

 НАНОЛЕК <small>СОВРЕМЕННЫЕ КОМПОНЕНТЫ</small>	Запись	7 из 8
	ПАСПОРТ КАЧЕСТВА № 40000025394	Код: ЗП-П03-03-001 Версия: 7 Бланк 2

Наименование показателя	Методы испытания	Нормы	Результаты испытания
	<p>На пачку, содержащую флакон и шприц с двумя отдельными иглами, дополнительно наносится тематический рисунок (контурное изображение шприца, двух игл и флакона).</p> <p>Дополнительно могут быть нанесены технические производственные/типографские внутренние коды: графические, численные, буквенные. Дополнительно пачка картонная оснащена контролем первого вскрытия.</p> <p>Дополнительно может быть нанесена информация для мониторинга движения лекарственных препаратов от производителя до конечного потребителя.</p> <p>Дополнительно может быть предусмотрена защитная наклейка на одной стороне пачки картонной.</p> <p><u>При упаковке (вторичной упаковке) предприятием ООО «Нанолек», Россия, на пачке картонной дополнительно указывают: «Упаковано:», название и адрес компании-вторичного упаковщика, его логотип в виде графического элемента и надписи «НАНОЛЕК».</u></p> <p>* торговое наименование лекарственного препарата состоит из краткого зарегистрированного торгового наименования («ПЕНТАКСИМ®»), присвоенного разработчиком, и общепринятого наименования, изложенного в скобках после краткого торгового наименования («вакцина для профилактики дифтерии и столбняка адсорбированная, коклюша ацеллюлярная, полиомиелита инактивированная и инфекций, вызываемых <i>Haemophilus influenzae</i> тип b, конъюгированная»).</p>		<p>быть уничтожены (утилизированы) в соответствии с национальными требованиями.», «Стерильно.»;</p> <ul style="list-style-type: none"> – условия отпуска; – наименование и страна производителя, являющегося и юридическим лицом, на имя которого выдано регистрационное удостоверение (в редакции: «Санofi Пастер С.А., Франция»); – номер регистрационного удостоверения (в редакции: «Регистрационное удостоверение: ЛСР-005121/08»); – штрих-код; – дата производства (в редакции: «Произв.:»); – номер серии упакованной суспензии (в редакции: «Серия сусп.:»); – номер серии упакованного лиофилизата (в редакции: «Серия лиоф.:»); – дата окончания срока годности комплекта (в редакции: «Годен до:»). <p>На пачку, содержащую флакон и шприц с закрепленной иглой, дополнительно нанесен тематический рисунок (контурное изображение шприца с закрепленной иглой и флакона).</p> <p>Дополнительно нанесены технические производственные/типографские внутренние коды: графические, численные, буквенные. Дополнительно пачка картонная оснащена контролем первого вскрытия.</p> <p>Дополнительно нанесена информация для мониторинга движения лекарственных препаратов от производителя до конечного потребителя.</p> <p><u>На пачке картонной дополнительно указаны: «Упаковано:», название и адрес компании-вторичного упаковщика, его логотип в виде</u></p>