

МИНИСТЕРСТВО ЗДРАВООХРАНЕНИЯ И СОЦИАЛЬНОГО РАЗВИТИЯ РОССИЙСКОЙ ФЕДЕРАЦИИ

РЕГИСТРАЦИОННОЕ УДОСТОВЕРЕНИЕ

лекарственного препарата для медицинского применения

Номер регистрационного удостоверения:		П N014746/02	
Дата регистрации:		03.12.2008	
Наименование и адрес юридического лица, на имя которого выдано регистрационное удостоверение:		Рекитт Бенкизер Хелскэр Интернетил 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® Плюс	
Международное не наименование или наименование лека препарата:	химическое		
Лекарственная форма:	спрей для местного применения дозированный	Дозировка:	
Перечень веществ, количества каждого	входящих в состав лек о из них:	карственного препар	рата, с указанием
Состав:			
Действующие вещества:		Вспомогательные вещества:	
- Амилметакрезол 0,290 мг		 Этанол 96 % 52,0 мкл 	
• 2,4-Дихлорбензиловый спирт 0,580 мг		- Лимонная кислота 0,19 мг	
• Лидокаин 0,78 мг		• Глицерол 13,0 мкл	
		• Сорбитола раствор 70 % (некристаллизованный) 13,0 мкл	
		• Сахарин 0,026 мг	
		• Левоментол 0,104 мг	
		• Мяты перечной листьев масло 0,156 мкл	
		• Аниса семян масло 0,065 мкл	
		- Аниса семян мася	10 0,005 MKII

BEADER HER REGISTER HURBOIL DYNALOR, memorial 2002 ORBOTO FOR THE CONTROL OF THE

Страница 2 регистрационного удостоверения № П N014746/02

- Вода очищенная до 130,0 мкл
- Натрия гидроксид q.s.
- Хлористоводородная кислота концентрированная q.s.

Первичная упаковка лекарскомплектность упаковки:	гвенного прег	парата, количество доз в упаковке,	
Первичная упаковка:	флакон с дозирующим устройством		
Объем/ количество лекарственного препарата в первичной упаковке:	20 мл		
Количество доз в упаковке:			
Комплектность:	По 20 мл во флаконе с дозирующим устройством. По флакону с инструкцией по применению в пачке картонной.		
Реквизиты нормативной док	ументации:	II N014746/02-020412	
Регистрационное удостоверо	ение выдано (бессрочно	

Заместитель министра

В.И. Скворцова

Примечание: Регистрационное удостоверение на лекарственный препарат для медицинского применения заменено 02.04.2012 в связи с изменением реквизитов нормативной документации