


| | | |
|---|---|---|
|  НАНОЛЕК <small>ПРОМЫШЛЕННЫЙ КОМПЛЕКС</small> | Запись | 5 из 9 |
| | ПАСПОРТ КАЧЕСТВА № 40000028183 | Код: ЗП-П03-03-001 Версия: 7 Бланк 2 |

| Наименование показателя | Методы испытания | Нормы | Результаты испытания |
|-------------------------|--|-------|--|
| Упаковка | <p>Первичная упаковка По одной дозе лиофилизата во флаконе из стекла 1 типа (Ф.США) вместимостью 3 мл, который укупоривают резиновой пробкой, изготовленной из хлорбутилового эластомера и закатывают алюминиевым колпачком, покрытым снаружи лаком и снабженным отрывной полипропиленовой крышечкой типа «flip-off». По 0,5 мл (1 доза) суспензии в шприце (с закрепленной иглой или без) (ЕФ) вместимостью 1 мл из стекла 1 типа (Ф. США) с поршнем хлорбутиловым, или бромбутиловым.</p> <p>По 1 флакону и по 1 шприцу в закрытую ячейковую упаковку (ПЭТ/ПВХ). Если шприц не имеет закрепленной иглы, то в упаковку вкладывают 2 отдельные стерильные иглы.</p> <p>Вторичная упаковка По 1 ячейковой упаковке в индивидуальную картонную пачку с инструкцией по применению</p> | | <p>Первичная упаковка По одной дозе лиофилизата во флаконе из стекла 1 типа (Ф.США) вместимостью 3 мл, который укупорен резиновой пробкой, изготовленной из хлорбутилового эластомера и закатан алюминиевым колпачком, покрытым снаружи лаком и снабженным отрывной полипропиленовой крышечкой типа «flip-off». По 0,5 мл (1 доза) суспензии в шприце (с закрепленной иглой) (ЕФ) вместимостью 1 мл из стекла 1 типа (Ф. США) с поршнем хлорбутиловым, или бромбутиловым.</p> <p>По 1 флакону и по 1 шприцу в закрытую ячейковую упаковку (ПЭТ/ПВХ).</p> <p>Вторичная упаковка По 1 ячейковой упаковке в индивидуальной картонной пачке с инструкцией по применению.</p> |
| Маркировка | <p>На этикетке шприца с суспензией указывают:</p> <ul style="list-style-type: none"> – общепринятое наименование компонента; – «для ПЕНТАКСИМ®»; – дозировку, объем, количество доз в одном шприце (в редакции: «1 шприц – 0,5 мл – 1 доза»); – способ применения; – предупредительную надпись «См. инструкцию.»; – логотип компании производителя готовой лекарственной формы «Санофи Пастер» в виде надписи латинскими буквами (в редакции: «Sanofi Pasteur»); – дату производства (в редакции: «Произв.»); – номер серии расфасованной суспензии (в редакции: «Серия:»); – дату окончания срока годности¹ (в редакции: «Годен до:»). <p>Дополнительно могут быть нанесены технические производственные/типографские внутренние коды: графические, численные, буквенные.</p> <p>На этикетке флакона с лиофилизатом указывают:</p> <ul style="list-style-type: none"> – общепринятое наименование компонента; – «для ПЕНТАКСИМ®»; – дозировку, количество доз в одном флаконе (в редакции: «1 флакон – 1 доза»); | | <p>На этикетке шприца с суспензией указаны:</p> <ul style="list-style-type: none"> – общепринятое наименование компонента; – «для ПЕНТАКСИМ®»; – дозировка, объем, количество доз в одном шприце (в редакции: «1 шприц – 0,5 мл – 1 доза»); – способ применения; – предупредительная надпись «См. инструкцию.»; – логотип компании производителя готовой лекарственной формы «Санофи Пастер» в виде надписи латинскими буквами (в редакции: «Sanofi Pasteur»); – дата производства (в редакции: «Произв.»); – номер серии расфасованной суспензии (в редакции: «Серия:»); |