



МИНИСТЕРСТВО ЗДРАВООХРАНЕНИЯ И СОЦИАЛЬНОГО РАЗВИТИЯ
РОССИЙСКОЙ ФЕДЕРАЦИИ

РЕГИСТРАЦИОННОЕ УДОСТОВЕРЕНИЕ
лекарственного препарата для медицинского применения

Номер регистрационного удостоверения:	П N015529/01
Дата регистрации:	13.05.2009
Наименование и адрес юридического лица, на имя которого выдано регистрационное удостоверение:	Рекитт Бенкизер Хелскэр Интернешнл Лтд, Великобритания Reckitt Benckiser Healthcare International Ltd, United Kingdom Тейн Роуд, Ноттингем, NG90 2DB, Великобритания Thane Road, Nottingham, NG90 2DB, United Kingdom
Торговое наименование лекарственного препарата:	Стрепсилс® с Витамином С
Международное непатентованное наименование или химическое наименование лекарственного препарата:	_____

Лекарственная форма:	таблетки для рассасывания [апельсиновые]	Дозировка:	_____
----------------------	---	------------	-------

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

Состав:

Действующие вещества:

- 2,4-дихлорбензиловый спирт 1,2 мг
- Амилметакрезол 0,6 мг
- Кислота аскорбиновая 100 мг

Вспомогательные вещества:

- Ароматизатор апельсиновый 78300-34 3,12 мг
- Левоментол 2,0 мг
- Пропиленгликоль 3,0 мг
- Краситель солнечный закат желтый 0,162 мг
- Краситель пунцовый [Понсо 4R] 0,0162 мг
- Винная кислота 26,0 мг
- Сахароза жидкая, декстроза жидкая

002599

[декстроза, олиго- и полисахариды]
(жидкая глюкоза) до получения таблетки
массой 2,6 г

Первичная упаковка лекарственного препарата, количество доз в упаковке, комплектность упаковки:	
Первичная упаковка:	блистер, туба
Объем/ количество лекарственного препарата в первичной упаковке:	4, 6, 8, 10 или 12 таблеток
Количество доз в упаковке:	_____
Комплектность:	По 4, 6, 8 или 12 таблеток в блистере. По 1, 2 или 3 блистера в картонной пачке или в металлической коробке или в пакет, или закрепляют в картонную обложку вместе с инструкцией по применению. По 10 таблеток в тубе. Инструкция по применению находится под этикеткой.
Реквизиты нормативной документации:	П N015529/01-251111
Регистрационное удостоверение выдано бессрочно	

Заместитель министра



В.И. Скворцова

Примечание: Регистрационное удостоверение лекарственного препарата для медицинского применения заменено 25.11.2011 г. в связи с изменением реквизитов нормативной документации.