



МИНИСТЕРСТВО ЗДРАВООХРАНЕНИЯ РОССИЙСКОЙ ФЕДЕРАЦИИ

ИНСТРУКЦИЯ
по медицинскому применению лекарственного препарата
ГИСТАФЕН®

Регистрационное удостоверение № П N016064/01
Дата регистрации 17.11.2009 г.

ГИСТАФЕН®
таблетки 50 мг

АО «Олайнфарм», Латвия

Изменение № 2

Дата внесения Изменения с «12» 08 20119 г.

Старая редакция	Новая редакция
МИНИСТЕРСТВО ЗДРАВООХРАНЕНИЯ И СОЦИАЛЬНОГО РАЗВИТИЯ РОССИЙСКОЙ ФЕДЕРАЦИИ	МИНИСТЕРСТВО ЗДРАВООХРАНЕНИЯ РОССИЙСКОЙ ФЕДЕРАЦИИ
ИНСТРУКЦИЯ по применению лекарственного препарата для медицинского применения ГИСТАФЕН®	ИНСТРУКЦИЯ по медицинскому применению лекарственного препарата ГИСТАФЕН®
Состав на одну таблетку: <i>действующее вещество</i> — сехифенадина гидрохлорид дигидрат в пересчете на сехифенадина гидрохлорид 50,0 мг; <i>вспомогательные вещества</i> — лактозы моногидрат 302,0 мг, микрокристаллическая целлюлоза 20,0 мг, крахмал кукурузный 20,0 мг,	Состав на одну таблетку: <i>действующее вещество</i> — сехифенадина гидрохлорида дигидрат в пересчете на сехифенадина гидрохлорид 50,0 мг; <i>вспомогательные вещества</i> — лактозы моногидрат 302,0 мг, микрокристаллическая целлюлоза (тип Avicel PH 102) 20,0 мг, крахмал

