



Referenční příručka

Správné použití
regulátorů tlaku

EASYSPRAY a DUPLOSPRAY



Baxter

Regulátor tlaku EASYSPRAY a DUPLOSPRAY MIS

Použití regulátoru tlaku EASYSPRAY (chirurgický zákrok v otevřené ráně)



- 1 Vložte 9V baterii do regulátoru tlaku EASYSPRAY.



- 4 Připojte filtry sprejovací sady k zařízení EASYSPRAY. Připojte modře označený filtr k modrému konektoru typu luer s vnitřním závitem a neoznačený filtr ke konektoru typu luer s vnějším závitem.



- 2 Připojte zařízení EASYSPRAY k infuznímu stojanu nebo ke konstrukci stolu pomocí svorky na zadní straně zařízení.



- 5 Přepněte vypínač na přední straně přístroje EASYSPRAY do zapnuté polohy (I).



- 3 Pomocí vhodné spojovací hadičky připojte zařízení EASYSPRAY ke zdroji medicijního vzduchu (rozsah tlaku 3,5–7 barů / 50–100 psi).



- 6 Zkontrolujte správné rozmezí tlaku 1,5–2,0 baru (21,5–28,5 psi) na tlakoměru zařízení EASYSPRAY. Upravte nastavení tlaku otočením černého ovladače pro regulaci tlaku.

Použití tlakového regulátoru DUPLOSPRAY MIS (laparoskopické zákroky)



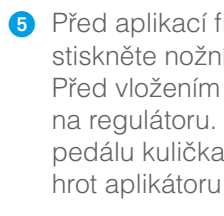
- 1 Umístěte systém DUPLOSPRAY tak, aby nožní pedál ležel v době aplikace vedle nohy chirurga.



- 4 Při stisknutí nožního pedálu upravte rychlost průtoku plynu na 1,0–2,0 litry za minutu. Při stlačení nožního pedálu zkontrolujte průtok plynu ověřením výšky kuličky v rotametru.



- 2 Připojte hadici zdroje plynu na zadní straně regulátoru ke zdroji medicijního CO₂.



- 5 Před aplikací fibrinového lepidla TISSEEL stiskněte nožní pedál pro spuštění průtoku plynu. Před vložením aplikátoru zkontrolujte průtokoměr na regulátoru. Pokud se při stisknutí nožního pedálu kulička v rotametru neposune, hrot aplikátoru je ucpaný a je nutné jej vyměnit.



- 3 Připojte sprejovací sadu k regulátoru. Připojte modře označený filtr odvěšovacího vedení k modrému konektoru typu luer s vnitřním závitem a neoznačený filtr vedení plynu ke konektoru typu luer s vnějším závitem na regulátoru.

Pokyny pro správné použití

UPOZORNĚNÍ

Jakákoli aplikace natlakovaného plynu může mít za následek nebezpečí vzniku vzduchové nebo plynové embolie, rupturu tkáně nebo zachycení vzduchu nebo plynu s kompresí, což může ohrozit život pacienta, je-li aplikace přípravku provedena nesprávně.

Bezpečnostní opatření

Fibrinové tkáňové lepidlo TISSEEL a roztok pro tkáňové lepidlo ARTISS

- Při chirurgickém zákroku na otevřené ráně: Při aplikaci sprejovatelných fibrinových roztoků pro tkáňová lepidla pomocí regulátoru tlaku by měl být **maximální tlak 2,0 baru (28,5 psi)**. Sprejování produktem je třeba provádět ze vzdálenosti **alespoň 10 cm od povrchu tkáně**.
- Aplikace přípravku sprejem by se měla používat pouze v situacích, kdy lze přesně změřit sprejovací vzdálenost; ta musí být v souladu s doporučeními výrobce. Nesprejujte blíže než z doporučené vzdálenosti.
- Před aplikací sprejovatelných fibrinových roztoků pro tkáňová lepidla je nutné ránu sušit pouze standardním způsobem (např. intermitentní kompresí, tampóny, použitím sacích zařízení).
- Kvůli možnosti výskytu vzduchové nebo plynové embolie je třeba během sprejování fibrinových roztoků pro tkáňová lepidla pomocí regulátoru tlaku kontrolovat, zda u pacienta nedochází ke změnám krevního tlaku, pulzové frekvence, saturace kyslíkem nebo obsahu CO₂ ve vzduchu na konci výdechu.
- Regulátory je nutné používat v souladu s doporučením výrobce a dle souhrnu údajů o přípravku a návodu k použití.

Pouze pro fibrinové tkáňové lepidlo TISSEEL

- Při laparoskopických zákrocích: CO₂ používejte pouze při aplikaci přípravku sprejováním. Při aplikaci přípravku sprejováním pomocí regulátoru tlaku CO₂ by měl být **maximální tlak 1,5 baru (22 psi)**. Sprejování produktem je třeba provádět ze vzdálenosti **alespoň 2 cm** (doporučená vzdálenost je 2–5 cm) od povrchu tkáně.

Pouze pro roztok pro tkáňové lepidlo ARTISS

- Přípravek ARTISS se doporučuje podávat pouze subkutánně. Přípravek ARTISS se **nedoporučuje používat při laparoskopických zákrocích**.



TISSEEL
[Fibrin Sealant]



ARTISS
[Solutions for Sealant]

Fibrinové tkáňové lepidlo	Operace	Vhodná sprejovací souprava	Vhodné hroty aplikátorů
TISSEEL	Otevřená rána	Sprejovací souprava DUPLOJECT	neuveveno
		Sprejovací souprava TISSEEL	neuveveno
	Laparoskopické / minimálně invazivní postupy	neuveveno	Aplikátor DUPLOSPRAY MIS 20 cm
			Aplikátor DUPLOSPRAY MIS 30 cm
			Aplikátor DUPLOSPRAY MIS 40 cm
		Vyměnitelný hrot	
TISSEEL VH S/D	Otevřená rána	Sprejovací souprava TISSEEL/ARTISS	neuveveno
		Sprejovací souprava TISSEEL/ARTISS, balení po 10 kusech	neuveveno
	Laparoskopické / minimálně invazivní postupy	neuveveno	Aplikátor DUPLOSPRAY MIS 20 cm
			Aplikátor DUPLOSPRAY MIS 30 cm
			Aplikátor DUPLOSPRAY MIS 40 cm
		Vyměnitelný hrot	
ARTISS VH S/D	Otevřená rána	Sprejovací souprava TISSEEL/ARTISS	neuveveno
		Sprejovací souprava TISSEEL/ARTISS, balení po 10 kusech	neuveveno
	Laparoskopické / minimálně invazivní postupy	neuveveno	neuveveno

Upozornění: Jakákoli aplikace natlakovaného plynu může mít za následek nebezpečí vzniku vzduchové život pacienta. Aby k těmto situacím nedocházelo, proveďte odpovídající opatření – dodržujte doporučenou m a v tabulce výše.

Doporučený tlak a vzdálenost | Přehled

Vhodný regulátor tlaku	Doporučený odstup od cílové tkáně	Doporučený tlak spreje / průtok
TISSOMAT	10–15 cm	1,5–2,0 baru (21,5–28,5 psi)
EASYSpray	10–15 cm	1,5–2,0 baru (21,5–28,5 psi)
Regulátor DUPLOSPRAY MIS	2–5 cm	1,0–2,0 l/min (1,2–1,5 baru / 18–22 psi)
Regulátor DUPLOSPRAY MIS NIST B11		
Regulátor DUPLOSPRAY MIS		
Regulátor DUPLOSPRAY MIS NIST B11		
Regulátor DUPLOSPRAY MIS		
Regulátor DUPLOSPRAY MIS NIST B11		
Regulátor DUPLOSPRAY MIS		
Regulátor DUPLOSPRAY MIS NIST B11		
EASYSpray	10–15 cm	1,5–2,0 baru (21,5–28,5 psi)
EASYSpray		
Regulátor DUPLOSPRAY MIS	2–5 cm	1,0–2,0 l/min (1,2–1,5 baru / 18–22 psi)
Regulátor DUPLOSPRAY MIS NIST B11		
Regulátor DUPLOSPRAY MIS		
Regulátor DUPLOSPRAY MIS NIST B11		
Regulátor DUPLOSPRAY MIS		
Regulátor DUPLOSPRAY MIS NIST B11		
Regulátor DUPLOSPRAY MIS		
Regulátor DUPLOSPRAY MIS NIST B11		
EASYSpray	10–15 cm	1,5–2,0 baru (21,5–28,5 psi)
EASYSpray		
neuveдено	neuveдено	neuveдено

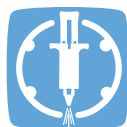
nebo plynové embolie, rupturu tkáně nebo zachycení vzduchu nebo plynu s kompresí, což může ohrozit inimální vzdálenost při nástřiku a maximální tlak uvedený v pokynech k použití příslušné sprejovací soupravy



A series of horizontal blue lines spaced evenly down the page, providing a template for writing.



TISSEEL
[Fibrin Sealant]



ARTISS
[Solutions for Sealant]

ZKRÁCENÁ INFORMACE O LÉČIVÉM PŘÍPRAVKU

TISSEEL, roztoky pro tkáňové lepidlo, zmrazené

Složení: Složka 1: Roztok lepicího proteinu. Fibrinogenum humanum (jako srážlivý protein): 91 mg/ml. Aprotininum (bovinum): 3000 KIU/ml. Polysorbát 80: 0,6 – 1,9 mg/ml. **Složka 2: Roztok trombinu.** Thrombinum humanum: 500 IU/ml. Calcii chloridum: 40 μmol/ml. **Indikace:** Podpůrná léčba tam, kde jsou standardní chirurgické techniky nedostatečné podpora hemostázy; tkáňové lepidlo ke zlepšení hojení ran nebo podpore sutur v cévní chirurgii, u gastrointestinálních anastomóz, v neurochirurgii a při chirurgických výkonech, kde může vzniknout kontakt s mozkomíšním mokem nebo tvrdou plenu mozkovou (např. v otorinolaryngologii, oční nebo spinální chirurgii); lepení tkání, ke zlepšení adheze oddělených tkání (např. neštěpených transplantátů, tkáňových štěpů a transplantátů); prokázána účinnost u plně heparinizovaných pacientů. **Dávkování a způsob podání:** Přípravek TISSEEL je určen k použití pouze ve zdravotnických zařízeních dostatečně zkušenými lékaři a chirurgy. Množství přípravku TISSEEL, které je třeba aplikovat, a četnost aplikace by měly být vždy přizpůsobeny zjištěným klinickým potřebám pacienta. Dávka, kterou je třeba aplikovat, se řídí proměnnými faktory, které mimo jiné zahrnují typ chirurgického výkonu, velikost plochy, zamýšlený způsob aplikace a počet aplikací. Podání přípravku musí být individualizováno ošetřujícím lékařem. V klinických studiích bylo individuální dávkování typicky v rozsahu 4–20 ml. Při některých procedurách (např. úrazy jater nebo uzavírání rozsáhlých popálených povrchů) mohou být potřebné větší objemy. Počáteční množství přípravku k aplikaci na zvolenou anatomickou oblast nebo cílový povrch má být dostatečné pro úplné pokrytí místa zamýšlené aplikace. Aplikaci lze v případě potřeby opakovat. Při aplikaci lepidla na povrchy je 1 balení přípravku TISSEEL 2 ml (tj. 1 ml roztoku TISSEEL plus 1 ml roztoku trombinu) dostatečné pro pokrytí oblasti minimálně 10 cm². Je-li TISSEEL nanášen rozprašováním, bude stejný objem postačující k pokrytí značně větších ploch, v závislosti na konkrétní indikaci a individuálním případě. **Epileptická podání.** Neaplikujte intravaskulárně. Aplikace natlakovaným plynem je spojena s potenciálním rizikem vzduchové nebo plynové embolie, protžení tkáně nebo zachycení plynu s kompresí, což může být život ohrožující. **Aplikace spreje** – přípravek TISSEEL má být rekonstituován a aplikován v souladu s příslušnými pokyny a lze jej používat pouze se zařízeními doporučenými pro tento produkt. Při chirurgických zákrocích na otevřených ranách používejte regulátor tlaku, který dodává tlak maximálně 2,0 baru (28,5 psi). Při minimálně invazivních/laparoskopických zákrocích používejte pouze regulátor tlaku dodávající tlak maximálně 1,5 baru (22 psi). Používejte pouze plynový oxid uhličitý. Aplikace sprejováním by se měla používat pouze v situacích, kdy lze přesně změřit sprejovací vzdálenost, která musí být v souladu s doporučeními výrobce. **Kontraindikace:** TISSEEL samotný není určen k léčbě masivního a tryskajícího arteriálního nebo venózního krvácení. TISSEEL není indikován k náhradě kožních stehů k uzavření chirurgické rány. TISSEEL se nikdy nesmí aplikovat intravaskulárně. Intravaskulární aplikace může vyvolat život ohrožující tromboembolické příhody. Hypersenzitivita na léčivé látky nebo na kteroukoli pomocnou látku přípravku. **Interakce:** Formální studie interakcí nebyly provedeny. Podobně jako srovnatelné přípravky nebo roztoky trombinu může být přípravek denaturován kontaktem s roztoky obsahujícími alkohol, jód nebo těžké kovy (např. antiseptické roztoky). Před aplikací přípravku je třeba tyto látky odstranit v maximální možné míře. **Nežádoucí účinky:** U pacientů, kterým byla aplikována tkáňová lepidla/hemostatika, může vzácně dojít ke vzniku hypersenzitivních nebo alergických reakcí (které mohou zahrnovat angioedém, pálení a podráždění v místě aplikace, bradykardii, bronchospasmus, třesavku, dušnost, návaly horka, generalizovanou kopřivku, bolest hlavy, vyrážku, hypotenzi, letargii, nauzeu, svědění, neklid, tachykardii, tlak na hrudi, třes, zvracení, sipání). V ojedinělých případech progredovaly tyto reakce až v těžkou anafylaxi. Takové reakce se mohou objevit, zvláště pokud je přípravek použit opakovaně nebo pokud je podán pacientům se známou přecitlivělostí na aprotinin nebo na jakoukoli další složku přípravku. I když byla první léčba přípravkem TISSEEL dobře tolerována, následné podání přípravku TISSEEL nebo systémové podání aprotininu může vyvolat v závažné anafylaktické reakce. Vzácně se mohou vytvořit protilátky proti složkám tkáňového lepidla. Neumyšlené intravaskulární podání může vyvolat tromboembolické příhody. Existuje také riziko anafylaktické reakce. Nežádoucí účinky byly hlášeny z klinických studií zaměřených na bezpečnost a účinnost přípravku TISSEEL a z postmarketingové zkušenosti s tkáňovými lepidly společnosti Baxter. V těchto studiích byl přípravek TISSEEL aplikován k doplňkové hemostázy v kardiochirurgii, cévní chirurgii, u totálních endoprotéz kyčelního kloubu a u operací jater a sleziny. Jiné klinické studie zahrnovaly lepení lymfatických cév u pacientů podstupujících axilární lymfadenektomii, lepení anastomóz tlustého střeva a lepení dura mater ve fossa posterior. V těchto studiích byla tkáňová lepidla společnosti Baxter podána celkem 1 119 pacientům. **Reakce třídy:** Další nežádoucí účinky spojené s použitím přípravků zařazených do třídy fibrinové lepidlo/hemostatika zahrnují: vzduchovou nebo plynovou embolii při použití zdravotnického prostředku s tlakovým vzduchem nebo plynem; tato událost zřejmě souvisí se sprejováním pomocí zdravotnického prostředku vyššími než doporučenými tlaky a z těsné blízkosti povrchu tkáně. Projevy hypersenzitivnosti zahrnují podráždění v místě aplikace, obtížné dýchání, třesavka, bolest hlavy, letargie, neklid a zvracení. **Zvláštní upozornění:** Před podáním přípravku TISSEEL je třeba zajistit dostatečnou ochranu/pokrytí části těla mimo místo aplikace, aby se předešlo tkáňové adhezii na nežádoucích místech. Ve dvou retrospektivních nerandomizovaných studiích u aortokoronárního bypassu bylo u pacientů, jimž bylo aplikováno tkáňové lepidlo, zjištěno statisticky významné zvýšení rizika mortality. Přestože tyto studie neprokázaly příčinnou souvislost, nemůže být u těchto pacientů zvýšené riziko při použití přípravku TISSEEL vyloučeno. Proto je třeba dbát na to, aby se přípravek náhodně nedostal do cévy. TISSEEL má být aplikován pouze v tenké vrstvě. Nadměrná tloušťka sraženiny může negativně ovlivnit účinnost přípravku a proces hojení rány. TISSEEL obsahuje hovězí protein (aprotininum). I v případě přísné lokální aplikace existuje riziko anafylaktické reakce spojené s přítomností hovězího aprotininu. Polysorbát 80 může způsobit místní iritaci kůže, jako je kontaktní dermatitida. Standardní opatření zabraňující přenosu infekce v souvislosti s používáním léčivých přípravků vyrobených z lidské krve nebo plazmy zahrnují pečlivý výběr dárců, testování jednotlivých odběrů krve a plazmatických poolů na specifické ukazatele infekce a zařazení účinných výrobních postupů deaktivace/odstranění virů. Přijatá opatření jsou považována za účinná proti obaleným virům, jako je HIV, HBV a HCV a proti neobalenému viru HAV. Při každém podání přípravku TISSEEL důrazně doporučujeme zaznamenat název a číslo šarže přípravku, aby bylo možné zpětně dohledat údaje o použité šarži u daného pacienta. **Uchovávání:** Uchovávejte a převážejte zmrazené (při -20 °C). Chladový řetězec musí být dodržen bez přerušování až do aplikace. Uchovávejte injekční stříkačku v krabici, aby byl přípravek chráněn před světlem. Neotevřená balení rozmrazená při teplotě do 25 °C, je možné uchovávat až po dobu 72 hodin při teplotě do 25 °C. Není-li roztok použit do 72 hodin po rozmrazení, je třeba TISSEEL zlikvidovat. Po rozmrazení znovu nemrazíte a nevracejte do chladničky. **Držitel rozhodnutí o registraci:** BAXTER CZECH spol. s r. o., Praha, Česká republika. **Registrační číslo:** 87/791/09-C. **Poslední revize:** 10. 4. 2013.

Přípravek TISSEEL není hrazen ze zdravotního pojištění při poskytování ambulantní zdravotní péče. Úplné znění SPC naleznete na www.baxter-voipis.cz. Výdej léčivého přípravku vázán na lékařský předpis.

ARTISS, roztoky pro tkáňové lepidlo, zmrazené

Složení: Složka 1: Roztok lepicího proteinu. Fibrinogenum humanum (jako srážlivý protein): 91 mg/ml. Aprotininum (syntetické): 3000 KIU/ml. **Složka 2: Roztok trombinu.** Thrombinum humanum: 4 IU/ml. Calcii chloridum: 40 μmol/ml. **Indikace:** Přípravek ARTISS je indikován jako tkáňové lepidlo k adhezii/lepení podkožních tkání v plastické, rekonstrukční a popáleninové chirurgii jako náhrada nebo doplněk sutur a svorek. Přípravek ARTISS je dále indikován k podpoře hemostázy na povrchích podkožních tkání. **Kontraindikace:** Hypersenzitivita na léčivé látky nebo na kteroukoli pomocnou látku přípravku. Přípravek ARTISS není indikován k náhradě kožních stehů k uzavření chirurgické rány a samotný není určen k léčbě masivního a rychlého arteriálního nebo venózního krvácení. Přípravek ARTISS se nikdy nesmí aplikovat intravaskulárně. **Dávkování a způsob podání:** Přípravek ARTISS je určen pouze pro použití v nemocničních zařízeních. Přípravek ARTISS smí být používán pouze zkušenými chirurgy, kteří byli k jeho použití vyškoleni. Dávka, kterou je třeba aplikovat, se řídí proměnnými faktory, které mimo jiné zahrnují typ chirurgického výkonu, velikost plochy, zamýšlený způsob aplikace a počet aplikací. Podání přípravku musí být individualizováno ošetřujícím lékařem. V klinických studiích bylo individuální dávkování typicky v rozsahu 0,2–12 ml. Při rozsáhlých procedurách mohou být potřebné větší objemy. Počáteční množství přípravku má být dostatečné pro úplné pokrytí místa zamýšlené aplikace. Aplikaci lze v případě potřeby opakovat na všechny malé plochy, které nebyly dříve ošetřeny, avšak vyhněte se opakovanému použití přípravku ARTISS na již existující polymerizovanou vrstvu přípravku. Při aplikaci lepidla na povrchy je 1 balení přípravku ARTISS 2 ml dostatečné pro pokrytí oblasti minimálně 10 cm² a operátor má po okamžitém přiložení štěpu až 60 sekund na jeho manipulaci a umístění než dojde k polymerizaci. V klinických studiích nebyl přípravek ARTISS podáván osobám > 65 let. **Pediatrická populace:** doporučení pro dávkování přípravku nejsou stanovena. **Epileptická podání (topické).** Neinjikujte. Pouze pro subkutánní podání. Přípravek ARTISS nemá být používán v laparoskopické chirurgii. **Aplikace spreje** – přípravek ARTISS má být rekonstituován a aplikován v souladu s příslušnými pokyny a lze jej používat pouze se zařízeními doporučenými pro tento produkt. Sprejování přípravku ARTISS musí být zajištěno pouze pomocí regulátoru tlaku, který dodává tlak maximálně 2,0 baru (28,5 psi) a mělo by se používat pouze v situacích, kdy lze přesně změřit sprejovací vzdálenost, která musí být v souladu s doporučeními výrobce. **Upozornění:** V případě intravaskulární aplikace přípravku mohou nastat život ohrožující tromboembolické komplikace. Opatrnost je třeba při aplikaci fibrinového lepidla pomocí stlačeného plynu (sprejovací zdravotnický prostředek), protože je spojena s potenciálním rizikem vzduchové / plynové embolie, protžení tkáně nebo zachycení plynu s kompresí, která může být život ohrožující. Přípravek se může aplikovat sprejováním pouze v přehledných místech, použitý tlak nesmí překročit 2,0 baru a má se pohybovat v rozmezí doporučeném výrobcem zdravotnického prostředku. Při sprejování přípravku ARTISS je třeba monitorovat změny krevního tlaku, tepové frekvence, saturaci kyslíkem a výdej zbytkového CO₂ vzhledem k možným rizikům. Přípravek ARTISS se aplikuje v tenké vrstvě. Nadměrná tloušťka sraženiny může negativně interferovat s účinkem přípravku a procesem hojení rány. Přípravek ARTISS není indikován pro použití v neurochirurgii a jako podpora sutur při gastrointestinálních nebo cévních anastomózách. Přípravky obsahující oxidovanou celulózu jako nosný materiál mohou snížit účinek přípravku ARTISS neměly by být používány. Přípravek obsahuje aprotinin, a proto i v případě přísné lokální aplikace existuje riziko anafylaktické reakce spojené s přítomností aprotininu. Riziko se zdá být vyšší v případech, kdy došlo k předchozí expozici, i pokud byla dobře tolerována. Proto je nutné zaznamenat jakékoli použití aprotininu nebo přípravků obsahujících aprotinin do dokumentace pacienta. Standardní opatření zabraňující přenosu infekce v souvislosti s používáním léčivých přípravků vyrobených z lidské krve nebo plazmy zahrnují pečlivý výběr dárců, testování jednotlivých odběrů krve a plazmatických poolů na specifické ukazatele infekce a zařazení účinných výrobních postupů deaktivace/odstranění virů. Přesto nemůže být možnost přenosu infekce při podávání léčivých přípravků vyráběných z lidské krve nebo plazmy zcela vyloučena. To platí i pro jakékoli neznámé nebo vznikající viry nebo jiné patogeny. Přijatá opatření jsou považována za účinná proti obaleným virům, jako je HIV, HBV a HCV a proti neobalenému viru HAV. Omezený účinek mohou mít tato opatření u neobalených virů, jako je parvovirus B19. **Interakce:** Formální studie interakcí nebyly provedeny. **Nežádoucí účinky:** I když byla první léčba přípravkem ARTISS dobře tolerována, následné podání přípravku ARTISS nebo systémové podání aprotininu může vyvolat v závažné anafylaktické reakce. **Nežádoucí účinky hlášené z klinických studií:** Časté (>1/100 až <1/10) Poruchy kůže a podkožní tkáně: svědění, odhojení kožního štěpu. **Uchovávání:** Uchovávejte a převážejte zmrazené (při -20 °C). Uchovávejte injekční stříkačku v krabici, aby byl přípravek chráněn před světlem. Neotevřená balení, rozmrazená při pokojové teplotě, je možné uchovávat až po dobu 14 dní při kontrolované pokojové teplotě (nepřesahující +25 °C). Po rozmrazení znovu nemrazíte a nevracejte do chladničky. **Držitel rozhodnutí o registraci:** BAXTER CZECH spol. s r. o., Praha, Česká republika. **Registrační číslo:** 87/380/09-C. **Poslední revize SPC:** 10. 4. 2013.

Přípravek ARTISS není hrazen ze zdravotního pojištění při poskytování ambulantní zdravotní péče. Úplné znění SPC naleznete na www.baxter-voipis.cz. Výdej léčivého přípravku vázán na lékařský předpis.

Baxter

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

Podrobné informace získáte od místního zástupce společnosti.

Baxter, Tisseel, Artiss, Easyspray a Duplospray jsou ochranné známky společnosti Baxter International Inc., jejich poboček a přidružených společností.

2013107