

## ÚDAJE UVÁDĚNÉ NA VNĚJŠÍM OBALU

**KRABÍČKA obsahuje 1 injekční lahvičku o objemu 20 ml**

### 1. NÁZEV LÉČIVÉHO PŘÍPRAVKU

Ampres 20 mg/ml injekční roztok

chloroprocaini hydrochloridum

### 2. OBSAH LÉČIVÉ LÁTKY / LÉČIVÝCH LÁTEK

1 ml injekčního roztoku obsahuje chloroprocaini hydrochloridum 20 mg.

1 injekční lahvička obsahuje chloroprocaini hydrochloridum 400 mg.

### 3. SEZNAM POMOCNÝCH LÁTEK

kyselina chlorovodíková

chlorid sodný

voda pro injekci

### 4. LÉKOVÁ FORMA A OBSAH BALENÍ

injekční roztok

injekční lahvička 1 x 20 ml

### 5. ZPŮSOB A CESTA/CESTY PODÁNÍ

**Pouze perineurální podání.**

Pouze k jednorázovému použití.

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:

Použít ihned po prvním otevření.

### 9. ZVLÁŠTNÍ PODMÍNKY PRO UCHOVÁVÁNÍ

Uchovávejte při teplotě do 25 °C.

Chraňte před chladem nebo mrazem.

Injekční lahvičku uchovávejte v krabici, 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**

B. Braun Melsungen AG  
34209 Melsungen, Německo

**12. REGISTRAČNÍ ČÍSLO/ČÍSLA**

Reg. č.: 01/334/18-C

**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 IDENTIFIKAČNÍ KÓD – 2D ČÁROVÝ KÓD**

2D čárový kód s jedinečným identifikátorem.

**18. JEDINEČNÝ IDENTIFIKAČNÍ KÓD – DATA ČITELNÁ OKEM**

PC:  
SN:

## ÚDAJE UVÁDĚNÉ NA VNITŘNÍM OBALU

injekční lahvička 20 ml

### 1. NÁZEV LÉČIVÉHO PŘÍPRAVKU

Ampres 20 mg/ml injekční roztok

chloroprocaini hydrochloridum

### 2. OBSAH LÉČIVÉ LÁTKY / LÉČIVÝCH LÁTEK

1 ml roztoku obsahuje chloroprocaini hydrochloridum 20 mg.

400 mg/20ml

### 3. SEZNAM POMOCNÝCH LÁTEK

kyselina chlorovodíková

chlorid sodný

voda pro injekci

### 4. LÉKOVÁ FORMA A OBSAH BALENÍ

injekční roztok

20 ml

### 5. ZPŮSOB A CESTA/CESTY PODÁNÍ

Pouze pro perineurální podání.

Pouze k jednorázovému použití.

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:

Použit ihned po prvním otevření.

**9. ZVLÁŠTNÍ PODMÍNKY PRO UCHOVÁVÁNÍ**

Uchovávejte při teplotě do 25 °C.

Chraňte před chladem nebo mrazem.

Injekční lahvičku uchovávejte v krabičce, aby byl přípravek chráněn před světlem.

**10. ZVLÁŠTNÍ OPATŘENÍ PRO LIKVIDACI NEPOUŽITÝCH LÉČIVÝCH PŘÍPRAVKŮ NEBO ODPADU Z NICH, POKUD JE TO VHODNÉ****11. NÁZEV A ADRESA DRŽITELE ROZHODNUTÍ O REGISTRACI**

B. Braun Melsungen AG

34209 Melsungen, Německo

**12. REGISTRAČNÍ ČÍSLO/ČÍSLA**

01/334/18-C

**13. ČÍSLO ŠARŽE**

Lot:

**14. KLASIFIKACE PRO VÝDEJ**

Výdej léčivého přípravku vázán na lékařský předpis.

**15. NÁVOD K POUŽITÍ****16. INFORMACE V BRAILLOVĚ PÍSMU****17. JEDINEČNÝ IDENTIFIKÁTOR – 2D ČÁROVÝ KÓD****18. JEDINEČNÝ IDENTIFIKÁTOR – DATA ČITELNÁ OKEM**