



ФЕДЕРАЛЬНАЯ СЛУЖБА ПО НАДЗОРУ В СФЕРЕ ЗДРАВООХРАНЕНИЯ
И СОЦИАЛЬНОГО РАЗВИТИЯ

РЕГИСТРАЦИОННОЕ УДОСТОВЕРЕНИЕ

Настоящее удостоверение выдано
Рекитт Бенкисер Хелсэр (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

Лемсинг® 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

не ограничен

**Временно исполняющий обязанности
руководителя**



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)

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 площадок, используемых в процессе производства на следующих этапах
 - 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
 - 5.4. Иные участники производства и контроля качества препарата

Временно исполняющий обязанности
руководителя



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 ☒ да ☐ нет

7. Нормативная документация для контроля качества препарата прилагается ☒ да ☐ нет

8. Макет упаковки прилагается ☒ да ☐ нет

9. Срок годности 3 года

10. Условия хранения В сухом месте, при температуре не выше 25 град.

11. Форма выпуска порошок для приготовления раствора для приема внутрь [лимонный] (пакеты многослойные)

12. 12.1. наркотическое средство ☐ да ☒ нет

12.2. психотропное вещество ☐ да ☒ нет

12.3. только для стационарного применения ☐ да ☒ нет

12.4. отпуск по рецепту врача ☐ да ☒ нет ☐ не применимо

Временно исполняющий обязанности
руководителя



Е.А.Тельнова