

МИНИСТЕРСТВО ЗДРАВООХРАНЕНИЯ И СОЦИАЛЬНОГО РАЗВИТИЯ РОССИЙСКОЙ ФЕДЕРАЦИИ

РЕГИСТРАЦИОННОЕ УДОСТОВЕРЕНИЕ

лекарственного препарата для медицинского применения

II N015528/01 Номер регистрационного удостоверения: 25.01.2012 Дата регистрации: 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 Стрепсилс® с ментолом и эвкалиптом препарата: Международное непатентованное наименование или химическое наименование лекарственного препарата: таблетки для Лекарственная рассасывания Дозировка: форма: ментоловоэвкалинтовые Перечень веществ, входящих в состав лекарственного препарата, с указанием количества каждого из них: Состав: Действующие вещества: Вспомогательные вещества: • Эвкалипта прутовидного листьев масло Амилметакрезол 0,6 мг 2,57 мг • 2,4-дихлорбензиловый спирт 1,2 мг Винная кислота 26,0 мг • Левоментол 8,0 мг Индигокармин 0,03 мг • Сахароза жидкая, декстроза жидкая [декстроза, олиго- и полисахариды] (жидкая глюкоза) до получения таблетки массой 2,6 г

GIAIR III EILBERT STEULT GERMANNE GERMA

001755

Страница 2 регистрационного удостоверения № II N015528/01

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 картонную пачку, или в металлическую коробку, или в пакет, или в картонную обложку вместе с инструкцией по применению. По 10 таблеток в тубе. Инструкция по применению находится под этикеткой.
Реквизиты нормативной док	находится под этикеткой.

Заместитель министра

Регистрационное удостоверение выдано бессрочно



В.И. Скворцова

Примечание: Регистрационное удостоверение лекарственного препарата для медицинского применения заменено 25.01.2012 г. в связи с изменением реквизитов нормативной документации.



