



ФЕДЕРАЛЬНАЯ СЛУЖБА ПО НАДЗОРУ В СФЕРЕ ЗДРАВООХРАНЕНИЯ
И СОЦИАЛЬНОГО РАЗВИТИЯ

РЕГИСТРАЦИОННОЕ УДОСТОВЕРЕНИЕ

Настоящее удостоверение выдано

Рекитт Бенкисер Хелскэр (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-001518/08

от 14.03.2008

Лемсип ®Лимон

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-001518/08 от 14.03.2008

номер и дата регистрационного удостоверения

Выписка из решения о государственной регистрации (приказ Росздравнадзора от 14.03.2008 № 1518-Пр/08)

1. Название лекарственного средства: Лемсип ®Лимон
2. Действующее вещество Парацетамол+Фенилэфрин
3. Лекарственная форма порошок для приготовления раствора для приема внутрь [лимонный]
4. Состав парацетамол 650 мг, фенилэфрина гидрохлорид 10 мг, вспомогательные вещества (ароматизатор лимонный 200 мг, аскорбиновая кислота 15 мг, аспартам 45 мг, куркумин WD 12 мг, лимонная кислота безводная гранулированная 730 мг, натрия сахаринат 12 мг, натрия цитрат 510 мг, сахараза тонкого помола 775 мг, сахарная пудра 1841 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-001518/08 от 14.03.2008

номер и дата регистрационного удостоверения

6. Выписка из решения о государственной регистрации (приказ Росздравнадзора от 14.03.2008 № 1518-Пр/08)
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

8244100