

Передозировка.

При применении препарата в соответствии с инструкцией по применению передозировка маловероятна. При чрезмерном вдыхании паров аммиака - рефлекторная остановка дыхания. При чрезмерном наружном применении возможно усиление побочных эффектов (раздражение, дерматит, экзема в месте нанесения препарата).

Лечение: симптоматическая терапия.

Взаимодействие с другими лекарственными средствами.

Нейтрализуют кислоты.

Влияние на способность управлять транспортными средствами, механизмами.

Применение препарата не оказывает влияния на способность к выполнению потенциально опасных видов деятельности, требующих повышенной концентрации внимания и быстроты психомоторных реакций (управление транспортными средствами, работа с движущимися механизмами, работа диспетчера и оператора).

Форма выпуска.

Раствор для наружного применения и ингаляций 10 %.

По 10, 25, 50 мл препарата во флаконы-капельницы оранжевого стекла с винтовой горловиной, укупоренные пробками и навинчиваемыми крышками из полиэтилена высокого или низкого давления.

По 10, 25, 40, 50, 90 и 100 мл препарата во флаконы оранжевого стекла, укупоренные пробками из полиэтилена высокого или низкого давления и навинчиваемыми крышками из полиэтилена высокого или низкого давления.

По 10, 25, 40, 50, 90 и 100 мл препарата во флаконы или флаконы-капельницы коричневого стекла, укупоренные средствами укупорочными полимерными.

По 10, 25, 40, 50, 90 и 100 мл препарата во флаконы или флаконы-капельницы из полиэтилена высокого или низкого давления со средствами укупорочными.

По 10, 25, 40, 50, 90 и 100 мл во флаконы из полиэтилентерефталата, укупоренные колпачками винтовыми из полиэтилена высокого давления.

Допускается полнотекст инструкции по применению наносится на этикетку.

Каждый флакон или флакон-капельницу вместе с инструкцией по применению помещают в блистер из картона.

Допускается упаковка флаконов или флаконов-капельниц без блистера от 30 до 150 штук вместе с равным количеством инструкций по применению в групповую упаковку (для стационаров).

По 9, 18 кг в канистры из полиэтилена низкого давления с навинчиваемыми крышками и с инструкциями по применению (для стационаров).

По 9, 18 кг в бутылки стеклянные с винтовой горловиной, укупоренные пробками из полиэтилена с прокладками пластмассовыми навинчиваемыми с прокладками пластмассовыми (для стационаров).

По 6, 9, 12 и 30 бутылок по 9 или 18 кг с равным количеством инструкций по применению помещают в ящик из гофрированного картона (для стационаров).

Условия хранения.
В защищенном от света месте при температуре не выше 25 °С. Хранить в местах, недоступных для детей.

Срок годности.
3 года. Не применять по истечении срока годности.

Условия отпуска.
Отпускается без рецепта.

Производитель/Организация, принимающая претензии:
ОАО «Ивановская фармацевтическая фабрика», Россия, 153007, г. Иваново, ул. Генерала Горбатова, д. 19-а

Тел.: (4932) 33-42-73; факс: (4932) 33-42-72



АММИАК

раствор для наружного применения и ингаляций 10%

ОАО «Ивановская
фармацевтическая
фабрика»

Россия, 153007, г. Иваново,
ул. Генерала Горбатова, д. 19-а
Тел.: (4932) 33-42-73.
факс: (4932) 33-42-72

100 мл
Отпускают без рецепта

ИНСТРУКЦИЯ ПО МЕДИЦИНСКОМУ ПРИМЕНЕНИЮ ЛЕКАРСТВЕННОГО ПРЕПАРАТА

Аммиак

наименование лекарственного препарата

Регистрационный номер: ЛП-003581

Торговое наименование, Аммиак.

Международное непатентованное или группировочное наименование, Аммиак.

Лекарственная форма, Раствор для наружного применения и ингаляций.

Состав на 100 мл.

Действующее вещество:

Аммиак водный концентрированный - 44 мл

(эквивалентно содержанию аммиака 10 г).

Вспомогательное вещество:

Вода очищенная - до 100 мл

Описание.

Бесцветная прозрачная летучая жидкость с резким запахом.

Фармакотерапевтическая группа.

Антисептическое и местнораздражающее средство.

Код АТХ: R07AB

Фармакологические свойства.

Аналгетическое, антисептическое средство. При вдыхании вызывает раздражение слизистой оболочки дыхательных путей и рефлекторно возбуждает дыхательный и сосудодвигательный центры, обладает раздражающим действием на кожу. В высоких концентрациях вызывает рефлекторную остановку дыхания. Оказывает дезинфицирующее действие на кожу. При длительном контакте раздражающее действие на кожу может переходить в прижигающее (коагуляция белков) с развитием гиперемии, отека и болезненности.

Фармакокинетика.

Быстро выводится при любом способе введения, главным образом легкими и бронхиальными железами.

Показания к применению.

Обморок, дезинфекция кожи рук, нейтрализация кислот токсиков при укусах насекомых (муравьи, комары, осы, пчелы).

Противопоказания.

Гиперчувствительность, при наружном применении - нарушение целостности кожных покровов, воспалительные заболевания кожи.

С осторожностью.

Беременность, период грудного вскармливания, детский возраст.

Применение при беременности и в период грудного вскармливания.

Нет данных.

Способ применения и дозы.

Ингаляционно, наружно. Для возбуждения дыхания и выведения больного из обморочного состояния, ингаляционно, осторожно (на 0,5-1 сек) подносят к носовым отверстиям резиновый сопеломат или трубку.

В хирургической практике (для дезинфекции) используют для мытья рук раствор аммиака (25 мл на 5 л теплой кипяченой воды).

При укусах насекомых прикладывают наружно в виде пропитанной марлевых салфеток (до 30 сек).

Побочные действия.

Системные действия (рефлекторная, при вдыхании в высоких концентрациях), гиперемия, отек и болезненность кожи в месте нанесения. (Если у вас отмечены побочные эффекты, указанные в инструкции, или они усугубились, или вы заметили любые другие побочные эффекты не указанные в инструкции, сообщите об этом врачу).

Аммиак раствор для наружного применения и ингаляций 10% 40 мл, 50 мл, 90 мл, 100 мл – флаконы, производства ОАО "Ивановская фармацевтическая фабрика", Россия, РУ ЛП-003581



СОСТАВ:

ДЕЙСТВУЮЩЕЕ ВЕЩЕСТВО:

Левоментола раствор в
ментилизовалерате (валидол) - 60,0 мг.

ВСПОМОГАТЕЛЬНЫЕ ВЕЩЕСТВА:

сахароза - 1150,0 мг,
кальция стеарат - 13,0 мг.

Р№: ЛП-005976

ВАЛИДОЛ

Левоментола раствор
в ментилизовалерате

ОТПУСКАЮТ БЕЗ РЕЦЕПТА.

Хранить при температуре не выше
25°C.

**Хранить в недоступном для детей
месте.**

Применять по назначению врача.
Содержит сахарозу. Для приема внутрь.

ВАЛИДОЛ

60 таблеток подъязычных по 60 мг



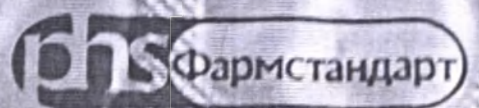
**УСОЛЬЕ-СИБИРСКИЙ
ХИМФАРМЗАВОД**

usolpharm.ru

ПРОИЗВОДИТЕЛЬ: АО «Усолье-Сибирский
химфармзавод», 665462, Россия,
Иркутская область, г. Усолье-Сибирское.
тел.: +7 (39543) 58910.
факс: +7 (39543) 58908, usolpharm.ru

Валидол таблетки подъязычные 60 мг 6 шт., 10 шт., производства АО «Усолье-Сибирский химфармзавод», Россия, РУ ЛП-005976

4 601 669 002 495



ОАО "Фармстандарт - Лексредства"
305022, Россия, г. Курск,
ул. 2-я Агрегатная, 1а/18,
тел./факс: (4712) 34 03 13
www.pharmstd.ru

Валидол с глюкозой

10 таблеток подъязычных

Состав действующих веществ:

Левоментола раствор	60 мг
в ментил изовалерате	
Декстрозы моногидрат	188 мг

Левоментола раствор
в ментил изовалерате 60 мг
Декстрозы моногидрат 188 мг

Таблетку следует держать во рту под языком
до полного растворения.

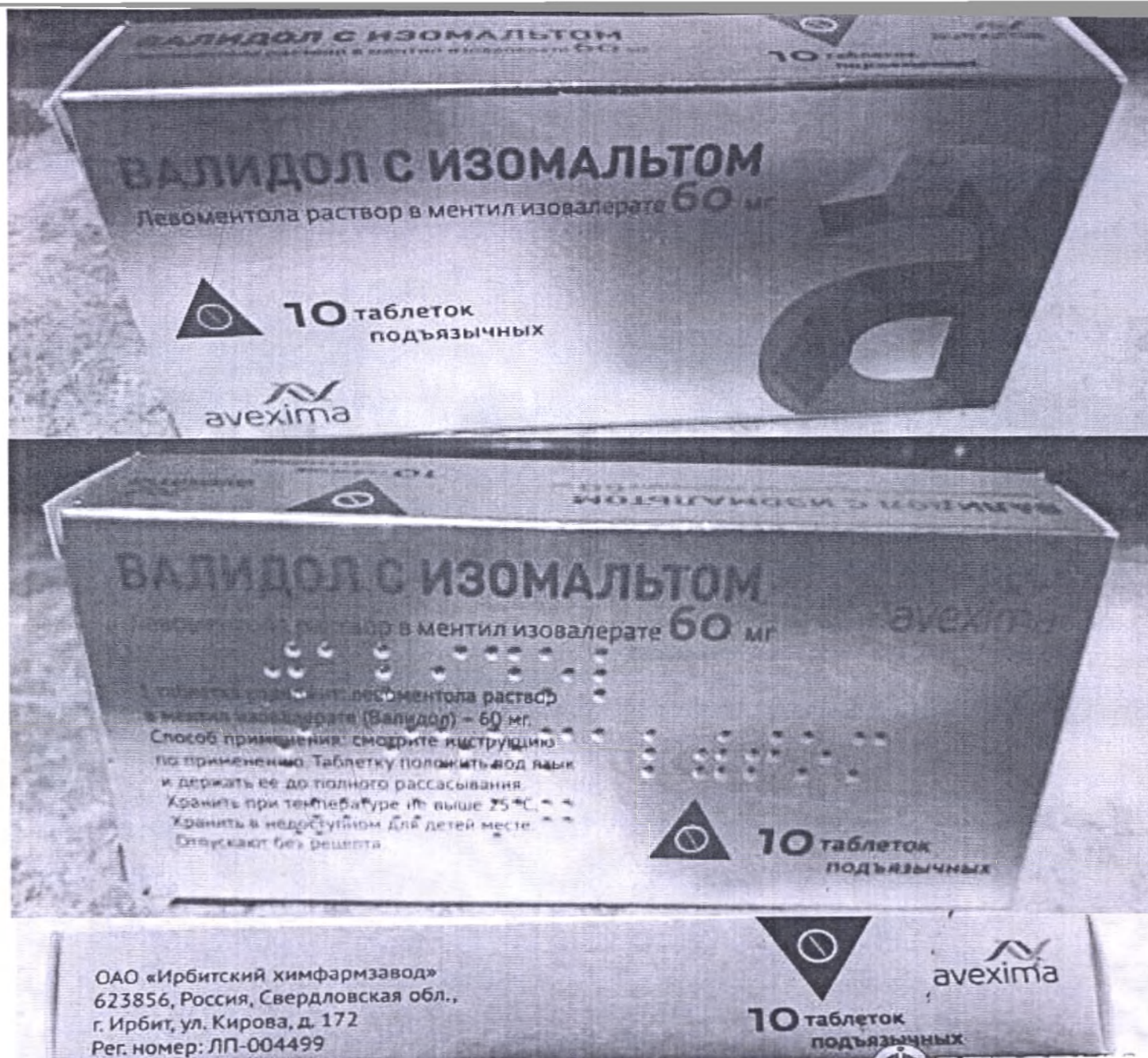
Хранить при температуре не выше 25 °С.
Отпускается без рецепта. Хранить в
недоступном для детей месте.

Рег. номер: Р N002535/01



4 601 669 002 495

Валидол с глюкозой таблетки подъязычные 6 шт., 10 шт., производства ОАО "Фармстандарт-Лексредства", Россия, РУ Р N002535/01



ВАЛИДОЛ С ИЗОМАЛЬТОМ таблетки подъязычные 60 мг 10 шт., 20 шт.,
производства ОАО "Ирбитский химфармзавод", Россия, РУ Р ЛП-004499



Вата медицинская гигроскопическая хирургическая хлопко-вискозная нестерильная по ТУ 9393-004-44881728-2008, производства ООО "Емельянь Савостинь. Ватная фабрика", Россия, РУ ФСР 2008/03763

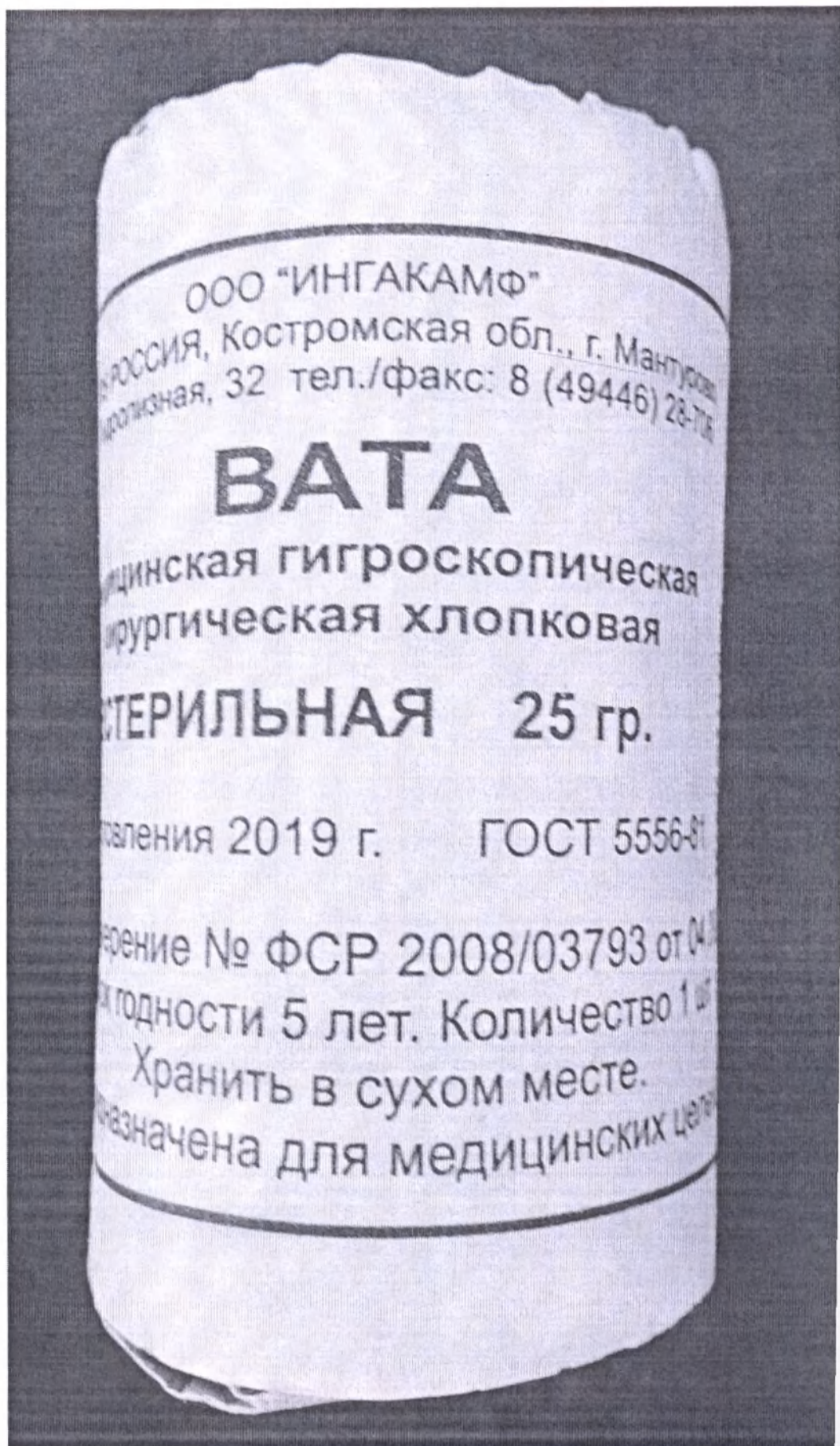


Вата медицинская гигроскопическая хирургическая хлопковая нестерильная по ГОСТ 5556-81, производства ООО "Емельянов Савостин. Ватная фабрика", Россия, РУ ФСР 2010/06930



Вата медицинская гигроскопическая гигиеническая хлопковая нестерильная по ГОСТ 5556-81, производства ООО "Емельянов Савостинъ. Ватная фабрика", Россия, РУ ФСР 2010/07240

Вата медицинская гигроскопическая хирургическая хлопковая (100% ХВ) стерильная и нестерильная по ГОСТ 5556-81, производства ООО "ИНГАКАМФ", Россия, РУ ФСР 2008/03793.



ДРОТАВЕРИН

таблетки 40 мг



Биосинтез

20 таблеток
для приема внутрь

В одной таблетке содержится лактозы моногидрат (сахар молочный) - 56 мг.
Состав на одну таблетку: дротаверина гидрохлорид (в пересчете на 100%
вещество) - 40 мг; вспомогательные вещества: лактозы моногидрат (сахар молочный),
кальция стеарат, карбоксиметилкрахмал натрия (примогель), крахмал картофельный.
Соблюдать инструкцию по применению. Отпускается без рецепта врача. Хранить
в недоступном для детей месте. Не применять по истечении срока годности.
Хранить в сухом, защищенном от света месте при температуре не выше 25 °С.
Р N003583/01

Дротаверин таблетки 40 мг. 20 шт., производства ПАО "Биосинтез", Россия, РУ Р N003583/01



Дротаверин МС таблетки 40 мг. 10 шт., 20 шт., производства АО "Медисорб", Россия, РУ Р N001563/01

Корвалол

мяты перечной листьев
масло + фенобарбитал +
этилбромизовалерианат
капли для приема внутрь

Показания к применению:

в качестве симптоматического
(успокаивающего и
сосудорасширяющего) средства
при функциональных
расстройствах сердечно-
сосудистой системы, при
неврозоподобных состояниях,
сопровождающихся повышенной
раздражительностью, при
нарушении засыпания,
тахикардии, состоянии
возбуждения с выраженными
вегетативными проявлениями;
в качестве спазмолитического
средства – при спазмах
кишечника.

Способ применения:
согласно инструкции
по применению

АО «Производственная
фармацевтическая
компания Обновление»,
РФ, г. Новосибирск

Хранить при температуре
не выше 25 °С
Хранить в недоступном
для детей месте
Отпускают без рецепта
ЛП-004969



Состав:
Действующие вещества:
Этилбромизовалерианат (этиловый
эфир альфа-бромизовалериановой
кислоты) – 2000 мг
Фенобарбитал – 1826 мг
Мята перечной листьев масло
(мяты перечной масло) – 142 мг
Вспомогательные вещества:
спирт этиловый (этанол) 95 % – 79 мл
натрия гидроксида раствор 1 М – до pH 8,0-8,5
вода очищенная – до 100 мл

Корвалол

СЕДАТИВНОЕ СРЕДСТВО

25 мл



Корвалол капли для приема внутрь 25 мл., производства АО "ПФК Обновление", Россия, РУ ЛП-004969

1000 шт.



ЛЕЙКОПЛАСТЫРЬ
МЕДИЦИНСКИЙ
БАКТЕРИЦИДНЫЙ

1,9 см X 7,2 см

ЛЕЙКОПЛАСТЫРЬ МЕДИЦИНСКИЙ БАКТЕРИЦИДНЫЙ

Телесного цвета. На полимерной основе.

Предназначен для обработки мелких ран, порезов, царапин. Может приклеиваться непосредственно на поврежденную поверхность. Для нормальной и чувствительной кожи. Изготовлен с применением акрилового клея и антисептического вещества - акринола. Не использовать по истечении срока годности.

Хранить в сухом месте, при комнатной температуре. Не токсично, однократного применения. Не применять в случае нарушения целостности упаковки.

Рег. Уд. № ФСЗ 2011/09594 от 20.04.2011



Производитель: Чанчжоу Хуалянь Неалф Дрессинг Ко., Лтд. / Changzhou Huailan Health Dressing Co., Ltd., No 55 Yuejin Road, Zhougu Town 213144 Changzhou, People's Republic of China.

По заказу: ООО Сана, 302008, Орел, ул. Высоковольная, д. 2Г,
тел: +7 (4862) 44-02-92,
e-mail: sanaorel@mail.ru.

Дата изготовления / Mfg date: 04.2018
Срок годности / Use before: 04.2023
Партия № / LOT: 042018



STERILE EO

Лейкопластырь медицинский по ТУ 21.20.24-006-01716953-2017, производства ООО «Бергус», Россия, РУ РЗН 2017/6618

АРМА®

ВАРИАНТ ИСПОЛНЕНИЯ: Лейкопластырь медицинский на нетканой основе, размеры, мм: 19x72,

100 шт. 19 мм X 72 мм

НАЗНАЧЕНИЕ: изделие предназначено для использования в качестве наружного перевязочного средства при механических повреждениях кожи: небольших порезах, ссадинах, царапинах.

ОБЛАСТЬ ПРИМЕНЕНИЯ: применяется для оказания помощи в лечебно-профилактических учреждениях, на производстве и в быту.

СОСТАВ: нетканая основа, гипоаллергенный клей, а травматичная нетканая подушечка, защитное покрытие - силиконизированная бумага.

УСЛОВИЯ ХРАНЕНИЯ: хранить в сухом месте при температуре от +5 до +28 °C и влажности воздуха 60 - 80%.

Партия: 200403
Дата изготовления: 04.2020 г.
Годен до: 03.2025 г.



ЛЕЙКОПЛАСТЫРЬ медицинский
по ТУ 21.20.24-006-01716953-2017

УКАЗАНИЯ ПО ЭКСПЛУАТАЦИИ: изделия эксплуатируют при температуре от +10 до +35 °C и влажности воздуха 60 - 80%.

УСЛОВИЯ ТРАНСПОРТИРОВАНИЯ: условия транспортирования в диапазоне температур от -50 до +50 °C и влажности воздуха 60 - 80%.

Транспортирование изделий следует проводить в закрытом транспорте в соответствии с правилами перевозок, действующими на транспорте данного вида.

СРОК ГОДНОСТИ: гарантийный срок службы - 5 лет со дня изготовления.

РУ РЗН 2017/6618 от 02.04.2018 г.

ПРОИЗВОДИТЕЛЬ: ООО «Бергус», 601270, Россия, Владимирская область, Суздальский район, пос. Боголюбово, ул. Ленина, 1

www.bergus24.ru

Претензии потребителей принимаются организацией-производителем.

Для отзывов: тел.: 8 800 500 79 85,
director@bergus.ru



ЛЕЙКОПЛАСТЫРЬ
МЕДИЦИНСКИЙ БАКТЕРИЦИДНЫЙ
по ТУ 9393-011-56334457-2011

Рис. 1. Ткань, пр-д (Тканевый тип, д-р 1)
Рис. 2. Ткань, пр-д (Тканевый тип, д-р 2)
Рис. 3. Ткань, пр-д (Тканевый тип, д-р 3)
Рис. 4. Ткань, пр-д (Тканевый тип, д-р 4)
Рис. 5. Ткань, пр-д (Тканевый тип, д-р 5)
Рис. 6. Ткань, пр-д (Тканевый тип, д-р 6)
Рис. 7. Ткань, пр-д (Тканевый тип, д-р 7)
Рис. 8. Ткань, пр-д (Тканевый тип, д-р 8)
Рис. 9. Ткань, пр-д (Тканевый тип, д-р 9)
Рис. 10. Ткань, пр-д (Тканевый тип, д-р 10)

1,9 см X 7,2 см

1,9 см X 7,2 см

1,9 см X 7,2 см

1,9 см X 7,2 см

1,9 см X 7,2 см

1,9 см X 7,2 см

1,9 см X 7,2 см

1,9 см X 7,2 см

1,9 см X 7,2 см

1,9 см X 7,2 см

ЛЕЙКОПЛАСТЫРЬ
МЕДИЦИНСКИЙ БАКТЕРИЦИДНЫЙ
по ТУ 9393-011-56334457-2011

Рис. 1. Ткань, пр-д (Тканевый тип, д-р 1)
Рис. 2. Ткань, пр-д (Тканевый тип, д-р 2)
Рис. 3. Ткань, пр-д (Тканевый тип, д-р 3)
Рис. 4. Ткань, пр-д (Тканевый тип, д-р 4)
Рис. 5. Ткань, пр-д (Тканевый тип, д-р 5)
Рис. 6. Ткань, пр-д (Тканевый тип, д-р 6)
Рис. 7. Ткань, пр-д (Тканевый тип, д-р 7)
Рис. 8. Ткань, пр-д (Тканевый тип, д-р 8)
Рис. 9. Ткань, пр-д (Тканевый тип, д-р 9)
Рис. 10. Ткань, пр-д (Тканевый тип, д-р 10)

1,9 см X 7,2 см

1,9 см X 7,2 см

1,9 см X 7,2 см

1,9 см X 7,2 см

1,9 см X 7,2 см

1,9 см X 7,2 см

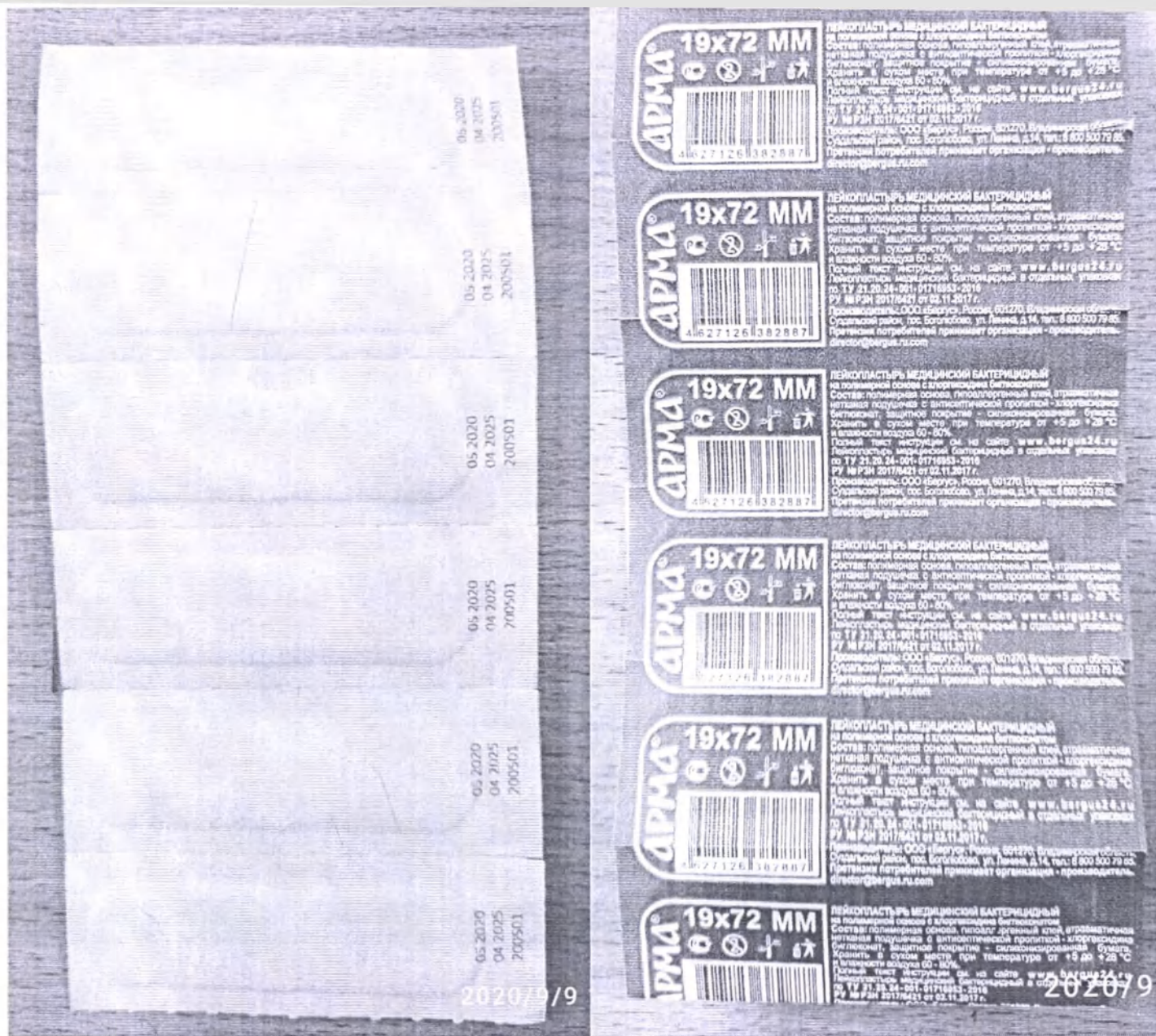
1,9 см X 7,2 см

1,9 см X 7,2 см

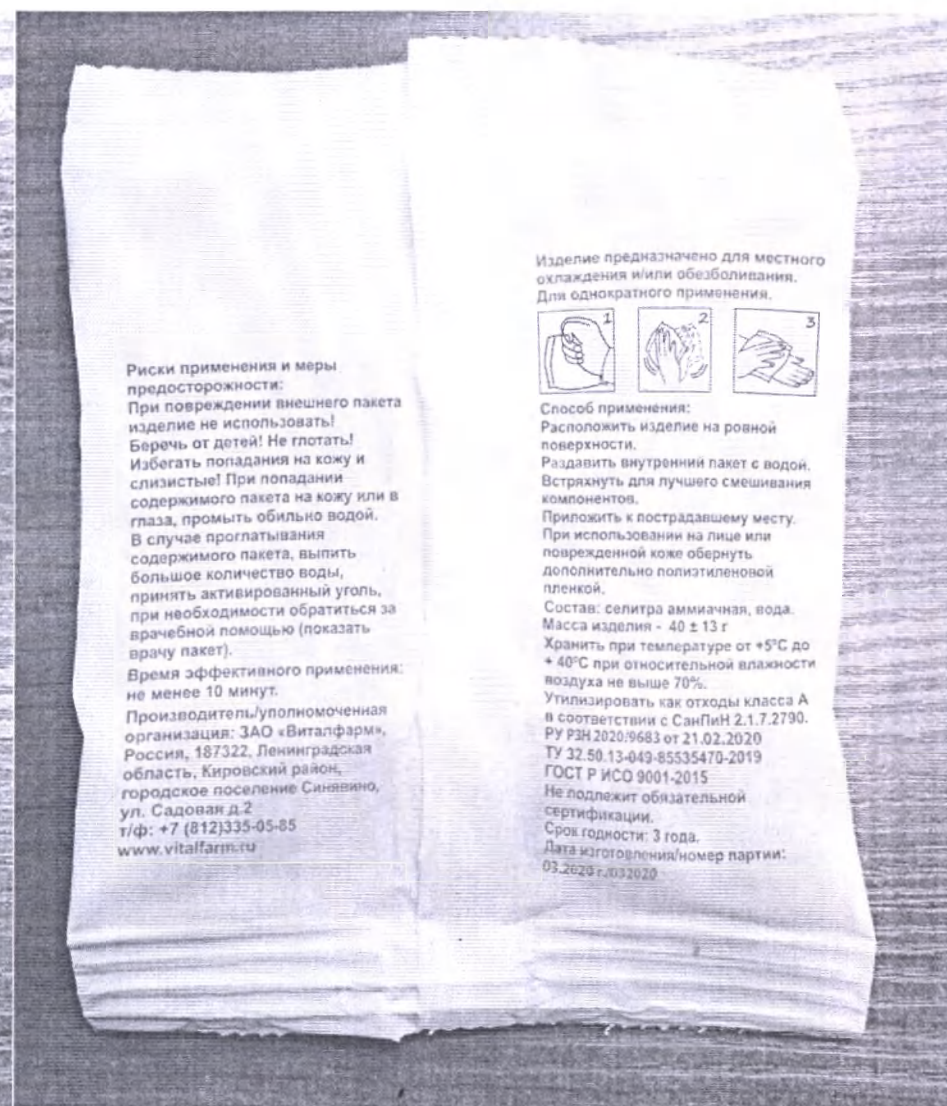
1,9 см X 7,2 см

1,9 см X 7,2 см

Лейкопластырь медицинский бактерицидный по ТУ 9393-011-56334457-2011 восьми типоразмеров: 1,9 см x 7,2 см; 2,5 см x 7,2 см; 3,8 см x 3,8 см; 4,0 см x 10,0 см; 4,1 см x 3,8 см; 6,0 см x 2,0 см; 6,0 см x 10,0 см; 10,0 см x 10,0 см, производства ООО «Лейко», Россия, РУ ФСР 2011/2017



Лейкопластырь медицинский бактерицидный в отдельных упаковках по ТУ 21.20.24-001-01716953-2016, производства ООО «Бергус», Россия, РУ РЗН 2017/6421



Пакет гипотермический «Виталфарм» по ТУ 32.50.13-049-85535470-2019, производства ЗАО «Виталфарм», Россия, РУ РЗН 2020/9683



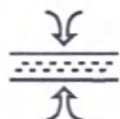
Лейкопластырь «УНИПЛАСТ® /UNIPLAST® фиксирующий» по ТУ 21.20.24-010-45961725-2019, производства АО «ВЕРОФАРМ», Россия, РУ ФСР 2008/03212

АРМА®

Лейкопластырь фиксирующий

1 x 250 см

белый



Гипоаллергенный
На тканевой основе

Лейкопластырь фиксирующий по ТУ 9393-004-01716953-2017 на тканевой основе белого цвета, 1x250 см. Гипоаллергенный.

Для фиксации повязок или закрепления предметов медицинского назначения.

Способ применения:

- Перед использованием необходимо убедиться в том, что срок хранения изделия не закончился.
- Извлечь лейкопластырь фиксирующий из потребительской упаковки. Отрезать ножницами полосу необходимого размера.
- Клейкой стороной наложить на повязку или на фиксируемое изделие. Края полосы прижать к сухой, чистой, неповрежденной коже.
- Лейкопластырь фиксирующий меняют по мере необходимости. Изделие можно использовать только один раз.

Противопоказания к применению: воспалительные заболевания кожи различной этиологии.

Меры предосторожности: при возникновении индивидуальной повышенной чувствительности к материалам изделия прекратите использование лейкопластыря фиксирующего и обратитесь к врачу.

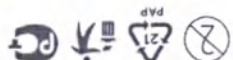
Состав: тканевая основа, гипоаллергенный клей.

Условия хранения: хранить в сухом месте при температуре от +5 до +28°C.

Производитель: ООО «Бергус», 601270, Россия, Владимирская обл., Суздальский р-н, пос. Боголюбово, ул. Ленина, д. 14

Претензии потребителя принимаются организацией-производителем.

Для отзывов: тел.: 8 800 500 79 85, director@bergus.ru.com

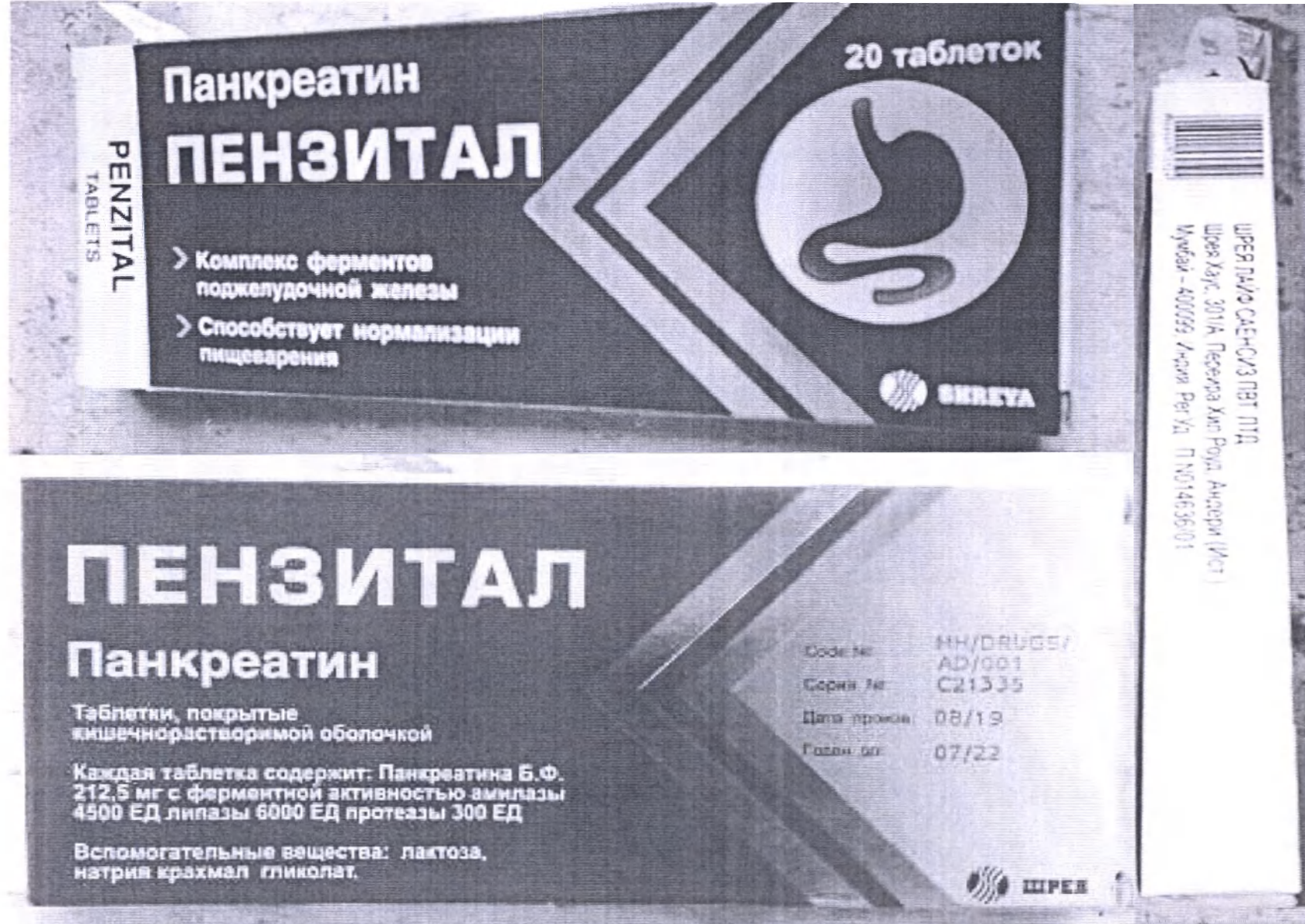


ПУ № РЗН 2017/6112
от 06.04.2020 г.



Дата изготовления:
Годен до:
Партия №:

Лейкопластырь фиксирующий по ТУ 9393-004-01716953-2017, производства ООО «Бергус», Россия, ПУ РЗН 2017/6112



Пензитал таблетки покрытые кишечнорастворимой оболочкой 10 шт., 20 шт., 30 шт., 40 шт., 50 шт., 60 шт., 70 шт., 80 шт., производства Шрея Лайф Саенсиз Пвт.Лтд, Индия, РУ П N014636/01

**ПЕРЧАТКИ МЕДИЦИНСКИЕ
СМОТРОВЫЕ ЛАТЕКСНЫЕ**

ARDA 

L
large

MEDICAL EXAMINATION GLOVES

**50 пар/
100 штук**

ARDA 

Регистрационное удостоверение
№ ФСЗ 2012/13220 от 02 ноября 2012 года,
ГОСТ Р 52239-2004

ПРОИЗВЕДЕНО:

«Райзен (Тяньцзинь) Хэлфкэ Продактс Ко., Лтд., Китай,
Научно-Исследовательский Институт Пластмасс, Ltd. № 24,
Улицы №1 Тунцзи, Тяньцзинь Тяньцзиньский Парк,
Аппарат, Парк № 1000, Китай»

L
large

Перчатки медицинские смотровые и хирургические стерильные и нестерильные, опудренные и неопудренные,
производства «Райзен (Тяньцзинь) Хэлфкэ Продактс Ко., Лтд.», Китай, РУ ФСЗ 2012/13220

ПЕРЧАТКИ МЕДИЦИНСКИЕ
СМОТРОВЫЕ ЛАТЕКСНЫЕ

- ГЛАДКИЕ
- ОПУДРЕННЫЕ
- ОДНОРАЗОВЫЕ
- НЕСТЕРИЛЬНЫЕ

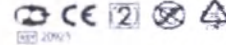
ПЕРЧАТКИ МЕДИЦИНСКИЕ
СМОТРОВЫЕ
ЛАТЕКСНЫЕ

100

EN 455/ASTM D6319/EN374

РАЗМЕР
L

ПОКАЗАНИЯ К ПРИМЕНЕНИЮ:
Перчатки предназначены для изоляции рук
медицинского персонала при осмотре
пациентов и лабораторных исследованиях в
клиниках, больницах, консультационных
центрах, диспансерах и других медицинских
учреждениях.



LATEX EXAMINATION GLOVES
SMOOTH DISPOSABLE
NON-STERILE POWDERED

SIZE **L** 100 PCS

РУ №ФСЗ 2008/02932 ОТ 11.01.2009Г.
НАИМЕНОВАНИЕ ТОВАРА:

ПЕРЧАТКИ МЕДИЦИНСКИЕ СМОТРОВЫЕ «СУПЕРМАКС» ЛАТЕКСНЫЕ
ИМПОРТЕР В РФ: ООО «ИДЛ ТЕКСТИЛЬ»
153027, г. ИВАНОВО, УЛ. П. БОЛЬШЕВИКОВА, Д. 27, СТР. 9
ТЕЛ./ФАКС: +7 (4932) 59-11-11
ПРОИЗВОДИТЕЛЬ: SUPERMAX GLOVE MANUFACTURING SDN. BHD.,
LOT 42 PUTRA INDUSTRIAL PARK, 47000 S.G. BULOH, SELANGOR, MALAYSIA
«СУПЕРМАКС ГЛОВ МАНУФЭКТОРИНГ СДН. БХД.», МАЛАЙЗИЯ

ИЗДЕЛИЯ ХРАНИТЬ ПРИ ТЕМПЕРАТУРЕ ОТ +10°C ДО +30°C

УТИЛИЗИРОВАТЬ КАК МЕДИЦИНСКИЕ ОТХОДЫ КЛАССА А, Б ИЛИ В В
СООТВЕТСТВИИ С САНПИИ 2.1.7.2790-10 В ЗАВИСИМОСТИ ОТ
ЭПИДЕМИОЛОГИЧЕСКОЙ ОПАСНОСТИ

LARGE

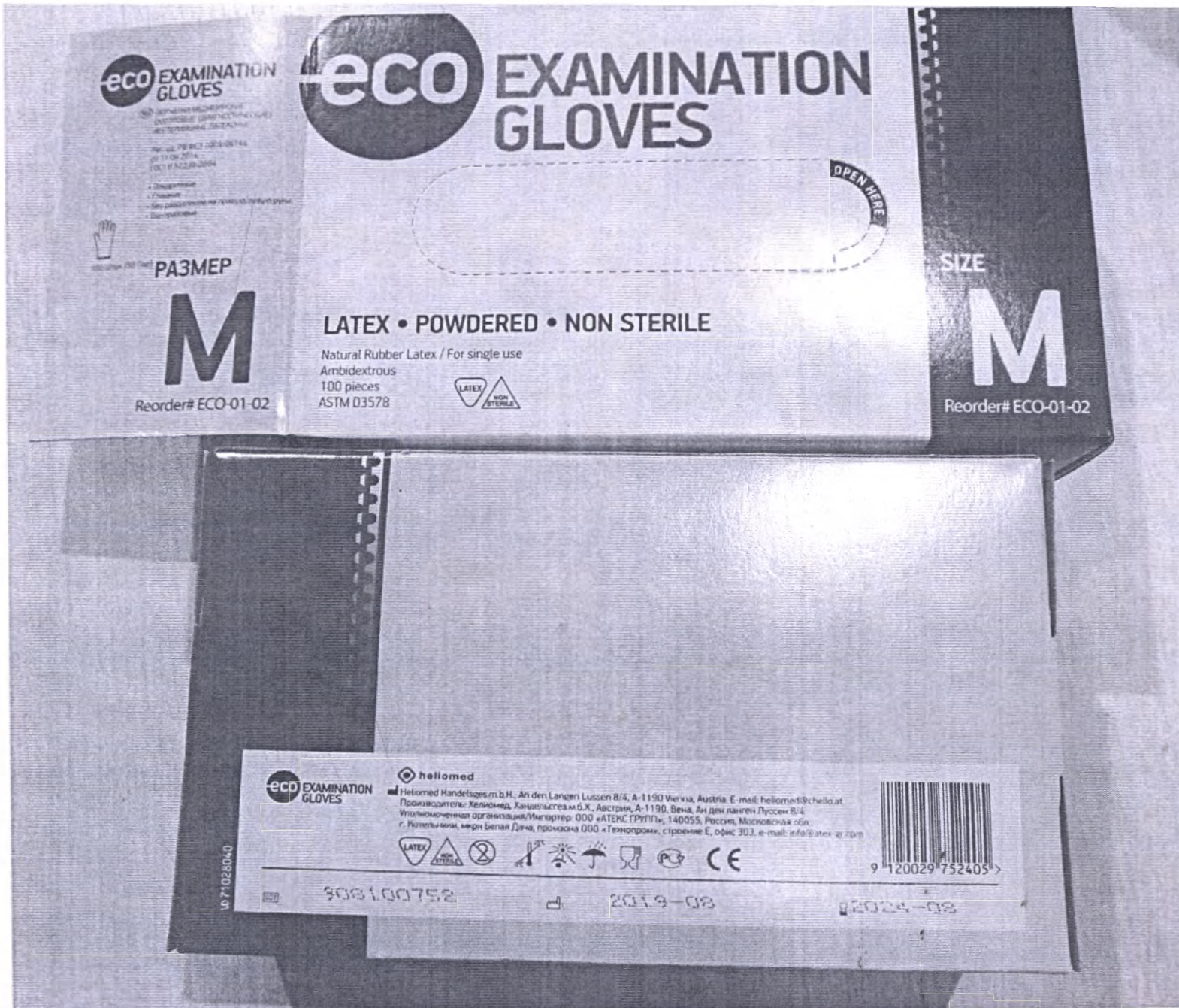
LARGE

ПРОИЗВЕДЕНО:
MFG DATE

ГОДЕН ДО:
EXP DATE

ПАРТИЯ:
LOT NO

Перчатки медицинские смотровые «Супермакс», латексные и нитриловые,



Перчатки медицинские смотровые (диагностические) нестерильные и стерильные, производства «Хелиомед Хандельсгез м.б.Х.», Австрия, РУ ФСЗ 2009/04144

ПЕРЧАТКИ МЕДИЦИНСКИЕ



50 пар по весу

ДИАГНОСТИЧЕСКИЕ НЕСТЕРИЛЬНЫЕ

ЛАТЕКСНЫЕ ОПУДРЕННЫЕ

-гладкие-

Цвет – Белый

AQL 1.5

ПЕРЧАТКИ МЕДИЦИНСКИЕ ДИАГНОСТИЧЕСКИЕ

НЕСТЕРИЛЬНЫЕ ЛАТЕКСНЫЕ ОПУДРЕННЫЕ

Уполномоченная организация/импортер

ООО «Глов-Эко», Россия, 111524, г. Москва, ул. Аносова, д.1, стр. 2

Тел. +7(495)786-34-91 www.pharm-global.com info@pharm-global.com

По заказу: ООО «Шаклин», Россия, 630128, г. Новосибирск, ул. Демакова, д.30

Р.У. в Р.Ф. № ФСЗ 2012/13037 от 15 октября 2012 года

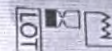
ГОСТ Р 52239 – 2004

Производитель: «Тан Син Лян Индастриз Сдн. Бхд», Малайзия,

Tan Sin Lian Industries Sdn. Bhd. (TSL), 1-14, Jalan Indah 2, Taman Indah,

Jalan Haji Abdullah, 84000 Muar, Johor, Malaysia

Tel: +606-951-05-26; Tel: +606-952-70-45; Fax: +606-951-04-00



Условия хранения: Хранить в сухом месте,дали от источников тепла (температура не должна превышать 35 °C) и
прямых солнечных лучей, fluorescentного освещения, рентгеновских лучей и озона.
Предупреждение: продукты, сделанные из натурального каучукового латекса могут вызвать аллергическую реакцию.
Не предназначены для использования в качестве основной химической защиты.

Дата изготовления: 05-2019
Expiry Date /
Использовать до: 05-2024
Lot No / Партия:

90510061



ISO 9001
ISO 13485

ENL

Made in Malaysia



Перчатки медицинские, производства "Тан Син Лян Индастриз Сдн.Бхд.", Малайзия, РУ ФСЗ 2012/13037



Изделие из натурального латекса
Для использования в общей
медицинской практике

Перчатки латексные медицинские смотровые текстурированные
неопудренные нестерильные одноразовые, торговой марки "Bi-Safe"
Соответствует ГОСТ Р 52239-2004

Латексные перчатки обеспечивают надежный
биологический барьер, но не являются хими-
ческой защитой.

ВНИМАНИЕ: Данное изделие содержит нату-
ральный латекс, который может вызвать ал-
лергические реакции при соприкосновении с
кожей.

Хранить в сухом месте вдали от
солнечных лучей



VRG Khai Hoan Joint Stock Company (Vietnam)
ВРГ Кхай Хоан Джоинт Сток Компани(Вьетнам)
Адрес: Cau Sat Hamlet, Lai Hung Commune,
Bau Bang District, Binh Duong Province, Viet Nam
Tel.: +84 650 3591 220
Регистрационное Удостоверение: РЗН 2017/6105
от 06.08.2019 12420101
Номер партии:
Дата производства: 05.2020
Срок годности: 5 лет
Импортер / Уполномоченная организация в РФ:
ООО «Бисанс», тел./факс.: (812) 309-3669
Адрес: СПб, 192012, пр. Обуховской Обороны, 271.

Перчатки латексные медицинские смотровые текстурированные неопудренные нестерильные одноразовые, торговой марки Bi-Safe,
производства ВРГ Кхай Хоан Джоинт Сток Компани, Вьетнам, РУ РЗН 2017/6105

Кислоты

ацетилсалициловой

0,24 г

Парацетамол

0,18 г

Кофеин

0,0275 г

(в пересчете на кофеина моногидрат 0,03 г)

Применять по назначению врача.

Хранить в защищенном от света месте,

при температуре не выше 25°C.

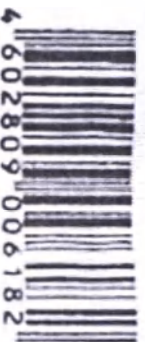
Хранить в недоступном для детей месте.

Не использовать по истечении срока годности.

Отпускается без рецепта врача.

Для приема внутрь.

Р. ЛП-001188 от 11.11.2011



4 602809 006182

**ОАО «Тюменский химико-фармацевтический завод»**

Россия, г. Тюмень, ул. Березовая, 24

тел./факс: (3452) 25-48-63

ЦИТРАМОН-ЛекТ**10 таблеток****Состав:****Кислоты**

ацетилсалициловой

0,24 г

Парацетамол

0,18 г

Кофеин

0,0275 г

(в пересчете на кофеина моногидрат 0,03 г)

Применять по назначению врача.

Хранить в защищенном от света месте,

при температуре не выше 25°C.

Хранить в недоступном для детей месте.

Не использовать по истечении срока годности.

Отпускается без рецепта врача.

Для приема внутрь.

Р. ЛП-001188 от 11.11.2011



4 602809 006182

**ОАО «Тюменский химико-фармацевтический завод»**

Россия, г. Тюмень, ул. Березовая, 24

тел./факс: (3452) 25-48-63

ЦИТРАМОН-ЛекТ**10 таблеток**

Цитрамон-ЛекТ таблетки 10 шт., 20 шт.,

производства ОАО "Тюменский химико-фармацевтический завод", Россия, РУ ЛП-001188

Для приема внутрь

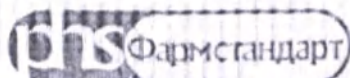
Состав на одну таблетку:

папаверина гидрохлорид	- 40,0 мг
вспомогательные вещества	
крахмал картофельный	- 149,8 мг
стеариновая кислота	- 2,7 мг
сахароза (сахар-песок)	- 157,5 мг

Отпускается без рецепта.

Хранить при температуре не выше 25 °С.

Хранить в недоступном для детей месте.



ОАО "Фармстандарт-Томскхимфарм"
634009, Россия, г. Томск, пр. Ленина, 211
тел./факс: (3822) 40-28-56, www.pharmstd.ru

P N003915/01



4 602196 000558

Папаверин

10 таблеток по 40 мг

Для приема внутрь

Состав на одну таблетку:

папаверина гидрохлорид	- 40,0 мг
вспомогательные вещества	
крахмал картофельный	- 149,8 мг
стеариновая кислота	- 2,7 мг
сахароза (сахар-песок)	- 157,5 мг

Отпускается без рецепта.

Хранить при температуре не выше 25 °С.

Хранить в недоступном для детей месте.



ОАО "Фармстандарт-Томскхимфарм"
634009, Россия, г. Томск, пр. Ленина, 211
тел./факс: (3822) 40-28-56, www.pharmstd.ru

P N003915/01



Аптека №32

Папаверина г/хл таб. 0.04г

№10 (Россия)

Пап

10 табл.

Цена
за уп.

Годен до 01.12.2020

8-31р.

По рецепту врача

Папаверин таблетки 10 шт., производства ОАО "Фармстандарт-Томскхимфарм", Россия, РУ Р N003915/01

ЗАО "МЕДИСОРБ"
Россия, 614113
г. Пермь, ул. Гальперина, 6
телефон/факс (342) 259-41-41
www.medisorb.ru

ПАПАВЕРИНА
ГИДРОХЛОРИД МС

ПАПАВЕРИНА ГИДРОХЛОРИД МС



ПАПАВЕРИН

20 таблеток по 40 мг



Папаверина гидрохлорид МС таблетки 10 шт., производства АО "Медисорб", Россия, РУ Р N001606/01

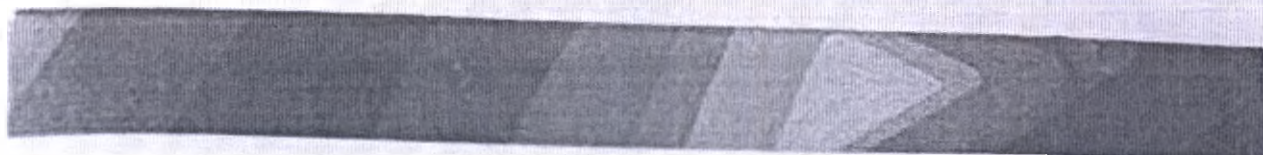
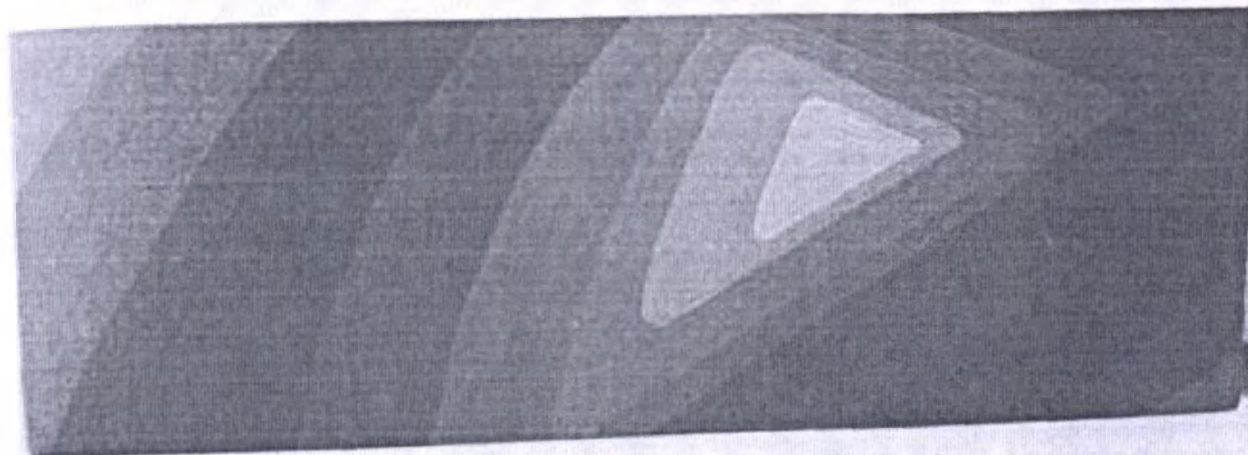
Андипал



АНАЛЬГЕЗИРУЮЩЕЕ СРЕДСТВО



20 таблеток
для приема внутрь



Андипал

20 таблеток

бендазол+метамизол натрия+папаверин+фенобарбитал

Показания к применению: болевой синдром (слабо или умеренно выраженный), связанный со спазмом периферических артерий, гладкой мускулатуры желудочно-кишечного тракта, сосудов головного мозга, при повышении артериального давления

Способ применения: согласно инструкции по применению

Наименования и количества действующих веществ на одну таблетку:

метамизола натрия моногидрат - 264 мг (в пересчете на метамизол натрия - 250 мг), фенобарбитал - 20 мг, бендазол - 20 мг, папаверина гидрохлорид - 20 мг

Хранить в пачке при температуре не выше 25 °С. Хранить в недоступном для детей месте. Отпускают без рецепта

АО «Производственная фармацевтическая компания Обновление», РФ, г. Новосибирск

ЛП-005438

Андипал таблетки 10 шт., производства АО "ПФК Обновление", Россия, РУ ЛП-005438

Применять по назначению врача

ЛП-003892



Хранить в сухом,
защищенном от света
месте, при температуре
не выше 25°С
Хранить в недоступном
для детей месте



ОАО "Усолье-Сибирский
х и м ф а р м з а в о д"

665462, Россия, Иркутская область,
г. Усолье-Сибирское, тел.: (39543) 58910, факс: 58908

АНДИПАЛ
10 таблеток

Состав на одну таблетку:
Метамизол натрия - 250,0 мг
Фенобарбитал - 20,0 мг
Дибазол (бендазол) - 20,0 мг
Папаверина гидрохлорид - 20,0 мг

Для приема внутрь.

Применять по назначению врача

ЛП-003892



Хранить в сухом,
защищенном от света
месте, при температуре
не выше 25°С
Хранить в недоступном
для детей месте



ОАО "Усолье-Сибирский
х и м ф а р м з а в о д"

665462, Россия, Иркутская область,
г. Усолье-Сибирское, тел.: (39543) 58910, факс: 58908

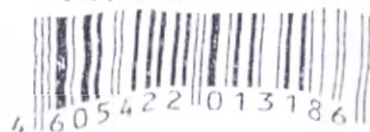
АНДИПАЛ
10 таблеток

Состав на одну таблетку:
Метамизол натрия - 250,0 мг
Фенобарбитал - 20,0 мг
Дибазол (бендазол) - 20,0 мг
Папаверина гидрохлорид - 20,0 мг

Для приема внутрь.

Применять по назначению врача

ЛП-003892



Хранить в сухом,
защищенном от света
месте, при температуре
не выше 25°С
Хранить в недоступном
для детей месте

Андибал таблетки 10 шт., производства АО "Усолье-Сибирский химфармзавод", Россия, РУ ЛП-003892

38

Состав:
 Анальгин (метамизол натрия) - 0,25 г
 Фенобарбитал - 0,02 г
 Дибазол (Бендазол) - 0,02 г
 Папаверина гидрохлорид - 0,02 г
 вспомогательные вещества - до
 получения таблетки массой 0,37 г

Хранить в сухом,
 защищенном от света месте
 Хранить в недоступном для детей месте
 Отпускается без рецепта врача
 для приема внутрь
 ЛС-000734 от 06.06.2010



4 602824 000745



ОАО "ДАЛЬХИМФАРМ"
 680001, Российская Федерация,
 Хабаровский край, г. Хабаровск,
 ул. Ташкентская, 22,
 т/ф (4212) 53-91-86

АНДИПАЛ

10 ТАБЛЕТОК

Состав:
 Анальгин (метамизол натрия) - 0,25 г
 Фенобарбитал - 0,02 г
 Дибазол (Бендазол) - 0,02 г
 Папаверина гидрохлорид - 0,02 г
 вспомогательные вещества - до
 получения таблетки массой 0,37 г

Хранить в сухом,
 защищенном от света месте
 Хранить в недоступном для детей месте
 Отпускается без рецепта врача
 для приема внутрь
 ЛС-000734 от 06.06.2010



4 602824 000745



ОАО "ДАЛЬХИМФАРМ"
 680001, Российская Федерация,
 Хабаровский край, г. Хабаровск,
 ул. Ташкентская, 22,
 т/ф (4212) 53-91-86

АНДИПАЛ

10 ТАБЛЕТОК

Состав:
 Анальгин (метамизол натрия) - 0,25 г
 Фенобарбитал - 0,02 г
 Дибазол (Бендазол) - 0,02 г
 Папаверина гидрохлорид - 0,02 г
 вспомогательные вещества - до
 получения таблетки массой 0,37 г

Хранить в сухом,
 защищенном от света месте
 Хранить в недоступном для детей месте
 Отпускается без рецепта врача
 для приема внутрь
 ЛС-000734 от 06.06.2010



Андипал таблетки 10 шт., производства ОАО "ДАЛЬХИМФАРМ", Россия, РУ ЛС-000733

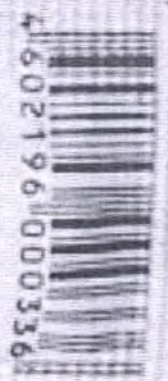
Хранить в защищенном от света месте,
при температуре не выше 25 °С.
Хранить в недоступном для детей месте.



ОАО "Фармстандарт - Томскхимфарм"
Россия, г. Томск, пр. Ленина, 211
www.pharmstd.ru

ЛС-002055

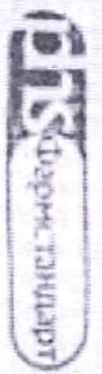
10 таблеток



Андибал

Состав:
Метамизол натрия (анальгин) 250 мг
Фенобарбитал 20 мг
Бендазол 20 мг
Палаверина гидрохлорид 20 мг

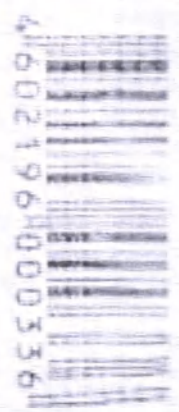
Для приема внутрь. Отпускается без рецепта.
Хранить в защищенном от света месте,
при температуре не выше 25 °С.
Хранить в недоступном для детей месте.



ОАО "Фармстандарт - Томскхимфарм"
634009, Россия, г. Томск, пр. Ленина, 211
www.pharmstd.ru

ЛС-002055

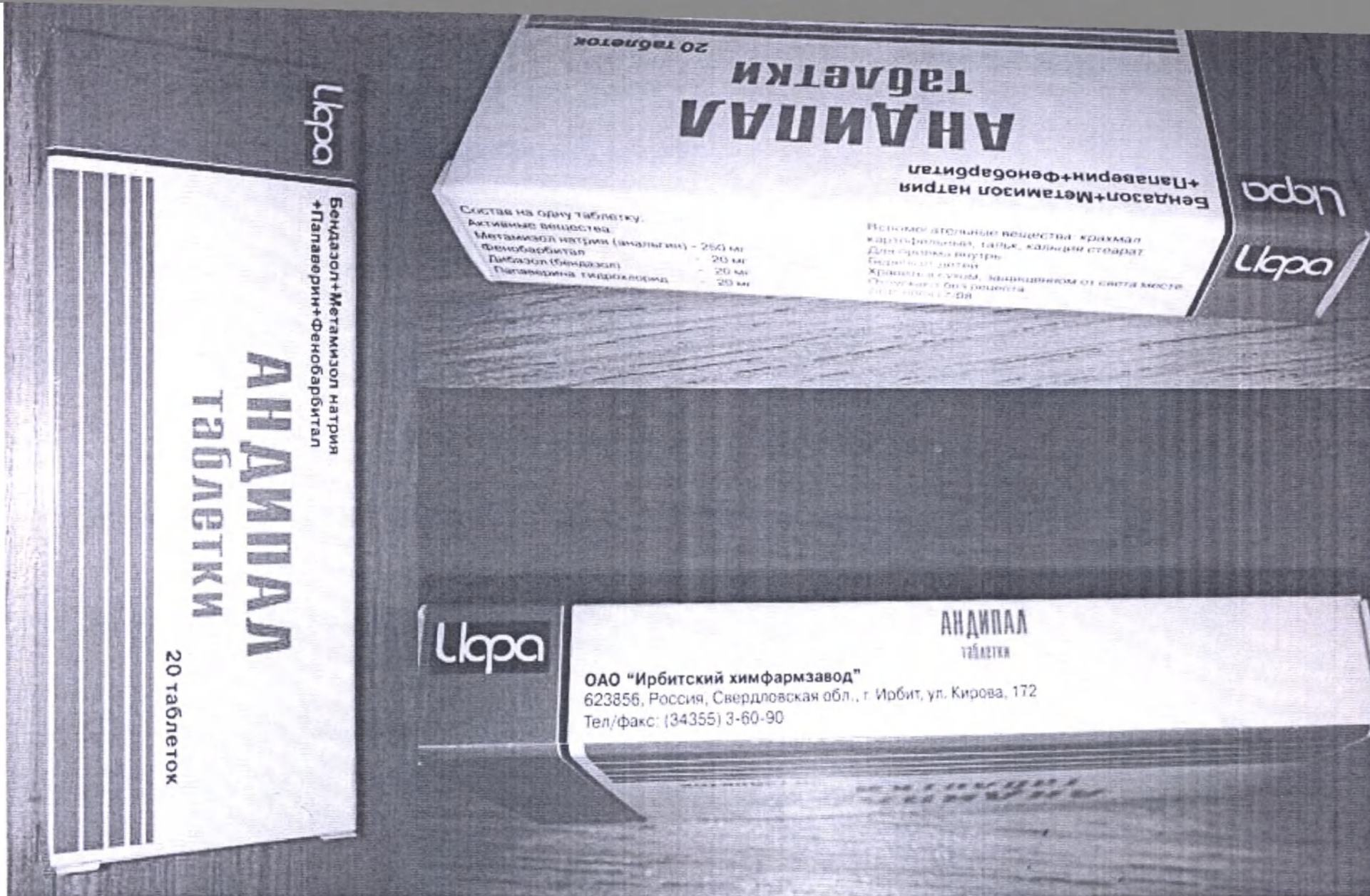
10 таблеток



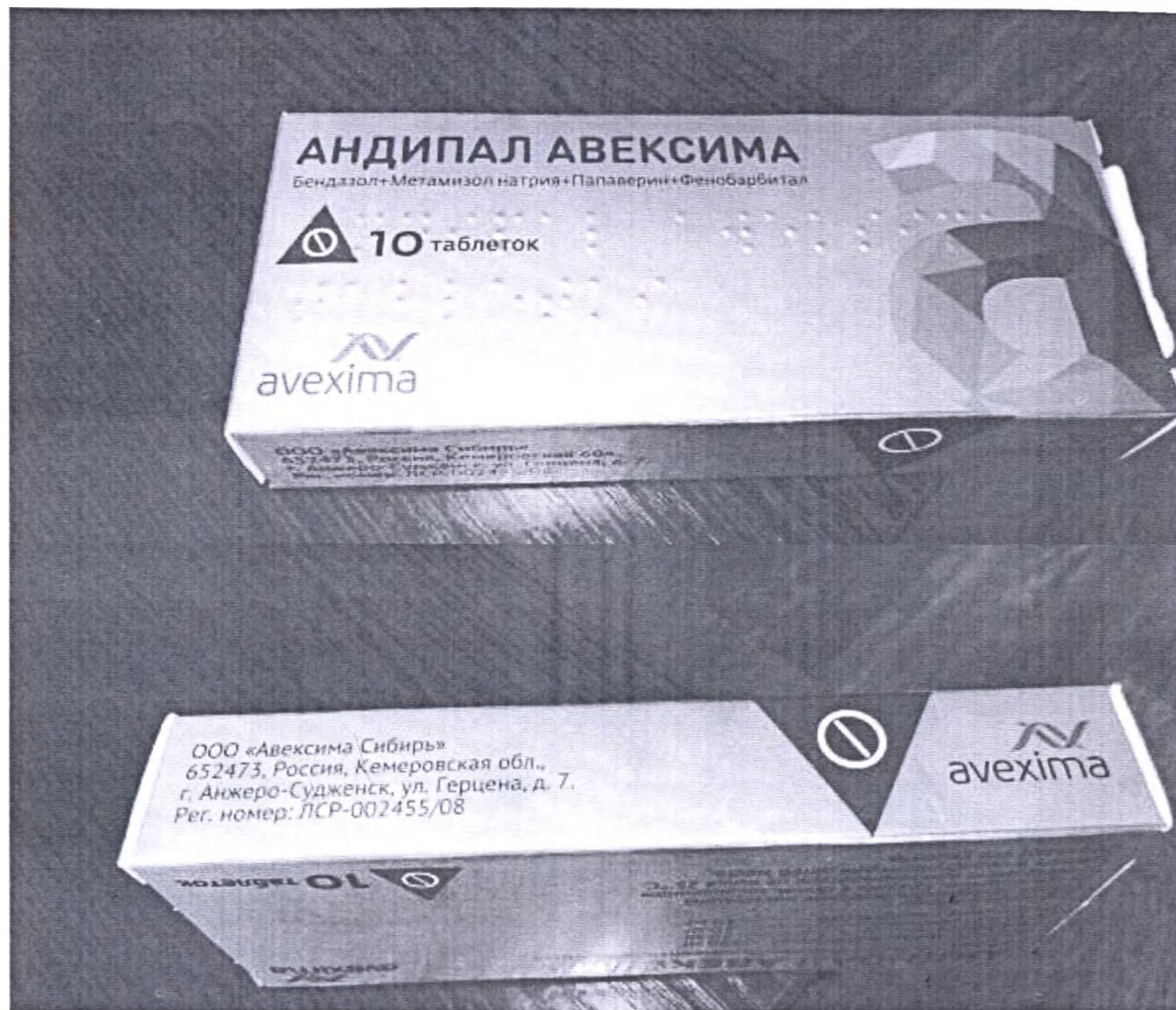
Андибал

Состав:
Метамизол натрия (анальгин) 250 мг
Фенобарбитал 20 мг
Бендазол 20 мг
Палаверина гидрохлорид 20 мг

Андибал таблетки 10 шт., производства ОАО "Фармстандарт-Томскхимфарм", Россия, РУ ЛС-002055



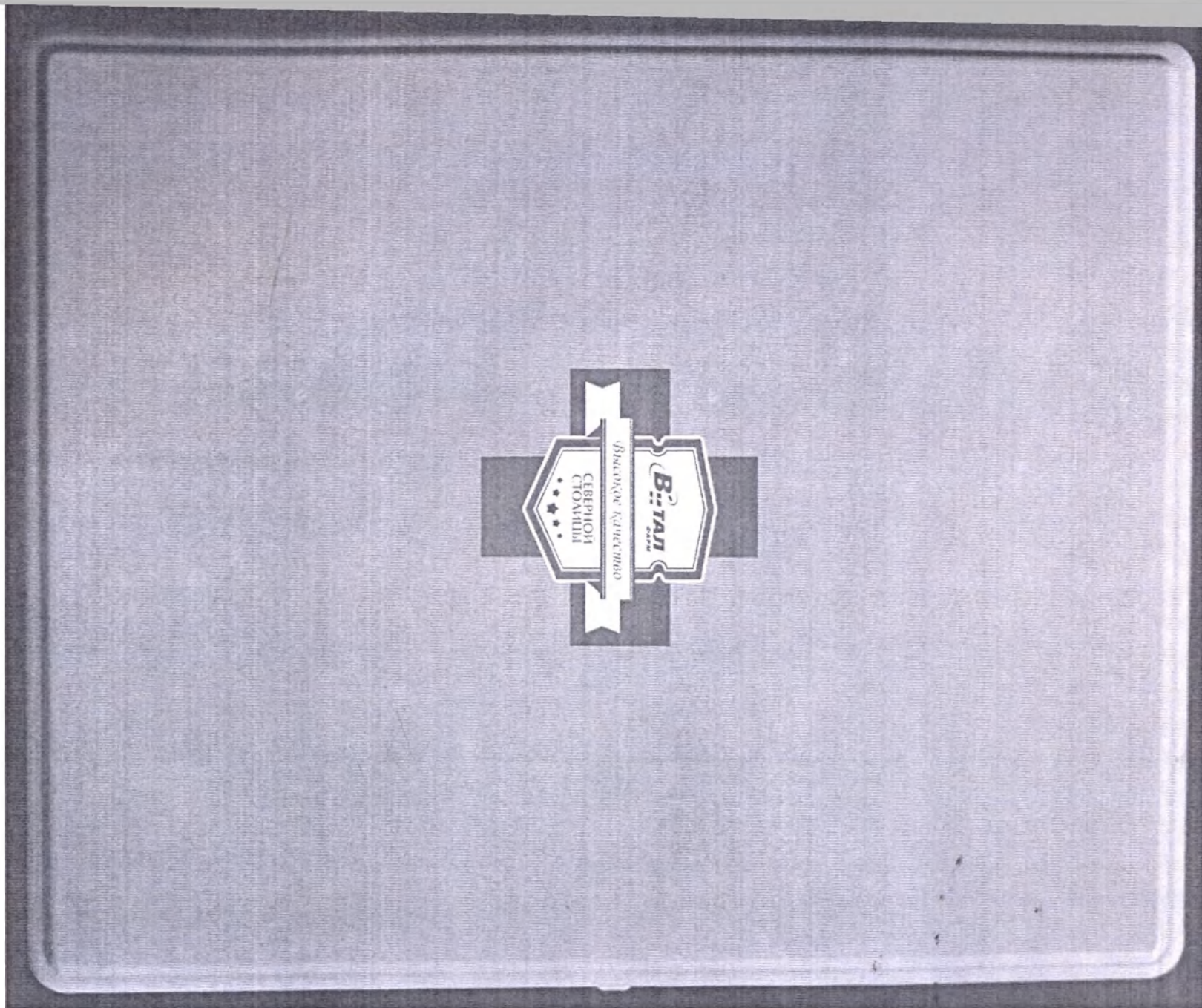
Андипал таблетки 10 шт., производства ОАО "Ирбитский химфармзавод", Россия, РУ ЛСР-006417/08



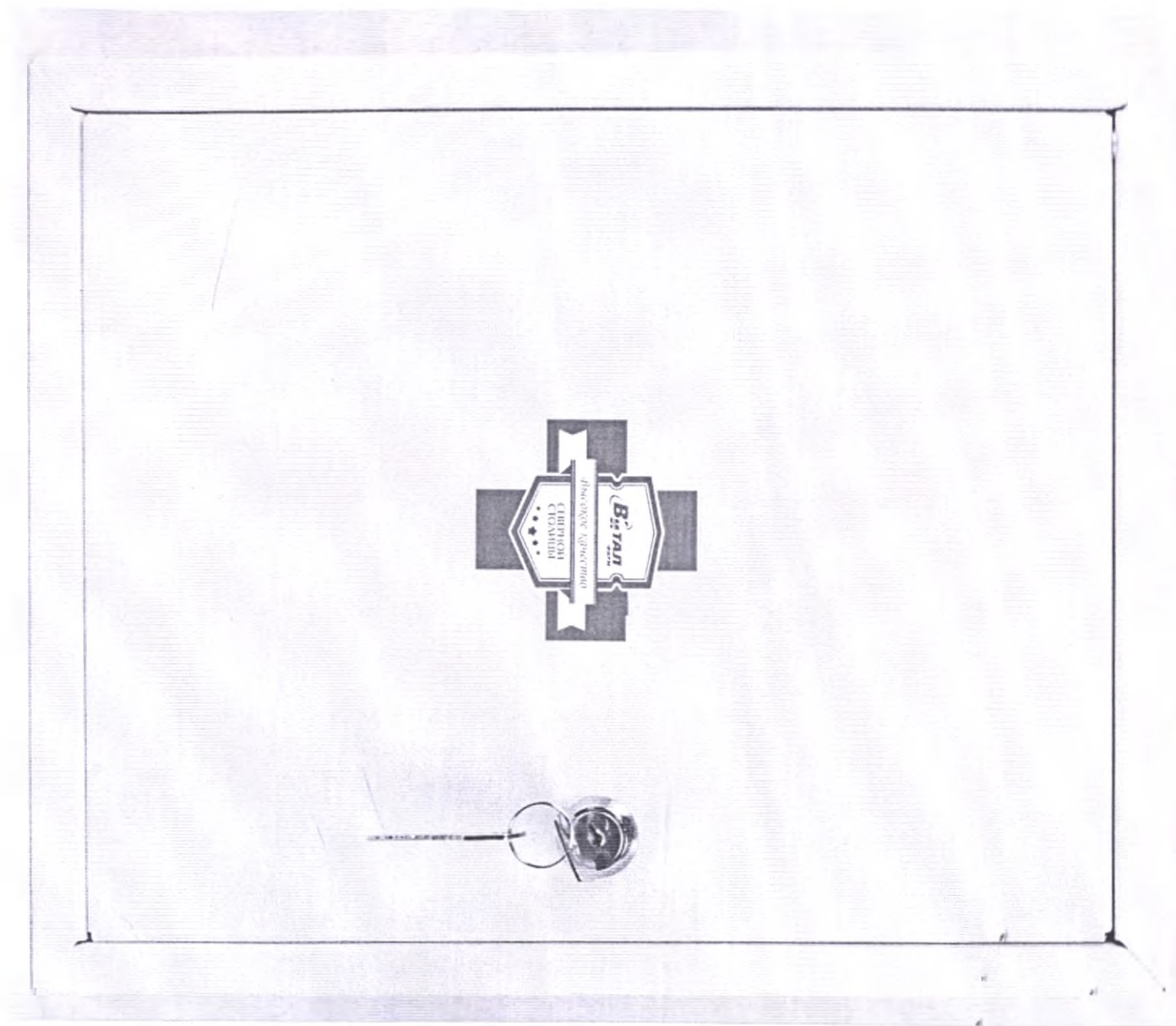
АНДИПАЛ АВЕКСИМА таблетки 10 шт., производства ОАО "Авексима", Россия, РУ ЛСР-002455/08



Внешний вид лицевой стороны футляра для исполнений: Аптечка первой помощи коллективная производственная «Виталфарм» Тип 13 и Аптечка первой помощи коллективная офисная «Виталфарм» Тип 13



Внешний вид лицевой стороны футляра для исполнений: Аптечка первой помощи коллективная производственная «Виталфарм» Тип 34 и Аптечка первой помощи коллективная офисная «Виталфарм» Тип 34



Внешний вид лицевой стороны футляра для исполнений: Аптечка первой помощи коллективная производственная «Виталфарм» Тип 16 и Аптечка первой помощи коллективная офисная «Виталфарм» Тип 16

Прошито, пронумеровано
скреплено печатью

36 листа (ов)
Генеральный директор
ЗАО «Виталфарм»

Андросов В

