

**ÚDAJE UVÁDĚNÉ NA VNĚJŠÍM OBALU****KARTON 1 x 50 ml, 100 x 50 ml****1. NÁZEV LÉČIVÉHO PŘÍPRAVKU****0,9% Sodium Chloride Intravenous Infusion BP Baxter****Infuzní roztok****2. OBSAH LÉČIVÉ LÁTKY/LÉČIVÝCH LÁTEK****Složení v 1000 ml**

Natrii chloridum 9 g

**3. SEZNAM POMOCNÝCH LÁTEK**

Voda na injekci ad 1000 ml

**4. LÉKOVÁ FORMA A VELIKOST BALENÍ**

mmol v 1000 ml

Natrium 154

Chloridum 154

Sterilní , apyrogenní

1 x 50 ml , 100 x 50 ml

**5. ZPŮSOB A CESTA/CESTY PODÁNÍ**

Intravenózní podání.

**6. ZVLÁŠTNÍ UPOZORNĚNÍ, ŽE LÉČIVÝ PŘÍPRAVEK MUSÍ BÝT UCHOVÁVÁN MIMO DOSAH A DOHLED DĚTÍ**

Uchovávejte mimo dosah a dohled dětí.

**7. DALŠÍ ZVLÁŠTNÍ UPOZORNĚNÍ, POKUD JE POTŘEBNÉ**

Používejte pouze čiré roztoky v neporušených obalech.

Všechny nepoužitý přípravek znehodnoťte.

Částečně použité vaky znovu nenapojujte.

**8. POUŽITELNOST**

Použitelné do:

**9. ZVLÁŠTNÍ PODMÍNKY PRO UCHOVÁVÁNÍ**

Uchovávejte při teplotě do + 25°C.

**10. ZVLÁŠTNÍ OPATŘENÍ PRO LIKVIDACI NEPOUŽITÝCH LÉČIVÝCH PŘÍPRAVKŮ NEBO ODPADU Z TAKOVÝCH LÉČIVÝCH PŘÍPRAVKŮ, POKUD JE TO VHODNÉ**

Nepoužité léčivo vraťte do lékárny.

**11. NÁZEV A ADRESA DRŽITELE ROZHODNUTÍ O REGISTRACI**

Baxter Healthcare Ltd., Thetford, Velká Británie

**12. REGISTRACNÍ ČÍSLO/ČÍSLA**

76/705/93-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

**ÚDAJE UVÁDĚNÉ NA VNĚJŠÍM OBALU**

**KARTON 1 x 100 ml, 50 x 100 ml**

**1. NÁZEV LÉČIVÉHO PŘÍPRAVKU**

**0,9% Sodium Chloride Intravenous Infusion BP Baxter**

**Infuzní roztok**

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

**Složení v 1000 ml**

Natrii chloridum 9 g

**3. SEZNAM POMOČNÝCH LÁTEK**

Voda na injekci ad 1000 ml

**4. LÉKOVÁ FORMA A VELIKOST BALENÍ**

mmol v 1000 ml

Natrium 154

Chloridum 154

Sterilní , apyrogenní

1 x 100 ml , 50 x 100 ml

**5. ZPŮSOB A CESTA/CESTY PODÁNÍ**

Intravenózní podání.

**6. ZVLÁŠTNÍ UPOZORNĚNÍ, ŽE LÉČIVÝ PŘÍPRAVEK MUSÍ BÝT UCHOVÁVÁN MIMO DOSAH A DOHLED DĚTÍ**

Uchovávejte mimo dosah a dohled dětí.

**7. DALŠÍ ZVLÁŠTNÍ UPOZORNĚNÍ, POKUD JE POTŘEBNÉ**

Používejte pouze čiré roztoky v neporušených obalech.

Všechn nepoužitý přípravek znehodnoťte.

Částečně použité vaky znovu nenapojujte.

**8. POUŽITELNOST**

Použitelné do:

**9. ZVLÁŠTNÍ PODMÍNKY PRO UCHOVÁVÁNÍ**

Uchovávejte při teplotě do + 25°C.

**10. ZVLÁŠTNÍ OPATŘENÍ PRO LIKVIDACI NEPOUŽITÝCH LÉČIVÝCH PŘÍPRAVKŮ NEBO ODPADU Z TAKOVÝCH LÉČIVÝCH PŘÍPRAVKŮ, POKUD JE TO VHODNÉ**

**11. NÁZEV A ADRESA DRŽITELE ROZHODNUTÍ O REGISTRACI**

Baxter Healthcare Ltd., Thetford, Velká Británie

**12. REGISTRAČNÍ ČÍSLO/ČÍSLA**

76/705/93-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

**ÚDAJE UVÁDĚNÉ NA VNĚJŠÍM OBALU**

**KARTON 1 x 250 ml, 30 x 250 ml**

**1. NÁZEV LÉČIVÉHO PŘÍPRAVKU**

**0,9% Sodium Chloride Intravenous Infusion BP Baxter**

**Infuzní roztok**

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

**Složení v 1000 ml**

Natrii chloridum 9 g

**3. SEZNAM POMOČNÝCH LÁTEK**

Voda na injekci ad 1000 ml

**4. LÉKOVÁ FORMA A VELIKOST BALENÍ**

mmol v 1000 ml

Natrium 154

Chloridum 154

Sterilní , apyrogenní

1 x 250 ml , 30 x 250 ml

**5. ZPŮSOB A CESTA/CESTY PODÁNÍ**

Intravenózní podání.

**6. ZVLÁŠTNÍ UPOZORNĚNÍ, ŽE LÉČIVÝ PŘÍPRAVEK MUSÍ BÝT UCHOVÁVÁN MIMO DOSAH A DOHLED DĚTÍ**

Uchovávejte mimo dosah a dohled dětí.

**7. DALŠÍ ZVLÁŠTNÍ UPOZORNĚNÍ, POKUD JE POTŘEBNÉ**

Používejte pouze čiré roztoky v neporušených obalech.

Všechny nepoužité přípravky znehodnoťte.

Částečně použité vaky znovu nenapojujte.

**8. POUŽITELNOST**

Použitelné do:

**9. ZVLÁŠTNÍ PODMÍNKY PRO UCHOVÁVÁNÍ**

Uchovávejte při teplotě do + 25°C.

**10. ZVLÁŠTNÍ OPATŘENÍ PRO LIKVIDACI NEPOUŽITÝCH LÉČIVÝCH PŘÍPRAVKŮ NEBO ODPADU Z TAKOVÝCH LÉČIVÝCH PŘÍPRAVKŮ, POKUD JE TO VHODNÉ**

**11. NÁZEV A ADRESA DRŽITELE ROZHODNUTÍ O REGISTRACI**

Baxter Healthcare Ltd., Thetford, Velká Británie

**12. REGISTRAČNÍ ČÍSLO/ČÍSLA**

76/705/93-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.

**ÚDAJE UVÁDĚNÉ NA VNĚJŠÍM OBALU**

**KARTON 1 x 500 ml, 20 x 500 ml**

**1. NÁZEV LÉČIVÉHO PŘÍPRAVKU**

**0,9% Sodium Chloride Intravenous Infusion BP Baxter**

**Infuzní roztok**

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

**Složení v 1000 ml**

Natrii chloridum 9 g

**3. SEZNAM POMOCNÝCH LÁTEK**

Voda na injekci ad 1000 ml

**4. LÉKOVÁ FORMA A VELIKOST BALENÍ**

mmol v 1000 ml

Natrium 154

Chloridum 154

Sterilní , apyrogenní

1 x 500 ml , 20 x 500 ml

**5. ZPŮSOB A CESTA/CESTY PODÁNÍ**

Intravenózní podání.

**6. ZVLÁŠTNÍ UPOZORNĚNÍ, ŽE LÉČIVÝ PŘÍPRAVEK MUSÍ BÝT UCHOVÁVÁN MIMO DOSAH A DOHLED DĚTÍ**

Uchovávejte mimo dosah a dohled dětí.

**7. DALŠÍ ZVLÁŠTNÍ UPOZORNĚNÍ, POKUD JE POTŘEBNÉ**

Částečně použité vaky znovu nenapojujte.

Používejte pouze čiré roztoky v neporušených obalech.

Všechny nepoužité přípravky znehodnoťte.

**8. POUŽITELNOST**

Použitelné do:

**9. ZVLÁŠTNÍ PODMÍNKY PRO UCHOVÁVÁNÍ**

Uchovávejte při teplotě do + 25°C.

**10. ZVLÁŠTNÍ OPATŘENÍ PRO LIKVIDACI NEPOUŽITÝCH LÉČIVÝCH PŘÍPRAVKŮ NEBO ODPADU Z TAKOVÝCH LÉČIVÝCH PŘÍPRAVKŮ, POKUD JE TO VHODNÉ**

**11. NÁZEV A ADRESA DRŽITELE ROZHODNUTÍ O REGISTRACI**

Baxter Healthcare Ltd., Thetford, Velká Británie

**12. REGISTRAČNÍ ČÍSLO/ČÍSLA**

76/705/93-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.



**ÚDAJE UVÁDĚNÉ NA VNĚJŠÍM OBALU**

**KARTON 1 x 1000 ml, 10 x 1000 ml**

**1. NÁZEV LÉČIVÉHO PŘÍPRAVKU**

**0,9% Sodium Chloride Intravenous Infusion BP Baxter**

**Infuzní roztok**

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

**Složení v 1000 ml**

Natrii chloridum 9 g

**3. SEZNAM POMOCNÝCH LÁTEK**

Voda na injekci ad 1000 ml

**4. LÉKOVÁ FORMA A VELIKOST BALENÍ**

mmol v 1000 ml

Natrium 154

Chloridum 154

Sterilní , apyrogenní

1 x 1000 ml , 10 x 1000 ml

**5. ZPŮSOB A CESTA/CESTY PODÁNÍ**

Intravenózní podání.

**6. ZVLÁŠTNÍ UPOZORNĚNÍ, ŽE LÉČIVÝ PŘÍPRAVEK MUSÍ BÝT UCHOVÁVÁN MIMO DOSAH A DOHLED DĚTÍ**

Uchovávejte mimo dosah a dohled dětí.

**7. DALŠÍ ZVLÁŠTNÍ UPOZORNĚNÍ, POKUD JE POTŘEBNÉ**

Používejte pouze čiré roztoky v neporušených obalech.

Všechny nepoužité přípravky znehodnoťte.

Částečně použité vaky znovu nenapojujte.

**8. POUŽITELNOST**

Použitelné do:

**9. ZVLÁŠTNÍ PODMÍNKY PRO UCHOVÁVÁNÍ**

Uchovávejte při teplotě do + 25°C.

**10. ZVLÁŠTNÍ OPATŘENÍ PRO LIKVIDACI NEPOUŽITÝCH LÉČIVÝCH PŘÍPRAVKŮ NEBO ODPADU Z TAKOVÝCH LÉČIVÝCH PŘÍPRAVKŮ, POKUD JE TO VHODNÉ**

**11. NÁZEV A ADRESA DRŽITELE ROZHODNUTÍ O REGISTRACI**

Baxter Healthcare Ltd., Thetford, Velká Británie

**12. REGISTRAČNÍ ČÍSLO/ČÍSLA**

76/705/93-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.

**ÚDAJE UVÁDĚNÉ NA VNITŘNÍM OBALU**

**VAK 50 ml**

**1. NÁZEV LÉČIVÉHO PŘÍPRAVKU**

**0,9% Sodium Chloride Intravenous Infusion BP Baxter**

**Infuzní roztok**

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

**Složení v 1000 ml**

Natrii chloridum 9 g

**3. SEZNAM POMOČNÝCH LÁTEK**

Voda na injekci ad 1000 ml

**4. LÉKOVÁ FORMA A VELIKOST BALENÍ**

mmol v 1000 ml

Natrium 154

Chloridum 154

Sterilní , apyrogenní

50 ml

**5. ZPŮSOB A CESTA/CESTY PODÁNÍ**

Intravenózní podání.

**6. ZVLÁŠTNÍ UPOZORNĚNÍ, ŽE LÉČIVÝ PŘÍPRAVEK MUSÍ BÝT UCHOVÁVÁN MIMO DOSAH A DOHLED DĚTÍ**

Uchovávejte mimo dosah a dohled dětí.

**7. DALŠÍ ZVLÁŠTNÍ UPOZORNĚNÍ, POKUD JE POTŘEBNÉ**

Používejte pouze čiré roztoky v neporušených obalech.

Všechny nepoužité přípravky znehodnoťte.  
Částečně použité vaky znovu nenapojujte.

**8. POUŽITELNOST**

Použitelné do:

**9. ZVLÁŠTNÍ PODMÍNKY PRO UCHOVÁVÁNÍ**

Uchovávejte při teplotě do + 25°C.

**10. ZVLÁŠTNÍ OPATŘENÍ PRO LIKVIDACI NEPOUŽITÝCH LÉČIVÝCH PŘÍPRAVKŮ NEBO ODPADU Z TAKOVÝCH LÉČIVÝCH PŘÍPRAVKŮ, POKUD JE TO VHODNÉ**

**11. NÁZEV A ADRESA DRŽITELE ROZHODNUTÍ O REGISTRACI**

Baxter Healthcare Ltd., Thetford, Velká Británie

**12. REGISTRAČNÍ ČÍSLO/ČÍSLA**

76/705/93-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.

**ÚDAJE UVÁDĚNÉ NA VNITŘNÍM OBALU**

**VAK 100 ml**

**1. NÁZEV LÉČIVÉHO PŘÍPRAVKU**

**0,9% Sodium Chloride Intravenous Infusion BP Baxter**

**Infuzní roztok**

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

**Složení v 1000 ml**

Natrii chloridum 9 g

**3. SEZNAM POMOČNÝCH LÁTEK**

Voda na injekci ad 1000 ml

**4. LÉKOVÁ FORMA A VELIKOST BALENÍ**

mmol v 1000 ml

Natrium 154

Chloridum 154

Sterilní , apyrogenní

100 ml

**5. ZPŮSOB A CESTA/CESTY PODÁNÍ**

Intravenózní podání.

**6. ZVLÁŠTNÍ UPOZORNĚNÍ, ŽE LÉČIVÝ PŘÍPRAVEK MUSÍ BÝT UCHOVÁVÁN MIMO DOSAH A DOHLED DĚTÍ**

Uchovávejte mimo dosah a dohled dětí.

**7. DALŠÍ ZVLÁŠTNÍ UPOZORNĚNÍ, POKUD JE POTŘEBNÉ**

Používejte pouze číré roztoky v neporušených obalech.  
Všechny nepoužitý přípravek znehodnoťte.  
Částečně použité vaky znovu nenapojujte.

**8. POUŽITELNOST**

Použitelné do:

**9. ZVLÁŠTNÍ PODMÍNKY PRO UCHOVÁVÁNÍ**

Uchovávejte při teplotě do + 25°C.

**10. ZVLÁŠTNÍ OPATŘENÍ PRO LIKVIDACI NEPOUŽITÝCH LÉČIVÝCH PŘÍPRAVKŮ NEBO ODPADU Z TAKOVÝCH LÉČIVÝCH PŘÍPRAVKŮ, POKUD JE TO VHODNÉ**

**11. NÁZEV A ADRESA DRŽITELE ROZHODNUTÍ O REGISTRACI**

Baxter Healthcare Ltd., Thetford, Velká Británie

**12. REGISTRAČNÍ ČÍSLO/ČÍSLA**

76/705/93-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.

**ÚDAJE UVÁDĚNÉ NA VNITŘNÍM OBALU**

**VAK 250 ml**

**1. NÁZEV LÉČIVÉHO PŘÍPRAVKU**

**0,9% Sodium Chloride Intravenous Infusion BP Baxter**

**Infuzní roztok**

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

**Složení v 1000 ml**

Natrii chloridum 9 g

**3. SEZNAM POMOČNÝCH LÁTEK**

Voda na injekci ad 1000 ml

**4. LÉKOVÁ FORMA A VELIKOST BALENÍ**

mmol v 1000 ml

Natrium 154

Chloridum 154

Sterilní , apyrogenní

250 ml

**5. ZPŮSOB A CESTA/CESTY PODÁNÍ**

Intravenózní podání.

**6. ZVLÁŠTNÍ UPOZORNĚNÍ, ŽE LÉČIVÝ PŘÍPRAVEK MUSÍ BÝT UCHOVÁVÁN MIMO DOSAH A DOHLED DĚTÍ**

Uchovávejte mimo dosah a dohled dětí.

**7. DALŠÍ ZVLÁŠTNÍ UPOZORNĚNÍ, POKUD JE POTŘEBNÉ**

Používejte pouze číré roztoky v neporušených obalech.  
Všechny nepoužitý přípravek znehodnot'ete.  
Částečně použité vaky znovu nenapojujte.

**8. POUŽITELNOST**

Použitelné do:

**9. ZVLÁŠTNÍ PODMÍNKY PRO UCHOVÁVÁNÍ**

Uchovávejte při teplotě do + 25°C.

**10. ZVLÁŠTNÍ OPATŘENÍ PRO LIKVIDACI NEPOUŽITÝCH LÉČIVÝCH PŘÍPRAVKŮ NEBO ODPADU Z TAKOVÝCH LÉČIVÝCH PŘÍPRAVKŮ, POKUD JE TO VHODNÉ**

**11. NÁZEV A ADRESA DRŽITELE ROZHODNUTÍ O REGISTRACI**

Baxter Healthcare Ltd., Thetford, Velká Británie

**12. REGISTRAČNÍ ČÍSLO/ČÍSLA**

76/705/93-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.



**ÚDAJE UVÁDĚNÉ NA VNITŘNÍM OBALU**

**VAK 500 ml**

**1. NÁZEV LÉČIVÉHO PŘÍPRAVKU**

**0,9% Sodium Chloride Intravenous Infusion BP Baxter**

**Infuzní roztok**

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

**Složení v 1000 ml**

Natrii chloridum 9 g

**3. SEZNAM POMOCNÝCH LÁTEK**

Voda na injekci ad 1000 ml

**4. LÉKOVÁ FORMA A VELIKOST BALENÍ**

mmol v 1000 ml

Natrium 154

Chloridum 154

Sterilní , apyrogenní

500 ml

**5. ZPŮSOB A CESTA/CESTY PODÁNÍ**

Intravenózní podání.

**6. ZVLÁŠTNÍ UPOZORNĚNÍ, ŽE LÉČIVÝ PŘÍPRAVEK MUSÍ BÝT UCHOVÁVÁN MIMO DOSAH A DOHLED DĚTÍ**

Uchovávejte mimo dosah a dohled dětí.

**7. DALŠÍ ZVLÁŠTNÍ UPOZORNĚNÍ, POKUD JE POTŘEBNÉ**

Používejte pouze čiré roztoky v neporušených obalech.  
Všechny nepoužitý přípravek znehodnoťte.  
Částečně použité vaky znovu nenapojujte.

**8. POUŽITELNOST**

Použitelné do:

**9. ZVLÁŠTNÍ PODMÍNKY PRO UCHOVÁVÁNÍ**

Uchovávejte při teplotě do + 25°C.

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

Baxter Healthcare Ltd., Thetford, Velká Británie

**12. REGISTRAČNÍ ČÍSLO/ČÍSLA**

76/705/93-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.

**ÚDAJE UVÁDĚNÉ NA VNITŘNÍM OBALU**

**VAK 1000 ml**

**1. NÁZEV LÉČIVÉHO PŘÍPRAVKU**

**0,9% Sodium Chloride Intravenous Infusion BP Baxter**

**Infuzní roztok**

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

**Složení v 1000 ml**

Natrii chloridum 9 g

**3. SEZNAM POMOCNÝCH LÁTEK**

Voda na injekci ad 1000 ml

**4. LÉKOVÁ FORMA A VELIKOST BALENÍ**

mmol v 1000 ml

Natrium 154

Chloridum 154

Sterilní , apyrogenní

1000 ml

**5. ZPŮSOB A CESTA/CESTY PODÁNÍ**

Intravenózní podání.

**6. ZVLÁŠTNÍ UPOZORNĚNÍ, ŽE LÉČIVÝ PŘÍPRAVEK MUSÍ BÝT UCHOVÁVÁN MIMO DOSAH A DOHLED DĚTÍ**

Uchovávejte mimo dosah a dohled dětí.

**7. DALŠÍ ZVLÁŠTNÍ UPOZORNĚNÍ, POKUD JE POTŘEBNÉ**

Používejte pouze čiré roztoky v neporušených obalech.  
Všechny nepoužitý přípravek znehodnoťte.  
Částečně použité vaky znovu nenapojujte.

**8. POUŽITELNOST**

Použitelné do:

**9. ZVLÁŠTNÍ PODMÍNKY PRO UCHOVÁVÁNÍ**

Uchovávejte při teplotě do + 25°C.

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

Baxter Healthcare Ltd., Thetford, Velká Británie

**12. REGISTRAČNÍ ČÍSLO/ČÍSLA**

76/705/93-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.