



МИНИСТЕРСТВО ЗДРАВООХРАНЕНИЯ
РОССИЙСКОЙ ФЕДЕРАЦИИ

**Регистрационное удостоверение
лекарственного препарата для медицинского применения**
П N011252/02

(номер регистрационного удостоверения лекарственного препарата)

Наименование держателя (владельца) регистрационного удостоверения лекарственного препарата	Д-р Редди'с Лаботорис Лтд., Индия Dr. Reddy's Laboratories Ltd.
Адрес местонахождения держателя (владельца) регистрационного удостоверения лекарственного препарата	8-2-337, Road №3, Banjara Hills, Hyderabad, Telangana - 500034, India
Дата государственной регистрации лекарственного препарата	18.07.2011
Срок действия регистрационного удостоверения лекарственного препарата	бессрочно
Дата внесения изменений в регистрационное удостоверение лекарственного препарата (дата замены регистрационного удостоверения лекарственного препарата)	15.03.2023
Информация о зарегистрированном лекарственном препарате:	
Торговое наименование	Ибуклин Юниор®
Международное непатентованное, или группировочное, или химическое наименование	Ибупрофен + Парацетамол
Лекарственная форма	таблетки диспергируемые [для детей]
Дозировка	100 мг + 125 мг
Качественный состав и количественный состав действующих веществ и качественный состав вспомогательных веществ	
ибупрофен 100.00 мг, парацетамол 125.00 мг, вспомогательные вещества (целлюлоза микрокристаллическая, крахмал кукурузный, лактоза, карбоксиметилкрахмал натрия (тип А), краситель пунцовый (Понсо 4R) (E124), глицерол, кремния диоксид коллоидный, ароматизатор апельсиновый DC 100 PH [гуммиарабик, ароматическая добавка, бутилгидроксианизол], ароматизатор ананасовый DC 106 PH [лактоза, гуммиарабик, ароматическая добавка, идентичная натуральной, пропиленгликоль, ароматическая добавка искусственная, ароматическая добавка натуральная, ароматическая добавка], мяты перечной листьев масло, аспартам, магния стеарат, тальк)	
Форма выпуска (лекарственная форма, дозировка, первичная упаковка, количество лекарственной формы в первичной упаковке, количество первичной упаковки в потребительской упаковке, комплектность)	таблетки диспергируемые [для детей], 100 мг + 125 мг (блистер) 10 x 1/2/20 (пачка картонная)
Реквизиты нормативной документации	П N011252/02-150323

047310

Производственные площадки, участвующие в процессе производства лекарственного препарата, с указанием стадий производства, названий и фактических адресов местонахождения

Производитель (Все стадии производства)

Д-р Редди'с Лабораторис Лтд., Индия /
Dr. Reddy's Laboratories Ltd., India

Formulation Unit-6, Vill. Khol, Nalagarh Road, Baddi, Distt. Solan H.P. 173205 India

Заместитель Министра



С.В. Глаголев

(подпись)

М.П.

