) / Ниже предела обнаружения (ПО = 0.01 %) Below BDL (Disregard Area 6188) / Ниже порога регистрации (Area 6188) Below BDL / Ниже порога регистрации	
9	Uniformity of dosage units / Однородность дозирования	2.0	Acceptance value (AV) should not be more than 15.0. / Показатель приемлемости (AV) должен быть не

Remarks : The Product confirms to ND/ Примечание: Продукт соответствует требованиям НД		Conclusion : <b>APPROVED</b> / Заключение: <b>ОДОБРЕНО</b>
Prepared by / Подготовлено: Rama Kant 	Checked by / Проверено: Pardeep Kumar 	Approved by: Manager/Executive / Одобрено: Менеджер / Руководитель Abhishek Chauhan 
Reprint Date /21.05.2024 Дата:	Reprint Date /21.05.2024 Дата:	Reprint Date /21.05.2024 Дата:

**CERTIFICATE OF ANALYSIS**  
**СЕРТИФИКАТ АНАЛИЗА**

Product : Ibuclin Express (Ibuprofen+Paracetamol), powder for oral solution, 400 mg + 325 mg		Продукт : Ибуклин® Экспресс (ибупрофен + парацетамол), порошок для приготовления раствора для приема внутрь, 400 мг+325 мг	
Batch No. / Серия №	: V24U0424	Batch Quantity / Объем партии	: 25845.00 units / 25845.00единиц
Analytical Report No. / Аналитический отчет №	: 040002506823	Date of Analysis / Дата анализа	: 21.05.2024
Date of Manufacture / Дата производства	: 03/2024	Date of Expiry / Годен до	: 02/2026
Analysis performed according ND / Анализ проведен по НД: ЛП-007239-300721			


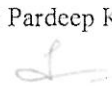
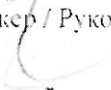
№	Test / Показатель	Result / Результаты	Specification / Норма
	- <i>ibuprofen</i> / ибупрофен		более 15,0.
	- <i>paracetamol</i> / парацетамол	4.4	Acceptance value (AV) should not be more than 15.0. / Показатель приемлемости (AV) должен быть не более 15,0.
10	Microbial limits / Микробиологическая чистота	NIL CFU/g / 1КОЕ/г  NIL CFU/g / КОЕ/г  Absent per / Отсутствует в	a) Total aerobic microbial count - not more than 1000 CFU/g. / Общее число аэробных микроорганизмов - не более 1000 КОЕ/г. b) Total combined yeasts and mould - not more than 100 CFU/g. / Общее число дрожжевых и плесневых грибов - не более 100 КОЕ/г. c) Escherichia coli - shall be absent per 1 g. / Escherichia coli - отсутствие в 1 г.
11	Assay / Количественное определение - <i>ibuprofen</i> / ибупрофен	402.8mg (100.7%) / 402.8 мг (100.7%)	360.0 mg to 440.0 mg of C <sub>13</sub> H <sub>18</sub> O <sub>2</sub> (ibuprofen) (90.0 % to 110.0 % of label

Remarks : The Product confirms to ND/ Примечание: Продукт соответствует требованиям НД		Conclusion : APPROVED / Заключение: ОДОБРЕНО
Prepared by / Подготовлено: Rama Kant	Checked by / Проверено: Pardeep Kumar	Approved by: Manager/Executive / Одобрено: Менеджер / Руководитель Abhishek Chauhan
Reprint Date /21.05.2024 Дата:	Reprint Date /21.05.2024 Дата:	Reprint Date /21.05.2024 Дата:

**CERTIFICATE OF ANALYSIS**  
**СЕРТИФИКАТ АНАЛИЗА**

Product : Ibuclin Express (Ibuprofen+Paracetamol), powder for oral solution, 400 mg + 325 mg		Продукт : Ибуклин® Экспресс (ибупрофен + парацетамол), порошок для приготовления раствора для приема внутрь, 400 мг+325 мг	
Batch No. / Серия № : V2400424	Batch Quantity / Объем партии : 25845.00 units / 25845.00единиц	Analytical Report No. / Аналитический отчет № : 040002506823	Date of Analysis / Дата анализа : 21.05.2024
Date of Manufacture / Дата производства : 03/2024	Date of Expiry / Годен до : 02/2026	Analysis performed according ND / Анализ проведен по НД: ЛП-007239-300721	

№	Test / Показатель	Result / Результаты	Specification / Норма
	- paracetamol / парацетамол	323.3 mg (99.5%) / 323.3 мг (99.5%)	claim) per sachet. / От 360,0 мг до 440,0 мг C <sub>13</sub> H <sub>18</sub> O <sub>2</sub> (ибупрофен) (от 90,0 % до 110,0 % от номинального содержания) в одном пакетике.  292.5 mg to 357.5 mg of C <sub>8</sub> H <sub>9</sub> NO <sub>2</sub> (paracetamol) (90.0 % to 110.0 % of label claim) per sachet. / От 292,5 мг до 357,5 мг C <sub>8</sub> H <sub>9</sub> NO <sub>2</sub> (парацетамол) (от 90,0 % до 110,0 % от номинального содержания) в одном пакетике.

Remarks : The Product confirms to ND/ Примечание: Продукт соответствует требованиям НД		Conclusion : APPROVED / Заключение: ОДОБРЕНО
Prepared by / Подготовлено: Rama Kant 	Checked by / Проверено: Pardeep Kumar 	Approved by: Manager Executive / Одобрено: Менеджер / Руководитель Abhishek Chauhan 
Reprint Date /21.05.2024 Дата:	Reprint Date /21.05.2024 Дата:	Reprint Date /21.05.2024 Дата:



**CERTIFICATE OF ANALYSIS**  
**СЕРТИФИКАТ АНАЛИЗА**

Product : Ibuclin Express (Ibuprofen+Paracetamol), powder for oral solution, 400 mg + 325 mg	
Продукт : Ибуклин® Экспресс (ибупрофен + парацетамол), порошок для приготовления раствора для приема внутрь, 400 мг+325 мг	
Batch No. / Серия №	: V2400424
Batch Quantity / Объем партии	: 25845.00 units / 25845.00единиц
Analytical Report No. / Аналитический отчет №	: 040002506823
Date of Analysis / Дата анализа	: 21.05.2024
Date of Manufacture / Дата производства	: 03/2024
Date of Expiry / Годен до	: 02/2026
Analysis performed according ND / Анализ проведен по НД: ЛП-007239-300721	

№	Test / Показатель	Result / Результаты	Specification / Норма
12	Package / Упаковка	5 g in a sachet of a combination material (laminated paper/LDPE/aluminum foil/LDPE). 6 sachets and patient information leaflet in carton pack. / По 5 г в пакетике из комбинированного материала (ламинированная бумага/ПЭНП/алюминиевая фольга/ПЭНП). По 6 пакетиков вместе с инструкцией по применению в пачку картонную.	5 g in a sachet of a combination material (laminated paper/LDPE/aluminum foil/LDPE). 6 or 9 sachets and patient information leaflet in carton pack. / По 5 г в пакетике из комбинированного материала (ламинированная бумага/ПЭНП/алюминиевая фольга/ПЭНП). По 6 или 9 пакетиков вместе с инструкцией по применению в пачку картонную.
13	Labeling / Маркировка	According to ND. / В соответствии с НД.	
14	Storage conditions / Хранение	Store below 25 °C. / При температуре не выше 25 °C.	
15	Shelf life / Срок годности	2 years. / 2 года.	

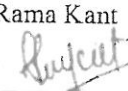
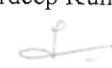
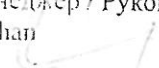
API name / Наименование АФС:	Ibuprofen sodium dihydrate / Ибупрофена натрия дигидрат	Paracetamol / Парацетамол
------------------------------	--	---------------------------

Remarks : The Product confirms to ND/ Примечание: Продукт соответствует требованиям НД		Conclusion : APPROVED / Заключение: ОДОБРЕНО
Prepared by / Подготовлено: Rama Kant	Checked by / Проверено: Pardeep Kumar	Approved by: Manager/Executive / Одобрено: Менеджер / Руководитель Abhishek Chauhan
Reprint Date /21.05.2024 Дата:	Reprint Date /21.05.2024 Дата:	Reprint Date /21.05.2024 Дата:

**CERTIFICATE OF ANALYSIS**  
**СЕРТИФИКАТ АНАЛИЗА**

Product : Ibuclin Express (Ibuprofen+Paracetamol), powder for oral solution, 400 mg + 325 mg		Продукт : Ибуклин® Экспресс (ибупрофен + парацетамол), порошок для приготовления раствора для приема внутрь, 400 мг+325 мг	
Batch No. / Серия №	: V2400424	Batch Quantity / Объем партии	: 25845.00 units / 25845.00единиц
Analytical Report No. / Аналитический отчет №	: 040002506823	Date of Analysis / Дата анализа	: 21.05.2024
Date of Manufacture / Дата производства	: 03/2024	Date of Expiry / Годен до	: 02/2026
Analysis performed according ND / Анализ проведен по НД: ЛП-007239-300721			

INN / МНН:	Ibuprofen / Ибупрофен	Paracetamol / Парацетамол
API manufacturer batch number / Номер серии производителя АФС:	SB2F0004	APAPE2023060685
FP Manufacturer API Batch number / Номер серии субстанции производителя ГЛФ:	FERA00041	FEQA00345
API Manufactured by & country / Производитель АФС, страна:	BASF Corporation, USA / БАСФ Корпорейшн, США	Granules India Limited, India / Гранулес Индия Лимитед, Индия

Remarks : The Product confirms to ND/ Примечание: Продукт соответствует требованиям НД		Conclusion : APPROVED / Заключение: ОДОБРЕНО
Prepared by / Подготовлено: Rama Kant 	Checked by / Проверено: Pardeep Kumar 	Approved by: Manager/Executive / Одобрено: Менеджер / Руководитель Abhishek Chauhan 
Reprint Date /21.05.2024 Дата:	Reprint Date /21.05.2024 Дата:	Reprint Date /21.05.2024 Дата: