

МИНИСТЕРСТВО ЗДРАВООХРАНЕНИЯ И СОЦИАЛЬНОГО РАЗВИТИЯ РОССИЙСКОЙ ФЕДЕРАЦИИ

РЕГИСТРАЦИОННОЕ УДОСТОВЕРЕНИЕ

лекарственного препарата для медицинского применения

Номер регистрационного удостоверения: ЛП-001587 Дата регистрации: 15.03.2012 Рекитт Бенкизер Хелскэр (Великобритания) Лимитед, Наименование и адрес юридического Великобритания лица, на имя которого выдано Reckitt Benckiser регистрационное удостоверение: Healthcare (UK) Limited, Dansom Lane, Hull, East Yorkshire, HU8 7DS, United Kingdom Торговое наименование лекарственного Гевискон® Двойное Действие препарата: Международное непатентованное наименование или химическое наименование лекарственного препарата: таблетки Лекарственная жевательные Дозировка: форма: [мятные] Перечень веществ, входящих в состав лекарственного препарата, с указанием количества каждого из них: Состав на 1 таблетку: Действующие вещества: Вспомогательные вещества: • Натрия алгинат 250,0 мг Маннитол 598,799 мг • Натрия гидрокарбонат 106,5 мг Макрогол-20000 30,0 мг • Кальция карбонат 187,50 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

PROFESSIONAL PROFE

Ксилитол (DC) 100,0 мг

 Магния стеарат 6,75 - 12,6 мг 007585

Страница 2 регистрационного удостоверения № ЛП-001587

Первичная упаковка лекарст комплектность упаковки:	гвенного прег	парата, количество доз в упаковке,
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 удостовере	ение выдано	со сроком действия 5 лет

МП

Заместитель министра

0100

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.