



Ravimiamet  
State Agency of Medicines

# Pakendite nõuded – soovitused

Liilia Juhkason

Kliinilise hindamise büroo spetsialist

30.05.2014

# Probleemid pakendil

- Kirja suurus välis- ja sisepakendil
- Info mitmekeelsel pakendil
- Piktogrammide ja piltide kasutamine

Õiglus • Tegusus • Koostöö • Pädevus



## Lisaks palun jälgida:

- ravimi registreeritud nimi
- ravimi nimi+tugevus+ravimvorm+toimeaine nimetus – info terviklikkus
- müügiloa number
- müügiloa hoidja aadress
- info kavandile viimati kinnitatud pakendimärgistusest

Õigus • Tegusus • Koostöö • Pädevus



Lisainformatsioon:

‘Guideline on the readability of the labelling and package leaflet of medicinal products for human use’

[http://ec.europa.eu/health/files/eudralex/vol-2/c/2009\\_01\\_12\\_readability\\_guideline\\_final\\_en.pdf](http://ec.europa.eu/health/files/eudralex/vol-2/c/2009_01_12_readability_guideline_final_en.pdf)

Õigus • Tegusus • Koostöö • Pädevus