

00.000

## МИНИСТЕРСТВО ЗДРАВООХРАНЕНИЯ И СОЦИАЛЬНОГО РАЗВИТИЯ РОССИЙСКОЙ ФЕДЕРАЦИИ

## РЕГИСТРАЦИОННОЕ УДОСТОВЕРЕНИЕ

лекарственного препарата для медицинского применения

ЛП-001623 Номер регистрационного удостоверения: 03.04.2012 Дата регистрации: Рекитт Бенкизер Хелскэр Интернешил Лтд, Великобритания Reckitt Benckiser Healthcare Наименование и адрес юридического International Ltd, United Kingdom лица, на имя которого выдано Тейн Роуд, Ноттингем, регистрационное удостоверение: NG90 2DB, Великобритания Thane Road, Nottingham, NG90 2DB, United Kingdom Торговое наименование лекарственного Стрепсилс® с Согревающим Эффектом препарата: Международное непатентованное наименование или химическое наименование лекарственного препарата: Лекарственная таблетки для Дозировка: форма: рассасывания Перечень веществ, входящих в состав лекарственного препарата, с указанием количества каждого из них: Состав на 1 таблетку: Вспомогательные вещества: Действующие вещества: • 2,4-дихлорбензиловый спирт 1,2 мг • Винная кислота 26,0 мг • Краситель антоцианин (Е 163) 3,46 мг • Амилметакрезол 0,6 мг • Ароматизатор сливовый 9,1 мг • Ароматизатор сливочный 4,37 мг Ароматизатор с эффектом согревания 0,52 мг Ароматизатор имбирный 2,08 мг • Триглицериды среднецепочные 0,79 мг

ESTABLE HE SHESHETCH HESHIOH BYMAI OH, retremented IAO-OHILIBOH (minimum N. 05-05-09/00), GHC PA, yponema B, v3 X6 929), rea (49) 226-17-12, r Mercea, 2011 e www.eponema 140-0HILIBOH (minimum N. 05-05-09/00), GHC PA, yponema B, v3 X6 929), rea (49) 226-17-12, r Mercea, 2011 e www.eponema 140-0HILIBOH (minimum N. 05-05-09/00), GHC PA, yponema B, v3 X6 929), rea (49) 226-17-12, r Mercea, 2011 e www.eponema 140-0HILIBOH (minimum N. 05-05-09/00), GHC PA, yponema B, v3 X6 929), rea (49) 226-17-12, r Mercea, 2011 e www.eponema 140-0HILIBOH (minimum N. 05-05-09/00), GHC PA, yponema B, v3 X6 929), rea (49) 226-17-12, r Mercea, 2011 e www.eponema 140-0HILIBOH (minimum N. 05-05-09/00), GHC PA, yponema B, v3 X6 929), rea (49) 226-17-12, r Mercea, 2011 e www.eponema 140-0HILIBOH (minimum N. 05-05-09/00), GHC PA, yponema B, v3 X6 929), rea (49) 226-17-12, r Mercea, 2011 e www.eponema 140-0HILIBOH (minimum N. 05-05-09/00), GHC PA, yponema B, v3 X6 929), rea (49) 226-17-12, r Mercea, 2011 e www.eponema 140-0HILIBOH (minimum N. 05-05-09/00), GHC PA, yponema B, v3 X6 929, rea (49) 226-17-12, r Mercea, 2011 e www.eponema 140-0HILIBOH (minimum N. 05-05-09/00), GHC PA, yponema B, v3 X6 929, rea (49) 226-17-12, r Mercea, 2011 e www.eponema 140-0HILIBOH (minimum N. 05-05-09/00), GHC PA, yponema B, v3 X6 929, rea (49) 226-17-12, r Mercea, 2011 e www.eponema 140-0HILIBOH (minimum N. 05-05-09/00), GHC PA, yponema B, v3 X6 929, rea (49) 226-17-12, r Mercea, 2011 e www.eponema 140-0HILIBOH (minimum N. 05-05-09/00), GHC PA, yponema B, v3 X6 929, rea (49) 226-17-12, r Mercea, 2011 e www.eponema 140-0HILIBOH (minimum N. 05-05-09/00), GHC PA, yponema B, v3 X6 929, r Marcea (minimum N. 05-05-09/00), GHC PA, yponema B, v3 X6 929, r Marcea (minimum N. 05-05-09/00), GHC PA, yponema B, v3 X6 929, r Marcea (minimum N. 05-05-09/00), GHC PA, yponema B, yp

008656

## Страница 2 регистрационного удостоверения № ЛП-001623



• Сахарный	сироп	(сахароза,	вода)
1384 мг			

 Декстроза жидкая (декстроза, олиго- и полисахариды) 1102 мг

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

Первичная упаковка:	блистер, туба		
Объем/ количество лекарственного препарата в первичной упаковке:	8 таблеток, 10 таблеток, 12 таблеток		
Количество доз в упаковке:			
Комплектность:	По 8 или 12 таблеток в блистере. По 1, 2 или 3 блистера с инструкцией по применению в картонной пачке или в коробке, или в пакете. По 10 таблеток в тубе с инструкцией по применению под этикеткой.		
Реквизиты нормативной дон	кументации: ЛП 001623-030412		
	ение выдано со сроком действия 5 лет		

Заместитель министра



В.И. Скворнова

**Примечание:** Регистрационное удостоверение лекарственного препарата для медицинского применения может иметь приложения, являющиеся его неотъемлемой частью (о чём делается соответствующая запись в государственном реестре лекарственных средств для медицинского применения) и содержащие измененные сведения о наименовании и адресе юридического лица, на имя которого выдано регистрационное удостоверение, и о лекарственном препарате для медицинского применения.



