



МИНИСТЕРСТВО ЗДРАВООХРАНЕНИЯ И СОЦИАЛЬНОГО РАЗВИТИЯ
РОССИЙСКОЙ ФЕДЕРАЦИИ

РЕГИСТРАЦИОННОЕ УДОСТОВЕРЕНИЕ
лекарственного препарата для медицинского применения

Номер регистрационного удостоверения:	П N015528/01
Дата регистрации:	25.01.2012
Наименование и адрес юридического лица, на имя которого выдано регистрационное удостоверение:	Рекитт Бенкизер Хелска́р Интернешнл Лтд, Великобритания Reckitt Benckiser Healthcare International Ltd, United Kingdom Тейн Роуд, Ноттингем, NG90 2DB, Великобритания Thane Road, Nottingham, NG90 2DB, United Kingdom
Торговое наименование лекарственного препарата:	Стрепсилс® с ментолом и эвкалиптом
Международное непатентованное наименование или химическое наименование лекарственного препарата:	_____

Лекарственная форма:	таблетки для рассасывания [ментолово- эвкалиптовые]	Дозировка:	_____
----------------------	--	------------	-------

Перечень веществ, входящих в состав лекарственного препарата, с указанием количества каждого из них:

Состав:

Действующие вещества:

- Амилметакрезол 0,6 мг
- 2,4-дихлорбензиловый спирт 1,2 мг
- Левоментол 8,0 мг

Вспомогательные вещества:

- Эвкалипта прутовидного листьев масло 2,57 мг
- Винная кислота 26,0 мг
- Индигокармин 0,03 мг
- Сахароза жидкая, декстроза жидкая [декстроза, олиго- и полисахариды] (жидкая глюкоза) до получения таблетки массой 2,6 г

001755

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

Первичная упаковка:	блистер, туба
Объем/ количество лекарственного препарата в первичной упаковке:	4, 6, 8, 10 или 12 таблеток
Количество доз в упаковке:	_____
Комплектность:	По 4, 6, 8 или 12 таблеток в блистере. По 1, 2 или 3 блистера в картонную пачку, или в металлическую коробку, или в пакет, или в картонную обложку вместе с инструкцией по применению. По 10 таблеток в тубе. Инструкция по применению находится под этикеткой.
Реквизиты нормативной документации:	П N015528/01-250112
Регистрационное удостоверение выдано бессрочно	

Заместитель министра



В.И. Скворцова

Примечание: Регистрационное удостоверение лекарственного препарата для медицинского применения заменено 25.01.2012 г. в связи с изменением реквизитов нормативной документации.