

ÚDAJE UVÁDĚNÉ NA VNĚJŠÍM OBALU**KARTON 1 x 500 ml****1. NÁZEV LÉČIVÉHO PŘÍPRAVKU****Ringerův roztok Viaflo infuzní roztok****2. OBSAH LÉČIVÉ LÁTKY/LÉČIVÝCH LÁTEK****Složení ve 500 ml**

Natrii chloridum	4,30 g
Calcii chloridum dihydricum	0,165 g
Kalií chloridum	0,150 g

3. SEZNAM POMOCNÝCH LÁTEK

Voda pro injekci
Hydroxid sodný

4. LÉKOVÁ FORMA A VELIKOST BALENÍ

Osmolarita 309 mOsm/l (přibližně)

Mmol v 500 ml (přibližně)

Draslík	2,00
Vápník	1,13
Sodík	73,5
Chlorid	77,8

pH: 5,0 – 7,5

1 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

76/398/05-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****Ringerův roztok Viaflo infuzní roztok****2. OBSAH LÉČIVÉ LÁTKY/LÉČIVÝCH LÁTEK****Složení ve 500 ml**

Natrii chloridum	4,30 g
Calcii chloridum dihydricum	0,165 g
Kalii chloridum	0,150 g

3. SEZNAM POMOCNÝCH LÁTEK

Voda pro injekci
Hydroxid sodný

4. LÉKOVÁ FORMA A VELIKOST BALENÍ

Osmolarita 309 mOsm/l (přibližně)

Mmol v 500 ml (přibližně)

Draslík	2,00
Vápník	1,13
Sodík	73,5
Chlorid	77,8

pH: 5,0 – 7,5

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

76/398/05-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 1 x 1000 ml****1. NÁZEV LÉČIVÉHO PŘÍPRAVKU****Ringerův roztok Viaflo** infuzní roztok**2. OBSAH LÉČIVÉ LÁTKY/LÉČIVÝCH LÁTEK****Složení ve 1000 ml**

Natrii chloridum	8,60 g
Calcii chloridum dihydricum	0,330 g
Kalii chloridum	0,300 g

3. SEZNAM POMOČNÝCH LÁTEKVoda pro injekci
Hydroxid sodný**4. LÉKOVÁ FORMA A VELIKOST BALENÍ**

Osmolarita 309 mOsm/l (přibližně)

Mmol v 1000 ml (přibližně)

Draslík	4,00
Vápník	2,25
Sodík	147,0
Chlorid	155,5

pH: 5,0 – 7,50

1 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 POTŘEBNÉNepodávejte 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

76/398/05-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 10 x 1000 ml****1. NÁZEV LÉČIVÉHO PŘÍPRAVKU****Ringerův roztok Viaflo** infuzní roztok**2. OBSAH LÉČIVÉ LÁTKY/LÉČIVÝCH LÁTEK****Složení ve 1000 ml**

Natrii chloridum	8,60 g
Calcii chloridum dihydricum	0,330 g
Kalii chloridum	0,300 g

3. SEZNAM POMOČNÝCH LÁTEKVoda pro injekci
Hydroxid sodný**4. LÉKOVÁ FORMA A VELIKOST BALENÍ**

Osmolarita 309 mOsm/l (přibližně)

Mmol v 1000 ml (přibližně)

Draslík	4,00
Vápník	2,25
Sodík	147,0
Chlorid	155,5

pH: 5,0 – 7,50

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 POTŘEBNÉNepodávejte 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

76/398/05-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****Ringerův roztok Viaflo** infuzní roztok**2. OBSAH LÉČIVÉ LÁTKY/LÉČIVÝCH LÁTEK****Složení ve 1000 ml**

Natrii chloridum	8,60 g
Calcii chloridum dihydricum	0,330 g
Kalii chloridum	0,300 g

3. SEZNAM POMOČNÝCH LÁTEK

Voda pro injekci
Hydroxid sodný

4. LÉKOVÁ FORMA A VELIKOST BALENÍ

Osmolarita 309 mOsm/l (přibližně)

Mmol v 1000 ml (přibližně)

Draslík	4,00
Vápník	2,25
Sodík	147,0
Chlorid	155,5

pH: 5,0 – 7,50

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

76/398/05-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 500 ml

1. NÁZEV LÉČIVÉHO PŘÍPRAVKU

Ringerův roztok Viaflo infuzní roztok

Léčivé látky viz bod 2

2. OBSAH LÉČIVÉ LÁTKY/LÉČIVÝCH LÁTEK

Složení ve 500 ml

Natrii chloridum	4,30 g
Calcii chloridum dihydricum	0,165 g
Kalii chloridum	0,150 g

3. SEZNAM POMOČNÝCH LÁTEK

Voda pro injekci
Hydroxid sodný

4. LÉKOVÁ FORMA A VELIKOST BALENÍ

Osmolarita 309 mOsm/l (přibližně)

Mmol v 500 ml (přibližně)

Draslík	2,00
Vápník	1,13
Sodík	73,5
Chlorid	77,8

pH: 5,0 – 7,5

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

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

76/398/05-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

Ringerův roztok Viaflo infuzní roztok

Léčivé látky viz bod 2

2. OBSAH LÉČIVÉ LÁTKY/LÉČIVÝCH LÁTEK

Složení ve 1000 ml

Natrii chloridum	8,60 g
Calcii chloridum dihydricum	0,330 g
Kalii chloridum	0,300 g

3. SEZNAM POMOČNÝCH LÁTEK

Voda pro injekci
Hydroxid sodný

4. LÉKOVÁ FORMA A VELIKOST BALENÍ

Osmolarita 309 mOsm/l (přibližně)

Mmol v 1000 ml (přibližně)

Draslík	4,00
Vápník	2,25
Sodík	147,0
Chlorid	155,5

pH: 5,0 – 7,5

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

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

76/398/05-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