



МИНИСТЕРСТВО ЗДРАВООХРАНЕНИЯ И СОЦИАЛЬНОГО РАЗВИТИЯ
РОССИЙСКОЙ ФЕДЕРАЦИИ

РЕГИСТРАЦИОННОЕ УДОСТОВЕРЕНИЕ
лекарственного препарата для медицинского применения

Номер регистрационного удостоверения:	ЛС-002445
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:	таблетки жевательные [лимонные]	Дозировка:	_____
----------------------	---------------------------------------	------------	-------

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

Состав:

Действующие вещества:

- Натрия алгинат 250 мг
- Натрия гидрокарбонат 133,5 мг
- Кальция карбонат 80 мг

Вспомогательные вещества:

- Маннитол 254 мг
- Макрогол 30 мг
- Магния стеарат 4 мг
- Аспартам 3,5 мг
- Коповидон 28 мг
- Калия ацесульфам 2 мг

002963

▪ Ароматизатор лимонный 15 мг

Лекарственная форма:	таблетки жевательные [мятные]	Дозировка:	_____
Перечень веществ, входящих в состав лекарственного препарата, с указанием количества каждого из них:			
Состав:			
Действующие вещества:		Вспомогательные вещества:	
▪ Натрия алгинат 250 мг		▪ Маннитол 255 мг	
▪ Натрия гидрокарбонат 133,5 мг		▪ Макрогол 30 мг	
▪ Кальция карбонат 80 мг		▪ Магния стеарат 4 мг	
		▪ Аспартам 3,75 мг	
		▪ Коповидон 28 мг	
		▪ Калия адесульфам 3,75 мг	
		▪ Ароматизатор мятный 12 мг	
Первичная упаковка лекарственного препарата, количество доз в упаковке, комплектность упаковки:			
Первичная упаковка:	Блистер, контейнер		
Объем/ количество лекарственного препарата в первичной упаковке:	8, 16 или 20 таблеток		
Количество доз в упаковке:	_____		
Комплектность:	По 8 таблеток в блистере. 1, 2, 3 или 4 блистера вкладываются в картонную пачку вместе с инструкцией по применению. По 16 или 20 таблеток в контейнере. Инструкция по применению наклеивается на контейнер в виде складывающегося листка. 1 контейнер без вложения в пачку картонную. 2 контейнера вкладывают в пачку картонную.		

Реквизиты нормативной документации: **НД 42-14090-06**

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