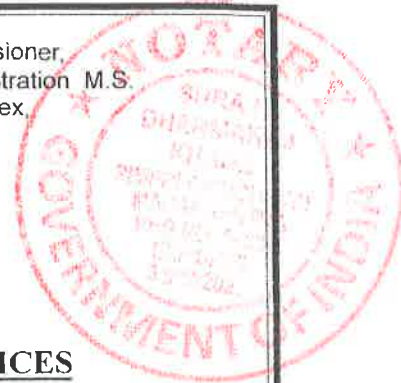




Office of The Commissioner,  
Food & Drugs Administration, M.S.  
Bandra – Kurla Complex,  
Bandra (E),  
Mumbai – 400 051  
Date :-29 Nov 2021



### CERTIFICATE OF GOOD MANUFACTURING PRACTICES

This Certificate conforms to the format recommended by the World Health Organization.

(General instructions and explanatory notes attached).

Certificate No.: **NEW-WHO-GMP/CERT/PD/108736/2021/11/38283**

On the basis of the inspection carried out on **13/10/2021 & 14/10/2021**, we certify that the site indicated on this Certificate complies with **Good Manufacturing Practices** for the dosage forms, categories and activities listed in Table 1.

1. Name of the Firm : **EMCURE PHARMACEUTICALS LTD**  
Address : **PLOT NO. P1 AND P2, I.T.B.T. PARK PHASE-II,  
M.I.D.C. HINJAWADI PUNE 411057  
MAHARASHTRA STATE, INDIA**
2. Licence No. : **PD149 In Form 25,  
PD101 In Form 28**

Table 1

Sr.No.	Dosage Form(s)	Categor(ies)	Activity(ies)
1	Liquid Injection ( SVP )	Cytotoxics	Production, Filling, Packing, labelling, Quality Control, Quality Assurance
2	Liquid Injection ( SVP )	General ( Other than Cephalosporins, Penicillin, Cytotoxic, Hormones )	Production, Filling, Packing, labelling, Quality Control, Quality Assurance
3	Capsules	General ( Other than Cephalosporins, Penicillin, Cytotoxic, Hormones )	Production, Filling, Packing, labelling, Quality Control, Quality Assurance
4	Lyophilised / Powder injectable	Cytotoxics	Production, Filling, Packing, labelling, Quality Control, Quality Assurance
5	Tablets	General ( Other than Cephalosporins, Penicillin, Cytotoxic, Hormones )	Production, Filling, Packing, labelling, Quality Control, Quality Assurance

The responsibility for the quality of the individual batches of the pharmaceutical products manufactured through this process lies with the manufacturer.

This certificate remains valid until 28 Nov 2024 . It becomes invalid if the activities and / or categories certified herewith are changed or if the site is no longer considered to be in compliance with GMP



Name of the Authorised person : **D. R. GAHANE**

Signature

Stamp and Date : **Joint Commissioner (HQ) & Controlling Authority  
Food & Drug Administration, M.S.  
Bandra (E), Mumbai.  
Maharashtra State, India  
Date:29 Nov 2021**

**30 NOV 2021**

**SURAJ D. KHADE  
ADVOCATE & NOTARY  
GOVT. OF INDIA**

198/969, Sant Tularam Nagar,  
Pimpri, Pune-18, Mob-9850666404

**P V SASIDHARAN  
EXECUTIVE**



भारत सरकार GOVERNMENT OF INDIA  
अपोस्टिल / APOSTILLE  
(Convention de La Haye du 5 octobre 1961)

Country

REPUBLIC OF INDIA

**This public document**  
COMMERCIAL DOCUMENT

has been signed by D R GAHANE

acting in the capacity of JT. COMMISSIONER

bears the seal/stamp of MAHRATTA CHAMBER OF COMMERCE,  
INDUSTRIES AND AGRICULTURE

**Certified**

at NEW DELHI, INDIA the 06-Dec-2021

by SO (OI/Attestation) MINISTRY OF EXTERNAL AFFAIRS

No. MHMC0004352521

Signature

Seal / Stamp

is issued to EMCURE PHARMACEUTICALS LTD.

The Ministry of External Affairs  
accepts no responsibility for the  
contents of the above documents



(सुनील चनप)  
(SUNIL CHANAP)  
अनुभाग अधिकारी (संस्थापन / ओ.आई.)  
Section Officer (Attestation/O.I.)  
सी.पी.डी. प्रभाग / C.P.V. Division  
विदेश मंत्रालय, नई दिल्ली  
Ministry of External Affairs, New Delhi

### Explanatory notes

1. This certificate which is in the format recommended by WHO, certifies the status of the site listed in point 1 of the certificate.
2. The certification number should be traceable within the regulatory authority issuing the certificate.
3. Where the regulatory authority issues a licence for the site, this number should be specified record "not applicable" in cases where there is no legal framework for the issuing of a licence.
4. Table 1  
List the dosage forms, starting materials, categories and activities. Examples are given below.

#### Example -1

Pharmaceutical Product (s)1	Category (ies)	Activity (ies)
Dosage form (s)		
Tablets	Cytotoxic	Packaging
	Hormone	Production, Packaging, Quality control.
Injectables	Penicillin	Repackaging & Labelling.
	Cefalosporin	Aseptic preparation, Packaging, Labelling.

#### Example - 2.

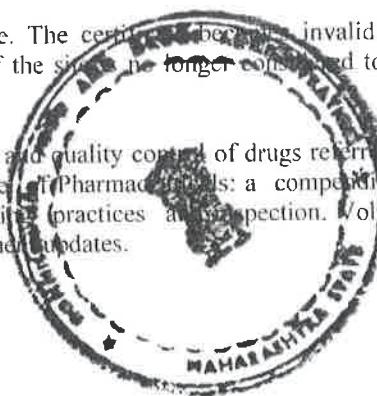
Pharmaceutical Product (s)1	Category (ies)	Activity (ies)
Starting material (s)2		
Paracetamol	Analgesic	Synthesis, Purification, Packing, Labelling.

Use, whenever available. International Nonproprietary Names (INNs) or otherwise national nonproprietary names.

5. The certificate remains valid until the specified date. The certificate becomes invalid if the activities and/or categories certified are changed or if the site no longer considered to be in compliance with GMP.
6. The requirements for good practices the manufacture and quality control of drugs referred to in the certificate are those included in Quality Assurance of Pharmaceuticals: a compendium of guidelines and related materials. Good manufacturing practices and inspection. Volume 2, 1999. World Health Organization, Geneva and subsequent updates.



**P V SASIDHARAN**  
EXECUTIVE



**30 NOV 2021**

**SURAJ D. KHADE**  
ADVOCATE & NOTARY  
GOVT. OF INDIA  
198/969, Sant Tukaram Nagar,  
Pimpri, Pune-18. Mob-9350666401





भारत सरकार GOVERNMENT OF INDIA  
अपोस्टिल / APOSTILLE  
(Convention de La Haye du 5 octobre 1961)

Country

REPUBLIC OF INDIA

**This public document**  
COMMERCIAL DOCUMENT

has been signed by D R GAHANE

acting in the capacity of JT. COMMISSIONER

bears the seal/stamp of MAHRATTA CHAMBER OF COMMERCE,  
INDUSTRIES AND AGRICULTURE

**Certified**

at NEW DELHI, INDIA the 06-Dec-2021

by SO (OI/Attestation) MINISTRY OF EXTERNAL AFFAIRS

No. MHMC0004352621

Seal / Stamp

is issued to

EMCURE PHARMACEUTICALS LTD.

Signature

The Ministry of External Affairs  
accepts no responsibility for the  
contents of the above documents



(सुनील चनप)  
(SUNIL CHANAP)

अनुभाग अधिकारी (सत्यापन / ओ.आई.)  
Section officer (Attestation/O.I.)  
सी.पी.वी. विभाग / C.P.V. Division  
विदेश मंत्रालय, नई दिल्ली  
Ministry of External Affairs, New Del

**LIST OF PRODUCT APPROVED UNDER WHO GMP<sup>1</sup>**

No. of certificate : NEW-WHO-GMP/CERT/PD/108736/2021/11 VALID UP TO :28 Nov 2024  
 Name of Manufacturing Firm : EMCURE PHARMACEUTICALS LTD  
 PLOT NO. P1 AND P2, I.T.B.T. PARK PHASE-II,  
 M.I.D.C. HINJAWADI PUNE 411057  
 MAHARASHTRA STATE, INDIA  
 Drug License No : PD149 In Form 25, PD101  
 In Form 28



Sr.No.	Name of the Product	Composition
185	Metpure XL 25 S (-) Metoprolol Succinate Extended Release Tablets (25 mg)	Each extended release film coated tablet contains S (-) Metoprolol Succinate .....23.75 mg Equivalent to S (-) Metoprolol Tartrate 25 mg Excipients qs Colour: Titanium Dioxide USP
186	Metpure XL 47.50 S (-) Metoprolol Succinate Extended Release Tablets 47.50 mg	Each Extended Release Tablet Contains S (-) Metoprolol Succinate .... 47.50 mg Equivalent to S (-) Metoprolol Tartrate 50 mg Excipients qs Colour: Titanium Dioxide USP
187	Metpure XL 50 S (-) Metoprolol Succinate Extended Release Tablets (50 mg)	Each extended release film coated tablet contains S (-) Metoprolol Succinate .....47.50 mg Equivalent to S (-) Metoprolol Tartrate 50 mg Excipients qs Colour: Titanium Dioxide USP
188	Mofilet 250 Mycophenolate Mofetil Tablets 250 mg	Each film-coated tablet Contains Mycophenolate Mofetil PhEur 250 mg Excipients qs Colour: Titanium Dioxide USP & Black Oxide of Iron.
189	Mofilet 250 Capsules Mycophenolate Mofetil Capsules 250 mg	Each Hard Gelatin Capsule Contains Mycophenolate Mofetil Ph.Eur 250 mg Excipients qs Colour: Approved colours used in the capsule shell.
190	Mofilet 500 Mycophenolate Mofetil Tablets 500 mg	Each film coated tablet contains Excipients qs Mycophenolate Mofetil PhEur 500 mg Colour: Titanium Dioxide USP & Red Oxide of Iron
191	Mofilet S 180 Mycophenolate Sodium Tablets 180 mg	Each enteric coated tablets contains Mycophenolate Sodium Equivalent to Mycophenolic Acid 180 mg Excipients qs Colour: Titanium Dioxide USP
192	Mofilet S 360 Mycophenolate Sodium Tablets 360 mg	Each enteric coated tablets contains Mycophenolate Sodium Equivalent to Mycophenolic Acid 360 mg Excipients qs Colour: Titanium Dioxide USP



Address of certifying authority :  
 Food & Drug Administration, M.S.  
 Bandra-kurla Complex,  
 Bandra (E), Mumbai - 400 051,  
 Maharashtra, INDIA.

Name of the Authorised person : D. R. GAHANE

Signature

Stamp and Date: Joint Commissioner (HQ) & Controlling Authority  
 Food & Drug Administration, M.S.  
 Bandra (E), Mumbai.  
 Maharashtra State, India  
 Date: 29 Nov 2021

30 NOV 2021

*Suraj D. Khade*

**SURAJ D. KHADE**  
 ADVOCATE & NOTARY  
 GOVT. OF INDIA  
 198/969, Sant Tukaram Nagar,  
 Pimpri, Pune-41, Mob-9330666401



**P V SASIDHARAN**  
 EXECUTIVE



30 NOV 2021

*Suraj D. Khade*

**SURAJ D. KHADE**  
ADVOCATE & NOTARY  
GOVT. OF INDIA

198/969, Sant Tukaram Nagar,  
Pinori, Pune-12. Mob-9350656404



भारत सरकार GOVERNMENT OF INDIA  
अपोस्टिल / APOSTILLE  
(Convention de La Haye du 5 octobre 1961)

Country **REPUBLIC OF INDIA**

**This public document**  
COMMERCIAL DOCUMENT  
has been signed by **D R GAHANE**  
acting in the capacity of **JT. COMMISSIONER**  
bears the seal/stamp of **MAHRATTA CHAMBER OF COMMERCE,  
INDUSTRIES AND AGRICULTURE**

**Certified**  
at **NEW DELHI, INDIA** the **06-Dec-2021**  
by **SO (OI/Attestation) MINISTRY OF EXTERNAL AFFAIRS**  
No. **MHMC0004352721**

Seal / Stamp  
is issued to **EMCURE PHARMACEUTICALS LTD.**

Signature

The Ministry of External Affairs  
accepts no responsibility for the  
contents of the above documents



(सुनील चनप)  
(SUNIL CHANAP)  
अनुभाग अधिकारी (सत्यापन / ओ.आई.)  
Section officer (Attestation/O.I.)  
सी.पी.वी. विभाग / C.P.V. Division  
विदेश मंत्रालय, नई दिल्ली  
Ministry of External Affairs, New Del



[Logo: FDA MAHARASHTRA]

Oficina del Comisionado  
Administración de Alimentos y Medicamentos, M.S.  
Bandra – Kurla Complex,  
Bandra (E),  
Mumbai – 400 051  
Fecha: **29 Nov 2021**

[Sello: NOTARIO \* GOBIERNO DE  
INDIA \* SURAJ DHARMARAJ KHADE  
PIMPRI (el resto del texto no es  
legible)]

### **CERTIFICADO DE BUENAS PRACTICAS DE MANUFACTURA**

Este Certificado es conforme con el formato recomendado por la Organización Mundial de la Salud.  
(Instrucciones generales y notas explicativas adjuntas)

Certificado No: **NEW-WHO-GMP/CERT/PD/108736/2021/11/38283**

Basado en la inspección realizada en el **13/10/2021 y el 14/10/2021**, nosotros certificamos que la instalación indicada en este Certificado cumple con las **Buenas Prácticas de Manufactura** para las presentaciones, categorías y actividades listadas en la Tabla 1.

1. Nombre de la Compañía : **EMCURE PHARMACEUTICALS LTD**  
Dirección : **PLOT NO. P-1 AND P-2, I.T.B.T. PARK PHASE-II**  
**M.I.D.C., HINJAWADI, PUNE 411057**  
**MAHARASHTRA STATE, INDIA**
2. No de Licencia : **PD149 en el Formato 25,**  
**PD101 en el Formato 28**

Tabla 1

No. Sr.	Presentación(ciones)	Categoría(s)	Actividad(es)
1	Inyección Líquida (SVP)	Citotóxicos	Producción, Llenado, Empaquetado, Etiquetado, Control de Calidad, Aseguramiento de Calidad
2	Inyección Líquida (SVP)	General (aparte de Cefalosporinas, Penicilina, Citotóxico, Hormonas)	Producción, Llenado, Empaquetado, Etiquetado, Control de Calidad, Aseguramiento de Calidad
3	Cápsulas	General (aparte de Cefalosporinas, Penicilina, Citotóxico, Hormonas)	Producción, Llenado, Empaquetado, Etiquetado, Control de Calidad, Aseguramiento de Calidad
4	Inyectable liofilizado/en polvo	Citotóxicos	Producción, Llenado, Empaquetado, Etiquetado, Control de Calidad, Aseguramiento de Calidad
5	Comprimidos	General (aparte de Cefalosporinas, Penicilina, Citotóxico, Hormonas)	Producción, Llenado, Empaquetado, Etiquetado, Control de Calidad, Aseguramiento de Calidad

La responsabilidad por la calidad de los lotes individuales de los productos farmacéuticos fabricados mediante este proceso corresponde al fabricante.

Este certificado se mantiene en vigor hasta el 28 Nov 2024. Este se vuelve inválido si las actividades y / o categorías certificadas en la misma cambian o si el sitio ya no es considerado como estar en cumplimiento con las BPM.

Dirección de la autoridad certificadora:  
Administración de Alimentos y Medicamentos, M.S.  
Bandra-kurla Complex,  
Bandra (E), Mumbai – 400 051.  
Maharashtra, INDIA.  
Tel: +91-22-26592363/64  
Fax: +91-22-26591959  
1CME11110873620211129  
EMCURE PHARMACEUTICALS LTD -  
NEW-WHO-GMP/CERT/PD/108736/2021/11/38283

Nombre de la persona autorizada: D. R. GAHANE

Firma: [Firma]

Sello y Fecha: Comisionado Conjunto (HQ) y  
Autoridad Controladora  
Administración de Alimentos y  
Medicamentos, M. S.  
Bandra (E), Mumbai.  
Maharashtra State, India  
Fecha: 29 Nov 2021

[Sello: CÁMARA DE COMERCIO,  
INDUSTRIA Y AGRICULTURA DE  
MAHARATTA | PUNE 065714, 30 NOV  
2021, MAHARASHTRA (INDIA)]

[Sello: COMISIONADO,  
ADMINISTRACIÓN DE ALIMENTOS  
Y MEDICAMENTOS \* ESTADO DE  
MAHARASHTRA\*]

[Firma]  
[Sello: P V SASIDHARAN  
EJECUTIVO]

**30 NOV 2021**  
[FIRMA]  
[Sello: SURAJ D. KHADE  
ABOGADO NOTARIO  
GOB. DE INDIA  
(el resto del texto no es legible)]

## APOSTILLA

País

DOCUMENTO COMERCIAL

## Certificado

No MHMC0004352521

Sello/Timbre

Firma

Es emitido a EMCURE PHARMACEUTICALS LTD.

[Sello: (El texto está en hindi en su mayoría)]



[Sello: NOTARIO \* GOBIERNO DE  
INDIA \* SURAJ DHARMARAJ KHADE  
PIMPRI (el resto del texto no es  
legible)]

#### Notas aclaratorias

1. Este certificado, el cual se encuentra en el formato recomendado por la OMS, certifica el estado de la instalación listada en el punto 1 del certificado.
2. El número de certificación debe ser trazable en la autoridad regulatoria emitiendo el certificado.
3. Donde la autoridad regulatoria emite una licencia para la instalación, este número debe ser un registro especificado de "no aplicable" en casos donde no hay ningún marco legal para la emisión de una licencia.
4. Tabla 1  
Lista de presentaciones, materiales de inicio, categorías y actividades. Ejemplos son brindados a continuación.

#### Ejemplo 1

Producto(s) Farmacéutico(s) <sup>1</sup>	Categoría(s)	Actividad(es)
Presentación(es)		
Comprimidos	Citotóxico	Embalaje
	Hormona	Producción, Embalaje, Control de Calidad.
Inyectables	Penicilina	Reembalaje y Etiquetado.
	Cefalosporina	Preparación aséptica, Embalaje, Etiquetado.

#### Ejemplo 2

Producto(s) Farmacéutico(s) <sup>1</sup>	Categoría(s)	Actividad(es)
Material(es) de Inicio <sup>2</sup>		
Paracetamol	Analgésico	Síntesis, Purificación, Embalaje, Etiquetado.

Utilice, cuando se encuentren disponibles, Denominación Común Internacional (DCI) o sino denominación común nacional.

5. El certificado se mantiene válido hasta la fecha especificada. El certificado se vuelve inválido si las actividades y/o categorías certificadas cambian o si la instalación ya no es considerada como en cumplimiento con las BPM.
6. Los requerimientos para las Buenas Prácticas de manufactura y Control de Calidad de medicamentos referidos en el certificado son aquellos incluidos en Aseguramiento de Calidad de Farmacéuticos: un compendio de lineamientos y de materiales relacionados. Buenas Prácticas de Manufactura e Inspección. Volumen 2, 1999, Organización Mundial de la Salud, Ginebra y actualizaciones subsiguientes.

[Sello: COMISIONADO,  
ADMINISTRACIÓN DE ALIMENTOS  
Y MEDICAMENTOS \* ESTADO DE  
MAHARASHTRA\*]

[Sello: CÁMARA DE COMERCIO,  
INDUSTRIA Y AGRICULTURA DE  
MAHARATTA | PUNE 065714, 30 NOV  
2021, MAHARASHTRA (INDIA)]

[Firma]  
[Sello: P V SASIDHARAN  
EJECUTIVO]

30 nov 2021  
[FIRMA]  
[Sello: SURAJ D. KHADE  
ABOGADO NOTARIO  
GOB. DE INDIA  
198/969, Sant Tukaram Nagar,  
Pimpri, Pune-18, Mob-9850666405]

[Sello: El Ministerio de Relaciones Exteriores no acepta responsabilidad alguna por el contenido de los anteriores documentos]

<b>GOBIERNO DE INDIA</b>	
<b>APOSTILLA</b>	
(Convención de La Haya del 5 de octubre de 1961)	
País	<b>REPÚBLICA DE INDIA</b>
Este documento público	
DOCUMENTO COMERCIAL	
Ha sido firmado por	D R GAHANE
Actuando en capacidad de	COMISIONADO CONJUNTO
Lleva el sello/timbre de	CÁMARA DE COMERCIO, INDUSTRIA Y AGRICULTURA DE MAHRATTA
Certificado	
En NUEVA DELHI, INDIA el 06-Dic-2021	
Por SO (OI/Atestación) MINISTERIO DE RELACIONES EXTERIORES	
No MHMC0004352621	
Sello/Timbre	[Firma]
Firma	
Es emitido a EMCURE PHARMACEUTICALS LTD.	

[Sello: Ministerio de Relaciones Exteriores (el resto del texto está en hindi)]

[Sello: (El texto está en hindi en su mayoría)]

# LISTA DE PRODUCTO APROBADO BAJO OMS BPM<sup>1</sup>

[Sello: NOTARIO \* GOBIERNO DE  
INDIA \* SURAJ DHARMARAJ KHADE  
PIMPRI (el resto del texto no es  
legible)]

No de Certificado : NEW-WHO-GMP/CERT/PD/108736/2021/11/38283 VÁLIDO HASTA EL: 28 Nov 2024  
Nombre de la Compañía : EMCURE PHARMACEUTICALS LTD  
PLOT NO. P-1 AND P-2, I.T.B.T. PARK PHASE-II  
M.I.D.C., HINJAWADI, PUNE 411057  
MAHARASHTRA STATE, INDIA  
No de Licencia : PD149 en el Formato 25,  
PD101 en el Formato 28

Tabla 1

No. Sr.	Nombre del Producto	Composición
185	Metpure XL 25 S (-) Metoprolol Succinato Comprimidos de Liberación Prolongada (25 mg)	Cada comprimido recubierto de liberación prolongada contiene S (-) Metoprolol Succinato .... 23.75 mg Equivalente a S (-) Metoprolol Tartrato 25 mg Excipientes cs Color: Dióxido de Titanio USP
186	Metpure XL 47.50 S (-) Metoprolol Succinato Comprimidos de Liberación Prolongada (47.50 mg)	Cada comprimido de liberación prolongada contiene S (-) Metoprolol Succinato .... 47.50 mg Equivalente a S (-) Metoprolol Tartrato 50 mg Excipientes cs Color: Dióxido de Titanio USP
187	Metpure XL 50 S (-) Metoprolol Succinato Comprimidos de Liberación Prolongada (50 mg)	Cada comprimido de liberación prolongada contiene S (-) Metoprolol Succinato .... 47.50 mg Equivalente a S (-) Metoprolol Tartrato 50 mg Excipientes cs Color: Dióxido de Titanio USP
188	Mofilet 250 Micofenolato Mofetilo Comprimidos 250 mg	Cada comprimido recubierto contiene Micofenolato Mofetilo Ph. Eur. 250 mg Excipientes cs Color: Dióxido de Titanio USP y Óxido Negro de Hierro
189	Mofilet 250 Cápsulas Micofenolato Mofetilo Cápsulas 250 mg	Cada cápsula de gelatina dura contiene Micofenolato Mofetilo Ph. Eur. 250 mg Excipientes cs Color: Colores aprobados utilizados en la cubierta de la cápsula
190	Mofilet 500 Micofenolato Mofetilo Comprimidos 500 mg	Cada comprimido recubierto contiene Excipientes cs Micofenolato Mofetilo Ph. Eur. 500 mg Color: Dióxido de Titanio USP y Óxido Rojo de Hierro
191	Mofilet S 180 Micofenolato Sódico Comprimidos 180 mg	Cada comprimido con recubrimiento entérico contiene Micofenolato Sódico equivalente a Ácido Micofenólico 180 mg Excipientes cs Color: Dióxido de Titanio USP
192	Mofilet S 360 Micofenolato Sódico Comprimidos 360 mg	Cada comprimido con recubrimiento entérico contiene Micofenolato Sódico equivalente a Ácido Micofenólico 360 mg Excipientes cs Color: Dióxido de Titanio USP
... 21 22 23 24 25 26 27 28 29 30		

Dirección de la autoridad certificadora:  
Administración de Alimentos y Medicamentos, M.S.  
Bandra-kurla Complex,  
Bandra (E), Mumbai – 400 051.  
Maharashtra, INDIA.  
Tel: +91-22-26592363/64  
Fax: +91-22-26591959  
1CME11110873620211129  
EMCURE PHARMACEUTICALS LTD -  
NEW-WHO-GMP/CERT/PD/108736/2021/11/38283

Nombre de la persona autorizada: D. R. GAHANE

Firma: [Firma]

Sello y Fecha: Comisionado Conjunto (HQ) y

Autoridad Controladora  
Administración de Alimentos y  
Medicamentos, M. S.  
Bandra (E), Mumbai.  
Maharashtra State, India  
Fecha 29 Nov 2021

30 nov 2021  
[FIRMA]

[Sello: CÁMARA DE COMERCIO,  
INDUSTRIA Y AGRICULTURA DE  
MAHRATTA | PUNE 065714, 30 NOV  
2021, MAHARASHTRA (INDIA)]

[Firma]  
[Sello: P V SASIDHARAN  
EJECUTIVO]

[Sello: SURAJ D. KHADE  
ABOGADO NOTARIO  
GOB. DE INDIA  
198/969, Sant Tukaram Nagar,  
Pimpri, Pune-18, Mob-9850666405]



[Timbre: Ilegible]

30 NOV 2021

[FIRMA]

[Sello: SURAJ D. KHADE

ABOGADO NOTARIO

GOB. DE INDIA

(198/969, Sant Tukaram Nagar,  
Pimpri, Pune-18, Mob-9850666405]

[5 Timbres Notariales de color amarillo]

[Sello(se repite 3 veces sobre los timbres  
notariales): NOTARIO \* GOBIERNO DE  
INDIA \* SURAJ DHARMARAJ KHADE  
PIMPRI (el resto del texto no es legible)]

[Sello: El Ministerio de Relaciones  
Exteriores no acepta responsabilidad  
alguna por el contenido de los  
anteriores documentos]

<b>GOBIERNO DE INDIA</b>	
<b>APOSTILLA</b>	
(Convención de La Haya del 5 de octubre de 1961)	
País	<b>REPÚBLICA DE INDIA</b>
Este documento público	
DOCUMENTO COMERCIAL	
Ha sido firmado por	D R GAHANE
Actuando en capacidad de	COMISIONADO CONJUNTO
Lleva el sello/timbre de	CÁMARA DE COMERCIO, INDUSTRIA Y AGRICULTURA DE MAHRATTA
Certificado	
En NUEVA DELHI, INDIA el 06-Dic-2021	
Por SO (OI/Atestación) MINISTERIO DE RELACIONES EXTERIORES	
No MHMC0004352721	
Sello/Timbre	[Firma] Firma
Es emitido a EMCURE PHARMACEUTICALS LTD.	

[Sello: Ministerio de Relaciones  
Exteriores (el resto del texto está  
en hindi)]

[Sello: (El texto está en hindi  
en su mayoría)]