

МИНИСТЕРСТВО ЗДРАВООХРАНЕНИЯ И СОЦИАЛЬНОГО РАЗВИТИЯ РОССИЙСКОЙ ФЕДЕРАЦИИ

РЕГИСТРАЦИОННОЕ УДОСТОВЕРЕНИЕ

лекарственного препарата для медицинского применения

Номер регистрационного удостоверения: ЛС-002444 Дата регистрации: 29.12.2011 Рекитт Бенкизер Хелскэр (Великобритания) Лимитед, Наименование и адрес юридического Великобритания лица, на имя которого выдано Reckitt Benckiser Healthcare (UK) регистрационное удостоверение: Limited, United Kingdom Dansom Lane, Hull, East Yorkshire, HU8 7DS, United Kingdom Торговое наименование лекарственного Гевискон® препарата: Международное непатентованное наименование или химическое наименование лекарственного препарата: суспензия для Лекарственная приема внутрь Дозировка: форма: [мятная] Перечень веществ, входящих в состав лекарственного препарата, с указанием количества каждого из них: Состав: Действующие вещества: Вспомогательные вещества: • Натрия альгинат 500 мг • Карбомер 65 мг • Натрия гидрокарбонат 267 мг • Метилпарагидроксибензоат 40 мг • Кальция карбонат 160 мг • Пропилпарагидроксибензоат 6 мг Натрия сахаринат 10 мг Масло мяты перечной 1 мг Натрия гидроксид 26,667 мг • Вода очищеннная до 10 мл Первичная упаковка лекарственного препарата, количество доз в упаковке, комплектность упаковки:

(BAAIK III SIII BII CHILIHO I DYMAIO), suroresser 3A0-OHBOR: (amerima N: 05-05-09/00) OHC Pb. ууровень Б. счет Ne 39 or 18.08 2010 D), rea. (495) 726-47-42; г. Москва, 2010 г. 1

002590

Страница 2 регистрационного удостоверения № ЛС-002444

Первичная упаковка:	Флакон
Объем/ количество лекарственного препарата в первичной упаковке:	100 мл,150 мл или 300 мл
Количество доз в упаковке:	
Комплектность:	По 100 мл во флаконе. Инструкция по применению находится под этикеткой. По 150 мл во флаконе. Инструкция по применению находится под этикеткой. По 300 мл во флаконе. Инструкция по применению находится под этикеткой.
Реквизиты нормативной док	ументации: НД 42-14091-06
Регистрационное удостоверо	ение выдано бессрочно

Заместитель министра



В.И. Скворцова

Примечание: Регистрационное удостоверение лекарственного препарата для медицинского применения может иметь приложения, являющиеся его неотъемлемой частью (о чем деластся 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



