



Министерство здравоохранения и социального
развития
Российской Федерации

Федеральная служба по надзору
в сфере здравоохранения и
социального развития

**РЕГИСТРАЦИОННОЕ
УДОСТОВЕРЕНИЕ**
лекарственного средства

Номер ЛСР-001925/08

Дата регистрации: 18.03.2008

Дата оформления регистрационного
удостоверения

18.03.2008

1. Название и адрес юридического лица, на имя которого выдано регистрационное удостоверение	
Рекитт Бенкизер Хелскэр (Великобритания) Лимитед, Великобритания Dansom Lane, Hull. East Yorkshire, UK, HU8 7DS Reckitt Benckiser Healthcare (UK) Limited, United Kingdom	
2. Название лекарственного средства (оригинальное название, если имеется)	Лемсип® Черная Смородина
3. Международное непатентованное название или другое (если имеется)	Парацетамол+Фенилэфрин+Аскорбиновая кислота
4. Код АТХ	N02BE51
5. Состав лекарственного средства (действующие/вспомогательные вещества)	
аскорбиновая кислота 50 мг, парацетамол 650 мг, фенилэфрина гидрохлорид 10 мг, вспомогательные вещества (ароматизатор черносмородиновый 50 мг, аспартам 27 мг, краситель антоцианин E163 150 мг, лимонная кислота безводная 500 мг, натрия сахаринат 20 мг, натрия цитрат 500 мг, сахарная пудра 2518 мг, сахароза тонкого помола 650 мг, смородины черной ягоды 75 мг)	
6. Лекарственная форма	
порошок для приготовления раствора для приема внутрь [черносмородиновый]	
7. Форма выпуска	
Дозировка (содержание действующего вещества)	Первичная упаковка, количество доз в упаковке, комплектность упаковки
~	5,2 г (пакеты многослойные) N5, N10
8. Ограничения использования лекарственного средства	
Условия отпуска	Особенности применения
Без рецепта	~
9. Сведения о местах производства лекарственного средства:	

1. Название, адрес юридического лица, осуществляющего завершающие стадии производства и серийный выпуск лекарственного средства	Рекитт Бенкизер Хелскэр (Великобритания) Лимитед, Великобритания Dansom Lane, Hull, East Yorkshire, UK, HU8 7DS Reckitt Benckiser Healthcare (UK) Limited, United Kingdom
Стадия производства:	Производитель
2. Название, адрес юридического лица (места фактического производства), осуществляющего одну или несколько стадий производства лекарственного средства	Рекитт Бенкизер Хелскэр (Великобритания) Лимитед, Великобритания Dansom Lane, Hull, East Yorkshire, UK, HU8 7DS Reckitt Benckiser Healthcare (UK) Limited, United Kingdom
Стадия производства:	Фасовка и (или) упаковка
3. Название, адрес юридического лица (места фактического производства), осуществляющего одну или несколько стадий производства лекарственного средства	Рекитт Бенкизер Хелскэр (Великобритания) Лимитед, Великобритания Dansom Lane, Hull, East Yorkshire, UK, HU8 7DS Reckitt Benckiser Healthcare (UK) Limited, United Kingdom

10. Реквизиты нормативной документации

ЛСР -001925/08-180308

Указанное в настоящем регистрационном удостоверении лекарственное средство зарегистрировано в установленном законодательством Российской Федерации порядке. Срок действия регистрационного удостоверения не ограничен при условии сохранения в неизменности всех указанных сведений (за исключением раздела 10). В случае появления каких-либо изменений, юридическое лицо, указанное в разделе 1 настоящего регистрационного удостоверения, должно своевременно представить информацию о таких изменениях в федеральный орган исполнительной власти Российской Федерации, осуществляющий контроль и надзор в сфере обращения лекарственных средств. Действие настоящего регистрационного удостоверения может быть приостановлено, либо настоящее регистрационное удостоверение может быть отозвано в порядке, установленном законодательством Российской Федерации.

Возмещение ущерба, связанного с вредом, нанесенным здоровью человека вследствие применения лекарственных средств и противоправных действий субъектов обращения лекарственных средств, осуществляется в соответствии с законодательством Российской Федерации

Руководитель Федеральной службы

Н.В.Юргель



0000269