

## ÚDAJE UVÁDĚNÉ NA VNĚJŠÍM OBALU

krabička

### 1. NÁZEV LÉČIVÉHO PŘÍPRAVKU

Thiopental Panpharma 0,5 g prášek pro injekční roztok

Thiopental Panpharma 1 g prášek pro injekční roztok

thiopentalum natricum

### 2. OBSAH LÉČIVÉ LÁTKY/LÉČIVÝCH LÁTEK

1 injekční lahvička obsahuje thiopentalum natricum 0,5 g

1 injekční lahvička obsahuje thiopentalum natricum 1g

### 3. SEZNAM POMOCNÝCH LÁTEK

Pomocná látka: uhličitan sodný

### 4. LÉKOVÁ FORMA A OBSAH BALENÍ

prášek pro injekční roztok

10 injekčních lahviček po 0,5 g

10 injekčních lahviček po 1 g

### 5. ZPŮSOB A CESTA/CESTY PODÁNÍ

Intravenózní nebo rektální podání.

Před použitím si přečtěte příbalovou informaci.

### 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

Přípravek má výrazný vliv na schopnost řídit nebo obsluhovat stroje.

### 8. POUŽITELNOST

EXP

### 9. ZVLÁŠTNÍ PODMÍNKY PRO UCHOVÁVÁNÍ

Uchovávejte injekční lahvičku v krabičce, aby byl přípravek chráněn před světlem.

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

Nepoužitelné léčivo vraťte do lékárny.

**11. NÁZEV A ADRESA DRŽITELE ROZHODNUTÍ O REGISTRACI**

Panpharma, Z.I du Clairay – 35 133 Luitre, Francie

**12. REGISTRAČNÍ ČÍSLO/ČÍSLA**

Registrační číslo: 05/027/69-A/C (0,5g)

05/027/69-B/C (1 g)

**13. ČÍSLO ŠARŽE**

Lot

**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**

2D čárový kód s jedinečným identifikátorem.

**18. JEDINEČNÝ IDENTIFIKÁTOR – DATA ČITELNÁ OKEM**

PC:

SN:

**ÚDAJE UVÁDĚNÉ NA VNITŘNÍM OBALU**

**ŠTÍTEK NA LAHVIČKU**

**1. NÁZEV LÉČIVÉHO PŘÍPRAVKU**

Thiopental Panpharma 0,5 g prášek pro injekční roztok

Thiopental Panpharma 1 g prášek pro injekční roztok

thiopentalum natricum

**2. OBSAH LÉČIVÉ LÁTKY/LÉČIVÝCH LÁTEK**

thiopentalum natricum 0,5 g

thiopentalum natricum 1g

**3. SEZNAM POMOCNÝCH LÁTEK**

Pomocná látka: uhličitan sodný

**4. LÉKOVÁ FORMA A OBSAH BALENÍ**

0,5 g

1g

**5. ZPŮSOB A CESTA/CESTY PODÁNÍ**

Intravenózní nebo rektální podání.

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

**7. DALŠÍ ZVLÁŠTNÍ UPOZORNĚNÍ, POKUD JE POTŘEBNÉ**

**8. POUŽITELNOST**

EXP

**9. ZVLÁŠTNÍ PODMÍNKY PRO UCHOVÁVÁNÍ**

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

<b>11. NÁZEV A ADRESA DRŽITELE ROZHODNUTÍ O REGISTRACI</b>
--

Panpharma, Z.I du Clairay – 35 133 Luitre, Francie

<b>12. REGISTRAČNÍ ČÍSLO/ČÍSLA</b>
------------------------------------

<b>13. ČÍSLO ŠARŽE</b>
------------------------

Lot

<b>14. KLASIFIKACE PRO VÝDEJ</b>
----------------------------------

<b>15. NÁVOD K POUŽITÍ</b>
----------------------------

<b>16. INFORMACE V BRAILLOVĚ PÍSMU</b>
--