5 February 2010

Company Announcement

Pharmaceutical Wholesale Licence and Transfer of Rights on Bioeffective R (substance) and Ropren.

The Board of Solagran is pleased to announce the Russian Health Control Authority has approved the issue of a Pharmaceutical Wholesale Distribution Licence to its appointed distribution company for the Russian market, Biophar LLC. Concurrently, the rights to produce Bioeffectives R substance and finished pharmaceutical, Ropren, have been transferred from Galenopharm to Solagran Son LLC. In this case all rights to Ropren are now controlled by Solagran entities with Galenopharm continuing as the appointed toll manufacturer, consultant and collaborator to develop and register new products with Solagran Son. It gives us full freedom and control of Ropren production and if necessary allows us to engage other toll manufacturers around the world.

We would like to inform shareholders of the process that has occurred to date:

On 26 October 2009, Biophar’s storage facilities were inspected by the State Authority for Fire Control. Furthermore, on 18 November 2009, Biophar’s facilities were inspected by the Federal Authority for Control of Protection of Consumer Rights and Wellbeing (Sanitary-Epidemiology Department). On 25 November 2009, all relevant documentation for the licence was submitted for approval to Centre Holding LLC. Centre Holding LLC is authorised by the Russian Health Control to manage licencing of legal entities for the purpose of pharmaceutical activities on the territory of the Russian Federation. Subsequently Biophar was issued with the Sanitary- Epidemiological Certificate on 17 December 2009.

After completion of the negotiations with the Ministry of Health, all licencing documents were sent to The Federal Authority for Control of Healthcare and Social Development and allocated number HIO-88592. After completion of their initial review it was transferred to the Licencing Section. The Licencing Section allocated a licence application file number on 29 December 2009. Concurrently a letter was sent to the Head of the Licencing Section (Ms NM Fomina) from the First Deputy Governor of the Tomsk Region, (Ms S.E Iliynych), outlining the importance of Ropren to the Russian population and requesting they provide all assistance necessary to expedite the application.
Government Departments in Russia shut down on 30 December 2009 and did not re-open until 14 January 2010.

On 14 January 2010, The First Deputy of the Governor of the Tomsk Region sent a further request to the Head of The Federal Authority for Control of Healthcare and Social Development (Mr NV Yurgel) to prioritise the evaluation of the licensing file. She emphasised the importance of the product to general medical community any delays in licence approval are affecting Solagran’s ability to build a fully certified GMP Production Facility in the Tomsk Special Economic Zone.

On 22 January 2010, a meeting of the Health Control Commission in Moscow considered our application and gave preliminary approval subject to a further inspection of the storage facilities. On the same day the Commission ordered the regional division to undertake the further inspection on 26 January 2010.

On 26 January 2010, the commission appointed by Tomsk Federal authorities after thorough inspection made a positive conclusion regarding the suitability of the storage facilities to store pharmaceutical medicines. The same day the decision was delivered to Moscow to the Licencing Section. On 27 January 2010, all documents were revised and the final decision was made to issue licence no 99-02-001194. The licence approval was confirmed upon being published on the official website on 2 February 2010 confirming issue of the licence to Biophar as at 22 January 2010.

Dispatch of Ropren will commence from the storage facility of Galenopharm with immediate effect. In accordance with the distribution plan prepared in anticipation of licence approval, Ropren will be dispatched to the pharmaceutical network, clinics and hospitals from next week in the following quantities:

- Moscow and Moscow region: 1,650 units
- St Petersburg and North West region: 930 units
- Siberian Federal region: 690 units

Six units of Ropren equates to one course so in excess of 500 courses will be dispatched available for immediate sale.

Solagran Son, the wholly owned subsidiary of Solagran Limited, is in the process of applying for a distribution licence in its own right thereby allowing it to control the distribution of all Solagran products both within Russia and internationally. This will include all initial products of the Pine Pure range for the Salim Group as discussed at the Shareholder Information Session on 9 December 2009. We will provide an update to shareholders in due course.
The Board of Directors would like to thank all parties that have been involved in what has been a very complex and arduous process.

Solagran will announce initial sales results from the commencement of sales of Ropren in the Russian market on Wednesday 10 March 2010.

Justyn Stedwell  
Company Secretary  
On behalf of the Board of Directors  
Solagran Limited
Appendices

1. Solagran Son LLC right to produce Bioeffective R substance and finished form, Ropren (8 December 2009)

2. Fire safety certificate (29 October 2009).


4. Letter from the First Deputy Governor of Tomsk (22 December 2009)


6. Extract from the official website of the Russian Health Control Commission
   www.roszdravnadzor.ru/licensing
Ministry of Healthcare and Social Development of the Russian Federation

Department of Healthcare and Social Development

REGISTRATION CERTIFICATE

Medication Certificate

1. Name and address of the legal entity, on whose name the registration certificate was issued
ООО "Солагран Сай", Россия
634012, Томская область, г. Томск, пер. Нахимова, д. 11/1

2. Name of the medicinal product (original name, if available)
Ропрен®

3. International non-proprietary name or other (if available)
-

4. Code ATX
-

5. Composition of the medicinal product (active/inactive ingredients)
Product of processing of coniferous needles or coniferous foliage

6. Medicinal Form
Substance

7. Form of production

<table>
<thead>
<tr>
<th>Description of the active ingredient</th>
<th>Primary packaging, number of doses in the packaging, package components</th>
</tr>
</thead>
<tbody>
<tr>
<td>Flasks of dark glass 0.5 kg, 0.9 kg</td>
<td></td>
</tr>
</tbody>
</table>

8. Limitations on the use of the medicinal product

<table>
<thead>
<tr>
<th>Conditions for dispensing</th>
<th>Special conditions for use</th>
</tr>
</thead>
<tbody>
<tr>
<td>For production of non-preserved medicinal products</td>
<td></td>
</tr>
</tbody>
</table>

9. Information on the places of manufacture of the medicinal product:

<table>
<thead>
<tr>
<th>Name, address of the legal entity, implementing the final stage of production and the batch production of the medicinal product</th>
</tr>
</thead>
<tbody>
<tr>
<td>ОАО &quot;Фармацевтическая фабрика Санкт-Петербурга&quot;, Россия 193144, г. Санкт-Петербург, ул. Моисеенко, д. 24-а</td>
</tr>
</tbody>
</table>

Certificate number: ЛСР-001520/07
Issuance registration date: 12.07.2007
Date of issuance of the registration certificate: 08.12.2009
<table>
<thead>
<tr>
<th>Стадия производства:</th>
<th>Производитель</th>
</tr>
</thead>
<tbody>
<tr>
<td>2. Название, адрес юридического лица (места фактического производства), осуществляющего одну или несколько стадий производства лекарственного средства</td>
<td>ОАО &quot;Фармацевтическая фабрика Санкт-Петербурга&quot;, Россия, 193144, г. Санкт-Петербург, ул. Моисеенко, д. 24-а</td>
</tr>
<tr>
<td>Стадия производства:</td>
<td>Фасовка и (или) упаковка</td>
</tr>
<tr>
<td>3. Название, адрес юридического лица (места фактического производства), осуществляющего одну или несколько стадий производства лекарственного средства</td>
<td>ОАО &quot;Фармацевтическая фабрика Санкт-Петербурга&quot;, Россия, 193144, г. Санкт-Петербург, ул. Моисеенко, д. 24-а</td>
</tr>
</tbody>
</table>

10. Реквизиты нормативной документации
ЛСР-001520/07-120707, Изм. ФСП №1

Указанное в настоящем регистрационном удостоверении лекарственное средство зарегистрировано в установленном законодательством Российской Федерации порядке. Срок действия регистрационного удостоверения не ограничен при условии сохранения в неизменности всех указанных сведений (за исключением раздела 10). В случае появления каких-либо изменений, юридическое лицо, указанное в разделе 1 настоящего регистрационного удостоверения, должно своевременно представить информацию о таких изменениях в федеральный орган исполнительной власти Российской Федерации, осуществляющий контроль и надзор в сфере обращения лекарственных средств. Действие настоящего регистрационного удостоверения может быть приостановлено, либо настоящее регистрационное удостоверение может быть отозвано в порядке, установленном законодательством Российской Федерации.

Возмещение ущерба, связанного с вредом, нанесенным здоровью человека вследствие применения лекарственных средств и противоправных действий субъектов обращения лекарственных средств, осуществляется в соответствии с законодательством Российской Федерации.

Руководитель

Н.В.Юргель
1. Название и адрес юридического лица, на имя которого выдано регистрационное удостоверение:
ООО "Солагран Сан", Россия
634012, Томская область, г. Томск, пер. Нахимова, д. 11/1

2. Название лекарственного средства (оригинальное название, если имеет место)
Ропрен®

3. Международное непатентованное название или другое (если имеется)
-

4. Код АТХ
A05BA

5. Состав лекарственного средства (действующие/вспомогательные вещества)
ропрен (с содержанием суммы полипренолов 95%) 25 г, масла подсолнечного рафинированного дезодорированного до 100 г

6. Лекарственная форма
капли для приема внутрь

7. Форма выпуска

<table>
<thead>
<tr>
<th>Диэтиловая (содержание действующего вещества)</th>
<th>Первичная упаковка, количество доз в упаковке, комплектность упаковки</th>
</tr>
</thead>
<tbody>
<tr>
<td></td>
<td>флаконы темного стекла 4 г, 8 г в комплекте с крышками-капельницами/ N 1</td>
</tr>
</tbody>
</table>

8. Ограничения использования лекарственного средства

<table>
<thead>
<tr>
<th>Условия отпуска</th>
<th>Особенности применения</th>
</tr>
</thead>
<tbody>
<tr>
<td>По рецепту</td>
<td></td>
</tr>
</tbody>
</table>

9. Сведения о местах производства лекарственного средства:

<table>
<thead>
<tr>
<th>Название, адрес юридического лица, осуществляющего завершающие стадии производства и серийный выпуск лекарственного средства</th>
<th>ОАО &quot;Фармацевтическая фабрика Санкт-Петербурга&quot;, Россия</th>
</tr>
</thead>
<tbody>
<tr>
<td>[1]</td>
<td>193144, г. Санкт-Петербург, ул. Монсеенко, д. 24-а</td>
</tr>
<tr>
<td>Стадия производства:</td>
<td>Производитель</td>
</tr>
<tr>
<td>----------------------</td>
<td>----------------</td>
</tr>
<tr>
<td>2. Название, адрес юридического лица (места фактического производства), осуществляющего одну или несколько стадий производства лекарственного средства</td>
<td>ОАО &quot;Фармацевтическая фабрика Санкт-Петербурга&quot;, Россия, 193144, г. Санкт-Петербург, ул. Моисеенко, д. 24-а</td>
</tr>
<tr>
<td>Стадия производства:</td>
<td>Фасовка и (или) упаковка</td>
</tr>
<tr>
<td>3. Название, адрес юридического лица (места фактического производства), осуществляющего одну или несколько стадий производства лекарственного средства</td>
<td>ОАО &quot;Фармацевтическая фабрика Санкт-Петербурга&quot;, Россия, 193144, г. Санкт-Петербург, ул. Моисеенко, д. 24-а</td>
</tr>
</tbody>
</table>

10. Реквизиты нормативной документации
ЛСР-001521/07-120707, Изд. ФСП №1, Изд. инстр. №1

Указанное в настоящем регистрационном удостоверении лекарственное средство зарегистрировано в установленном законодательством Российской Федерации порядке. Срок действия регистрационного удостоверения не ограничен при условии сохранения в неизменности всех указанных сведений (за исключением раздела 10). В случае появления каких-либо изменений, юридическое лицо, указанное в разделе 1 настоящего регистрационного удостоверения, должно своевременно представить информацию о таких изменениях в федеральный орган исполнительной власти Российской Федерации, осуществляющий контроль и надзор в сфере обращения лекарственных средств. Действие настоящего регистрационного удостоверения может быть приостановлено, либо настоящее регистрационное удостоверение может быть отозвано в порядке, установленном законодательством Российской Федерации.

Возмещение ущерба, связанного с вредом, нанесенным здоровью человека вследствие применения лекарственных средств и противоправных действий субъектов обращения лекарственных средств, осуществляется в соответствии с законодательством Российской Федерации.

Руководитель

[Подпись]

Н.В. Юргель
ЗАКЛЮЧЕНИЕ
о соблюдении на объектах соискателя лицензии
требований пожарной безопасности

«29» октября 2009 г.
Управлением ГПН ГУ МЧС России по Томской области

26.10.2009 г. проведена проверка объектов и рассмотрены материалы,
характеризующие состояние пожарной безопасности объектов
соискателя лицензии «БИОФАР»
расположенных
г. Томск, ул. Мокрушина, 9, стр. 15

Установлено, что состояние объектов (помещений, имущества и т. п.)
соискателя лицензии позволяет обеспечить ему соблюдение
требований пожарной безопасности при осуществлении деятельности
осуществление оптовой и розничной торговли фармацевтическими и
медицинскими товарами

Настоящее заключение выдано для представления
в лицензирующий орган
и действует в течение шести месяцев с момента его подписания.

Начальник УГПН
(должность)

Подпись

Государственного
пожарного
надзора
ФЕДЕРАЛЬНАЯ СЛУЖБА ПО НАЗДОРОУ
В СФЕРЕ ЗАЩИТЫ ПРАВ ПОТРЕБИТЕЛЕЙ И КЛАГОПОЛУЧИЯ ЧЕЛОВЕКА
Управление Федеральной службы по надзору в сфере защиты прав потребителей и благополучия человека по Томской области

САНИТАРНО-ЭПИДЕМИОЛОГИЧЕСКОЕ ЗАКЛЮЧЕНИЕ

№ 70.ТС.10.000 М.001323.12.09 от 17.12.2009 г.

Настоящим санитарно-эпидемиологическим заключением удостоверяется, что производство (заявленный вид деятельности, работы, услуги) (перечислить виды деятельности (работ, услуг), для производства — виды выпускаемой продукции; наименование объекта, фактический адрес):
Фармацевтическая деятельность: оптовая торговля лекарственными средствами

Аптечный склад общества с ограниченной ответственностью "Биофар", 634045, г. Томск, ул. Мокрушина, д. 9, строение 15 ("Российская Федерация")

Заявитель (наименование организации-заявителя, юридический адрес):
Общество с ограниченной ответственностью "Биофар", 634045, г. Томск, ул. Мокрушина, д. 9, строение 15 ("Российская Федерация")

СООТВЕТСТВУЕТ государственным санитарно-эпидемиологическим правилам и нормативам (ненужное зачеркнуть, указать полное наименование санитарных правил)
СанПиН 2.2.1/2.1.1.1278-03 "Гигиенические требования к естественному, искусственному и совмещенному освещению жилых и общественных зданий", СанПиН 2.2.4.548-96 "Гигиенические требования к микроклимату производственных помещений"

О снованием для признания условий производства (вида деятельности, работ, услуг) соответствующими (не соответствующими) государственным санитарно-эпидемиологическим правилам и нормативам являются (перечислить рассмотренные документы):
Экспертное заключение Федерального государственного учреждения здравоохранения "Центр гигиены и эпидемиологии в Томской области" № 868 от 16.11.2009 г.

Заключение действительно до
Главный государственный санитарный врач (заместитель главного государственного санитарного врача)

№ 1619747
CERTIFICATES

Fire certificate

Issued by:    State Authority of Fore Control of the Head Authority of the Ministry of the Russian Federation for civil defence, state of emergency, and liquidation of results of natural disasters in Tomsk region

Date of issue: 29 October 2009

Issued to:    Biophar LLC, Building 15, 9 Mokrushin St, Tomsk

Certifies that: Condition of objects (buildings, properties, etc.) belonging to the applicant corresponds to the requirements of fire safety for intended operational use (wholesale of pharmaceuticals)

Manager of the State Authority    Nazarov V.G.

[signed and stamped]

Sanitary-Epidemiological Certificate

Issued by:    Federal Authority for Control of Protection of Consumers Rights and Well-being

Date of issue: 17 December 2009

Issued to:    Biophar LLC, Building 15, 9 Mokrushin St, Tomsk

Certifies that: Storage facilities of the applicant corresponds to the state sanitary-epidemiological regulations and guidelines (SanPiN  2.2.1/2.1.1.1278-03 “Hygienic requirements for natural and artificial lightning of residential and commercial buildings; SanPiN 2.2.4.548-96 “Hygienic requirements for microclimate in industrial buildings”).

This certificate was issued on a basis of the expert resolution issued by Federal State Healthcare Authority “Centre of Hygiene and Epidemiology of Tomsk region”, No.868 of 18.11.2009.

Head sanitary physician    Pipilenko V.G.

[signed and stamped]
22.12.2009 № СИ-28-17884

на № ____________________________

О рассмотрении лицензионного дела
ООО «Биофар»

Начальнику отдела организации
лицензирования фармацевтической
деятельности Управления лицензирования
и правового обеспечения Росздравнадзора

Н.М. Фоминой

Уважаемая Наталья Михайловна!

В Ваш адрес поступило заявление ООО «Биофар» (г. Томск) о
предоставлении лицензии на осуществление фармацевтической деятельности
(оптовая торговля лекарственными средстами). ООО «Биофар» является
единственным в России дистрибьютором препарата «Ропрен®».

Фармацевтический препарат «Ропрен®» зарегистрирован в России в
капельной форме и является первым российским эффективным гепатопротектором
растительного происхождения (регистрационное удостоверение ЛСР-001521/07 от
12.07.2007). Основным действующим веществом в препарате «Ропрен®» являются
полиинпренолы - растительный аналог дифилолилов.

В течение 2007 - 2009 гг. на территории Томской области были успешно
решены задачи по промышленному производству сырья для получения данного
препарата. Для этого в г. Томске был построен первый в мире завод по выпуску
экстрактов полиинпренолов фармацевтической чистоты по уникальной
запатентованной технологии. В перспективе в период 2013-2014 годов на
tерритории особой экономической зоны технико-внедренческого типа г.Томска
компанией-резидентом ООО «Солагифт» будет построена GMP-
сертифицированная фабрика, которая будет производить препарат «Ропрен®».

В настоящее время препарат «Ропрен®» производится из сибирского сырья
(зелень деревьев хвойных пород) в г. Санкт-Петербурге на ОАО
«Фармацевтическая фабрика Санкт-Петербурга». По состоянию на 21.12.2009 на
складе готовых лекарственных средств ОАО «Фармацевтическая фабрика Санкт-
Петербурга» находится значительная партия произведенного препарата.

Учитывая, что препарат «Ропрен®» успешно прошел клинические испытания
и с большой востребованностью ожидается в лечебных учреждениях России,
убедительно прошу Вас, Наталья Михайловна, по возможности рассмотреть
лицензионное дело ООО «Биофар» до конца текущего года.

С уважением,

С.Е.Ильных

Барышев Алексей Михайлович
8 (3822) 510-811
To: Fomina N.M.
Manager of the Department of licensing of pharmaceutical activities
at the Russian Health Control Authority for licensing and legal support
Re: processing of licensing file of Biophar LLC

Dear Natalia Mikhailovna,

We receive an application from Biophar LLC (Tomsk) on granting a license for pharmaceutical activities (wholesale of therapeutic substances). Biophar LLC is an exclusive distributor of Ropren® in Russia.

Ropren® is registered in Russia in a drop form and is the first Russian efficacious hepatoprotector of plant origin (registration No. JICP-001521/07 of 12.07.2007). The principal active ingredient of Ropren® is polyrenols, which is a vegetative analogue of dolichols.

During 2007-2009, in Tomsk region, preparations for production on the industrial scale of raw material for this therapeutic substance were successfully completed. In order to fulfil that, they built the first in the world manufacturing facility for production of polyrenols of pharmaceutical purity using a unique patented technology. In the nearest future, during 2013-201, Solagift LLC, resident-company of the Tomsk special economic zone, will build GMP-certified manufacturing facilities for production of Ropren®.

At present, Ropren® is produced from Siberian raw material (conifer green needles) in St-Petersburg at the Pharmaceutical Factory LLC. As it stands on 21.12.09, a significant batch of Ropren® is kept at storage facilities of the St-Petersburg Pharmaceutical Factory LLC.

Considering that Ropren® successfully passed clinical trials and is demanded by clinical establishments in Russia, I really would like you, to process this licensing file by the end of this year.

Yours sincerely,

Ilyinykh S.E.

Baryshev A.M. 8(3822)510-811
Приказ

22 января 2010 г.
Томск № П70-26/10

О проведении проверки

На основании ст. 12 Федерального закона от 08.08.2001 № 128-ФЗ «О лицензировании отдельных видов деятельности», п.п. 4,11 Положения о лицензировании фармацевтической деятельности, утвержденного постановлением Правительства Российской Федерации от 06.07.2006 № 416, а также п. 5.8 Положения о Федеральной службе по надзору в сфере здравоохранения и социального развития, утвержденного постановлением Правительства Российской Федерации от 30.06.2004 № 323, приказа Министерства здравоохранения и социального развития от 22.11.2004г. № 205 «Об утверждении Положения о территориальном органе Федеральной службы по надзору в сфере здравоохранения и социального развития по субъекту Российской Федерации (Управление Росздравназора по субъекту Российской Федерации)», в соответствии с поручением Федеральной службы по надзору в сфере здравоохранения и социального развития от 18.01.2010 г. № 04-519/10 приказы

1. Провести проверку возможности выполнения лицензионных требований и условий при осуществлении фармацевтической деятельности на аптечном складе ООО «Биофар», расположенном по адресу: 634045, г. Томск, ул. Мокрушина, д. 9, стр. 15.

Задачей проводимого мероприятия является проверка возможности выполнения требований п. 4 Положения о лицензировании фармацевтической деятельности, утвержденного постановлением Правительства РФ от 6 июля 2006г. № 416.
2. Проверку провести комиссией в составе: Чиняева Михаила Федоровича - руководителя Управления Росздравнадзора по Томской области, Ивановой Натальи Анатольевны – начальника отдела контроля, надзора и лицензирования фармацевтической деятельности Управления Росздравнадзора по Томской области.

3. Проверку провести 26 января 2010г. в соответствии с действующими нормативными актами, регламентирующими фармацевтическую деятельность.

4. Контроль исполнения настоящего приказа оставляю за собой.

Руководитель Управления

М.Ф. Чиняев

Согласовано

Е.П. Алисимова

Копия верна
ORDER

22 January 2010 Tomsk № П70

RE: Audit

Based on the Article 12 of the Federal Law of 08.08.01 No. 128-FZ “On licensing of specific activities”, point 4.11 of the Regulations for licensing of pharmaceutical activities, approved by the Government of the Russian Federation on 06.07.06 No. 416, as well as point 5.8 of the Regulations for Federal Control Authority for Healthcare and Social Development, approved by the Government of the Russian Federation on 30.06.04 No.323, Order of the Ministry of Healthcare and Social Development of 22.11.04 No.205 “Approval of regulations on regional authority of the Federal Control Authority for Healthcare and Social Development (Administration of FCAHSD for a region of the Russian Federation), and in accordance with the assignment of the Federal Control Authority for Healthcare and Social Development of 18.01.2010 No.04-519/10, I order to:

1. To inspect the storage facilities of Biophar LLC, located at Building 15, 9 Mokrushin St, Tomsk, 634045, in regards to the correspondence to the licensing requirements and conditions for pharmaceutical activities.

   The objective of this step is an inspection of the possibility to meet the requirements of point 4 of the Regulations on licensing of pharmaceutical activities, approved by the Government of the Russian Federation on 6 July 2006 №416.

2. The inspection should be conducted by a commission, which would include: Chinyaev M.F., Head of the Administration of FCAHSD for Tomsk region, Ivanova N.A., Head of the Department for control and licensing of pharmaceutical activities at the Administration of FCAHSD for Tomsk region.

3. The inspection should commence on 26 January 2010 in accordance with the operating regulatory acts, which regulate pharmaceutical activities.

4. I keep the right to supervise the execution of the given order.

Head of the Administration Chinyaev M.F.
Информация о ходе рассмотрения документов

<table>
<thead>
<tr>
<th>Информация о состоянии дела</th>
</tr>
</thead>
<tbody>
<tr>
<td>Исполнитель: Максимов Сергей Васильевич, Фомина Наталья Михайловна</td>
</tr>
<tr>
<td>Дело</td>
</tr>
<tr>
<td>Проверка комплектности и состава документов</td>
</tr>
<tr>
<td>Проверка</td>
</tr>
<tr>
<td>634045, Томская область, г. Томск, ул. Мокрушина, д. 9, стр. 15</td>
</tr>
<tr>
<td>Результат: Без нарушений</td>
</tr>
<tr>
<td>Решение</td>
</tr>
<tr>
<td>Решение: предоставить лицензию</td>
</tr>
<tr>
<td>Приказ</td>
</tr>
<tr>
<td>Номер приказа: Фарм</td>
</tr>
<tr>
<td>Дата готовности к выдаче лицензии ФС-99-02-001194 с:</td>
</tr>
</tbody>
</table>