



МИНИСТЕРСТВО ЗДРАВООХРАНЕНИЯ И СОЦИАЛЬНОГО РАЗВИТИЯ  
РОССИЙСКОЙ ФЕДЕРАЦИИ

РЕГИСТРАЦИОННОЕ УДОСТОВЕРЕНИЕ  
лекарственного препарата для медицинского применения

Номер регистрационного удостоверения:	ЛП-001587
Дата регистрации:	15.03.2012
Наименование и адрес юридического лица, на имя которого выдано регистрационное удостоверение:	Рекитт Бенкисер Хелскэр (Великобритания) Лимитед, Великобритания Reckitt Benckiser Healthcare (UK) Limited, Dansom Lane, Hull, East Yorkshire, HU8 7DS, United Kingdom
Торговое наименование лекарственного препарата:	Гевискон® Двойное Действие
Международное непатентованное наименование или химическое наименование лекарственного препарата:	_____

Лекарственная форма:	таблетки жевательные [мятные]	Дозировка:	_____
----------------------	-------------------------------------	------------	-------

Перечень веществ, входящих в состав лекарственного препарата, с указанием количества каждого из них:

Состав на 1 таблетку:

Действующие вещества:

- Натрия алгинат 250,0 мг
- Натрия гидрокарбонат 106,5 мг
- Кальция карбонат 187,50 мг

Вспомогательные вещества:

- Маннитол 598,799 мг
- Макрогол-20000 30,0 мг
- Коповидон 33,75 мг
- Ацесульфам калия 5,863 мг
- Аспартам 5,863 мг
- Краситель азорубин (11012) 0,375 мг
- Ароматизатор мятный 18,75 мг
- Ксилитол (DC) 100,0 мг
- Магния стеарат 6,75 - 12,6 мг

007585



Первичная упаковка лекарственного препарата, количество доз в упаковке, комплектность упаковки:	
Первичная упаковка:	блистер
Объем/ количество лекарственного препарата в первичной упаковке:	2 таблетки, 4 таблетки, 6 таблеток, 8 таблеток
Количество доз в упаковке:	_____
Комплектность:	По 2, 4, 6, 8 таблеток в блистере. По 1, 2, 3, 4, 5, 6, 7, 8, 9 или 10 блистеров с инструкцией по применению в картонной пачке.
Реквизиты нормативной документации:	ЛП 001587-150312
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.