

ФЕДЕРАЛЬНАЯ СЛУЖВА ПО НАДЗОРУ В СФЕРЕ ЗДРАВООХРАНЕНИЯ И СОЦИАЛЬНОГО РАЗВИТИЯ

РЕГИСТРАЦИОННОЕ УДОСТОВЕРЕНИЕ

Настоящее рекитт Венкизер Хелскэр (Великобритания) Лимитед, Великобритания Reckitt Benckiser Healthcare (UK) Limited, United Kingdom

(наименование организации-заявителя, страна)

и подтверждает, что в Российской Федерации в соответствии с Федеральным законом от 22.06.98 № 86-ФЗ «О лекарственных средствах» зарегистрировано, внесено в государственный реестр лекарственных средств за

№ ЛСР-001493/08

от 14.03.2008

Лемсип® Макс

лекарственное средство (торговое название)

Парацетамол+Фенилэфрин

действующее(ие) вещество(а) (международное непатентованное название или другое название), количество в единице дозирования

порошок для приготовления раствора для приема внутрь [лимонный]

(лекарственная форма)

и разрешено для выпуска в установленном порядке в обращение в соответствии с: решением о государственной регистрации (приложение)

Срок действия удостоверения до

Временно исполняющий обязанности руководителя

не ограничен

Е.А.Тельнова



ФЕДЕРАЛЬНАЯ СЛУЖБА ПО НАДЗОРУ В СФЕРЕ ЗДРАВООХРАНЕНИЯ И СОЦИАЛЬНОГО РАЗВИТИЯ

Приложение к регистрационному удостоверению

ЛСР-001493/08 от 14.03.2008

_	триложение к регистрационному удостов	<u>ЛСР-001493/08 от 14.03.2008</u>
		номер и дата регистрационного удостоверения
	Выписка из решения о государственной регистрации (приказ Росздравнадзора от 14.03.2008 № 1493-Пр/08)	
1.	Название лекарственного средства:	Лемсип® Макс
2.	Действующее вещество	Парацетамол+Фенилэфрин
3.	Лекарственная форма	порошок для приготовления раствора для приема внутрь [лимонный]
4.	Состав	парацетамол 1000 мг, фенилэфрина гидрохлорид 12.2 мг, вспомогательные вещества (ароматизатор лимонный 190 мг,аскорбиновая кислота 15 мг,аспартам 61.5 мг,куркумин WD 12 мг,лимонная кислота безводная гранулированная 780 мг,натрия сахаринат 12 мг,натрия цитрат 544 мг, сахарная пудра 1333.3 мг,сахароза тонкого помола 840 мг)
5.	Названия и адреса производственных площадо производства на следующих этапах	ок, используемых в процессе
5	.1. Производство готовой лекарственной формы:	Рекитт Бенкизер Хелскэр (Великобритания) Лимитед, Великобритания Reckitt Benckiser Healthcare (UK) Limited, United Kingdom
5	.2. Фасовка и (или) упаковка	Рекитт Бенкизер Хелскэр (Великобритания) Лимитед, Великобритания Reckitt Benckiser Healthcare (UK) Limited, United Kingdom
_ 5	.3. Выпускающий контроль качества	Рекитт Бенкизер Хелскэр (Великобритания) Лимитед, Великобритания Reckitt Benckiser Healthcare (UK) Limited, United Kingdom

Временно исполняющий обязанности руководителя

5.4. Иные участники производства и контроля

качества препарата



Е.А.Тельнова



ФЕДЕРАЛЬНАЯ СЛУЖБА ПО НАДЗОРУ В СФЕРЕ ЗДРАВООХРАНЕНИЯ И СОЦИАЛЬНОГО РАЗВИТИЯ

Приложение к регистрационному удостоверению ЛСР-001493/08 от 14.03.2008 номер и дата регистрационного удостоверения Выписка из решения о государственной регистрации (приказ Росздравнадзора от 14.03.2008 № 1493-Пр/08) 6. Инструкция по медицинскому применению прилагается 7. Нормативная документация для контроля качества препарата прилагается 8. Макет упаковки прилагается нет 9. Срок годности 3 года 10. Условия хранения В сухом месте, при температуре не выше 25 град. Форма выпуска порошок для приготовления раствора для приема внутрь [лимонный] (пакеты многослойные) 12. 12.1. наркотическое средство да нет 12.2. психотропное вещество да 12.3. только для стационарного применения да 12.4. отпуск по рецепту врача да не применимо Временно исполняющий обязанности Е.А.Тельнова руководителя

Страница 2 из 2

001478