

**ÚDAJE UVÁDĚNÉ NA VNĚJŠÍM OBALU**

**KARTON 50 x 50 ml**

**1. NÁZEV LÉČIVÉHO PŘÍPRAVKU**

Glukóza 5% Viaflo infuzní roztok  
glucosum

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

**Složení v 50 ml**  
Glucosum monohydricum 2,5 g

**3. SEZNAM POMOČNÝCH LÁTEK**

Voda pro injekci

**4. LÉKOVÁ FORMA A VELIKOST BALENÍ**

Osmolarita 278 mOsm/l (přibližně)

pH: 4,2 (přibližně)

50 x 50 ml

Léková forma viz sekce 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**

**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**

76/171/03-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 75 x 50 ml**

**1. NÁZEV LÉČIVÉHO PŘÍPRAVKU**

Glukóza 5% Viaflo infuzní roztok  
glucosum

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

**Složení v 50 ml**  
Glucosum monohydricum 2,5 g

**3. SEZNAM POMOCNÝCH LÁTEK**

Voda pro injekci

**4. LÉKOVÁ FORMA A VELIKOST BALENÍ**

Osmolarita 278 mOsm/l (přibližně)

pH: 4,2 (přibližně)

75 x 50 ml

Léková forma viz sekce 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**

**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**

76/171/03-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 50 x 100 ml****1. NÁZEV LÉČIVÉHO PŘÍPRAVKU**

Glukóza 5% Viaflo infuzní roztok  
glucosum

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

**Složení ve 100 ml**  
Glucosum monohydricum 5 g

**3. SEZNAM POMOČNÝCH LÁTEK**

Voda pro injekci

**4. LÉKOVÁ FORMA A VELIKOST BALENÍ**

Osmolarita 278 mOsm/l (přibližně)

pH: 4,2 (přibližně)

50 x 100 ml

Léková forma viz sekce 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**

**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**

76/171/03-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 60 x 100 ml****1. NÁZEV LÉČIVÉHO PŘÍPRAVKU**

Glukóza 5% Viaflo infuzní roztok  
glucosum

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

**Složení ve 100 ml**  
Glucosum monohydricum 5 g

**3. SEZNAM POMOČNÝCH LÁTEK**

Voda pro injekci

**4. LÉKOVÁ FORMA A VELIKOST BALENÍ**

Osmolarita 278 mOsm/l (přibližně)

pH: 4,2 (přibližně)

60 x 100 ml

Léková forma viz sekce 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**

**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**

76/171/03-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 30 x 250 ml****1. NÁZEV LÉČIVÉHO PŘÍPRAVKU**

Glukóza 5% Viaflo infuzní roztok  
glucosum

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

**Složení ve 250 ml**  
Glucosum monohydricum 12,5 g

**3. SEZNAM POMOČNÝCH LÁTEK**

Voda pro injekci

**4. LÉKOVÁ FORMA A VELIKOST BALENÍ**

Osmolarita 278 mOsm/l (přibližně)

pH: 4,2 (přibližně)

30 x 250 ml

Léková forma viz sekce 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****11. NÁZEV A ADRESA DRŽITELE ROZHODNUTÍ O REGISTRACI**

**12. REGISTRAČNÍ ČÍSLO/ČÍSLA**

76/171/03-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**

Glukóza 5 % Viaflo infuzní roztok  
glucosum

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

**Složení ve 500 ml**  
Glucosum monohydricum 25 g

**3. SEZNAM POMOČNÝCH LÁTEK**

Voda pro injekci

**4. LÉKOVÁ FORMA A VELIKOST BALENÍ**

Osmolarita 278 mOsm/l (přibližně)

pH: 4,2 (přibližně)

20 x 500 ml

Léková forma viz sekce 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 nenaspojíte.

**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**

**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**

76/171/03-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 10 x 1000 ml****1. NÁZEV LÉČIVÉHO PŘÍPRAVKU**

Glukóza 5% Viaflo infuzní roztok  
glucosum

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

**Složení ve 1000 ml**  
Glucosum monohydricum 50 g

**3. SEZNAM POMOČNÝCH LÁTEK**

Voda pro injekci

**4. LÉKOVÁ FORMA A VELIKOST BALENÍ**

Osmolarita 278 mOsm/l (přibližně)

pH: 4,2 (přibližně)

10 x 1000 ml

Léková forma viz sekce 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****11. NÁZEV A ADRESA DRŽITELE ROZHODNUTÍ O REGISTRACI**

**12. REGISTRAČNÍ ČÍSLO/ČÍSLA**

76/171/03-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**

Glukóza 5% Viaflo infuzní roztok  
glucosum

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

**Složení ve 1000 ml**  
Glucosum monohydricum 50 g

**3. SEZNAM POMOČNÝCH LÁTEK**

Voda pro injekci

**4. LÉKOVÁ FORMA A VELIKOST BALENÍ**

Osmolarita 278 mOsm/l (přibližně)

pH: 4,2 (přibližně)

12 x 1000 ml

Léková forma viz sekce 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****11. NÁZEV A ADRESA DRŽITELE ROZHODNUTÍ O REGISTRACI**

**12. REGISTRAČNÍ ČÍSLO/ČÍSLA**

76/171/03-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 50 ml

### 1. NÁZEV LÉČIVÉHO PŘÍPRAVKU

Glukóza 5 % Viaflo infuzní roztok  
glucosum

### 2. OBSAH LÉČIVÉ LÁTKY/LÉČIVÝCH LÁTEK

**Složení v 50 ml**  
Glucosum monohydricum 2,5 g

### 3. SEZNAM POMOČNÝCH LÁTEK

Voda pro injekci

### 4. LÉKOVÁ FORMA A VELIKOST BALENÍ

Osmolarita 278 mOsm/l (přibližně)

pH: 4,2 (přibližně)  
50 ml  
Izotonická

Léková forma viz sekce 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 z přebalu 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 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**

**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**

76/171/03-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 100 ml

### 1. NÁZEV LÉČIVÉHO PŘÍPRAVKU

Glukóza 5% Viaflo infuzní roztok  
glucosum

### 2. OBSAH LÉČIVÉ LÁTKY/LÉČIVÝCH LÁTEK

**Složení ve 100 ml**  
Glucosum monohydricum 5 g

### 3. SEZNAM POMOČNÝCH LÁTEK

Voda pro injekci

### 4. LÉKOVÁ FORMA A VELIKOST BALENÍ

Osmolarita 278 mOsm/l (přibližně)

pH: 4,2 (přibližně)  
100 ml  
Izotonická

Léková forma viz sekce 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 z přebalu 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

Uchovávejte při teplotě do 30°C.

### 10. ZVLÁŠTNÍ OPATŘENÍ PRO LIKVIDACI NEPOUŽITÝCH LÉČIVÝCH PŘÍPRAVKŮ

**NEBO ODPADU Z NICH, POKUD JE TO VHODNÉ**

**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**

76/171/03-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**

Glukóza 5% Viaflo infuzní roztok  
glucosum

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

**Složení ve 250 ml**  
Glucosum monohydricum 12,5 g

**3. SEZNAM POMOČNÝCH LÁTEK**

Voda pro injekci

**4. LÉKOVÁ FORMA A VELIKOST BALENÍ**

Osmolarita 278 mOsm/l (přibližně)

pH: 4,2 (přibližně)  
250 ml  
Izotonická

Léková forma viz sekce 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 z přebalu 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**

EXP

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

**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. REGISTRACNÍ ČÍSLO/ČÍSLA**

76/171/03-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 500 ml****1. NÁZEV LÉČIVÉHO PŘÍPRAVKU**

Glukóza 5% Viaflo infuzní roztok  
glucosum

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

**Složení ve 500 ml**  
Glucosum monohydricum 25 g

**3. SEZNAM POMOČNÝCH LÁTEK**

Voda pro injekci

**4. LÉKOVÁ FORMA A VELIKOST BALENÍ**

Osmolarita 278 mOsm/l (přibližně)

pH: 4,2 (přibližně)  
500 ml  
Izotonická

Léková forma viz sekce 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 z přebalu 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**

EXP

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

**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**

76/171/03-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 1000 ml****1. NÁZEV LÉČIVÉHO PŘÍPRAVKU**

Glukóza 5% Viaflo infuzní roztok  
glucosum

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

**Složení ve 1000 ml**  
Glucosum monohydricum 50 g

**3. SEZNAM POMOČNÝCH LÁTEK**

Voda pro injekci

**4. LÉKOVÁ FORMA A VELIKOST BALENÍ**

Osmolarita 278 mOsm/l (přibližně)

pH: 4,2 (přibližně)  
1000 ml  
Izotonická

Léková forma viz sekce 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 z přebalu 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**

EXP

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

**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**

76/171/03-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.