

МИНИСТЕРСТВО ЗДРАВООХРАНЕНИЯ РОССИЙСКОЙ ФЕДЕРАЦИИ

ИНСТРУКЦИЯ ПО МЕДИЦИНСКОМУ ПРИМЕНЕНИЮ
ЛЕКАРСТВЕННОГО ПРЕПАРАТА

Тиапридал®

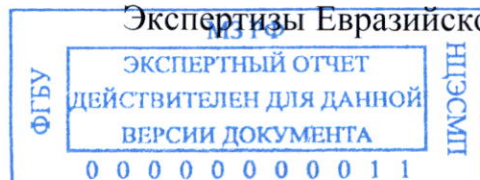
Раствор для внутривенного и внутримышечного введения, 50 мг/мл

Делфарм Дижон, Франция

Изменение № 2

Дата внесения Изменения « ____ » 160919 20 ____ г.

Старая редакция	Новая редакция
Форма выпуска Раствор для внутривенного и внутримышечного введения, 50 мг/мл. По 2 мл в ампулы из бесцветного нейтрального стекла I гидролитического класса с точкой разлома и двумя маркировочными кольцами в верхней части ампулы. По 6 ампул в пластиковую контурную ячейковую упаковку без покрытия (поддон). По 2 поддона вместе с инструкцией по применению в картонную пачку.	Форма выпуска Раствор для внутривенного и внутримышечного введения, 50 мг/мл. По 2 мл в ампулы из бесцветного нейтрального стекла I гидролитического класса. По 6 ампул в пластиковую контурную ячейковую упаковку без покрытия (прозрачный или непрозрачный поддон). По 2 поддона вместе с инструкцией по применению в картонную пачку.

Руководитель Регуляторного Центра
Экспертизы Евразийского региона

М.Н. Маликова

119978