

OZNAKOWANIE OPAKOWAŃ

INFORMACJE ZAMIESZCZANE NA OPAKOWANIACH ZEWNĘTRZNYCH

KARTONOWE PUDEŁKO (1 g/20 ml)

1. NAZWA PRODUKTU LECZNICZEGO

Ig VENA
50 g/l
roztwór do infuzji
Immunoglobulina ludzka normalna do podania dożylnego

2. ZAWARTOŚĆ SUBSTANCJI CZYNNEJ

SKŁAD
Substancja czynna:
1 ml roztworu zawiera 50 mg immunoglobuliny ludzkiej normalnej

3. WYKAZ SUBSTANCJI POMOCNICZYCH

Substancje pomocnicze: maltoza, woda do wstrzykiwań.

4. POSTAĆ FARMACEUTYCZNA I ZAWARTOŚĆ OPAKOWANIA

Roztwór do infuzji
1 g w 20 ml; jedna fiolka

5. SPOSÓB I DROGA PODANIA

SPOSÓB I DROGA PODANIA
Do podawania dożylnego
Należy zapoznać się z treścią ulotki przed zastosowaniem leku.

6. OSTRZEŻENIE DOTYCZĄCE PRZECHOWYWANIA PRODUKTU LECZNICZEGO W MIEJSCU NIEWIDOCZNYM I NIEDOSTĘPNYM DLA DZIECI

Przechowywać w miejscu niewidocznym i niedostępnym dla dzieci.

7. INNE OSTRZEŻENIA SPECJALNE, JEŚLI KONIECZNE

8. TERMIN WAŻNOŚCI

Termin ważności (EXP):

Termin ważności odnosi się do produktu przechowywanego w oryginalnym opakowaniu zgodnie z zaleceniami.

9. WARUNKI PRZECHOWYWANIA

WARUNKI PRZECHOWYWANIA

Przechowywać w lodówce w oryginalnym opakowaniu. Nie zamrażać.

10. SPECJALNE ŚRODKI OSTROŻNOŚCI DOTYCZĄCE USUWANIA NIEZUŻYTEGO PRODUKTU LECZNICZEGO LUB POCHODZĄCYCH Z NIEGO ODPADÓW, JEŚLI WŁAŚCIWE

Wszelkie niewykorzystane resztki produktu lub jego odpady należy usunąć zgodnie z lokalnymi przepisami.

11. NAZWA I ADRES PODMIOTU ODPOWIEDZIALNEGO

Podmiot odpowiedzialny

Kedrion S.p.A.

Loc. Ai Conti, 55051 Castelvecchio Pascoli, Barga (Lucca), Włochy

12. NUMER POZWOLENIA NA DOPUSZCZENIE DO OBROTU

Pozwolenie nr 12908

13. NUMER SERII

Nr serii (Lot):

14. OGÓLNA KATEGORIA DOSTĘPNOŚCI

Lek do stosowania wyłącznie w lecznictwie zamkniętym

15. INSTRUKCJA UŻYCIA

16. INFORMACJA PODANA SYSTEMEM BRAILLE'A

Zaakceptowano uzasadnienie braku informacji systemem Braille'a.

17. NIEPOWTARZALNY IDENTYFIKATOR – KOD 2D

Obejmuje kod 2D będący nośnikiem niepowtarzalnego identyfikatora.

18. NIEPOWTARZALNY IDENTYFIKATOR – DANE CZYTELNE DLA CZŁOWIEKA

PC: 05909990049868

SN:

NN:

**MINIMUM INFORMACJI ZAMIESZCZANYCH NA MAŁYCH OPAKOWANIACH
BEZPOŚREDNICH**

FIOLKA (1 g / 20 ml)

1. NAZWA PRODUKTU LECZNICZEGO I DROGA PODANIA

Ig VENA
50 g/l
roztwór do infuzji
Immunoglobulina ludzka normalna
Do podania dożylnego

2. SPOSÓB PODAWANIA

Należy zapoznać się z treścią ulotki przed zastosowaniem leku.

3. TERMIN WAŻNOŚCI

EXP:

4. NUMER SERII

Lot:

**5. ZAWARTOŚĆ OPAKOWANIA Z PODANIEM MASY, OBJĘTOŚCI LUB LICZBY
JEDNOSTEK**

1 g w 20 ml

6. INNE

INFORMACJE ZAMIESZCZANE NA OPAKOWANIACH ZEWNĘTRZNYCH

KARTONOWE PUDEŁKO (2,5 g/50 ml)

1. NAZWA PRODUKTU LECZNICZEGO

Ig VENA
50 g/l
roztwór do infuzji
Immunoglobulina ludzka normalna do podania dożylnego

2. ZAWARTOŚĆ SUBSTANCJI CZYNNEJ

SKŁAD
Substancja czynna:
1 ml roztworu zawiera 50 mg immunoglobuliny ludzkiej normalnej

3. WYKAZ SUBSTANCJI POMOCNICZYCH

Substancje pomocnicze: maltoza, woda do wstrzykiwań.

4. POSTAĆ FARMACEUTYCZNA I ZAWARTOŚĆ OPAKOWANIA

Roztwór do infuzji
2,5 g w 50 ml; jedna fiolka

5. SPOSÓB I DROGA PODANIA

SPOSÓB I DROGA PODANIA
Do podawania dożylnego
Należy zapoznać się z treścią ulotki przed zastosowaniem leku.

6. OSTRZEŻENIE DOTYCZĄCE PRZECHOWYWANIA PRODUKTU LECZNICZEGO W MIEJSCU NIEWIDOCZNYM I NIEDOSTĘPNYM DLA DZIECI

Przechowywać w miejscu niewidocznym i niedostępnym dla dzieci.

7. INNE OSTRZEŻENIA SPECJALNE, JEŚLI KONIECZNE

8. TERMIN WAŻNOŚCI

Termin ważności (EXP):

Termin ważności odnosi się do produktu przechowywanego w oryginalnym opakowaniu zgodnie z zaleceniami.

9. WARUNKI PRZECHOWYWANIA

WARUNKI PRZECHOWYWANIA

Przechowywać w lodówce. Fiolkę przechowywać w zewnętrznym opakowaniu. Nie zamrażać. Lek może być przechowywany w temperaturze pokojowej, nie powyżej 25°C, przez maksymalnie 6 kolejnych miesięcy przed użyciem, ale przed upływem terminu ważności. Po tym czasie lek należy usunąć.

W żadnym przypadku nie można leku ponownie wstawić do lodówki, jeśli był przechowywany w temperaturze pokojowej.

Zapis początkowej daty przechowywania w temperaturze pokojowej ($T \leq 25^{\circ}\text{C}$):

____/____/____

10. SPECJALNE ŚRODKI OSTROŻNOŚCI DOTYCZĄCE USUWANIA NIEZUŻYTEGO PRODUKTU LECZNICZEGO LUB POCHODZĄCYCH Z NIEGO ODPADÓW, JEŚLI WŁAŚCIWE

Wszelkie niewykorzystane resztki produktu lub jego odpady należy usunąć zgodnie z lokalnymi przepisami.

11. NAZWA I ADRES PODMIOTU ODPOWIEDZIALNEGO

Podmiot odpowiedzialny

Kedrion S.p.A.

Loc. Ai Conti, 55051 Castelvecchio Pascoli, Barga (Lucca), Włochy

12. NUMER POZWOLENIA NA DOPUSZCZENIE DO OBROTU

Pozwolenie nr 12908

13. NUMER SERII

Nr serii (Lot):

14. OGÓLNA KATEGORIA DOSTĘPNOŚCI

Lek do stosowania wyłącznie w lecznictwie zamkniętym

15. INSTRUKCJA UŻYCIA

16. INFORMACJA PODANA SYSTEMEM BRAILLE'A

Zaakceptowano uzasadnienie braku informacji systemem Braille'a.

17. NIEPOWTARZALNY IDENTYFIKATOR – KOD 2D

Obejmuje kod 2D będący nośnikiem niepowtarzalnego identyfikatora.

18. NIEPOWTARZALNY IDENTYFIKATOR – DANE CZYTELNE DLA CZŁOWIEKA

PC: 05909990049851

SN:

NN:

**MINIMUM INFORMACJI ZAMIESZCZANYCH NA MAŁYCH OPAKOWANIACH
BEZPOŚREDNICH**

FIOLKA (2,5 g / 50 ml)

1. NAZWA PRODUKTU LECZNICZEGO I DROGA PODANIA

Ig VENA
50 g/l
roztwór do infuzji
Immunoglobulina ludzka normalna
Do podania dożylnego

2. SPOSÓB PODAWANIA

Należy zapoznać się z treścią ulotki przed zastosowaniem leku.

3. TERMIN WAŻNOŚCI

EXP:
T ≤ 25 °C: __/__/__

4. NUMER SERII

Lot:

**5. ZAWARTOŚĆ OPAKOWANIA Z PODANIEM MASY, OBJĘTOŚCI LUB LICZBY
JEDNOSTEK**

2,5 g w 50 ml

6. INNE

INFORMACJE ZAMIESZCZANE NA OPAKOWANIACH ZEWNĘTRZNYCH

KARTONOWE PUDEŁKO (5 g/100 ml)

1. NAZWA PRODUKTU LECZNICZEGO

Ig VENA
50 g/l
roztwór do infuzji
Immunoglobulina ludzka normalna do podania dożylnego

2. ZAWARTOŚĆ SUBSTANCJI CZYNNEJ

SKŁAD
Substancja czynna:
1 ml roztworu zawiera 50 mg immunoglobuliny ludzkiej normalnej

3. WYKAZ SUBSTANCJI POMOCNICZYCH

Substancje pomocnicze: maltoza, woda do wstrzykiwań.

4. POSTAĆ FARMACEUTYCZNA I ZAWARTOŚĆ OPAKOWANIA

Roztwór do infuzji
5 g w 100 ml; jedna fiolka

5. SPOSÓB I DROGA PODANIA

SPOSÓB I DROGA PODANIA
Do podawania dożylnego
Należy zapoznać się z treścią ulotki przed zastosowaniem leku.

6. OSTRZEŻENIE DOTYCZĄCE PRZECHOWYWANIA PRODUKTU LECZNICZEGO W MIEJSCU NIEWIDOCZNYM I NIEDOSTĘPNYM DLA DZIECI

Przechowywać w miejscu niewidocznym i niedostępnym dla dzieci.

7. INNE OSTRZEŻENIA SPECJALNE, JEŚLI KONIECZNE

8. TERMIN WAŻNOŚCI

Termin ważności (EXP):

Termin ważności odnosi się do produktu przechowywanego w oryginalnym opakowaniu zgodnie z zaleceniami.

9. WARUNKI PRZECHOWYWANIA

WARUNKI PRZECHOWYWANIA

Przechowywać w lodówce. Fiolkę przechowywać w zewnętrznym opakowaniu. Nie zamrażać. Lek może być przechowywany w temperaturze pokojowej, nie powyżej 25°C, przez maksymalnie 6 kolejnych miesięcy przed użyciem, ale przed upływem terminu ważności. Po tym czasie lek należy usunąć.

W żadnym przypadku nie można leku ponownie wstawić do lodówki, jeśli był przechowywany w temperaturze pokojowej.

Zapis początkowej daty przechowywania w temperaturze pokojowej ($T \leq 25^{\circ}\text{C}$):

____/____/____

10. SPECJALNE ŚRODKI OSTROŻNOŚCI DOTYCZĄCE USUWANIA NIEZUŻYTEGO PRODUKTU LECZNICZEGO LUB POCHODZĄCYCH Z NIEGO ODPADÓW, JEŚLI WŁAŚCIWE

Wszelkie niewykorzystane resztki produktu lub jego odpady należy usunąć zgodnie z lokalnymi przepisami.

11. NAZWA I ADRES PODMIOTU ODPOWIEDZIALNEGO

Podmiot odpowiedzialny

Kedrion S.p.A.

Loc. Ai Conti, 55051 Castelvecchio Pascoli, Barga (Lucca), Włochy

12. NUMER POZWOLENIA NA DOPUSZCZENIE DO OBROTU

Pozwolenie nr 12908

13. NUMER SERII

Nr serii (Lot):

14. OGÓLNA KATEGORIA DOSTĘPNOŚCI

Lek do stosowania wyłącznie w lecznictwie zamkniętym

15. INSTRUKCJA UŻYCIA

16. INFORMACJA PODANA SYSTEMEM BRAILLE'A

Zaakceptowano uzasadnienie braku informacji systemem Braille'a.

17. NIEPOWTARZALNY IDENTYFIKATOR – KOD 2D

Obejmuje kod 2D będący nośnikiem niepowtarzalnego identyfikatora.

18. NIEPOWTARZALNY IDENTYFIKATOR – DANE CZYTELNE DLA CZŁOWIEKA

PC: 05909990049875

SN:

NN:

**MINIMUM INFORMACJI ZAMIESZCZANYCH NA MAŁYCH OPAKOWANIACH
BEZPOŚREDNICH**

FIOLKA (5 g / 100 ml)

1. NAZWA PRODUKTU LECZNICZEGO I DROGA PODANIA

Ig VENA
50 g/l
roztwór do infuzji
Immunoglobulina ludzka normalna
Do podania dożylnego

2. SPOSÓB PODAWANIA

Należy zapoznać się z treścią ulotki przed zastosowaniem leku.

3. TERMIN WAŻNOŚCI

EXP:

4. NUMER SERII

Lot:
T ≤ 25 °C: __/__/__

**5. ZAWARTOŚĆ OPAKOWANIA Z PODANIEM MASY, OBJĘTOŚCI LUB LICZBY
JEDNOSTEK**

5 g w 100 ml

6. INNE

INFORMACJE ZAMIESZCZANE NA OPAKOWANIACH ZEWNĘTRZNYCH

KARTONOWE PUDEŁKO (10 g/200 ml)

1. NAZWA PRODUKTU LECZNICZEGO

Ig VENA
50 g/l
roztwór do infuzji
Immunoglobulina ludzka normalna do podania dożylnego

2. ZAWARTOŚĆ SUBSTANCJI CZYNNEJ

SKŁAD
Substancja czynna:
1 ml roztworu zawiera 50 mg immunoglobuliny ludzkiej normalnej

3. WYKAZ SUBSTANCJI POMOCNICZYCH

Substancje pomocnicze: maltoza, woda do wstrzykiwań.

4. POSTAĆ FARMACEUTYCZNA I ZAWARTOŚĆ OPAKOWANIA

Roztwór do infuzji
10 g w 200 ml; jedna fiolka

5. SPOSÓB I DROGA PODANIA

SPOSÓB I DROGA PODANIA
Do podawania dożylnego
Należy zapoznać się z treścią ulotki przed zastosowaniem leku.

6. OSTRZEŻENIE DOTYCZĄCE PRZECHOWYWANIA PRODUKTU LECZNICZEGO W MIEJSCU NIEWIDOCZNYM I NIEDOSTĘPNYM DLA DZIECI

Przechowywać w miejscu niewidocznym i niedostępnym dla dzieci.

7. INNE OSTRZEŻENIA SPECJALNE, JEŚLI KONIECZNE

8. TERMIN WAŻNOŚCI

Termin ważności (EXP):

Termin ważności odnosi się do produktu przechowywanego w oryginalnym opakowaniu zgodnie z zaleceniami.

9. WARUNKI PRZECHOWYWANIA

WARUNKI PRZECHOWYWANIA

Przechowywać w lodówce. Fiolkę przechowywać w zewnętrznym opakowaniu Nie zamrażać.

Lek może być przechowywany w temperaturze pokojowej, nie powyżej 25°C, przez maksymalnie 6 kolejnych miesięcy przed użyciem, ale przed upływem terminu ważności. Po tym czasie lek należy usunąć.

W żadnym przypadku nie można leku ponownie wstawić do lodówki, jeśli był przechowywany w temperaturze pokojowej.

Zapis początkowej daty przechowywania w temperaturze pokojowej ($T \leq 25^{\circ}\text{C}$):

____/____/____

10. SPECJALNE ŚRODKI OSTROŻNOŚCI DOTYCZĄCE USUWANIA NIEZUŻYTEGO PRODUKTU LECZNICZEGO LUB POCHODZĄCYCH Z NIEGO ODPADÓW, JEŚLI WŁAŚCIWE

Wszelkie niewykorzystane resztki produktu lub jego odpady należy usunąć zgodnie z lokalnymi przepisami.

11. NAZWA I ADRES PODMIOTU ODPOWIEDZIALNEGO

Podmiot odpowiedzialny

Kedrion S.p.A.

Loc. Ai Conti, 55051 Castelvecchio Pascoli, Barga (Lucca), Włochy

12. NUMER POZWOLENIA NA DOPUSZCZENIE DO OBROTU

Pozwolenie nr 12908

13. NUMER SERII

Nr serii (Lot):

14. OGÓLNA KATEGORIA DOSTĘPNOŚCI

Lek do stosowania wyłącznie w lecznictwie zamkniętym

15. INSTRUKCJA UŻYCIA

16. INFORMACJA PODANA SYSTEMEM BRAILLE'A

Zaakceptowano uzasadnienie braku informacji systemem Braille'a.

17. NIEPOWTARZALNY IDENTYFIKATOR – KOD 2D

Obejmuje kod 2D będący nośnikiem niepowtarzalnego identyfikatora.

18. NIEPOWTARZALNY IDENTYFIKATOR – DANE CZYTELNE DLA CZŁOWIEKA

PC: 05909990049882

SN:

NN:

INFORMACJE ZAMIESZCZANE NA OPAKOWANIACH ZEWNĘTRZNYCH

KARTONOWE PUDEŁKO opakowanie zbiorcze zawierające 2 lub 3 opakowania po jednej fiołce (10 g/200 ml)

1. NAZWA PRODUKTU LECZNICZEGO

Ig VENA
50 g/l
roztwór do infuzji
Immunoglobulina ludzka normalna do podania dożylnego

2. ZAWARTOŚĆ SUBSTANCJI CZYNNEJ

SKŁAD
Substancja czynna:
1 ml roztworu zawiera 50 mg immunoglobuliny ludzkiej normalnej

3. WYKAZ SUBSTANCJI POMOCNICZYCH

Substancje pomocnicze: maltoza, woda do wstrzykiwań.

4. POSTAĆ FARMACEUTYCZNA I ZAWARTOŚĆ OPAKOWANIA

Roztwór do infuzji
Opakowanie zbiorcze zawierające 2 pojedyncze opakowania po jednej fiołce po 10 g/200 ml
Opakowanie zbiorcze zawierające 3 pojedyncze opakowania po jednej fiołce po 10 g/200 ml

5. SPOSÓB I DROGA PODANIA

SPOSÓB I DROGA PODANIA
Do podawania dożylnego
Należy zapoznać się z treścią ulotki przed zastosowaniem leku.

6. OSTRZEŻENIE DOTYCZĄCE PRZECHOWYWANIA PRODUKTU LECZNICZEGO W MIEJSCU NIEWIDOCZNYM I NIEDOSTĘPNYM DLA DZIECI

Przechowywać w miejscu niewidocznym i niedostępnym dla dzieci.

7. INNE OSTRZEŻENIA SPECJALNE, JEŚLI KONIECZNE

8. TERMIN WAŻNOŚCI

Termin ważności (EXP):

Termin ważności odnosi się do produktu przechowywanego w oryginalnym opakowaniu zgodnie z zaleceniami.

9. WARUNKI PRZECHOWYWANIA

WARUNKI PRZECHOWYWANIA

Przechowywać w lodówce. Fiolkę przechowywać w zewnętrznym opakowaniu Nie zamrażać.

Lek może być przechowywany w temperaturze pokojowej, nie powyżej 25°C, przez maksymalnie 6 kolejnych miesięcy przed użyciem, ale przed upływem terminu ważności. Po tym czasie lek należy usunąć.

W żadnym przypadku nie można leku ponownie wstawić do lodówki, jeśli był przechowywany w temperaturze pokojowej.

Zapis początkowej daty przechowywania w temperaturze pokojowej ($T \leq 25^{\circ}\text{C}$):

___ / ___ / ___

10. SPECJALNE ŚRODKI OSTROŻNOŚCI DOTYCZĄCE USUWANIA NIEZUŻYTEGO PRODUKTU LECZNICZEGO LUB POCHODZĄCYCH Z NIEGO ODPADÓW, JEŚLI WŁAŚCIWE

Wszelkie niewykorzystane resztki produktu lub jego odpady należy usunąć zgodnie z lokalnymi przepisami.

11. NAZWA I ADRES PODMIOTU ODPOWIEDZIALNEGO

Podmiot odpowiedzialny

Kedrion S.p.A.

Loc. Ai Conti, 55051 Castelvecchio Pascoli, Barga (Lucca), Włochy

12. NUMER POZWOLENIA NA DOPUSZCZENIE DO OBROTU

Pozwolenie nr 12908

13. NUMER SERII

Nr serii (Lot):

14. OGÓLNA KATEGORIA DOSTĘPNOŚCI

Lek do stosowania wyłącznie w lecznictwie zamkniętym

15. INSTRUKCJA UŻYCIA

16. INFORMACJA PODANA SYSTEMEM BRAILLE'A

Zaakceptowano uzasadnienie braku informacji systemem Braille'a.

17. NIEPOWTARZALNY IDENTYFIKATOR – KOD 2D

Obejmuje kod 2D będący nośnikiem niepowtarzalnego identyfikatora.

18. NIEPOWTARZALNY IDENTYFIKATOR – DANE CZYTELNE DLA CZŁOWIEKA

PC:
SN:
NN:

INFORMACJE ZAMIESZCZANE NA OPAKOWANIACH ZEWNĘTRZNYCH

WEWNĘTRZNE KARTONOWE PUDEŁKO z opakowania zbiorczego (10 g/200 ml)

1. NAZWA PRODUKTU LECZNICZEGO

Ig VENA
50 g/l
roztwór do infuzji
Immunoglobulina ludzka normalna do podania dożylnego

2. ZAWARTOŚĆ SUBSTANCJI CZYNNEJ

SKŁAD
Substancja czynna:
1 ml roztworu zawiera 50 mg immunoglobuliny ludzkiej normalnej

3. WYKAZ SUBSTANCJI POMOCNICZYCH

Substancje pomocnicze: maltoza, woda do wstrzykiwań.

4. POSTAĆ FARMACEUTYCZNA I ZAWARTOŚĆ OPAKOWANIA

Roztwór do infuzji
10 g w 200 ml w jednej fiolce
Element opakowania zbiorczego, nie do sprzedaży osobno.

5. SPOSÓB I DROGA PODANIA

SPOSÓB I DROGA PODANIA
Do podawania dożylnego
Należy zapoznać się z treścią ulotki przed zastosowaniem leku.

6. OSTRZEŻENIE DOTYCZĄCE PRZECHOWYWANIA PRODUKTU LECZNICZEGO W MIEJSCU NIEWIDOCZNYM I NIEDOSTĘPNYM DLA DZIECI

Przechowywać w miejscu niewidocznym i niedostępnym dla dzieci.

7. INNE OSTRZEŻENIA SPECJALNE, JEŚLI KONIECZNE

8. TERMIN WAŻNOŚCI

EXP:

Termin ważności odnosi się do produktu przechowywanego w oryginalnym opakowaniu zgodnie z zaleceniami.

9. WARUNKI PRZECHOWYWANIA

WARUNKI PRZECHOWYWANIA

Przechowywać w lodówce. Fiolkę przechowywać w zewnętrznym opakowaniu Nie zamrażać.

Lek może być przechowywany w temperaturze pokojowej, nie powyżej 25°C, przez maksymalnie 6 kolejnych miesięcy przed użyciem, ale przed upływem terminu ważności. Po tym czasie lek należy usunąć.

W żadnym przypadku nie można leku ponownie wstawić do lodówki, jeśli był przechowywany w temperaturze pokojowej.

Zapis początkowej daty przechowywania w temperaturze pokojowej ($T \leq 25^{\circ}\text{C}$):

___ / ___ / ___

10. SPECJALNE ŚRODKI OSTROŻNOŚCI DOTYCZĄCE USUWANIA NIEZUŻYTEGO PRODUKTU LECZNICZEGO LUB POCHODZĄCYCH Z NIEGO ODPADÓW, JEŚLI WŁAŚCIWE

Wszelkie niewykorzystane resztki produktu lub jego odpady należy usunąć zgodnie z lokalnymi przepisami.

11. NAZWA I ADRES PODMIOTU ODPOWIEDZIALNEGO

Podmiot odpowiedzialny

Kedrion S.p.A.

Loc. Ai Conti, 55051 Castelvecchio Pascoli, Barga (Lucca), Włochy

12. NUMER POZWOLENIA NA DOPUSZCZENIE DO OBROTU

Pozwolenie nr 12908

13. NUMER SERII

Lot:

14. OGÓLNA KATEGORIA DOSTĘPNOŚCI

Lek do stosowania wyłącznie w lecznictwie zamkniętym

15. INSTRUKCJA UŻYCIA

16. INFORMACJA PODANA SYSTEMEM BRAILLE'A

Zaakceptowano uzasadnienie braku informacji systemem Braille'a.

17. NIEPOWTARZALNY IDENTYFIKATOR – KOD 2D

Nie dotyczy.

18. NIEPOWTARZALNY IDENTYFIKATOR – DANE CZYTELNE DLA CZŁOWIEKA

Nie dotyczy.

**MINIMUM INFORMACJI ZAMIESZCZANYCH NA MAŁYCH OPAKOWANIACH
BEZPOŚREDNICH**

FIOLKA (10 g / 200 ml)

1. NAZWA PRODUKTU LECZNICZEGO I DROGA PODANIA

Ig VENA
50 g/l
roztwór do infuzji
Immunoglobulina ludzka normalna
Do podania dożylnego

2. SPOSÓB PODAWANIA

Należy zapoznać się z treścią ulotki przed zastosowaniem leku.

3. TERMIN WAŻNOŚCI

EXP:
T ≤ 25 °C: __/__/__

4. NUMER SERII

Lot:

**5. ZAWARTOŚĆ OPAKOWANIA Z PODANIEM MASY, OBJĘTOŚCI LUB LICZBY
JEDNOSTEK**

10 g w 200 ml

6. INNE