

ÚDAJE UVÁDĚNÉ NA VNĚJŠÍM OBALU**KARTON 1 x 50 ml, 100 x 50 ml****1. NÁZEV LÉČIVÉHO PŘÍPRAVKU****Sodium Chloride BP Baxter 0,9 % infuzní roztok****2. OBSAH LÉČIVÉ LÁTKY/LÉČIVÝCH LÁTEK****Složení v 1000 ml**

Natrii chloridum 9 g

3. SEZNAM POMOCNÝCH LÁTEK

Voda pro injekci ad 1000 ml

4. LÉKOVÁ FORMA A VELIKOST BALENÍ

mmol v 1000 ml

Natrium 154

Chloridum 154

Sterilní, prostý bakteriálních endotoxinů

1 x 50 ml , 100 x 50 ml

5. ZPŮSOB A CESTA/CESTY PODÁNÍ

K intravenóznímu podání.

6. ZVLÁŠTNÍ UPOZORNĚNÍ, ŽE LÉČIVÝ PŘÍPRAVEK MUSÍ BÝT UCHOVÁVÁN MIMO DOHLED A DOSAH DĚTÍ

Uchovávejte mimo dohled a dosah dětí.

7. DALŠÍ ZVLÁŠTNÍ UPOZORNĚNÍ, POKUD JE POTŘEBNÉ

Používejte pouze čiré roztoky v neporušených obalech.

Všechny nepoužité přípravky znehodnoťte.

Částečně použité vaky znovu nenapojujte.

8. POUŽITELNOST

Použitelné do:

9. ZVLÁŠTNÍ PODMÍNKY PRO UCHOVÁVÁNÍ

Uchovávejte při teplotě do + 25°C.

10. ZVLÁŠTNÍ OPATŘENÍ PRO LIKVIDACI NEPOUŽITÝCH LÉČIVÝCH PŘÍPRAVKŮ

NEBO ODPADU Z NICH, POKUD JE TO VHODNÉ

11. NÁZEV A ADRESA DRŽITELE ROZHODNUTÍ O REGISTRACI

BAXTER CZECH spol. s r.o.
Karla Engliše 3201/6
150 00 Praha 5
Česká republika

12. REGISTRAČNÍ ČÍSLO/ČÍSLA

76/705/93-C

13. ČÍSLO ŠARŽE

č. š.

14. KLASIFIKACE PRO VÝDEJ

Výdej léčivého přípravku vázán na lékařský předpis.

15. NÁVOD K POUŽITÍ

16. INFORMACE V BRAILLOVĚ PÍSMU

Nevyžaduje se – odůvodnění přijato.

17. JEDINEČNÝ IDENTIFIKÁTOR – 2D ČÁROVÝ KÓD

Neuplatňuje se.

18. JEDINEČNÝ IDENTIFIKÁTOR – DATA ČITELNÁ OKEM

Neuplatňuje se.

ÚDAJE UVÁDĚNÉ NA VNĚJŠÍM OBALU**KARTON 1 x 100 ml, 50 x 100 ml****1. NÁZEV LÉČIVÉHO PŘÍPRAVKU****Sodium Chloride BP Baxter 0,9 % infuzní roztok****2. OBSAH LÉČIVÉ LÁTKY/LÉČIVÝCH LÁTEK****Složení v 1000 ml**

Natrii chloridum 9 g

3. SEZNAM POMOCNÝCH LÁTEK

Voda pro injekci ad 1000 ml

4. LÉKOVÁ FORMA A VELIKOST BALENÍ

mmol v 1000 ml

Natrium 154

Chloridum 154

Sterilní, prostý bakteriálních endotoxinů

1 x 100 ml , 50 x 100 ml

5. ZPŮSOB A CESTA/CESTY PODÁNÍ

K intravenóznímu podání.

6. ZVLÁŠTNÍ UPOZORNĚNÍ, ŽE LÉČIVÝ PŘÍPRAVEK MUSÍ BÝT UCHOVÁVÁN MIMO DOHLED A DOSAH DĚTÍ

Uchovávejte mimo dohled a dosah dětí.

7. DALŠÍ ZVLÁŠTNÍ UPOZORNĚNÍ, POKUD JE POTŘEBNÉ

Používejte pouze čiré roztoky v neporušených obalech.

Všechny nepoužité přípravky znehodnoťte.

Částečně použité vaky znovu nenapojujte.

8. POUŽITELNOST

Použitelné do:

9. ZVLÁŠTNÍ PODMÍNKY PRO UCHOVÁVÁNÍ

Uchovávejte při teplotě do + 25°C.

10. ZVLÁŠTNÍ OPATŘENÍ PRO LIKVIDACI NEPOUŽITÝCH LÉČIVÝCH PŘÍPRAVKŮ

NEBO ODPADU Z NICH, POKUD JE TO VHODNÉ

11. NÁZEV A ADRESA DRŽITELE ROZHODNUTÍ O REGISTRACI

BAXTER CZECH spol. s r.o.
Karla Engliše 3201/6
150 00 Praha 5
Česká republika

12. REGISTRAČNÍ ČÍSLO/ČÍSLA

76/705/93-C

13. ČÍSLO ŠARŽE

č. š.

14. KLASIFIKACE PRO VÝDEJ

Výdej léčivého přípravku vázán na lékařský předpis.

15. NÁVOD K POUŽITÍ

16. INFORMACE V BRAILLOVĚ PÍSMU

Nevyžaduje se – odůvodnění přijato.

17. JEDINEČNÝ IDENTIFIKÁTOR – 2D ČÁROVÝ KÓD

Neuplatňuje se.

18. JEDINEČNÝ IDENTIFIKÁTOR – DATA ČITELNÁ OKEM

Neuplatňuje se.

ÚDAJE UVÁDĚNÉ NA VNĚJŠÍM OBALU**KARTON 1 x 250 ml, 30 x 250 ml****1. NÁZEV LÉČIVÉHO PŘÍPRAVKU****Sodium Chloride BP Baxter 0,9 % infuzní roztok****2. OBSAH LÉČIVÉ LÁTKY/LÉČIVÝCH LÁTEK****Složení v 1000 ml**

Natrii chloridum 9 g

3. SEZNAM POMOCNÝCH LÁTEK

Voda pro injekci ad 1000 ml

4. LÉKOVÁ FORMA A VELIKOST BALENÍ

mmol v 1000 ml

Natrium 154

Chloridum 154

Sterilní, prostý bakteriálních endotoxinů

1 x 250 ml , 30 x 250 ml

5. ZPŮSOB A CESTA/CESTY PODÁNÍ

K intravenóznímu podání.

6. ZVLÁŠTNÍ UPOZORNĚNÍ, ŽE LÉČIVÝ PŘÍPRAVEK MUSÍ BÝT UCHOVÁVÁN MIMO DOHLED A DOSAH DĚTÍ

Uchovávejte mimo dohled a dosah dětí.

7. DALŠÍ ZVLÁŠTNÍ UPOZORNĚNÍ, POKUD JE POTŘEBNÉ

Používejte pouze čiré roztoky v neporušených obalech.

Všechny nepoužité přípravky znehodnoťte.

Částečně použité vaky znovu nenapojujte.

8. POUŽITELNOST

Použitelné do:

9. ZVLÁŠTNÍ PODMÍNKY PRO UCHOVÁVÁNÍ

Uchovávejte při teplotě do + 25°C.

10. ZVLÁŠTNÍ OPATŘENÍ PRO LIKVIDACI NEPOUŽITÝCH LÉČIVÝCH PŘÍPRAVKŮ NEBO ODPADU Z NICH, POKUD JE TO VHODNÉ

11. NÁZEV A ADRESA DRŽITELE ROZHODNUTÍ O REGISTRACI

BAXTER CZECH spol. s r.o.
Karla Engliše 3201/6
150 00 Praha 5
Česká republika

12. REGISTRAČNÍ ČÍSLO/ČÍSLA

76/705/93-C

13. ČÍSLO ŠARŽE

č. š.

14. KLASIFIKACE PRO VÝDEJ

Výdej léčivého přípravku vázán na lékařský předpis.

15. NÁVOD K POUŽITÍ**16. INFORMACE V BRAILLOVĚ PÍSMU**

Nevyžaduje se – odůvodnění přijato.

17. JEDINEČNÝ IDENTIFIKÁTOR – 2D ČÁROVÝ KÓD

Neuplatňuje se.

18. JEDINEČNÝ IDENTIFIKÁTOR – DATA ČITELNÁ OKEM

Neuplatňuje se.

ÚDAJE UVÁDĚNÉ NA VNĚJŠÍM OBALU**KARTON 1 x 500 ml, 20 x 500 ml****1. NÁZEV LÉČIVÉHO PŘÍPRAVKU****Sodium Chloride BP Baxter 0,9 % infuzní roztok****2. OBSAH LÉČIVÉ LÁTKY/LÉČIVÝCH LÁTEK****Složení v 1000 ml**

Natrii chloridum 9 g

3. SEZNAM POMOCNÝCH LÁTEK

Voda pro injekci ad 1000 ml

4. LÉKOVÁ FORMA A VELIKOST BALENÍ

mmol v 1000 ml

Natrium 154

Chloridum 154

Sterilní, prostý bakteriálních endotoxinů

1 x 500 ml , 20 x 500 ml

5. ZPŮSOB A CESTA/CESTY PODÁNÍ

K intravenóznímu podání.

6. ZVLÁŠTNÍ UPOZORNĚNÍ, ŽE LÉČIVÝ PŘÍPRAVEK MUSÍ BÝT UCHOVÁVÁN MIMO DOHLED A DOSAH DĚTÍ

Uchovávejte mimo dohled a dosah dětí.

7. DALŠÍ ZVLÁŠTNÍ UPOZORNĚNÍ, POKUD JE POTŘEBNÉ

Částečně použité vaky znovu nenapojujte.

Používejte pouze čiré roztoky v neporušených obalech.

Všechny nepoužité přípravky znehodnoťte.

8. POUŽITELNOST

Použitelné do:

9. ZVLÁŠTNÍ PODMÍNKY PRO UCHOVÁVÁNÍ

Uchovávejte při teplotě do + 25°C.

10. ZVLÁŠTNÍ OPATŘENÍ PRO LIKVIDACI NEPOUŽITÝCH LÉČIVÝCH PŘÍPRAVKŮ NEBO ODPADU Z NICH, POKUD JE TO VHODNÉ

11. NÁZEV A ADRESA DRŽITELE ROZHODNUTÍ O REGISTRACI

BAXTER CZECH spol. s r.o.
Karla Engliše 3201/6
150 00 Praha 5
Česká republika

12. REGISTRAČNÍ ČÍSLO/ČÍSLA

76/705/93-C

13. ČÍSLO ŠARŽE

č. š.

14. KLASIFIKACE PRO VÝDEJ

Výdej léčivého přípravku vázán na lékařský předpis.

15. NÁVOD K POUŽITÍ**16. INFORMACE V BRAILLOVĚ PÍSMU**

Nevyžaduje se – odůvodnění přijato.

17. JEDINEČNÝ IDENTIFIKÁTOR – 2D ČÁROVÝ KÓD

Neuplatňuje se.

18. JEDINEČNÝ IDENTIFIKÁTOR – DATA ČITELNÁ OKEM

Neuplatňuje se.

ÚDAJE UVÁDĚNÉ NA VNĚJŠÍM OBALU**KARTON 1 x 1000 ml, 10 x 1000 ml****1. NÁZEV LÉČIVÉHO PŘÍPRAVKU****Sodium Chloride BP Baxter 0,9 % infuzní roztok****2. OBSAH LÉČIVÉ LÁTKY/LÉČIVÝCH LÁTEK****Složení v 1000 ml**

Natrii chloridum 9 g

3. SEZNAM POMOCNÝCH LÁTEK

Voda pro injekci ad 1000 ml

4. LÉKOVÁ FORMA A VELIKOST BALENÍ

mmol v 1000 ml

Natrium 154

Chloridum 154

Sterilní , prostý bakteriálních endotoxinů 1 x 1000 ml , 10 x 1000 ml

5. ZPŮSOB A CESTA/CESTY PODÁNÍ

K intravenóznímu podání.

6. ZVLÁŠTNÍ UPOZORNĚNÍ, ŽE LÉČIVÝ PŘÍPRAVEK MUSÍ BÝT UCHOVÁVÁN MIMO DOHLED A DOSAH DĚTÍ

Uchovávejte mimo dohled a dosah dětí.

7. DALŠÍ ZVLÁŠTNÍ UPOZORNĚNÍ, POKUD JE POTŘEBNÉ

Používejte pouze čiré roztoky v neporušených obalech.

Všechny nepoužité přípravky znehodnoťte.

Částečně použité vaky znovu nenapojujte.

8. POUŽITELNOST

Použitelné do:

9. ZVLÁŠTNÍ PODMÍNKY PRO UCHOVÁVÁNÍ

Uchovávejte při teplotě do + 25°C.

10. ZVLÁŠTNÍ OPATŘENÍ PRO LIKVIDACI NEPOUŽITÝCH LÉČIVÝCH PŘÍPRAVKŮ NEBO ODPADU Z NICH, POKUD JE TO VHODNÉ

11. NÁZEV A ADRESA DRŽITELE ROZHODNUTÍ O REGISTRACI

BAXTER CZECH spol. s r.o.
Karla Engliše 3201/6
150 00 Praha 5
Česká republika

12. REGISTRAČNÍ ČÍSLO/ČÍSLA

76/705/93-C

13. ČÍSLO ŠARŽE

č. š.

14. KLASIFIKACE PRO VÝDEJ

Výdej léčivého přípravku vázán na lékařský předpis.

15. NÁVOD K POUŽITÍ**16. INFORMACE V BRAILLOVĚ PÍSMU**

Nevyžaduje se – odůvodnění přijato.

17. JEDINEČNÝ IDENTIFIKÁTOR – 2D ČÁROVÝ KÓD

Neuplatňuje se.

18. JEDINEČNÝ IDENTIFIKÁTOR – DATA ČITELNÁ OKEM

Neuplatňuje se.

ÚDAJE UVÁDĚNÉ NA VNITŘNÍM OBALU**VAK 50 ml****1. NÁZEV LÉČIVÉHO PŘÍPRAVKU****Sodium Chloride BP Baxter 0,9 % infuzní roztok****2. OBSAH LÉČIVÉ LÁTKY/LÉČIVÝCH LÁTEK****Složení v 1000 ml**

Natrii chloridum 9 g

3. SEZNAM POMOCNÝCH LÁTEK

Voda pro injekci ad 1000 ml

4. LÉKOVÁ FORMA A VELIKOST BALENÍ

mmol v 1000 ml

Natrium 154

Chloridum 154

Sterilní, prostý bakteriálních endotoxinů

50 ml

5. ZPŮSOB A CESTA/CESTY PODÁNÍ

K intravenóznímu podání.

6. ZVLÁŠTNÍ UPOZORNĚNÍ, ŽE LÉČIVÝ PŘÍPRAVEK MUSÍ BÝT UCHOVÁVÁN MIMO DOHLEDA DOSAH DĚTÍ

Uchovávejte mimo dohled a dosah dětí.

7. DALŠÍ ZVLÁŠTNÍ UPOZORNĚNÍ, POKUD JE POTŘEBNÉ

Používejte pouze čiré roztoky v neporušených obalech.

Všechny nepoužité přípravky znehodnoťte.

Částečně použité vaky znovu nenapojujte.

8. POUŽITELNOST

Použitelné do:

9. ZVLÁŠTNÍ PODMÍNKY PRO UCHOVÁVÁNÍ

Uchovávejte při teplotě do + 25°C.

10. ZVLÁŠTNÍ OPATŘENÍ PRO LIKVIDACI NEPOUŽITÝCH LÉČIVÝCH PŘÍPRAVKŮ

NEBO ODPADU Z NICH, POKUD JE TO VHODNÉ

11. NÁZEV A ADRESA DRŽITELE ROZHODNUTÍ O REGISTRACI

BAXTER CZECH spol. s r.o.
Karla Engliše 3201/6
150 00 Praha 5
Česká republika

12. REGISTRAČNÍ ČÍSLO/ČÍSLA

76/705/93-C

13. ČÍSLO ŠARŽE

č. š.

14. KLASIFIKACE PRO VÝDEJ

Výdej léčivého přípravku vázán na lékařský předpis.

15. NÁVOD K POUŽITÍ

16. INFORMACE V BRAILLOVĚ PÍSMU

Nevyžaduje se- odůvodnění přijato.

ÚDAJE UVÁDĚNÉ NA VNITŘNÍM OBALU**VAK 100 ml****1. NÁZEV LÉČIVÉHO PŘÍPRAVKU****Sodium Chloride BP Baxter 0,9 % infuzní roztok****2. OBSAH LÉČIVÉ LÁTKY/LÉČIVÝCH LÁTEK****Složení v 1000 ml**

Natrii chloridum 9 g

3. SEZNAM POMOCNÝCH LÁTEK

Voda pro injekci ad 1000 ml

4. LÉKOVÁ FORMA A VELIKOST BALENÍ

mmol v 1000 ml

Natrium 154

Chloridum 154

Sterilní, prostý bakteriálních endotoxinů

100 ml

5. ZPŮSOB A CESTA/CESTY PODÁNÍ

K intravenóznímu podání.

6. ZVLÁŠTNÍ UPOZORNĚNÍ, ŽE LÉČIVÝ PŘÍPRAVEK MUSÍ BÝT UCHOVÁVÁN MIMO DOHLED A DOSAH DĚTÍ

Uchovávejte mimo dohled a dosah dětí.

7. DALŠÍ ZVLÁŠTNÍ UPOZORNĚNÍ, POKUD JE POTŘEBNÉ

Používejte pouze čiré roztoky v neporušených obalech.

Všechny nepoužité přípravky znehodnoťte.

Částečně použité vaky znovu nenapojujte.

8. POUŽITELNOST

Použitelné do:

9. ZVLÁŠTNÍ PODMÍNKY PRO UCHOVÁVÁNÍ

Uchovávejte při teplotě do + 25°C.

10. ZVLÁŠTNÍ OPATŘENÍ PRO LIKVIDACI NEPOUŽITÝCH LÉČIVÝCH PŘÍPRAVKŮ

NEBO ODPADU Z NICH, POKUD JE TO VHODNÉ

11. NÁZEV A ADRESA DRŽITELE ROZHODNUTÍ O REGISTRACI

BAXTER CZECH spol. s r.o.
Karla Engliša 3201/6
150 00 Praha 5
Česká republika

12. REGISTRAČNÍ ČÍSLO/ČÍSLA

76/705/93-C

13. ČÍSLO ŠARŽE

č. š.

14. KLASIFIKACE PRO VÝDEJ

Výdej léčivého přípravku vázán na lékařský předpis.

15. NÁVOD K POUŽITÍ

16. INFORMACE V BRAILLOVĚ PÍSMU

Nevyžaduje se – odůvodnění přijato.

ÚDAJE UVÁDĚNÉ NA VNITŘNÍM OBALU**VAK 250 ml****1. NÁZEV LÉČIVÉHO PŘÍPRAVKU****Sodium Chloride BP Baxter 0,9 % infuzní roztok****2. OBSAH LÉČIVÉ LÁTKY/LÉČIVÝCH LÁTEK****Složení v 1000 ml**

Natrii chloridum 9 g

3. SEZNAM POMOCNÝCH LÁTEK

Voda pro injekci ad 1000 ml

4. LÉKOVÁ FORMA A VELIKOST BALENÍ

mmol v 1000 ml

Natrium 154

Chloridum 154

Sterilní, prostý bakteriálních endotoxinů
250 ml**5. ZPŮSOB A CESTA/CESTY PODÁNÍ**

K intravenóznímu podání.

6. ZVLÁŠTNÍ UPOZORNĚNÍ, ŽE LÉČIVÝ PŘÍPRAVEK MUSÍ BÝT UCHOVÁVÁN MIMO DOHLED A DOSAH DĚTÍ

Uchovávejte mimo dohled a dosah dětí.

7. DALŠÍ ZVLÁŠTNÍ UPOZORNĚNÍ, POKUD JE POTŘEBNÉPoužívejte pouze čiré roztoky v neporušených obalech.
Všechny nepoužité přípravky znehodnoťte.
Částečně použité vaky znovu nenapojujte.**8. POUŽITELNOST**

Použitelné do:

9. ZVLÁŠTNÍ PODMÍNKY PRO UCHOVÁVÁNÍ

Uchovávejte při teplotě do + 25°C.

10. ZVLÁŠTNÍ OPATŘENÍ PRO LIKVIDACI NEPOUŽITÝCH LÉČIVÝCH PŘÍPRAVKŮ NEBO ODPADU Z NICH, POKUD JE TO VHDNÉ

11. NÁZEV A ADRESA DRŽITELE ROZHODNUTÍ O REGISTRACI
--

BAXTER CZECH spol. s r.o.
Karla Engliše 3201/6
150 00 Praha 5
Česká republika

12. REGISTRAČNÍ ČÍSLO/ČÍSLA

76/705/93-C

13. ČÍSLO ŠARŽE

č. š.

14. KLASIFIKACE PRO VÝDEJ

Výdej léčivého přípravku vázán na lékařský předpis.

15. NÁVOD K POUŽITÍ

16. INFORMACE V BRAILLOVĚ PÍSMU
--

Nevyžaduje se – odůvodnění přijato.

ÚDAJE UVÁDĚNÉ NA VNITŘNÍM OBALU**VAK 500 ml****1. NÁZEV LÉČIVÉHO PŘÍPRAVKU****Sodium Chloride BP Baxter 0,9 % infuzní roztok****2. OBSAH LÉČIVÉ LÁTKY/LÉČIVÝCH LÁTEK****Složení v 1000 ml**

Natrii chloridum 9 g

3. SEZNAM POMOCNÝCH LÁTEK

Voda pro injekci ad 1000 ml

4. LÉKOVÁ FORMA A VELIKOST BALENÍ

mmol v 1000 ml

Natrium 154

Chloridum 154

Sterilní, prostý bakteriálních endotoxinů
500 ml**5. ZPŮSOB A CESTA/CESTY PODÁNÍ**

K intravenóznímu podání.

6. ZVLÁŠTNÍ UPOZORNĚNÍ, ŽE LÉČIVÝ PŘÍPRAVEK MUSÍ BÝT UCHOVÁVÁN MIMO DOHLED A DOSAH DĚTÍ

Uchovávejte mimo dohled a dosah dětí.

7. DALŠÍ ZVLÁŠTNÍ UPOZORNĚNÍ, POKUD JE POTŘEBNÉPoužívejte pouze čiré roztoky v neporušených obalech.
Všechny nepoužité přípravky znehodnoťte.
Částečně použité vaky znovu nenapojujte.**8. POUŽITELNOST**

Použitelné do:

9. ZVLÁŠTNÍ PODMÍNKY PRO UCHOVÁVÁNÍ

Uchovávejte při teplotě do + 25°C.

10. ZVLÁŠTNÍ OPATŘENÍ PRO LIKVIDACI NEPOUŽITÝCH LÉČIVÝCH PŘÍPRAVKŮ NEBO ODPADU Z NICH, POKUD JE TO VHDNÉ

11. NÁZEV A ADRESA DRŽITELE ROZHODNUTÍ O REGISTRACI
--

BAXTER CZECH spol. s r.o.
Karla Engliše 3201/6
150 00 Praha 5
Česká republika

12. REGISTRAČNÍ ČÍSLO/ČÍSLA

76/705/93-C

13. ČÍSLO ŠARŽE

č. š.

14. KLASIFIKACE PRO VÝDEJ

Výdej léčivého přípravku vázán na lékařský předpis.

15. NÁVOD K POUŽITÍ

16. INFORMACE V BRAILLOVĚ PÍSMU
--

Nevyžaduje se – odůvodnění přijato.

ÚDAJE UVÁDĚNÉ NA VNITŘNÍM OBALU**VAK 1000 ml****1. NÁZEV LÉČIVÉHO PŘÍPRAVKU****Sodium Chloride BP Baxter 0,9 % infuzní roztok****2. OBSAH LÉČIVÉ LÁTKY/LÉČIVÝCH LÁTEK****Složení v 1000 ml**

Natrii chloridum 9 g

3. SEZNAM POMOCNÝCH LÁTEK

Voda pro injekci ad 1000 ml

4. LÉKOVÁ FORMA A VELIKOST BALENÍ

mmol v 1000 ml

Natrium 154

Chloridum 154

Sterilní, prostý bakteriálních endotoxinů
1000 ml**5. ZPŮSOB A CESTA/CESTY PODÁNÍ**

K intravenóznímu podání.

6. ZVLÁŠTNÍ UPOZORNĚNÍ, ŽE LÉČIVÝ PŘÍPRAVEK MUSÍ BÝT UCHOVÁVÁN MIMO DOHLED A DOSAH DĚTÍ

Uchovávejte mimo dohled a dosah dětí.

7. DALŠÍ ZVLÁŠTNÍ UPOZORNĚNÍ, POKUD JE POTŘEBNÉPoužívejte pouze čiré roztoky v neporušených obalech.
Všechny nepoužité přípravky znehodnoťte.
Částečně použité vaky znovu nenapojujte.**8. POUŽITELNOST**

Použitelné do:

9. ZVLÁŠTNÍ PODMÍNKY PRO UCHOVÁVÁNÍ

Uchovávejte při teplotě do + 25°C.

10. ZVLÁŠTNÍ OPATŘENÍ PRO LIKVIDACI NEPOUŽITÝCH LÉČIVÝCH PŘÍPRAVKŮ NEBO ODPADU Z NICH, POKUD JE TO VHDNÉ

11. NÁZEV A ADRESA DRŽITELE ROZHODNUTÍ O REGISTRACI
--

BAXTER CZECH spol. s r.o.
Karla Engliše 3201/6
150 00 Praha 5
Česká republika

12. REGISTRAČNÍ ČÍSLO/ČÍSLA

76/705/93-C

13. ČÍSLO ŠARŽE

č. š.

14. KLASIFIKACE PRO VÝDEJ

Výdej léčivého přípravku vázán na lékařský předpis.

15. NÁVOD K POUŽITÍ

16. INFORMACE V BRAILLOVĚ PÍSMU
--

Nevyžaduje se – odůvodnění přijato.