

маркировка и транспортирование лекарственных средств».

МАРКИРОВКА

В соответствии с ОФС «Упаковка, маркировка и транспортирование лекарственных средств».

Для дозированных лекарственных форм приводят названия действующих веществ и их количества в одной дозе препарата, если нет других указаний в фармакопейной статье или нормативной документации.

Для недозированных лекарственных форм приводят названия действующих веществ и их количества в определенном объеме (массе) лекарственного препарата.

Для парентеральных лекарственных форм, лекарственных форм для ингаляций, лекарственных форм для наружного и (или) местного применения, глазных лекарственных форм указывают названия действующих веществ, их количества и перечень названий всех вспомогательных веществ.

Для лекарственных форм для инфузий приводят названия действующих и вспомогательных веществ и их количества.

Маркировка лекарственных препаратов в лекарственных формах, предназначенных для приготовления пациентом или медицинским персоналом восстановленных или разбавленных (разведенных) лекарственных форм, должна содержать информацию о способе получения, условиях хранения и сроках годности восстановленной/разведенной лекарственной формы.

На упаковках шипучих лекарственных форм (гранул, порошков, таблеток) должна быть предупредительная надпись о необходимости предварительного их растворения перед применением.

Для лекарственных форм в многодозовой недозированной упаковке необходимо указывать условия хранения и срок годности после первого вскрытия упаковки.