

- наименование производителя лекарственного препарата;
- номер регистрационного удостоверения;
- способ применения;
- лекарственную форму;
- условия отпуска;
- условия хранения;
- предупредительные надписи;
- штриховой код.

На первичной упаковке фармацевтических субстанций указывается:

- наименование фармацевтической субстанции (международное непатентованное или группировочное или химическое);
- торговое наименование фармацевтической субстанции;
- наименование производителя фармацевтической субстанции;
- номер серии и дата производства/изготовления;
- количество в упаковке и единицы измерения количества;
- срок годности;
- условия хранения.

Маркировка лекарственных средств должна содержать следующие обязательные надписи и надписи информационного характера:

- «Хранить в недоступном для детей месте»;
- стерильные лекарственные средства должны иметь надпись «Стерильно»;
- лекарственные средства в качестве сывороток должны иметь указание животного, из крови, плазмы крови, органов и тканей которого они получены;
- вторичная (потребительская) упаковка лекарственных средств, полученных из крови, плазмы крови, органов и тканей человека, должна иметь надпись: "Антитела к ВИЧ-1, ВИЧ-2, к вирусу гепатита С и поверхностный антиген вируса гепатита В отсутствуют",