

Министерство здравоохранения и социального развития
Российской Федерации

Федеральная служба по надзору в сфере здравоохранения и социального развития

РЕГИСТРАЦИОННОЕ УДОСТОВЕРЕНИЕ

лекарственного средства

Номер

ЛСР-000884/09

Дата регистрации:

09.02.2009

Дата оформления регистрационного удостоверения

31.05.2010

І. Название и адрес юридического	лица, на	имя	которого	выдано
регистрационное удостоверение				

Рекитт Бенкизер Хелскэр Интернешнл Лтд, Великобритания Reckitt Benckiser Healthcare International Ltd, United Kingdom Thane Road, Nottingham, NG90 2DB, United Kingdom

2. Название лекарственного средства (оригинальное название, если имеется)

Стрепсилс® Интенсив

3. Международное непатентованное название или другое (если имеется)

Флурбипрофен

4. Код АТХ

M01AE09

## 5. Состав лекарственного средства (действующие/вспомогательные вещества)

флурбипрофен 8.75 мг, вспомогательные вещества (макрогол 300 5.47 мг, калия гидроксид 2.19 мг, сахароза жидкая 1407 мг, левоментол 2 мг, декстроза 1069 мг, мед 50.40 мг, лимонный ароматизатор (502904 A) 3.60 мг)

6. Лекарственная форма

таблетки для рассасывания [медово-лимонные]

## 7. Форма выпуска

Дозировка (содержание действующего вещества)

Первичная упаковка, количество доз в упаковке, комплектность упаковки

8.75 мг блистеры 8 N 1, N 2 N 3

## 8. Ограничения использования лекарственного средства

Условия отпуска Особенности применения
По рецепту

9. Сведения о местах производства лекарственного средства:





1.	Название, адрес юридического лица, осуществляющего завершающие стадии производства и серийный выпуск лекарственного средства	Рекитт Бенкизер Хелскэр Интернешнл Лтд, Великобритания Reckitt Benckiser Healthcare International Ltd, United Kingdom Thane Road, Nottingham, NG90 2DB, United Kingdom
	Стадия производства:	Производитель
2.	Название, адрес юридического лица (места фактического производства), осуществляющего одну или несколько стадий производства лекарственного средства	Рекитт Бенкизер Хелскэр Интернешнл Лтд, Великобритания Reckitt Benckiser Healthcare International Ltd, United Kingdom Thane Road, Nottingham, NG90 2DB, United Kingdom
	Стадия производства:	Фасовка и (или) упаковка
3.	Название, адрес юридического лица (места фактического производства), осуществляющего одну или несколько стадий производства лекарственного средства	Рекитт Бенкизер Хелскэр Интернешнл Лтд, Великобритания Reckitt Benckiser Healthcare International Ltd, United Kingdom Thane Road, Nottingham, NG90 2DB, United Kingdom

## 10.Реквизиты нормативной документации

ЛСР-000884/09-090209, Изм. №1, №2

Указанное в настоящем регистрационном удостоверении лекарственное средство зарегистрировано в установленном законодательством Российской Федерации порядке. Срок действия регистрационного удостоверения не ограничен при условии сохранения в неизменности всех указанных сведений (за исключением раздела 10), В случае появления каких-либо изменений, юридическое лицо, указанное в разделе 1 настоящего регистрационного удостоверения, должно своевременно представить информацию о таких изменениях в федеральный орган исполнительной власти Российской Федерации, осуществляющий контроль и надзор в сфере обращения лекарственных средств. Действие настоящего регистрационного удостоверения может быть приостановлено, либо настоящее регистрационное удостоверение может быть отозвано в порядке, установленном законодательством Российской Федерации.

Возмещение ущерба, связанного с вредом, нанесенным здоровью человека вследствие применения лекарственных средств и противоправных действий субъектов обращения лекарственных средств, осуществляется в соответствии с законодательством Российской Федерации

Врио руководителя



Е.А.Тельнова



