

МИНИСТЕРСТВО ЗДРАВООХРАНЕНИЯ РОССИЙСКОЙ ФЕДЕРАЦИИ

МИНЗДРАВ РОССИИ

№ 008774-230414

ИНСТРУКЦИЯ

СОГЛАСОВАНО

по применению лекарственного препарата для медицинского применения

Нивалин®

раствор для инъекций 1 мг/мл; 2,5 мг/мл; 5 мг/мл; 10 мг/мл

Софарма АО, Болгария

Изменение № 2

Дата внесения Изменения « » 230414 20 г.

Старая редакция	Новая редакция
Форма выпуска Раствор для инъекций 1 мг/мл, 2,5 мг/мл, 5 мг/мл, 10 мг/мл По 1 мл в ампулы бесцветного стекла I гидролитического класса с маркировкой для вскрытия ампулы – цветная точка/кольцо. 10 ампул в блистер из ПВХ. 1 блистер с инструкцией по применению в пачку картонную. 10 блистеров в коробку из картона с инструкцией по применению (для стационара).	Форма выпуска Раствор для инъекций 1 мг/мл, 2,5 мг/мл, 5 мг/мл, 10 мг/мл. По 1 мл в ампулы бесцветного стекла I гидролитического класса с маркировкой для вскрытия ампулы (цветная точка)*. 10 ампул в блистер из ПВХ-пленки. 1 блистер с инструкцией по применению в пачку картонную. 10 блистеров в коробку из картона с инструкцией по применению (для стационара). *В случае производственной необходимости для кодировки ампулы возможно дополнительное нанесение цветного кольца/цветных колец.

Представитель фирмы

«СОФАРМА» Е. Засосова
(Болгария)

