

до 5 сут), общие – в течение 3 сут. Допустимые реакции и их количество определяют для каждого конкретного препарата по результатам клинических исследований.

**Упаковка и маркировка.** В соответствии с ОФС «Иммунобиологические лекарственные препараты». Вторичная (потребительская) упаковка кроме общепринятых требований, должна содержать сведения о субстрате культивирования, составе штаммов, эпидсезоне, для которого предназначен препарат, количестве гемагглютинина каждого штамма в дозе, наличие или отсутствие консерванта либо его остаточное количество.

**Транспортирование и хранение.** При температуре от 2 до 8 °С в сухом месте. Замораживание не допускается.