

## ÚDAJE UVÁDĚNÉ NA VNĚJŠÍM OBALU

Krabička

### 1. NÁZEV LÉČIVÉHO PŘÍPRAVKU

Viant prášek pro infuzní roztok

### 2. OBSAH LÉČIVÉ LÁTKY/LÉČIVÝCH LÁTEK

Jedna injekční lahvička s 932 mg suché látky (prášku) obsahuje:

1. Retinolum (vit. A) (jako retinoli palmitas)	0,99 mg 1,82 mg	odp. retinolum (vit. A)	3 300 IU
2. Colecalciferolum	0,005 mg	odp. vit. D <sub>3</sub>	200 IU
3. Tocoferolum-alfa (vit. E)	9,11 mg		
4. Int-rac-Phytomenadionum (vit. K <sub>1</sub> )	0,15 mg		
5. Acidum ascorbicum (vit. C)	200 mg		
6. Thiaminum (vit. B <sub>1</sub> ) (jako thiamini hydrochloridum)	6,00 mg 7,63 mg		
7. Riboflavinum (vit. B <sub>2</sub> ) (jako riboflavini natrii phosphas)	3,60 mg 4,58 mg		
8. Pyridoxinum (vit. B <sub>6</sub> ) (jako pyridoxini hydrochloridum)	6,00 mg 7,30 mg		
9. Cyanocobalaminum (vit. B <sub>12</sub> )	0,005 mg		
10. Acidum folicum (vit. B <sub>9</sub> ) (jako acidum folicum hydricum)	0,60 mg		
11. Acidum pantothenicum (vit. B <sub>5</sub> ) (jako dexpanthenolum)	15,0 mg		
12. Biotinum (vit. B <sub>7</sub> )	0,06 mg		
13. Nicotinamidum (vit. B <sub>3</sub> )	40,0 mg		

### 3. SEZNAM POMOCNÝCH LÁTEK

Glycin  
Kyselina chlorovodíková  
Natrium-glykocholát  
Sójový lecithin  
Hydroxid sodný

Další údaje naleznete v příbalové informaci.

### 4. LÉKOVÁ FORMA A OBSAH BALENÍ

Prášek pro infuzní roztok

932 mg / injekční lahvička

5 injekčních lahviček po 932 mg

10 injekčních lahviček po 932 mg

**5. ZPŮSOB A CESTA/CESTY PODÁNÍ**

Intravenózní 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**

Obsahuje vitamin K.

**8. POUŽITELNOST**

EXP

**9. ZVLÁŠTNÍ PODMÍNKY PRO UCHOVÁVÁNÍ**

Uchovávejte v chladničce (2 °C-8 °C). Při pokojové teplotě (do 25 °C) je doba použitelnosti 3 měsíce.

Přípravek použijte okamžitě po rekonstituci.

**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**

76/146/17-C

**13. ČÍSLO ŠARŽE**

Lot

**14. KLASIFIKACE PRO VÝDEJ****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.>

**MINIMÁLNÍ ÚDAJE UVÁDĚNÉ NA MALÉM VNITŘNÍM OBALU**

**Injekční lahvička**

**1. NÁZEV LÉČIVÉHO PŘÍPRAVKU A CESTA/CESTY PODÁNÍ**

Viant INF PLV SOL

i.v.

Vit.: A, D<sub>3</sub>, E, K<sub>1</sub>, C, B<sub>1</sub>, B<sub>2</sub>, B<sub>6</sub>, B<sub>12</sub>

Acidum folicum, dexpanthenolum, biotinum, nicotinamidum

**2. ZPŮSOB PODÁNÍ**

Další údaje naleznete v příbalové informaci.

**3. POUŽITELNOST**

EXP

**4. ČÍSLO ŠARŽE**

Lot

**5. OBSAH UDANÝ JAKO HMOTNOST, OBJEM NEBO POČET**

932 mg/injekční lahvičku

**6. JINÉ**