

МИНИСТЕРСТВО ЗДРАВООХРАНЕНИЯ И СОЦИАЛЬНОГО РАЗВИТИЯ РОССИЙСКОЙ ФЕДЕРАЦИИ

РЕГИСТРАЦИОННОЕ УДОСТОВЕРЕНИЕ

лекарственного препарата для медицинского применения

Номер регистрационного удостоверения: П N015529/01 Дата регистрации: 13.05.2009 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 Стренсилс® с Витамином С препарата: Международное непатентованное наименование или химическое наименование лекарственного препарата: таблетки для Лекарственная рассасывания Дозировка: форма: [апельсиновые] Перечень веществ, входящих в состав лекарственного препарата, с указанием количества каждого из них: Состав: Действующие вещества: Вспомогательные вещества: • 2,4-дихлорбензиловый спирт 1,2 мг • Ароматизатор апельсиновый 78300-34 3,12 мг • Амилметакрезол 0,6 мг • Левоментол 2,0 мг • Кислота аскорбиновая 100 мг • Пропиленгликоль 3,0 мг Краситель солнечный закат желтый 0,162 мг Краситель пунцовый [Понсо 4R] 0,0162 МГ • Винная кислота 26,0 мг • Сахароза жидкая, декстроза жидкая

Страница 2 регистрационного удостоверения № П N015529/01

[декстроза, олиго- и полисахариды] (жидкая глюкоза) до получения таблетки массой 2,6 г

Первичная упаковка лекарственного препарата, количество доз в упаковке,

комплектность упаковки:	
Первичная упаковка:	блистер, туба
Объем/ количество лекарственного препарата в первичной упаковке:	4, 6, 8, 10 или 12 таблеток
Количество доз в упаковке:	
Комплектность:	По 4, 6, 8 или 12 таблеток в блистере. По 1, 2 или 3 блистера в картонной пачке или в металлической коробке или в пакет, или закрепляют в картонную обложку вместе с инструкцией по применению. По 10 таблеток в тубе. Инструкция по применению находится под этикеткой.
Реквизиты нормативной пок	ументании: П №015520/01 251111

Реквизиты нормативной документации: П N015529/01-251111

Регистрационное удостоверение выдано бессрочно

Заместитель министра



В.И. Скворцова

Примечание: Регистрационное удостоверение лекарственного препарата для медицинского применения заменено 25.11.2011 г. в связи с изменением реквизитов нормативной документации.

