

МИНИСТЕРСТВО ЗДРАВООХРАНЕНИЯ И СОЦИАЛЬНОГО РАЗВИТИЯ РОССИЙСКОЙ ФЕДЕРАЦИИ

РЕГИСТРАЦИОННОЕ УДОСТОВЕРЕНИЕ

лекарственного препарата для медицинского применения

Номер регистрационного удостоверения: ЛП-001624 Дата регистрации: 04.04.2012 Рекитт Бенкизер Хелскор (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: суспензия для Лекарственная приема внутрь Дозировка: форма: [мятная] Перечень веществ, входящих в состав лекарственного препарата, с указанием количества каждого из них: Состав на 10 мл:

BLIAIK HE MUMBLECH IDENTION SYMATOH, renormaner IAGORILHOID Gumennin No 05-05-09-001-011C Ptb, yponema 15, rf No 929), ren. (495) 726-47-42, r. Meeran, 2011 r. www.opcion.nu

Действующие вещества:

- Натрия алгинат 500,0 мг
- Натрия гидрокарбонат 213,0 мг
- Кальция карбонат 325,0 мг

Вспомогательные вещества:

- Карбомер (974 Р) 65,0 мг
- Метилпарагидроксибензоат 40,0 мг
- Пропилпарагидроксибензоат 6,0 мг
- Натрия гидроксид 26,67 мг
- Натрия сахаринат 10,0 мг
- Ароматизатор мятный 6,0 мг
- Вода очищенная до 10,0 мл

008073

Страница 2 регистрационного удостоверения № ЛП-001624

Первичная упаковка лекарственного препарата, количество доз в упаковке, комплектность упаковки: Первичная упаковка: пакетик, флакон Объем/ количество лекарственного препарата в 10 мл, 150 мл, 200 мл, 300 мл, 600 мл первичной упаковке: Количество доз в упаковке: Комплектность: По 10 мл препарата в пакетике. По 4, 12 или 24 пакетика с инструкцией по применению в картонной пачке. По 150 мл, 200 мл, 300 мл или 600 мл препарата во флаконе с инструкцией по применению под этикеткой. Реквизиты нормативной документации: ЛП 001624-040412 Регистрационное удостоверение выдано со сроком действия 5 лет

Заместитель министра



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.