

УТВЕРЖДЕНЫ  
Решением Совета  
Евразийской экономической комиссии  
от «    »                    20    г. №

## **ТРЕБОВАНИЯ** **к маркировке лекарственных средств**

### I. Список сокращений

- ВЛС – ветеринарное лекарственное средство  
ВЛП – ветеринарный лекарственный препарат  
ЛС – лекарственное средство  
ЛП – лекарственный препарат  
ЛФ – лекарственная форма  
МНН – международное непатентованное наименование  
ЕАЭС – Евразийский экономический союз

### II. Общие положения

Настоящий документ (далее – Требования) содержит требования к маркировке, размещенной на упаковках ЛС и ВЛС, предназначенных для реализации на территории ЕАЭС.

1. Маркировка ЛС и ВЛС должна быть на русском языке и при наличии соответствующих требований в законодательстве государств – членов ЕАЭС (далее – государства-члены) на государственном (государственных языках) государства-члена, на территории которого реализуется ЛС и ВЛС.

Дополнительно допускается наносить идентичную информацию на других языках.

2. Маркировка не должна противоречить или искажать информацию документов регистрационного досье и не должна носить рекламный характер.

3. Маркировка должна быть удобочитаемой, понятной и достоверной и не вводить в заблуждение потребителей (приобретателей) ЛП и ВЛП.

4. Термины и определения:

4.1. Упаковка – материал или устройство, гарантирующее сохранение качества ЛС и ВЛС на протяжении установленного срока годности (хранения), обеспечивающее защиту ЛС и ВЛС от повреждений и потерь, а также предохраняющее окружающую среду от загрязнений.

а) первичная (внутренняя) упаковка – упаковка, непосредственно соприкасающаяся с ЛС и ВЛС;

б) промежуточная упаковка – упаковка(-и), в которую(-ые) может быть помещена первичная упаковка с целью дополнительной защиты ЛП или исходя из особенностей применения ЛП и ВЛП.

в) вторичная (потребительская) упаковка – упаковка, в которую помещается ЛП и ВЛП в первичной или в промежуточной упаковке для реализации потребителю;

4.2. Маркировка – информация, нанесенная на упаковку ЛС и ВЛС.

4.3. Термины, не определенные настоящей статьей, используются в настоящих Требованиях в значениях, определенных правом ЕАЭС.

4.4. Требования к образцам и макетам упаковок содержатся в приложении 1 к Правилам регистрации и экспертизы лекарственных

препаратов для медицинского применения.

### III. Общие требования к маркировке

5. На первичной (внутренней) упаковке ЛП и ВЛП (за исключением ЛП и ВЛП, представляющих собой фасованное лекарственное растительное сырье) указывают:

- а) торговое наименование ЛП и ВЛП;
- б) МНН (при наличии) или общепринятое (группировочное) наименование;
- в) ЛФ;
- г) дозировку (или) активность и (или) концентрацию (если применимо) активной фармацевтической субстанции (активных фармацевтических субстанций);
- д) количество ЛП и ВЛП в упаковке;
- е) путь введения;
- ж) наименование или логотип производителя (при необходимости) или держателя регистрационного удостоверения ЛП или правообладателя регистрационного удостоверения ВЛП;
- з) номер серии;
- и) дату истечения срока годности (годен до).

5.1. На первичной (внутренней) упаковке в виде блистера, который помещают во вторичную (потребительскую) упаковку допускается не исполнять пп. в), д), е).

5.2. На первичной (внутренней) упаковке небольших размеров (общая площадь текстового поля которой не превышает  $1,5 \text{ см}^2$ ), на которой нет возможности разместить всю информацию, допускается не исполнять пп. д), е), ж).

6. На вторичной (потребительской) упаковке (при ее отсутствии – на первичной упаковке) ЛП и ВЛП указывают:

- а) торговое наименование ЛП и ВЛП;
- б) МНН (при наличии) или общепринятое (группировочное) наименование;
- в) наименование держателя регистрационного удостоверения и производителя ЛП или наименование правообладателя регистрационного удостоверения ВЛП и производителя ВЛП;
- г) адрес держателя регистрационного удостоверения и производителя ЛП или адрес правообладателя регистрационного удостоверения ВЛП и производителя ВЛП;
- д) ЛФ;
- е) дозировку и (или) активность и (или) концентрацию (если применимо) активной фармацевтической субстанции (активных фармацевтических субстанций);
- ж) количество ЛП и ВЛП в упаковке;
- з) информацию о составе ЛП и ВЛП;
- и) номер серии;
- к) дату производства;
- л) дату истечения срока годности (годен до);
- м) условия хранения, при необходимости – условия транспортирования;
- н) путь введения;
- о) условия отпуска;
- п) предупредительные надписи;
- р) на упаковках препаратов, выпускаемых как с консервантом, так и без консервантов, при выпуске продукции без консерванта после перечня вспомогательных веществ указывают: «Не содержит

консерванта».

7. Промежуточная упаковка, не позволяющая без нарушения ее целостности прочесть информацию на первичной (внутренней) упаковке, как минимум должна повторять информацию, указанную на первичной (внутренней) упаковке.

8. На упаковке активных фармацевтических субстанций указывают:

а) торговое наименование активной фармацевтической субстанции (при наличии);

б) МНН или общепринятое (группировочное) наименование;

в) наименование и адрес производителя активной фармацевтической субстанции;

г) номер серии;

д) дату производства;

е) количество активной фармацевтической субстанции в упаковке;

ж) дату истечения срока годности (годен до) или, если таковая предусмотрена, дату повторного испытания;

з) условия хранения;

и) назначение.

9. Для комплекта (ЛП и ВЛП с растворителем (разбавителем) или набора (комплект двух и более ЛП и ВЛП)) на вторичной (потребительской) упаковке дополнительно указывают:

а) сведения о компонентах комплекта (набора):

– наименование компонента;

– дозировку и (или) активность и (или) концентрацию (если применимо) активной фармацевтической субстанции (активных фармацевтических субстанций);

– информация о составе;

- число единиц;
- номер серии (в соответствии с пунктом 23 настоящих Требований).

б) сведения о наличии вспомогательных медицинских изделий (шприцы, тампоны, устройства для введения и т.п.).

На упаковку не допускается наносить выборочные сведения из разделов 4 и 5 Общей характеристики лекарственного препарата и эквивалентных разделов Инструкции по медицинскому применению лекарственного препарата.

Для ВЛП допускается наносить текст инструкции по применению ВЛП (листка-вкладыша) непосредственно на упаковку.

При наличии в промежуточной или вторичной упаковке ЛП пакетиков (или таблеток) с влагопоглотителем на них должна быть нанесена предупредительная маркировка «Силикагель, не съедобно, влагопоглотитель».

В дополнение к указанным требованиям, допускается размещение на упаковке дополнительной информации при условии ее соответствия документам регистрационного досье, нанесение на упаковку штрих-кода, голографических и других защитных знаков, стикеров, дублирование текста маркировки с использованием других языков и шрифта Брайля, размещение символов или пиктограмм, которые помогают разъяснить информацию потребителю. Допускается наносить полный текст инструкции по медицинскому применению (листка-вкладыша) непосредственно на упаковку.

9.1. На этикетке транспортной тары упаковки in bulk указывается:

- а) торговое наименование ЛП и ВЛП;
- б) ЛФ;
- в) МНН;

- г) дозировка;
- д) название фирмы-производителя, страна;
- е) количество упаковок в транспортной таре (если это нерасфасованная продукция – может быть указана масса нетто и масса брутто);
- ж) условия хранения;
- з) номер серии;
- и) дата производства;
- к) дата истечения срока годности (годен до...); при необходимости может быть указан логотип компании, условия транспортирования, предупредительные надписи и манипуляторные знаки.

#### IV. Требования к изложению текстов маркировки

10. Торговое наименование указывают в именительном падеже.

Для лекарственных растительных препаратов, дополнительно указывают наименование лекарственного растительного сырья или активной фармацевтической субстанции растительного происхождения на латинском языке (за исключением наименования сборов) во множественном числе (за исключением «трава» и «кора»). Дополнительно указывают вид фасованной продукции (например, цельная, или измельченная, или порошок и пр.).

11. МНН или общепринятое (группировочное) наименование указывают в именительном падеже.

МНН указывают на русском и (или) английском языках (в соответствии с официальным перечнем английской редакции МНН ВОЗ).

В случае отсутствия МНН указывают общепринятое

(группировочное) наименование на русском языке.

МНН или общепринятое (группировочное) наименование допускается не указывать в случае полного совпадения с торговым наименованием ЛП и ВЛП.

Гетерологичные сыворотки должны поступать в обращение с указанием вида животного, из крови или плазмы которого они получены.

Для ЛП и ВЛП биологического происхождения при отсутствии МНН или общепринятого (группировочного) наименования указывают источник получения препарата.

Для радиофармацевтических ЛС и ВЛС указывается символ химического элемента с индексом радионуклида и международный символ радиоактивности.

12. Наименования держателя (правообладателя – для ВЛП) регистрационного удостоверения и производителя указываются в именительном падеже. В случае, если в производстве участвуют несколько производителей, обязательно указывают наименование производителя, осуществляющего выпускающий контроль качества ЛС или ВЛС.

В случае совпадения наименований держателя (правообладателя – для ВЛП) регистрационного удостоверения и предприятия-производителя, наименование дублировать не требуется.

При необходимости указывают наименование организации, осуществляющей фасовку и (или) упаковку с предшествующим словом «расфасовано» и (или) «упаковано», «упаковщик».

13. Адреса указывают сокращенно (страна или страна и город) или полностью; дополнительно допускается указание телефона, факса, адреса электронной почты.

14. Дозировку и (или) активность и (или) концентрацию указывают активной фармацевтической субстанции (активных фармацевтических субстанций) на упаковке с обязательным указанием единиц измерения.

15. Количество ЛС и ВЛС в упаковке указывают по массе, объему или количеству единиц дозирования в зависимости от ЛФ и типа упаковки.

Для лекарственных растительных препаратов массу лекарственного растительного сырья и (или) активной фармацевтической субстанции растительного происхождения указывают при их определенной влажности.

Дозировку (активность) биологических лекарственных препаратов следует выражать в соответствии с Едиными требованиями к общей характеристике лекарственного препарата для медицинского применения и листку-вкладышу.

Для радиофармацевтических ЛП и ВЛП указывают количество единиц радиоактивности в дозе или первичной (внутренней) упаковке.

16. В составе ЛП и ВЛП указываются активные фармацевтические субстанции (компоненты) и их количество.

17. Допускается указание полного перечня вспомогательных веществ (компонентов). Вспомогательные вещества (компоненты) на упаковке указываются в обязательном порядке в следующих случаях:

а) если они включены в Перечень вспомогательных веществ, указываемых на упаковках ЛП и ВЛП для приема внутрь согласно Приложению 1 – указываются их названия;

б) для инъекционных ЛП и ВЛП, ЛП и ВЛП для ингаляций, ЛП и ВЛП для местного и (или) наружного применения, ЛП и ВЛП, применяемых в офтальмологии – указываются наименования всех

вспомогательных веществ;

в) для инфузионных растворов – указывают наименования всех вспомогательных веществ и их количества.

На упаковке инфузионных растворов указывают теоретическое значение осмолярности (осмоляльности).

Для иммунологических ЛП и ВЛП на упаковке указывают количественное содержание консервантов, сорбентов и адъювантов.

18. Состав гомеопатических ЛП и ВЛП указывают согласно терминологии, принятой в гомеопатии: названия активных компонентов приводятся на латинском языке с указанием шкалы и степени разведения исходных компонентов/веществ, названия вспомогательных веществ – на русском языке согласно документам регистрационного досье.

19. Для лекарственных растительных препаратов, которые являются фасованным лекарственным растительным сырьем, состав указывают только для сборов.

20. Для многокомпонентных питательных сред и растворов, применяемых при культивировании культур клеток, допускается указывать их общепринятые наименования без расшифровки состава.

21. Ссылки на стандарты контроля качества для активных фармацевтических субстанций и/или вспомогательных веществ не указываются.

22. Допускается не указывать дату производства в случае, когда она включена в номер серии.

23. Для комплекта ЛП и ВЛП с растворителем или набора (комплект двух и более ЛП и ВЛП) дополнительно на потребительскую упаковку наносятся номера серий всех ЛП и ВЛП, входящих в комплект (набор), или номер серии комплекта (набора).

24. Указание даты истечения срока годности.

24.1. При нанесении даты истечения срока годности указывают месяц и год, при этом при указании месяца под датой истечения срока годности подразумевают последнее число указанного месяца.

24.2. При необходимости указывают срок и условия хранения ЛП и ВЛП после первого вскрытия первичной упаковки или срок и условия хранения после приготовления или разбавления раствора (суспензии) в соответствии с инструкцией по применению ЛП и ВЛП и данными по изучению стабильности с учетом требований приложения 7 к Единым требованиям к общей характеристике лекарственного препарата для медицинского применения и листку-вкладышу.

24.3. Для комплекта (ЛП и ВЛП с растворителем) или набора (комплект двух и более ЛП и ВЛП) на потребительскую упаковку наносят даты производства каждого компонента, либо указывают дату выпуска данного комплекта или набора одной датой. Даты истечения срока годности наносят на потребительскую упаковку как даты окончания срока годности каждого компонента, либо указывают как единую дату истечения срока годности комплекта или набора.

В случае, если на потребительской упаковке указаны даты истечения срока годности по каждому компоненту в отдельности, то дату истечения срока годности комплекта или набора определяют по самой ранней дате истечения срока годности компонента ЛП и ВЛП, входящего в комплект (набор).

25. Для лекарственных растительных препаратов приводят методику приготовления водных извлечений с указанием условий хранения и срока годности водного извлечения.

26. Способ применения (путь введения, способ введения) указывают в соответствии с Общей характеристикой лекарственного

препарата для ЛП или инструкцией по применению для ВЛП. Путь введения (способ введения) не указывают, если он включен в название лекарственной формы. Допускается не указывать способ применения для таблеток и капсул, предназначенных для приема внутрь.

Допускается наносить надпись «Способ применения: см. инструкцию по медицинскому применению (листок-вкладыш)» для ЛП или «Способ применения: см. инструкцию по применению (листок-вкладыш)» для ВЛП.

27. На первичной (внутренней) упаковке небольших размеров, при отсутствии возможности разместить всю необходимую информацию, при указании пути введения допускается использовать общепринятые сокращения путей введения инъекционных ЛП и ВЛП: «в/в» (внутривенное введение), «в/м» (внутримышечное введение), «п/к» (подкожное введение).

28. При наличии достаточного информационного поля<sup>1</sup> на упаковке предпочтительно нанесение полной информации о способе применения ЛП в соответствии с Общей характеристикой лекарственного препарата, а ВЛП – в соответствии с инструкцией по применению ВЛП.

29. Особенности маркировки ЛП и ВЛП, относящихся к наркотическим средствам, психотропным веществам и их прекурсорам, устанавливаются в соответствии с законодательством государств-членов.

30. Условия отпуска ЛП указывают в соответствии с одобренной при регистрации категорией отпуска, присвоенной в соответствии с Правилами определения категорий лекарственных средств,

---

<sup>1</sup> Объем поля в данном случае составляет не менее площади, указанной в пункте 5.2 настоящих Требований

отпускаемых без рецепта и по рецепту, а условия отпуска ВЛП – в соответствии с инструкцией по применению ВЛП.

Для ЛП и ВЛП, реализуемых только в стационары на упаковке указывают «для стационаров», при этом указание «по рецепту» («без рецепта») не приводят.

31. На вторичную упаковку обязательно наносятся следующие предупредительные надписи:

- а) «Хранить в недоступном для детей месте»;
- б) «Стерильно» – для стерильных ЛС;
- в) «Антитела к ВИЧ-1, ВИЧ-2, к вирусу гепатита С и поверхностный антиген вируса гепатита В не обнаружены» – для ЛС, полученных из крови, плазмы крови, органов и тканей человека;
- г) «ГОМЕОПАТИЧЕСКИЙ» – для гомеопатических ЛП и ВЛП;
- д) для радиофармацевтических ЛС и ВЛС – указывают знак радиационной опасности;
- е) для ЛП и ВЛП, представляющего собой фасованное лекарственное растительное сырье, указывают «Продукция прошла радиационный контроль»;
- ж) «для ветеринарного применения» – для ВЛС.

При необходимости на упаковке наносятся другие надписи и символы предупредительного характера, если они предусмотрены в нормативной документации на препарат.

32. В маркировке гомеопатического лекарственного препарата, зарегистрированного по упрощенной процедуре регистрации (в соответствии с приложением 1 к Правилам регистрации и экспертизы лекарственных препаратов для медицинского применения), должны быть указаны исключительно следующие (и никакие другие) сведения:

– научное наименование гомеопатической настойки или настоек с последующим указанием степени их разведения, используя символы фармакопеи, указанной в приложении 1 к Правилам регистрации и экспертизы лекарственных препаратов для медицинского применения в отношении упрощенной регистрации гомеопатических лекарственных препаратов; если гомеопатический лекарственный препарат состоит из двух и более гомеопатических настоек, научное наименование настоек на маркировке допускается дополнять торговым наименованием,

– название и адрес держателя регистрационного удостоверения и, при необходимости, производителя,

– способ введения и, при необходимости, путь введения,

– дата истечения срока годности (месяц и год),

– лекарственная форма,

– содержание формы выпуска,

– специальные условия хранения (при наличии),

– специальное предупреждение (при необходимости),

– номер серии производителя,

– регистрационный номер,

– «ГОМЕОПАТИЧЕСКИЙ лекарственный препарат без одобренного показания к применению»,

– предупреждение о необходимости обращения к врачу при сохранении симптомов.

## V. Требования к способам доведения маркировки

33. Маркировка должна быть легко читаемой, при этом надписи,

знаки, символы должны быть контрастными фону, на который нанесена маркировка. Способ нанесения маркировки должен обеспечивать ее сохранность в течение всего срока годности ЛС при соблюдении установленных условий хранения.

Рекомендации в отношении составления инструкции по медицинскому применению (приложение 6 к Единым требованиям к общей характеристике лекарственного препарата для медицинского применения и листку-вкладышу) применимы и к маркировке ЛП, их следует учитывать при составлении и верстке требуемых сведений на маркировке. Размер символов в маркировке всех ЛП должен составлять, по меньшей мере, 7 пунктов (или кегль, при котором высота строчной «х» составляет, по меньшей мере, 1,4 мм), а расстояние между строками – по меньшей мере, 3 мм. Особого внимания требуют сведения, указываемые на небольших упаковках; в целях снижения вероятности возникновения ошибки применения текст должен иметь максимально крупный кегль шрифта.

Наименование препарата; дозировку и, если применимо, общее содержание; путь введения, по возможности, необходимо указывать вместе, используя достаточно крупный кегль шрифта. В целях содействия потребителям эти элементы следует разместить в одном поле зрения.

34. Маркировка должна быть единой для ЛП, выпускаемых в обращение на территории государств-членов. При наличии различающейся информации (условия отпуска и др.), ее указывают с использованием дополнительной этикетки (стикера) в специально отведенной области вторичной потребительской упаковки на русском и (или) государственном языке. В поле, предназначенном для индивидуального информирования государством-членом,

допускается нанесение различающей информации, предусмотренной государством-членом (разный статус отпуска из аптечной сети, «упаковка для стационаров» по государственным программам и др.) без использования стикера.

Размер области для стикирования не должен превышать 1/6 общей площади потребительской упаковки, а место расположения данной области не должно закрывать информацию, первоначально нанесенную на потребительскую упаковку.

35. Для орфанных препаратов и в других случаях, по согласованию с уполномоченным органом государства-члена, осуществляющим регистрацию ЛП, допускается нанесение маркировки с использованием дополнительной этикетки (стикера).

36. При маркировке различных дозировок (концентраций и т.д.) ЛП в одной ЛФ должно быть предусмотрено различное цветовое решение или иной способ, обеспечивающий четкое визуальное выделение дозировки (концентрации и т.д.).

Различные дозировки одного и того же лекарственного препарата следует указывать одинаково: например, 250 мг, 500 мг, 750 мг, 1000 мг, а НЕ 1 г. Конечные нули указывать не допускается (2,5 мг, а НЕ 2,50 мг). Десятичные разделители (или запятую) использовать не следует, если этого можно избежать (т.е. 250 мг приемлемо, а 0,25 мг – нет). Необходимо из соображений безопасности указывать микрограммы полностью, а не сокращать их. Однако, в отдельных случаях, при возникновении практических затруднений, которые невозможно устранить путем уменьшения кегля шрифта, допускается при наличии обоснований и отсутствии опасений в отношении безопасности использовать сокращенную форму.

Путь введения должен совпадать с указанным в Общей

характеристике лекарственного препарата и строго соответствовать стандартным терминам. Негативные высказывания использовать не следует (например, «Не для внутривенного введения»). Допустимы только стандартные сокращения (например, в/в, в/м, п/к). Прочие нестандартные пути введения следует указывать полностью. Если пути введения не знакомы пациентам они могут требовать разъяснения в листке-вкладыше. Это особенно важно в отношении лекарственных препаратов, доступных для самостоятельного применения.

Заявители и держатели регистрационных удостоверений должны наилучшим образом использовать доступную поверхность в целях обеспечения четкого указания важных сведений на наиболее оптимальных поверхностях вторичной и первичной упаковки с помощью достаточно крупного кегля шрифта. При наличии места на вторичной и первичной упаковке допускается указывать логотипы и пиктограммы компании при условии того, что они не нарушают удобочитаемость обязательных сведений.

Необходимо использовать крупный кегль шрифта, однако для удобочитаемости информации может требоваться учет и других факторов. В целях повышения удобочитаемости представляемых сведений необходимо рационально продумать расстояние между строками и использование пробелов. На некоторых небольших упаковках невозможно отразить все критические сведения в одном и том же поле зрения. В целях содействия идентификации и выбора лекарственного препарата при дизайне упаковки приветствуется использование любого инновационного метода. К нему также рекомендуется прибегать при ограниченности места.

В целях максимизации удобочитаемости и доступности информации цвета необходимо выбирать таким образом, чтобы

обеспечить хороший контраст между текстом и фоном. Следует избегать создания выразительно глянцевой, металлической или отражающей упаковки, поскольку это снижает удобочитаемость информации. Использование различных цветов в оформлении наименования препарата не рекомендуется, поскольку это может негативно повлиять на правильность распознавания наименования лекарственного препарата. Настоятельно рекомендуется использовать разные цвета для различения различных дозировок.

Похожесть упаковок, которая может приводить к неправильному применению, можно снизить с помощью использования цвета в упаковке. Число цветов, используемых на упаковке, необходимо тщательно продумать, поскольку чрезмерное их количество может вызывать путаницу. При использовании цвета на вторичной упаковке в целях содействия идентификации лекарственного препарата его также рекомендуется использовать на первичной упаковке.

Если предлагается многоязычная вторичная и (или) первичная упаковка, необходимо при наличии места четко разграничить языки.

36. Ячейковая упаковка. Все данные, нанесенные на ячейковую упаковку, должны оставаться доступными для потребителя вплоть до извлечения последней дозы. Нанести все сведения на каждую ячейку ячейковой упаковки зачастую невозможно, поэтому если предлагается случайное нанесение сведений, их следует наносить, как можно чаще. Во всех случаях допустимо наносить номер серии и дату истечения срока годности на край ячейковой упаковки. При технической возможности следует нанести эти сведения на оба края каждой ячейковой упаковки. Все требуемые в отношении для ячейковых упаковок сведения необходимо также нанести на каждую единицу дозы формы выпуска, содержащую однодозовые ячейковые упаковки.

Кроме того, в целях обеспечения максимальной удобочитаемости информации печатать на фольге ячейковой упаковки следует с помощью достаточно крупного шрифта.

ПРИЛОЖЕНИЕ № 1  
к Требованиям к маркировке лекарственных  
средств

**ПЕРЕЧЕНЬ**

**вспомогательных веществ, указываемых на упаковках ЛП для приема внутрь**

Название вспомогательного вещества	Код вещества	Пороговое содержание
Азокрасители: - солнечный закат желтый - азорубин (кармуазин) - пунцовый (понсо 4R, кошенилевый красный А) - бриллиантовый черный BN (черный блестящий BN, черный PN)	E110 E122 E124 E151	0
Арахисовое масло		0
Аспартам	E951	0
Галактоза		0
Глюкоза (декстроза)		0
Глицерол (глицерин)		10 г/доза
Изомальт (изомальтит)	E953	0
Калийсодержащие соединения		39 мг/доза
Касторовые масла полиэтоксिलированные (макрогола глицерилрицинолеат, макрогола глицерилгидроксистеарат)		0
Консерванты		0
Ксилитол (ксилит)		10 г
Кунжутное масло		0
Лактитол (лактит)	E966	0
Лактоза		0
Латекс (каучук натуральный)		0
Мальтитол (мальтит)	E965	0
Маннитол (маннит)	E421	10 г
Мочевина		0
Натрийсодержащие соединения		23 мг/доза
Пропиленгликоль и его эфиры		400 мг/кг для взрослых 200 мг/кг для детей
Пшеничный крахмал		0
Сахар инвертный		0
Сахароза		0
Соевое масло		0
Сорбитол (сорбит)	E420	0
Фенилаланин		0

Название вспомогательного вещества	Код вещества	Пороговое содержание
Формальдегид		0
Фруктоза		0
Этанол* (спирт этиловый)		0

\* - указывают процентное содержание (об/об) в жидких ЛФ