



МИНИСТЕРСТВО ЗДРАВООХРАНЕНИЯ И СОЦИАЛЬНОГО РАЗВИТИЯ
РОССИЙСКОЙ ФЕДЕРАЦИИ

РЕГИСТРАЦИОННОЕ УДОСТОВЕРЕНИЕ
лекарственного препарата для медицинского применения

Номер регистрационного удостоверения:	ЛС-002444
Дата регистрации:	29.12.2011
Наименование и адрес юридического лица, на имя которого выдано регистрационное удостоверение:	Рекитт Бенкизер Хелскэр (Великобритания) Лимитед, Великобритания Reckitt Benckiser Healthcare (UK) Limited, United Kingdom Dansom Lane, Hull, East Yorkshire, HU8 7DS, United Kingdom
Торговое наименование лекарственного препарата:	Гевискон®
Международное непатентованное наименование или химическое наименование лекарственного препарата:	_____

Лекарственная форма:	суспензия для приема внутрь [мятная]	Дозировка:	_____
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 очищенная до 10 мл	

Первичная упаковка лекарственного препарата, количество доз в упаковке, комплектность упаковки:

002590

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 документации:	НД 42-14091-06
Регистрационное удостоверение выдано бессрочно	

Заместитель министра



В.И. Скворцова

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