



МИНИСТЕРСТВО ЗДРАВООХРАНЕНИЯ И СОЦИАЛЬНОГО РАЗВИТИЯ
РОССИЙСКОЙ ФЕДЕРАЦИИ

РЕГИСТРАЦИОННОЕ УДОСТОВЕРЕНИЕ

лекарственного препарата для медицинского применения

Номер регистрационного удостоверения:	П N011252/01
Дата регистрации:	07.07.2011
Наименование и адрес юридического лица, на имя которого выдано регистрационное удостоверение:	Д-р Редди'с Лабораторис Лтд., Dr. Reddy's Laboratories Ltd., 7-1-27, Ameerpet, Hyderabad – 500016, Andhra Pradesh, India
Торговое наименование лекарственного препарата:	Ибуклин [®]
Международное непатентованное наименование или химическое наименование лекарственного препарата:	Ибупрофен+Парацетамол

Лекарственная форма:	таблетки покрытые плочной оболочкой	Дозировка:	400 мг +325 мг
Перечень веществ, входящих в состав лекарственного препарата, с указанием количества каждого из них:			
Состав на 1 таблетку:			
Действующие вещества:		Вспомогательные вещества:	
• Ибупрофен 400,000 мг		• Целлюлоза микрокристаллическая 120,000 мг	
• Парацетамол 325,000 мг		• Крахмал кукурузный 76,000 мг	
		• Глицерол 3,000 мг	
		• Карбоксиметилкрахмал натрия (тип А) 7,000 мг	
		• Кремния диоксид коллоидный 5,000 мг	
		• Тальк 8,000 мг	
		• Магния стеарат 6,000 мг	

000638

Состав оболочки:

- Гипромеллоза 6 cps (6 cps) 11,32 мг
- Краситель солнечный закат желтый (Е110) лак алюминиевый 1,78 мг
- Макрогол-6000 2,20 мг
- Тальк 4,06 мг
- Титана диоксид 0,16 мг
- Полисорбат-80 0,16 мг
- Сорбиновая кислота 0,16 мг
- Диметикон 0,16 мг

Первичная упаковка лекарственного препарата, количество доз в упаковке, комплектность упаковки:

Первичная упаковка:	блистер
Объем/ количество лекарственного препарата в первичной упаковке:	10 таблеток
Количество доз в упаковке:	—
Комплектность:	По 10 таблеток в блистере. По 1, 2 или 20 блистеров с инструкцией по применению в картонной пачке.
Реквизиты нормативной документации:	П N011252/01-070711
Регистрационное удостоверение выдано бессрочно	

Заместитель министра



В.И. Скворцова