

**ÚDAJE UVÁDĚNÉ NA VNITŘNÍM OBALU****SKLENĚNÁ LÁHEV****1. NÁZEV LÉČIVÉHO PŘÍPRAVKU**

**INFUSIO GLUCOSI 10 IMUNA**  
**G 10**  
**infuzní roztok**

**2. OBSAH LÉČIVÉ LÁTKY**

1000 ml infuzního roztoku obsahuje  
glucosum 100 g (jako glucosum monohydricum 110 g)

**3. SEZNAM POMOCNÝCH LÁTEK**

voda pro injekci ad 1000 ml

592 mosmol/l  
1716 kJ/l

**4. LÉKOVÁ FORMA A OBSAH BALENÍ**

infuzní roztok  
100 ml  
200 ml  
250 ml  
400 ml  
500 ml

**5. ZPŮSOB A CESTA PODÁNÍ**

Intravenózní 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****8. POUŽITELNOST**

EXP

**9. ZVLÁŠTNÍ PODMÍNKY PRO UCHOVÁVÁNÍ**

Uchovávejte při teplotě do 25 °C.

Uchovávejte lahve v krabici, aby byl přípravek chráněn před světlem.

Chraňte před mrazem.

**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**

IMUNA PHARM, a.s., Šarišské Michaľany, Slovenská republika

**12. REGISTRAČNÍ ČÍSLO**

76/022/72-B/C

**13. ČÍSLO ŠARŽE**

Č. šarže

**14. KLASIFIKACE PRO VÝDEJ**

Výdej léčivého přípravku vázán na lékařský předpis.

**15. NÁVOD K POUŽITÍ**

Přípravek nesmí být opakovaně aplikován, je určen k jednorázovému 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****SKLENĚNÉ LÁHVE - KARTONOVÁ KRABICE****1. NÁZEV LÉČIVÉHO PŘÍPRAVKU**

**INFUSIO GLUCOSI 10 IMUNA**  
**G 10**  
**infuzní roztok**

**2. OBSAH LÉČIVÉ LÁTKY**

1000 ml infuzního roztoku obsahuje  
glucosum 100 g (jako glucosum monohydricum 110 g)

**3. SEZNAM POMOCNÝCH LÁTEK**

voda pro injekci ad 1000 ml

592 mosmol/l  
1716 kJ/l

**4. LÉKOVÁ FORMA A OBSAH BALENÍ**

infuzní roztok  
30 x 100 ml  
20 x 200 ml  
20 x 250 ml  
10 x 400 ml  
10 x 500 ml

**5. ZPŮSOB A CESTA PODÁNÍ**

Intravenózní 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****8. POUŽITELNOST**

EXP

**9. ZVLÁŠTNÍ PODMÍNKY PRO UCHOVÁVÁNÍ**

Uchovávejte při teplotě do 25 °C.

Uchovávejte lahve v krabici, aby byl přípravek chráněn před světlem.

Chraňte před mrazem.

**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**

IMUNA PHARM, a.s., Šarišské Michaľany, Slovenská republika

**12. REGISTRAČNÍ ČÍSLO**

76/022/72-B/C

**13. ČÍSLO ŠARŽE**

Č. šarže

**14. KLASIFIKACE PRO VÝDEJ**

Výdej léčivého přípravku vázán na lékařský předpis.

**15. NÁVOD K POUŽITÍ**

Přípravek nesmí být opakovaně aplikován, je určen k jednorázovému 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****PLASTOVÝ VAK****1. NÁZEV LÉČIVÉHO PŘÍPRAVKU**

**INFUSIO GLUCOSI 10 IMUNA**  
**ENVIBAG**  
**infuzní roztok**

**2. OBSAH LÉČIVÉ LÁTKY**

1000 ml infuzního roztoku obsahuje  
glucosum 100 g (jako glucosum monohydricum 110 g)

**3. SEZNAM POMOCNÝCH LÁTEK**

voda pro injekci ad 1000 ml

592 mosmol/l  
1716 kJ/l

**4. LÉKOVÁ FORMA A OBSAH BALENÍ**

infuzní roztok  
100 ml  
250 ml  
500 ml

**5. ZPŮSOB A CESTA PODÁNÍ**

Intravenózní 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**

Používejte pouze čiré roztoky bez viditelných částic v neporušených obalech.

**8. POUŽITELNOST**

EXP

**9. ZVLÁŠTNÍ PODMÍNKY PRO UCHOVÁVÁNÍ**

Uchovávejte při teplotě do 25 °C.

Uchovávejte vaky v krabici, aby byl přípravek chráněn před světlem.

Chraňte před mrazem.

**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**

IMUNA PHARM, a.s., Šarišské Michaľany, Slovenská republika

**12. REGISTRAČNÍ ČÍSLO**

76/022/72-B/C

**13. ČÍSLO ŠARŽE**

Č. šarže

**14. KLASIFIKACE PRO VÝDEJ**

Výdej léčivého přípravku vázán na lékařský předpis.

**15. NÁVOD K POUŽITÍ**

Přípravek nesmí být opakovaně aplikován, je určen k jednorázovému 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****PLASTOVÉ VAKY – KARTONOVÁ KRABICE****1. NÁZEV LÉČIVÉHO PŘÍPRAVKU**

**INFUSIO GLUCOSI 10 IMUNA**  
**ENVIBAG**  
**infuzní roztok**

**2. OBSAH LÉČIVÉ LÁTKY**

1000 ml infuzního roztoku obsahuje  
glucosum 100 g (jako glucosum monohydricum 110 g)

**3. SEZNAM POMOCNÝCH LÁTEK**

voda pro injekci ad 1000 ml

592 mosmol/l  
1716 kJ/l

**4. LÉKOVÁ FORMA A OBSAH BALENÍ**

infuzní roztok  
40 x 100 ml  
50 x 100 ml  
60 x 100 ml  
18 x 250 ml  
30 x 250 ml  
10 x 500 ml  
20 x 500 ml

**5. ZPŮSOB A CESTA PODÁNÍ**

Intravenózní 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**

Používejte pouze čiré roztoky bez viditelných částic v neporušených obalech.  
Doba použitelnosti po přidání aditiv:  
Před použitím je třeba zjistit chemickou a fyzikální stabilitu jakéhokoliv aditiva při pH přípravku.

Z mikrobiologického hlediska musí být naředěný roztok použit okamžitě, pokud ředění neproběhlo za kontrolovaných a validovaných aseptických podmínek.

Pokud není použit okamžitě, doba a podmínky uchovávání přípravku po otevření před použitím jsou v odpovědnosti uživatele.

## **8. POUŽITELNOST**

EXP

## **9. ZVLÁŠTNÍ PODMÍNKY PRO UCHOVÁVÁNÍ**

Uchovávejte při teplotě do 25 °C.

Uchovávejte vaky v krabici, aby byl přípravek chráněn před světlem.

Chraňte před mrazem.

## **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**

IMUNA PHARM, a.s., Šarišské Michaľany, Slovenská republika

## **12. REGISTRAČNÍ ČÍSLO**

76/022/72-B/C

## **13. ČÍSLO ŠARŽE**

Č. šarže

## **14. KLASIFIKACE PRO VÝDEJ**

Výdej léčivého přípravku vázán na lékařský předpis.

## **15. NÁVOD K POUŽITÍ**

Přípravek nesmí být opakovaně aplikován, je určen k jednorázovému použití.

## **16. INFORMACE V BRAILLOVĚ PÍSMU**

Nevyžaduje se - odůvodnění přijato

## **17. JEDINEČNÝ IDENTIFIKAČNÍ KÓD – 2D ČÁROVÝ KÓD**



<Neuplatňuje se.>

<b>18. JEDINEČNÝ IDENTIFIKÁTOR – DATA ČITELNÁ OKEM</b>
--

<Neuplatňuje se.>