




CERTIFICATE OF ANALYSIS
СЕРТИФИКАТ АНАЛИЗА

Product: Nise gel 1%, 50 g Продукт: Найз [®] , гель для наружного применения 1%, 50 г	
Market / Рынок	: Russia / Россия
Batch No. / Серия №	: V240316
Batch Quantity / Размер серии	: 23059.0 units / 23059.0единиц
Analytical Report No. / Аналитический отчет №	: 040002567743
Date of Analysis / Дата анализа	: 24.06.2024
Date of Manufacture / Дата производства	: 06/2024
Date of Expiry / Годен до	: 05/2027
Mfg. License No. / Производственная лицензия №	: MNB/05/263
MA number: / Номер РУ	: ЛП-№(001198)-(РГ-РУ)
Analysis performed according ND No / Анализ проведен по НД №: ЛП-№(001198)-(РГ-РУ)-290323	




№	Test / Показатель	Result / Результаты	Specification / Норма
1	Appearance / Описание	Clear homogenous light yellow gel, free from particulate matter / Однородный прозрачный гель светло-желтого цвета, свободный от посторонних частиц.	Clear homogenous light yellow to yellow gel, free from particulate matter / Однородный прозрачный гель от светло-желтого до желтого цвета, свободный от посторонних частиц.
2	Identification by HPLC / Идентификация (ВЭЖХ)	Complies as prescribed / Соответствует требованиям	The retention time of the main peak in the chromatogram of test solution should correspond to the retention time of the main peak in the chromatogram of nimesulide reference standard solution (section Assay). / Время удерживания основного пика на хроматограмме испытуемого раствора должно соответствовать времени удерживания основного пика на хроматограмме раствора стандартного образца нимесулида (раздел «Количественное определение»)
3	Weight of package contents / Масса содержимого упаковки	51 g / 51 г	According to the requirements. Not less than 50 g / В соответствии с требованиями. Не менее 50 г
4	pH	5.4	4.6 to 6.0 / От 4,6 до 6,0

Remarks : The Product conforms to ND/ Примечание: Продукт соответствует требованиям НД		Conclusion : APPROVED / Заключение: ОДОБРЕНО	
Prepared by / Подготовлено: Ankit 	Checked by / Проверено: Vijay Thakur 	Approved by: Manager/Executive / Одобрено: Менеджер / Руководитель 	
Reprint Date / Дата: 24.06.2024	Reprint Date / Дата: 24.06.2024	Reprint Date / Дата: 24.06.2024	

CERTIFICATE OF ANALYSIS
СЕРТИФИКАТ АНАЛИЗА

Product: Nise gel 1%, 50 g Продукт: Найз [®] , гель для наружного применения 1%, 50 г	
Market / Рынок	: Russia / Россия
Batch No. / Серия №	: V240316
Batch Quantity / Размер серии	: 23059.0 units / 23059.0единиц
Analytical Report No. / Аналитический отчет №	: 040002567743
Date of Analysis / Дата анализа	: 24.06.2024
Date of Manufacture / Дата производства	: 06/2024
Date of Expiry / Годен до	: 05/2027
Mfg. License No. / Производственная лицензия №	: MNB/05/263
MA number: / Номер РУ	: ЛП-№(001198)-(РГ-РУ)
Analysis performed according ND No / Анализ проведен по НД №: ЛП-№(001198)-(РГ-РУ)-290323	

5	Related substances /Родственные примеси	
1) Impurity A / Примесь А	Below LOD (LOD = 0.02%) / Ниже предела обнаружения (ПО = 0.02 %)	1) Not more than 0.2 % / не более 0,2 %
2) Impurity B / Примесь В	Not detected / не обнаружена	2) Not more than 0.2 % / не более 0,2 %
3) Impurity C / Примесь С	Not detected / не обнаружена	3) Not more than 0.2 % / не более 0,2 %
4) Impurity D / Примесь D	Below LOD (LOD = 0.02%) / Ниже предела обнаружения (ПО = 0.02 %)	4) Not more than 0.2 % / не более 0,2 %
5) Impurity E / Примесь E	Not detected / не обнаружена	5) Not more than 0.2 % / не более 0,2 %
6) Impurity F / Примесь F	Not detected / не обнаружена	6) Not more than 0.2 % / не более 0,2 %
7) Highest Unknown Impurity / Единичная неидентифицированная примесь	Below LOQ (LOQ = 0.1 %) / Ниже предела количественного определения (ПКО = 0.1 %)	7) Not more than 0.2 % / не более 0,2 %
8) Total impurities / Сумма примесей	Below LOQ / Ниже предела количественного определения	8) Not more than 1.5 % / Не более 1,5 %

Remarks : The Product conforms to ND/ Примечание: Продукт соответствует требованиям НД		Conclusion : APPROVED / Заключение: ОДОБРЕНО
Prepared by / Подготовлено: Ankit 	Checked by / Проверено: Vijay Thakur 	Approved by: Manager/Executive / Одобрено: Менеджер / Руководитель 
Reprint Date / Дата: 24.06.2024	Reprint Date / Дата: 24.06.2024	Reprint Date / Дата: 24.06.2024

CERTIFICATE OF ANALYSIS
СЕРТИФИКАТ АНАЛИЗА

Product: Nise gel 1%, 50 g Продукт: Найз [®] , гель для наружного применения 1%, 50 г	
Market / Рынок : Russia / Россия	
Batch No. / Серия № : V240316	Batch Quantity / Размер серии : 23059.0 units / 23059.0единиц
Analytical Report No. / Аналитический отчет № : 040002567743	Date of Analysis / Дата анализа : 24.06.2024
Date of Manufacture / Дата производства : 06/2024	Date of Expiry / Годен до : 05/2027
Mfg. License No. / Производственная лицензия № : MNB/05/263	MA number: / Номер РУ : ЛП-№(001198)-(РГ-RU)
Analysis performed according ND No / Анализ проведен по НД №: ЛП-№(001198)-(РГ-RU)-290323	

6	Microbial contamination / Микробиологическая чистота*		
	Total aerobic microbial count / Общее количество жизнеспособных аэробных микроорганизмов	Less than 10 CFU/g / Менее 10 КОЕ/г	Not more than 10 ² CFU/g / Не более 10 ² КОЕ/г
	Total combined yeasts/molds count / Общее число дрожжевых и плесневых грибов	Less than 10 CFU/g / Менее 10 КОЕ/г	Not more than 10 ¹ CFU/g / Не более 10 ¹ КОЕ/г
	<i>Pseudomonas aeruginosa</i>	Absent in 1 g / Отсутствует в 1 г	Absent in 1 g / Отсутствие в 1 г
	<i>Staphylococcus aureus</i>	Absent in 1 g / Отсутствует в 1 г	Absent in 1 g / Отсутствие в 1 г
7	Assay / Количественное определение	10.21mg / 10.21мг	9.0 to 11.0 mg of C ₁₃ H ₁₂ N ₂ O ₅ S (nimesulide) per 1 g of the product. / От 9,0 до 11,0 мг C ₁₃ H ₁₂ N ₂ O ₅ S (нимесулид) в 1 г препарата
8	Package / Упаковка	50 g in a laminated aluminum tube equipped with tamper-evident membrane. 1 tube and patient information leaflet (package insert) in a carton. / По 50 г в тубу из ламинированного алюминия, снабженную мембраной для контроля первого вскрытия. По 1 тубе в пачку картонную с инструкцией по применению (листком-вкладышем).	

* Performed by the manufacturer periodically at release (with an interval of one test per 20 batches or at least once a year). The test may be absent in the in-house certificate of analysis./

Remarks : The Product conforms to ND/ Примечание: Продукт соответствует требованиям НД		Conclusion : APPROVED / Заключение: ОДОБРЕНО	
Prepared by / Подготовлено: Ankit 	Checked by / Проверено: Vijay Thakur 	Approved by: Manager/Executive / Одобрено: Менеджер / Руководитель 	
Reprint Date / Дата: 24.06.2024	Reprint Date / Дата: 24.06.2024	Reprint Date / Дата: 24.06.2024	




CERTIFICATE OF ANALYSIS
СЕРТИФИКАТ АНАЛИЗА

Product: Nise gel 1%, 50 g Продукт: Найз [®] , гель для наружного применения 1%, 50 г	
Market / Рынок	: Russia / Россия
Batch No. / Серия №	: V240316
Batch Quantity / Размер серии	: 23059.0 units / 23059.0единиц
Analytical Report No. / Аналитический отчет №	: 040002567743
Date of Analysis / Дата анализа	: 24.06.2024
Date of Manufacture / Дата производства	: 06/2024
Date of Expiry / Годен до	: 05/2027
Mfg. License No. / Производственная лицензия №	: MNB/05/263
MA number: / Номер РУ	: ЛП-№(001198)-(РГ-RU)
Analysis performed according ND No / Анализ проведен по НД №: ЛП-№(001198)-(РГ-RU)-290323	

* Проводится производителем при выпуске периодически (с интервалом в одно испытание на 20 серий или не менее 1 раза в год). Показатель может быть не включен в сертификат анализа фирмы.

API name (INN) / АФС (МНН):	Nimesulide / Нимесулид
API manufacturer batch number / Номер серии производителя АФС:	NMS-1A-243009
FP Manufacturer API Batch number / Номер серии субстанции производителя ГЛФ:	FERA00251
API Manufactured by & country / Производитель АФС, страна:	Mangalam Drugs and Organics Ltd., India / Мангалам Драгз энд Органикс Лтд., Индия
Name, address, authorization No for FP manufacturing site / Control site / Release site / Наименование, адрес и номер лицензии площадки, осуществляющей	Formulation Unit-6, Vill. Khol, Nalagarh Road, Baddi, Distt. Solan (HP) 173205, India (License No MNB/05/263) / Производственное подразделение-6, Вилладж Кхоль, Налагарх Роуд, Бадди, Солан Дистрикт, Х.П. 173205, Индия (Лицензия № MNB/05/263)

Declaration of certification: «I hereby certify that the above information is authentic and accurate. This batch of product has been manufactured, including packaging/labeling and quality control at the above mentioned site(s) in




Remarks : The Product conforms to ND/ Примечание: Продукт соответствует требованиям НД	Conclusion : APPROVED / Заключение: ОДОБРЕНО
Prepared by / Подготовлено: Ankit 	Checked by / Проверено: Vijay Thakur 
Reprint Date / Дата: 24.06.2024	Approved by: Manager/Executive / Одобрено: Менеджер / Руководитель  Manoj Kumar
Reprint Date / Дата: 24.06.2024	Reprint Date / Дата: 24.06.2024

CERTIFICATE OF ANALYSIS
СЕРТИФИКАТ АНАЛИЗА

Product: Nise gel 1%, 50 g Продукт: Найз [®] , гель для наружного применения 1%, 50 г	
Market / Рынок	: Russia / Россия
Batch No. / Серия №	: V240316
Batch Quantity / Размер серии	: 23059.0 units / 23059.0единиц
Analytical Report No. / Аналитический отчет №	: 040002567743
Date of Analysis / Дата анализа	: 24.06.2024
Date of Manufacture / Дата производства	: 06/2024
Date of Expiry / Годен до	: 05/2027
Mfg. License No. / Производственная лицензия №	: MNB/05/263
MA number: / Номер РУ	: ЛП-№(001198)-(ПГ-RU)
Analysis performed according ND No / Анализ проведен по НД №: ЛП-№(001198)-(ПГ-RU)-290323	

full compliance with the GMP requirements of the Eurasian Economic Union (No. GMP/EAEU/RU/00554-2022 dt. 02 September 2022) and requirements to the medicinal quality and with the specifications in the Marketing Authorization dossier of the importing country. Production, packaging and testing records are verified and their compliance with Good Manufacturing Practice of the Eurasian Economic Union is established».

Заключение о соответствии: «Настоящим я подтверждаю, что приведенная выше информация является достоверной и точной. Эта серия продукции произведена (включая упаковку (маркировку) и контроль качества) на вышеуказанной производственной площадке (площадках) в полном соответствии с требованиями Правил надлежащей производственной практики Евразийского экономического союза (№ GMP/EAEU/RU/00554-2022 от 02 сентября 2022) и требованиями контроля качества лекарственных средств, а также в соответствии со спецификациями, содержащимися в регистрационном досье страны-импортера. Записи по производству, упаковке и анализу проверены, и установлено их соответствие требованиям Правил надлежащей производственной практики Евразийского экономического союза».

Remarks : The Product conforms to ND/ Примечание: Продукт соответствует требованиям НД		Conclusion : APPROVED / Заключение: ОДОБРЕНО	
Prepared by / Подготовлено: Ankit		Checked by / Проверено: Vijay Thakur	
Approved by: Manager/Executive / Одобрено: Менеджер / Руководитель			
Reprint Date / Дата: 24.06.2024	Reprint Date / Дата: 24.06.2024	Reprint Date / Дата: 24.06.2024	Reprint Date / Дата: 24.06.2024