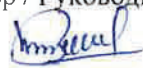


**CERTIFICATE OF ANALYSIS**  
**СЕРТИФИКАТ АНАЛИЗА**

|                                                                                                |                                                                                                                                        |
|------------------------------------------------------------------------------------------------|----------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|
| Product : Ibuprofen Express (Ibuprofen+Paracetamol), powder for oral solution, 400 mg + 325 mg | Продукт : Ибуклин <sup>®</sup> Экспресс (ибупрофен + парацетамол), порошок для приготовления раствора для приема внутрь, 400 мг+325 мг |
| Batch No. / Серия № : V2302617                                                                 | Batch Quantity / Объем партии : 25891 units / 25891 единиц                                                                             |
| Analytical Report No. / Аналитический отчет № : 890001710798                                   | Date of Analysis / Дата анализа : 05.02.2024                                                                                           |
| Date of Manufacture / Дата производства : 12/2023                                              | Date of Expiry / Годен до : 11/2025                                                                                                    |
| 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<br>- 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. |
|   | - Color of the solution / цветность                                         | Complies / Соответствует                                                                                                                                                         | Color intensity of the solution does not exceed color intensity of reference standard B <sub>9</sub> . / Раствор должен быть окрашен не более интенсивно, чем эталон R <sub>9</sub> .                                        |
| 3 | Dissolution time / Время растворения                                        | 01 min 08 sec / 01 мин 08 сек                                                                                                                                                    | Not more than 5 min. / Не более 5 мин.                                                                                                                                                                                       |
| 4 | pH of solution / pH раствора                                                | 6.4                                                                                                                                                                              | 5.8 to 7.8. / От 5,8 до 7,8.                                                                                                                                                                                                 |

|                                                                                                                          |                                                                                                                                     |                                                                                                                                                                            |
|--------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|-------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|----------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|
| Remarks: The Product confirms to ND/<br>Примечание: Продукт соответствует требованиям НД                                 |                                                                                                                                     | Conclusion: APPROVED /<br>Заключение: ОДОБРЕНО                                                                                                                             |
| Prepared by /<br>Подготовлено: Ankit  | Checked by /<br>Проверено: Santosh Kumar Maurya  | Approved by: Manager/Executive /<br>Одобрено: Менеджер / Руководитель<br>Manoj Kumar  |
| Reprint Date /<br>Дата: 05.02.2024                                                                                       | Reprint Date /<br>Дата: 05.02.2024                                                                                                  | Reprint Date /<br>Дата: 05.02.2024                                                                                                                                         |

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

|                                                                                                                                        |                                                            |
|----------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|------------------------------------------------------------|
| Product : Ibucilin Express (Ibuprofen+Paracetamol), powder for oral solution, 400 mg + 325 mg                                          |                                                            |
| Продукт : Ибуклин <sup>®</sup> Экспресс (ибупрофен + парацетамол), порошок для приготовления раствора для приема внутрь, 400 мг+325 мг |                                                            |
| Batch No. / Серия № : V2302617                                                                                                         | Batch Quantity / Объем партии : 25891 units / 25891 единиц |
| Analytical Report No. / Аналитический отчет № : 890001710798                                                                           | Date of Analysis / Дата анализа : 05.02.2024               |
| Date of Manufacture / Дата производства : 12/2023                                                                                      | Date of Expiry / Годен до : 11/2025                        |
| Analysis performed according ND / Анализ проведен по НД: ЛП-007239-300721                                                              |                                                            |

| № | Test / Показатель                                                                                                                       | Result / Результаты         | Specification / Норма                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                     |
|---|-----------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|-----------------------------|---------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|
| 5 | <b>Identification / Подлинность</b><br><b>A) by HPLC / ВЭЖХ</b><br>– <i>Ibuprofen / ибупрофен</i><br>– <i>Paracetamol / парацетамол</i> | Complies /<br>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»). |

|                                                                                                                          |                                                                                                                                     |                                                                                                                                                                            |
|--------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|-------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|----------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|
| <b>Remarks: The Product confirms to ND/</b><br><b>Примечание: Продукт соответствует требованиям НД</b>                   |                                                                                                                                     | <b>Conclusion: APPROVED /</b><br><b>Заключение: ОДОБРЕНО</b>                                                                                                               |
| Prepared by /<br>Подготовлено: Ankit  | Checked by /<br>Проверено: Santosh Kumar Maurya  | Approved by: Manager/Executive /<br>Одобрено: Менеджер / Руководитель<br>Manoj Kumar  |
| Reprint Date /<br>Дата: 05.02.2024                                                                                       | Reprint Date /<br>Дата: 05.02.2024                                                                                                  | Reprint Date /<br>Дата: 05.02.2024                                                                                                                                         |

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

|                                                                                                                                        |                                                            |
|----------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|------------------------------------------------------------|
| Product : Ibuprofen Express (Ibuprofen+Paracetamol), powder for oral solution, 400 mg + 325 mg                                         |                                                            |
| Продукт : Ибуклин <sup>®</sup> Экспресс (ибупрофен + парацетамол), порошок для приготовления раствора для приема внутрь, 400 мг+325 мг |                                                            |
| Batch No. / Серия № : V2302617                                                                                                         | Batch Quantity / Объем партии : 25891 units / 25891 единиц |
| Analytical Report No. / Аналитический отчет № : 890001710798                                                                           | Date of Analysis / Дата анализа : 05.02.2024               |
| Date of Manufacture / Дата производства : 12/2023                                                                                      | Date of Expiry / Годен до : 11/2025                        |
| Analysis performed according ND / Анализ проведен по НД: ЛП-007239-300721                                                              |                                                            |

| № | Test / Показатель                                                                                      | Result / Результаты      | Specification / Норма                                                                                                                                                                                                                                                                                                        |
|---|--------------------------------------------------------------------------------------------------------|--------------------------|------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|
|   | <b>B) by HPLC-UV / ВЭЖХ-УФ</b><br>– <i>Ibuprofen / ибупрофен</i><br>– <i>Paracetamol / парацетамол</i> | 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 %<br><br>91%         | Particle size less than 2 mm – not less than 95 %; / Частиц размером менее 2 мм – не менее 95 %;<br>Particle size less than 0.25 mm – not less than 60 %. / частиц размером менее 0,25 мм – не менее 60 %.                                                                                                                   |
| 7 | Water / Вода                                                                                           | 4.8 %                    | Not more than 8.0 % w/w. / Не более 8,0 %.                                                                                                                                                                                                                                                                                   |

|                                                                                                                          |                                                                                                                                     |                                                                                                                                                                            |
|--------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|-------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|----------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|
| <b>Remarks: The Product confirms to ND/</b><br><b>Примечание: Продукт соответствует требованиям НД</b>                   |                                                                                                                                     | <b>Conclusion: APPROVED /</b><br><b>Заключение: ОДОБРЕНО</b>                                                                                                               |
| Prepared by /<br>Подготовлено: Ankit  | Checked by /<br>Проверено: Santosh Kumar Maurya  | Approved by: Manager/Executive /<br>Одобрено: Менеджер / Руководитель<br>Manoj Kumar  |
| Reprint Date /<br>Дата: 05.02.2024                                                                                       | Reprint Date /<br>Дата: 05.02.2024                                                                                                  | Reprint Date /<br>Дата: 05.02.2024                                                                                                                                         |

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

|                                                                                                                                        |                                                            |
|----------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|------------------------------------------------------------|
| Product : Ibuclin Express (Ibuprofen+Paracetamol), powder for oral solution, 400 mg + 325 mg                                           |                                                            |
| Продукт : Ибуклин <sup>®</sup> Экспресс (ибупрофен + парацетамол), порошок для приготовления раствора для приема внутрь, 400 мг+325 мг |                                                            |
| Batch No. / Серия № : V2302617                                                                                                         | Batch Quantity / Объем партии : 25891 units / 25891 единиц |
| Analytical Report No. / Аналитический отчет № : 890001710798                                                                           | Date of Analysis / Дата анализа : 05.02.2024               |
| Date of Manufacture / Дата производства : 12/2023                                                                                      | Date of Expiry / Годен до : 11/2025                        |
| 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> / ибупрофен           | Below LOQ (LOQ = 0.04 %) /<br>Ниже предела количественного определения (ПКО = 0.04 %) | Individual unidentified impurity - not more than 0.15 %. / Единичная неидентифицированная примесь - не более 0,15 %. |
|   | - <i>paracetamol</i> / парацетамол       | Below LOQ / Ниже предела количественного определения                                  | Total impurities - not more than 0.5%. / Сумма примесей - не более 0,5 %.                                            |
|   |                                          | Below LOD (LOD = 0.01%) /<br>Ниже предела количественного определения (ПКО = 0.01 %)  | Impurity K - not more than 0.15%. /<br>Примесь К - не более 0,15 %.                                                  |
|   |                                          | Below BDL / Ниже порога регистрации                                                   | Individual unidentified impurity - not more than 0.10%. / Единичная неидентифицированная примесь - не более 0,10 %.  |

|                                                                                                                          |                                                                                                                                     |                                                                                                                                                                            |
|--------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|-------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|----------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|
| Remarks: The Product confirms to ND/<br>Примечание: Продукт соответствует требованиям НД                                 |                                                                                                                                     | Conclusion: APPROVED /<br>Заключение: ОДОБРЕНО                                                                                                                             |
| Prepared by /<br>Подготовлено: Ankit  | Checked by /<br>Проверено: Santosh Kumar Maurya  | Approved by: Manager/Executive /<br>Одобрено: Менеджер / Руководитель<br>Manoj Kumar  |
| Reprint Date /<br>Дата: 05.02.2024                                                                                       | Reprint Date /<br>Дата: 05.02.2024                                                                                                  | Reprint Date /<br>Дата: 05.02.2024                                                                                                                                         |



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

|                                                                                                                                        |                                                            |
|----------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|------------------------------------------------------------|
| Product : Ibucilin Express (Ibuprofen+Paracetamol), powder for oral solution, 400 mg + 325 mg                                          |                                                            |
| Продукт : Ибуклин <sup>®</sup> Экспресс (ибупрофен + парацетамол), порошок для приготовления раствора для приема внутрь, 400 мг+325 мг |                                                            |
| Batch No. / Серия № : V2302617                                                                                                         | Batch Quantity / Объем партии : 25891 units / 25891 единиц |
| Analytical Report No. / Аналитический отчет № : 890001710798                                                                           | Date of Analysis / Дата анализа : 05.02.2024               |
| Date of Manufacture / Дата производства : 12/2023                                                                                      | Date of Expiry / Годен до : 11/2025                        |
| Analysis performed according ND / Анализ проведен по НД: ЛП-007239-300721                                                              |                                                            |

| № | Test / Показатель                                                                       | Result / Результаты                                  | Specification / Норма                                                                                         |
|---|-----------------------------------------------------------------------------------------|------------------------------------------------------|---------------------------------------------------------------------------------------------------------------|
|   |                                                                                         | Below LOD / Ниже предела количественного определения | Total impurities - not more than 0.5%. / Сумма примесей - не более 0,5 %.                                     |
| 9 | Uniformity of dosage units / Однородность дозирования<br>- <i>ibuprofen</i> / ибупрофен | 3.6                                                  | Acceptance value (AV) should not be more than 15.0. / Показатель приемлемости (AV) должен быть не более 15,0. |
|   | - <i>paracetamol</i> / парацетамол                                                      | 3.1                                                  | Acceptance value (AV) should not be more than 15.0. / Показатель приемлемости (AV) должен быть не более 15,0. |

|                                                                                                                          |                                                                                                                                     |                                                                                                                                                                            |
|--------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|-------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|----------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|
| Remarks: The Product confirms to ND/<br>Примечание: Продукт соответствует требованиям НД                                 |                                                                                                                                     | Conclusion: APPROVED /<br>Заключение: ОДОБРЕНО                                                                                                                             |
| Prepared by /<br>Подготовлено: Ankit  | Checked by /<br>Проверено: Santosh Kumar Maurya  | Approved by: Manager/Executive /<br>Одобрено: Менеджер / Руководитель<br>Manoj Kumar  |
| Reprint Date /<br>Дата: 05.02.2024                                                                                       | Reprint Date /<br>Дата: 05.02.2024                                                                                                  | Reprint Date /<br>Дата: 05.02.2024                                                                                                                                         |

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

|                                                                                              |                                                                                                                                        |
|----------------------------------------------------------------------------------------------|----------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|
| Product : Ibuclin Express (Ibuprofen+Paracetamol), powder for oral solution, 400 mg + 325 mg | Продукт : Ибуклин <sup>®</sup> Экспресс (ибупрофен + парацетамол), порошок для приготовления раствора для приема внутрь, 400 мг+325 мг |
| Batch No. / Серия № : V2302617                                                               | Batch Quantity / Объем партии : 25891 units / 25891 единиц                                                                             |
| Analytical Report No. / Аналитический отчет № : 890001710798                                 | Date of Analysis / Дата анализа : 05.02.2024                                                                                           |
| Date of Manufacture / Дата производства : 12/2023                                            | Date of Expiry / Годен до : 11/2025                                                                                                    |
| Analysis performed according ND / Анализ проведен по НД: ЛП-007239-300721                    |                                                                                                                                        |

| №  | Test / Показатель                                          | Result / Результаты                                                           | Specification / Нормы                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                |
|----|------------------------------------------------------------|-------------------------------------------------------------------------------|------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|
| 10 | Microbial limits / Микробиологическая чистота              | NIL CFU/g / 1KOE/g<br><br>NIL CFU/g / KOE/g<br><br>Absent per / Отсутствует в | a) Total aerobic microbial count - not more than 1000 CFU/g. / Общее число аэробных микроорганизмов - не более 1000 КОЕ/г.<br>b) Total combined yeasts and mould - not more than 100 CFU/g. / Общее число дрожжевых и плесневых грибов - не более 100 КОЕ/г.<br>c) Escherichia coli - shall be absent per 1 g./ Escherichia coli - отсутствие в 1 г. |
| 11 | Assay / Количественное определение - ibuprofen / ибупрофен | 412.3mg (103.1%) / 412.3 мг (103.1%)                                          | 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 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.                                                           |

|                                                                                                                          |                                                                                                                                     |                                                                                                                                                                         |
|--------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|-------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|-------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|
| Remarks: The Product confirms to ND/<br>Примечание: Продукт соответствует требованиям НД                                 |                                                                                                                                     | Conclusion: APPROVED /<br>Заключение: ОДОБРЕНО                                                                                                                          |
| Prepared by /<br>Подготовлено: Ankit  | Checked by /<br>Проверено: Santosh Kumar Maurya  | Approved by: Manager/Executive /<br>Одобрено: Менеджер / Руководитель Manoj Kumar  |
| Reprint Date /<br>Дата: 05.02.2024                                                                                       | Reprint Date /<br>Дата: 05.02.2024                                                                                                  | Reprint Date /<br>Дата: 05.02.2024                                                                                                                                      |

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

|                                                                                                                                        |                                                            |
|----------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|------------------------------------------------------------|
| Product : Ibucilin Express (Ibuprofen+Paracetamol), powder for oral solution, 400 mg + 325 mg                                          |                                                            |
| Продукт : Ибуклин <sup>®</sup> Экспресс (ибупрофен + парацетамол), порошок для приготовления раствора для приема внутрь, 400 мг+325 мг |                                                            |
| Batch No. / Серия № : V2302617                                                                                                         | Batch Quantity / Объем партии : 25891 units / 25891 единиц |
| Analytical Report No. / Аналитический отчет № : 890001710798                                                                           | Date of Analysis / Дата анализа : 05.02.2024               |
| Date of Manufacture / Дата производства : 12/2023                                                                                      | Date of Expiry / Годен до : 11/2025                        |
| Analysis performed according ND / Анализ проведен по НД: ЛП-007239-300721                                                              |                                                            |

| №  | Test / Показатель                         | Result / Результаты                                                                                                                                                                                                                                                                                                         | Specification / Норма                                                                                                                                                                                                                                                                                                                  |
|----|-------------------------------------------|-----------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|----------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|
|    | - <i>paracetamol</i> / <i>парацетамол</i> | 335.7 mg (103.3%) /<br>335.7 мг (103.3%)                                                                                                                                                                                                                                                                                    | 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.                                           |
| 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. |

|                                                                                                                          |                                                                                                                                     |                                                                                                                                                                            |
|--------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|-------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|----------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|
| <b>Remarks: The Product confirms to ND/</b><br><b>Примечание: Продукт соответствует требованиям НД</b>                   |                                                                                                                                     | <b>Conclusion: APPROVED /</b><br><b>Заключение: ОДОБРЕНО</b>                                                                                                               |
| Prepared by /<br>Подготовлено: Ankit  | Checked by /<br>Проверено: Santosh Kumar Maurya  | Approved by: Manager/Executive /<br>Одобрено: Менеджер / Руководитель<br>Manoj Kumar  |
| Reprint Date /<br>Дата: 05.02.2024                                                                                       | Reprint Date /<br>Дата: 05.02.2024                                                                                                  | Reprint Date /<br>Дата: 05.02.2024                                                                                                                                         |

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

|                                                                                                                                        |                                                            |
|----------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|------------------------------------------------------------|
| Product : Ibuclin Express (Ibuprofen+Paracetamol), powder for oral solution, 400 mg + 325 mg                                           |                                                            |
| Продукт : Ибуклин <sup>®</sup> Экспресс (ибупрофен + парацетамол), порошок для приготовления раствора для приема внутрь, 400 мг+325 мг |                                                            |
| Batch No. / Серия № : V2302617                                                                                                         | Batch Quantity / Объем партии : 25891 units / 25891 единиц |
| Analytical Report No. / Аналитический отчет № : 890001710798                                                                           | Date of Analysis / Дата анализа : 05.02.2024               |
| Date of Manufacture / Дата производства : 12/2023                                                                                      | Date of Expiry / Годен до : 11/2025                        |
| Analysis performed according ND / Анализ проведен по НД: ЛП-007239-300721                                                              |                                                            |

| №  | Test / Показатель             | Result / Результаты                                 | Specification / Норма |
|----|-------------------------------|-----------------------------------------------------|-----------------------|
| 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                                     |
| INN / МНН:                                                                   | Ibuprofen / Ибупрофен                                   | Paracetamol / Парацетамол                                     |
| API manufacturer batch number / Номер серии производителя АФС:               | SB1F0029                                                | APARE2023060685                                               |
| FP Manufacturer API Batch number / Номер серии субстанции производителя ГЛФ: | FEQA00629                                               | 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/<br>Примечание: Продукт соответствует требованиям НД                                 |                                                                                                                                     | Conclusion: APPROVED /<br>Заключение: ОДОБРЕНО                                                                                                                             |
| Prepared by /<br>Подготовлено: Ankit  | Checked by /<br>Проверено: Santosh Kumar Maurya  | Approved by: Manager/Executive /<br>Одобрено: Менеджер / Руководитель<br>Manoj Kumar  |
| Reprint Date /<br>Дата: 05.02.2024                                                                                       | Reprint Date /<br>Дата: 05.02.2024                                                                                                  | Reprint Date /<br>Дата: 05.02.2024                                                                                                                                         |