

## ÚDAJE UVÁDĚNÉ NA VNĚJŠÍM OBALU

**KARTON 30 x 250 ml**

### 1. NÁZEV LÉČIVÉHO PŘÍPRAVKU

**Hartmannův roztok Viaflo** infuzní roztok

### 2. OBSAH LÉČIVÉ LÁTKY/LÉČIVÝCH LÁTEK

#### Složení ve 250 ml

Natrii chloridum	1,50 g
Kalii chloridum	0,100 g
Calcii chloridum dihydricum	0,0675 g
Natrii lactas	0,800 g

### 3. SEZNAM POMOCNÝCH LÁTEK

Voda pro injekci

### 4. LÉKOVÁ FORMA A OBSAH BALENÍ

Osmolarita 278 mOsm/l (přibližně)

Mmol v 250 ml (přibližně)

Sodík	32,8
Chlorid	27,8
Bikarbonát ( jako laktát)	7,25
Draslík	1,25
Vápník	0,500

pH: 5,0 – 7,0

30 x 250 ml

Léková forma viz bod 1

### 5. ZPŮSOB A CESTA/CESTY 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

Nepodávejte současně s krví stejným infuzním setem.

Částečně použité vaky znovu nenapojujte.

### 8. POUŽITELNOST

Použitelné do:

**9. ZVLÁŠTNÍ PODMÍNKY PRO UCHOVÁVÁNÍ**

Uchovávejte při teplotě do 30°C.

**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**

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

**12. REGISTRAČNÍ ČÍSLO/ČÍSLA**

76/399/05-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 20 x 500 ml****1. NÁZEV LÉČIVÉHO PŘÍPRAVKU****Hartmannův roztok Viaflo** infuzní roztok**2. OBSAH LÉČIVÉ LÁTKY/LÉČIVÝCH LÁTEK****Složení ve 500 ml**

Natrii chloridum	3,00 g
Kalii chloridum	0,200 g
Calcii chloridum dihydricum	0,135 g
Natrii lactas	1,60 g

**3. SEZNAM POMOCNÝCH LÁTEK**

Voda pro injekci

**4. LÉKOVÁ FORMA A OBSAH BALENÍ**

Osmolarita 278 mOsm/l (přibližně)

Mmol v 500 ml (přibližně)

Sodík	65,5
Chlorid	55,5
Bikarbonát ( jako laktát)	14,5
Draslík	2,50
Vápník	1,00

pH: 5,0 – 7,0

20 x 500 ml

Léková forma viz bod 1

**5. ZPŮSOB A CESTA/CESTY 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**Nepodávejte současně s krví stejným infuzním setem.  
Částečně použité vaky znovu nenapojujte.**8. POUŽITELNOST**

Použitelné do:

**9. ZVLÁŠTNÍ PODMÍNKY PRO UCHOVÁVÁNÍ**

**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**

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

**12. REGISTRAČNÍ ČÍSLO/ČÍSLA**

76/399/05-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 IDENTIFIKAČNÍ KÓD – 2D ČÁROVÝ KÓD**

Neplatňuje se.

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

Neplatňuje se.

**ÚDAJE UVÁDĚNÉ NA VNĚJŠÍM OBALU****KARTON 10 x 1000 ml****1. NÁZEV LÉČIVÉHO PŘÍPRAVKU****Hartmannův roztok Viaflo** infuzní roztok**2. OBSAH LÉČIVÉ LÁTKY/LÉČIVÝCH LÁTEK****Složení ve 1000 ml**

Natrii chloridum	6,00 g
Kalii chloridum	0,400 g
Calcii chloridum dihydricum	0,270 g
Natrii lactas	3,20 g

**3. SEZNAM POMOCNÝCH LÁTEK**

Voda pro injekci

**4. LÉKOVÁ FORMA A OBSAH BALENÍ**

Osmolarita 278 mOsm/l (přibližně)

Mmol v 1000 ml (přibližně)

Sodík	131
Chlorid	111
Bikarbonát ( jako laktát)	29
Draslík	5
Vápník	2

pH: 5,0 – 7,0

10 x 1000 ml

Léková forma viz bod 1

**5. ZPŮSOB A CESTA/CESTY 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**

Nepodávejte současně s krví stejným infuzním setem.

Částečně použité vaky znovu nenapojujte.

**8. POUŽITELNOST**

Použitelné do:

**9. ZVLÁŠTNÍ PODMÍNKY PRO UCHOVÁVÁNÍ**

**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**

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

**12. REGISTRAČNÍ ČÍSLO/ČÍSLA**

76/399/05-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 12 x 1000 ml**

### 1. NÁZEV LÉČIVÉHO PŘÍPRAVKU

**Hartmannův roztok Viaflo** infuzní roztok

### 2. OBSAH LÉČIVÉ LÁTKY/LÉČIVÝCH LÁTEK

#### Složení ve 1000 ml

Natrii chloridum	6,00 g
Kalii chloridum	0,400 g
Calcii chloridum dihydricum	0,270 g
Natrii lactas	3,20 g

### 3. SEZNAM POMOČNÝCH LÁTEK

Voda pro injekci

### 4. LÉKOVÁ FORMA A OBSAH BALENÍ

Osmolarita 278 mOsm/l (přibližně)

Mmol v 1000 ml (přibližně)

Sodík	131
Chlorid	111
Bikarbonát ( jako laktát)	29
Draslík	5
Vápník	2

pH: 5,0 – 7,0

12 x 1000 ml

Léková forma viz bod 1

### 5. ZPŮSOB A CESTA/CESTY 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

Nepodávejte současně s krví stejným infuzním setem.

Částečně použité vaky znovu nenapojujte.

### 8. POUŽITELNOST

Použitelné do:

**9. ZVLÁŠTNÍ PODMÍNKY PRO UCHOVÁVÁNÍ**

**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**

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

**12. REGISTRAČNÍ ČÍSLO/ČÍSLA**

76/399/05-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 250 ml

### 1. NÁZEV LÉČIVÉHO PŘÍPRAVKU

**Hartmannův roztok Viaflo** infuzní roztok

Léčivé látky viz bod 2

### 2. OBSAH LÉČIVÉ LÁTKY/LÉČIVÝCH LÁTEK

#### Složení v 250 ml

Natrii chloridum	1,50 g
Kalii chloridum	0,100 g
Calcii chloridum dihydricum	0,0675 g
Natrii lactas	0,800 g

### 3. SEZNAM POMOCNÝCH LÁTEK

Voda pro injekci

### 4. LÉKOVÁ FORMA A OBSAH BALENÍ

Osmolarita 278 mOsm/l (přibližně)

Mmol v 250 ml (přibližně)

Sodík	32,8
Chlorid	27,8
Bikarbonát ( jako laktát)	7,25
Draslík	1,25
Vápník	0,500

pH: 5,0 – 7,0

250 ml

Izotonický

Léková forma viz bod 1

### 5. ZPŮSOB A CESTA/CESTY 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

Vak vyjměte ze zevního obalu až těsně před použitím.

Nepodávejte současně s krví stejným infuzním setem.  
Používejte pouze čiré roztoky bez viditelných částic v nepoškozených obalech.  
Částečně použité vaky znovu nenapoujte.

**8. POUŽITELNOST**

Použitelné do:

**9. ZVLÁŠTNÍ PODMÍNKY PRO UCHOVÁVÁNÍ**

Uchovávejte při teplotě do 30°C

**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**

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

**12. REGISTRAČNÍ ČÍSLO/ČÍSLA**

76/399/05-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**

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

## ÚDAJE UVÁDĚNÉ NA VNITŘNÍM OBALU

Vak 500 ml

### 1. NÁZEV LÉČIVÉHO PŘÍPRAVKU

**Hartmannův roztok Viaflo** infuzní roztok

Léčivé látky viz bod 2

### 2. OBSAH LÉČIVÉ LÁTKY/LÉČIVÝCH LÁTEK

#### Složení v 500 ml

Natrii chloridum	3,00 g
Kalii chloridum	0,200 g
Calcii chloridum dihydricum	0,135 g
Natrii lactas	1,60 g

### 3. SEZNAM POMOCNÝCH LÁTEK

Voda pro injekci

### 4. LÉKOVÁ FORMA A OBSAH BALENÍ

Osmolarita 278 mOsm/l (přibližně)

Mmol v 500 ml (přibližně)

Sodík	65,5
Chlorid	55,5
Bikarbonát ( jako laktát)	14,5
Draslík	2,50
Vápník	1,00

pH: 5,0 – 7,0

500 ml

Izotonický

Léková forma viz bod 1

### 5. ZPŮSOB A CESTA/CESTY 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

Vak vyjměte ze zevního obalu až těsně před použitím.

Nepodávejte současně s krví stejným infuzním setem.  
Používejte pouze čiré roztoky bez viditelných částic v neporušených obalech.  
Částečně použité vaky znovu nenapojujte.

**8. POUŽITELNOST**

Použitelné do:

**9. ZVLÁŠTNÍ PODMÍNKY PRO UCHOVÁVÁNÍ**

**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**

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

**12. REGISTRAČNÍ ČÍSLO/ČÍSLA**

76/399/05-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**

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

## ÚDAJE UVÁDĚNÉ NA VNITŘNÍM OBALU

Vak 1000 ml

### 1. NÁZEV LÉČIVÉHO PŘÍPRAVKU

**Hartmannův roztok Viaflo** infuzní roztok

Léčivé látky viz bod 2

### 2. OBSAH LÉČIVÉ LÁTKY/LÉČIVÝCH LÁTEK

#### Složení v 1000 ml

Natrii chloridum	6,00 g
Kalii chloridum	0,400 g
Calcii chloridum dihydricum	0,270 g
Natrii lactas	3,20 g

### 3. SEZNAM POMOCNÝCH LÁTEK

Voda pro injekci

### 4. LÉKOVÁ FORMA A OBSAH BALENÍ

Osmolarita 278 mOsm/l (přibližně)

Mmol v 1000 ml (přibližně)

Sodík	131
Chlorid	111
Bikarbonát ( jako laktát)	29
Draslík	5
Vápník	2

pH: 5,0 – 7,0

1000 ml

Izotonický

Léková forma viz bod 1

### 5. ZPŮSOB A CESTA/CESTY 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

Vak vyjměte ze zevního obalu až těsně před použitím.

Nepodávejte současně s krví stejným infuzním setem.  
Používejte pouze čiré roztoky bez viditelných částic v neporušených obalech.  
Částečně použité vaky znovu nenapojujte.

**8. POUŽITELNOST**

Použitelné do:

**9. ZVLÁŠTNÍ PODMÍNKY PRO UCHOVÁVÁNÍ**

**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**

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

**12. REGISTRAČNÍ ČÍSLO/ČÍSLA**

76/399/05-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**

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