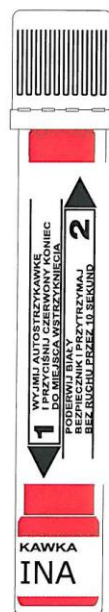




Oznakowanie produktu leczniczego:
Autostrzykawka Morfina przeciwko bólowi
Tekst oznakowania na opakowaniu bezpośrednim
(druga warstwa)



**AUTOSTRZYKAWKA MORFINA
PRZECIWKÓ BÓŁOWI, 20mg/2ml**
Roztwór do wstrzykiwań
Morphini sulfas Podanie domięśniowe

WSKAZANIA: uśmierzanie silnego bólu spowodowanego rozległymi urazami, Nie używać w zatruciu środkami paralityczno-drgawkowymi / Do not use in nerve agent poisoning

1. WYJMIJ AUTOSTRZYKAWKĘ I PRZYCIŚNIJ CZERWONY KONIEC DO MIEJSCA WSTRZYKIĘCIA / Take out Auto-injector and press red end to the place of injection

2. PODERWIJ BIAŁY BEZPIECZNIK I TRZYMAJ DO CIŚNIĘCIA DO CIAŁA BEZ RUCHU PRZYNAJMNIEJ PRZESZKŁO / Pull the white safety tip and keep pressed the auto-injector to your body without move at least 10 seconds

Rpw - Lek wydawany na receptę

Zawartość / Contains :
Morfiny siarczan (*morphine sulphate*) - 20 mg
Lek zawiera sodu pirosiarczyny – patrz ulotka
Przechowywać w temperaturze poniżej 25°C.
Chronić przed zamarzaniem. Lek przechowywać w miejscu niewidocznym i niedostępnym dla dzieci.
Należy zapoznać się z treścią ulotki przed zastosowaniem leku.

Podmiot odpowiedzialny:
ZPSM Ravimed Sp. z o.o.
ul. Polna 54; 05-119 Łąski

Pozwolenie nr: XX-XXXX
EXP: XX-XXXX
LOT XXXXXXX

Oznakowanie produktu leczniczego:
Autostrzykawka Morfina przeciwko bólowi
Tekst oznakowania na opakowaniu zewnętrznym
(tubus)

Klauzula kodyfikacyjna

1. Przedmiot zamówienia w postaci wyrobów wyszczególnionych w umowie wraz z częściami zamiennymi, materiałami eksploatacyjnymi, konserwacyjnymi i narzędziami, podlega kodyfikacji zgodnie z zasadami Systemu Kodyfikacyjnego NATO (NCS – NATO Codification System).
2. Wykonawca - na wniosek Zamawiającego - zobowiązany jest do:
 - 2.1 Wykonania identyfikacji wstępnej oraz udostępnienia aktualnych danych technicznych wyrobów wyszczególnionych w pkt. 1., wykorzystując aktualne dane własne lub pozyskane od podwykonawców i poddostawców.
 - 2.2 Sporządzenia w umowie wykazu wszystkich wyrobów będących przedmiotem zamówienia z uwzględnieniem: Numeru Referencyjnego - RN (oznaczenia wyrobu pod jakim jest on rozpoznawany przez Wykonawcę - producenta, dostawcę, podwykonawcę); Numeru Magazynowego NATO - NSN (jeżeli został już przydzielony); Kodu Podmiotu Gospodarki Narodowej - NCAGE (jeżeli został przydzielony) lub - gdy brak NCAGE - danych teleadresowych odpowiednio: producenta lub dostawcy, podwykonawcy.
 - 2.3 Przekazania danych, o których mowa w ppkt. 2.1. i 2.2. w terminie do 30 dni od momentu otrzymania wniosku, w uzgodnionej formie i bez dodatkowych opłat.
3. Odbiorcą danych określonych w ppkt. 2.1. i 2.2. w imieniu Zamawiającego, będzie polskie biuro kodyfikacyjne (NCB of Poland – POL NCB) – Wojskowe Centrum Normalizacji, Jakości i Kodyfikacji, ul. Nowowiejska 28a, 00-909 Warszawa, tel. 261 845 700; fax. 261 845 891. W przypadku, gdy wyroby wyszczególnione w pkt. 1. są dostarczane przez dostawców zagranicznych, odbiorcą danych będzie biuro kodyfikacyjne kraju producenta/dostawcy tych wyrobów.