

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 указывают: «Произведено», наименование предприятия-производителя, его товарный знак, адрес (страна, инициал, 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, 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 («Внутримышечный»), 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, фармкод. Дополнительно на пачке с одним флаконом в препарате – 1 мл, 5 туберкулиновых шприцев, 5 шт для введения, 5 шт для введения.</p> <p>Дополнительно могут наноситься средства идентификации для системы мониторинга движения лекарственных препаратов для медицинского применения.</p>	<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 указывают: «Произведено», наименование предприятия-производителя, его товарный знак, адрес (страна, инициал, 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 («Внутримышечный»), 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, фармкод.</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	При температуре от 2 °С до 8 °С. Не замораживать.	

Заключение: препарат БИОЛЕК Туберкулин ППД-Л раствор для внутримышечного введения, 2 ТЕ/доза серия 050220 соответствует требованиям ВД ЛСР-007558/09-280909, Изм. № 1-11



Бренчугина М. В.



Стр. 2 из 2

КОПИЯ ВЕРНА

подпись

Клиент-менеджер
Абаева О.А. по приказу
№10-19П от 21.08.19

КОПИЯ ВЕРНА

подпись

