



МИНИСТЕРСТВО ЗДРАВООХРАНЕНИЯ И СОЦИАЛЬНОГО РАЗВИТИЯ
РОССИЙСКОЙ ФЕДЕРАЦИИ

РЕГИСТРАЦИОННОЕ УДОСТОВЕРЕНИЕ
лекарственного препарата для медицинского применения

Номер регистрационного удостоверения:	ЛП-001623
Дата регистрации:	03.04.2012
Наименование и адрес юридического лица, на имя которого выдано регистрационное удостоверение:	Рекитт Бенкисер Хелскэр Интернешнл Лтд, Великобритания Reckitt Benckiser Healthcare International Ltd, United Kingdom Тейн Роуд, Ноттингем, NG90 2DB, Великобритания Thane Road, Nottingham, NG90 2DB, United Kingdom
Торговое наименование лекарственного препарата:	Стрепсилс® с Согревающим Эффектом
Международное непатентованное наименование или химическое наименование лекарственного препарата:	_____

Лекарственная форма:	таблетки для рассасывания	Дозировка:	_____
Перечень веществ, входящих в состав лекарственного препарата, с указанием количества каждого из них:			
Состав на 1 таблетку:			
Действующие вещества:		Вспомогательные вещества:	
▪ 2,4-дихлорбензиловый спирт 1,2 мг		▪ Винная кислота 26,0 мг	
▪ Амилметакрезол 0,6 мг		▪ Краситель антоцианин (Е 163) 3,46 мг	
		▪ Ароматизатор сливовый 9,1 мг	
		▪ Ароматизатор сливочный 4,37 мг	
		▪ Ароматизатор с эффектом согревания 0,52 мг	
		▪ Ароматизатор имбирный 2,08 мг	
		▪ Триглицериды среднецепочные 0,79 мг	

008656

- Сахарный сироп (сахароза, вода)
1384 мг
- Декстроза жидкая (декстроза, олиго- и полисахариды) 1102 мг

Первичная упаковка лекарственного препарата, количество доз в упаковке, комплектность упаковки:

Первичная упаковка:	блистер, туба
Объем/ количество лекарственного препарата в первичной упаковке:	8 таблеток, 10 таблеток, 12 таблеток
Количество доз в упаковке:	_____
Комплектность:	По 8 или 12 таблеток в блистере. По 1, 2 или 3 блистера с инструкцией по применению в картонной пачке или в коробке, или в пакете. По 10 таблеток в тубе с инструкцией по применению под этикеткой.
Реквизиты нормативной документации:	ЛП 001623-030412
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.