

Маркировка	<p>На этикетке флакона на русском языке указывается: наименование предприятия-производителя, торговое наименование лекарственного препарата, лекарственную форму, дозировку, объем препарата в миллилитрах, количество доз в одном флаконе, номер серии, дату выпуска, дату окончания срока годности.</p> <p>На пачке на русском языке указывается: «Произведено», наименование предприятия-производителя, его товарный знак, адрес (страна, индекс, область, район, поселок), «Владелец регистрационного удостоверения», наименование юридического лица, на имя которого выдано регистрационное удостоверение, его товарный знак, адрес (индекс, страна, город), торговое наименование лекарственного препарата, группировочное наименование, лекарственную форму, дозировку, количество флаконов (только на пачке для 10 флаконов), объем в миллилитрах в одном флаконе, количество доз в одном флаконе, «Доза – 0,1 мл», «В дозе 2 ТЕ», «Стерильно», способ введения («Внутрикожно»), состав на одну дозу, «Для лечебно-профилактических учреждений», условия хранения, «Хранить в недоступном для детей месте», номер регистрационного удостоверения в РФ, штрих-код, номер серии, дату выпуска, дату окончания срока годности, фармакод. Дополнительно на пачке с одним флаконом по 1 мл указывается: «Упаковка содержит: 1 флакон с препаратом – 1 мл, 5 туберкулиновых шприцов, 5 игл для извлечения, 5 игл для введения.».</p> <p>Дополнительно могут наноситься средства идентификации для системы мониторинга лекарственных препаратов для медицинского применения.</p>	<p>На этикетке флакона на русском языке указано: наименование предприятия-производителя, торговое наименование лекарственного препарата, лекарственная форма, дозировка, объем препарата в миллилитрах, количество доз в одном флаконе, номер серии, дата выпуска, дата окончания срока годности.</p> <p>На пачке на русском языке указано: «Произведено», наименование предприятия-производителя, его товарный знак, адрес (страна, индекс, область, район, поселок), «Владелец регистрационного удостоверения», наименование юридического лица, на имя которого выдано регистрационное удостоверение, его товарный знак, адрес (индекс, страна, город), торговое наименование лекарственного препарата, группировочное наименование, лекарственную форму, дозировку, количество флаконов (только на пачке для 10 флаконов), объем в миллилитрах в одном флаконе, количество доз в одном флаконе, «Доза – 0,1 мл», «В дозе 2 ТЕ», «Стерильно», способ введения («Внутрикожно»), состав на одну дозу, «Для лечебно-профилактических учреждений», условия хранения, «Хранить в недоступном для детей месте», номер регистрационного удостоверения в РФ, штрих-код, номер серии, дата выпуска, дата окончания срока годности, фармакод.</p>
Транспортирование	При температуре от 2 °С до 8 °С.	
Хранение	Допускается транспортирование при температуре не выше 18 °С в течение 15 дней. Не замораживать.	
Срок годности	1,5 года	До 08.2021 г.

Заключение: препарат БИОЛЕК Туберкулин ИИД-Л раствор для внутрикожного введения, 2 ТЕ/доза серия 030120 соответствует требованиям НД ЛСР-007558/09-280909, Изм. № 1-11.



Бренчугина М. В.



КОПИЯ ВЕРНА

подпись

КЛИЕНТ-МЕНЕДЖЕР
АБАЕВА О.А. ПО ПРИКАЗУ
№ 10 - 10Д от 21.08.19

