



МИНИСТЕРСТВО ЗДРАВООХРАНЕНИЯ И СОЦИАЛЬНОГО РАЗВИТИЯ
РОССИЙСКОЙ ФЕДЕРАЦИИ

РЕГИСТРАЦИОННОЕ УДОСТОВЕРЕНИЕ
лекарственного препарата для медицинского применения

Номер регистрационного удостоверения:	ЛП-001624
Дата регистрации:	04.04.2012
Наименование и адрес юридического лица, на имя которого выдано регистрационное удостоверение:	Рекитт Бенкизер Хелскэр (Великобритания) Лимитед, Великобритания Reckitt Benckiser Healthcare (UK) Limited, Dansom Lane, Hull, East Yorkshire, HU8 7DS, United Kingdom
Торговое наименование лекарственного препарата:	Гевискон® Двойное Действие
Международное непатентованное наименование или химическое наименование лекарственного препарата:	_____

Лекарственная форма:	суспензия для приема внутрь [мятная]	Дозировка:	_____
----------------------	---	------------	-------

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

Состав на 10 мл:

Действующие вещества:

- Натрия алгинат 500,0 мг
- Натрия гидрокарбонат 213,0 мг
- Кальция карбонат 325,0 мг

Вспомогательные вещества:

- Карбомер (974 P) 65,0 мг
- Метилпарагидроксибензоат 40,0 мг
- Пропилпарагидроксибензоат 6,0 мг
- Натрия гидроксид 26,67 мг
- Натрия сахаринат 10,0 мг
- Ароматизатор мятный 6,0 мг
- Вода очищенная до 10,0 мл

008073

Первичная упаковка лекарственного препарата, количество доз в упаковке, комплектность упаковки:	
Первичная упаковка:	пакетик, флакон
Объем/ количество лекарственного препарата в первичной упаковке:	10 мл, 150 мл, 200 мл, 300 мл, 600 мл
Количество доз в упаковке:	_____
Комплектность:	По 10 мл препарата в пакетице. По 4, 12 или 24 пакетика с инструкцией по применению в картонной пачке. По 150 мл, 200 мл, 300 мл или 600 мл препарата во флаконе с инструкцией по применению под этикеткой.
Реквизиты нормативной документации:	ЛП 001624-040412
Регистрационное удостоверение выдано со сроком действия 5 лет	

Заместитель министра



В.И. Скворцова

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.