

Clorură de sodiu 9 mg/ml soluție perfuzabilă
Clorură de sodiu

INFORMAȚII CARE TREBUIE SĂ APARĂ PE AMBALAJUL SECUNDAR ȘI AMBALAJUL PRIMAR

Cutie și etichetă de flacon

1. DENUMIREA COMERCIALĂ A MEDICAMENTULUI

Clorură de sodiu 9 mg/ml soluție perfuzabilă
Clorură de sodiu

2. DECLARAREA SUBSTANȚEI(SUBSTANȚELOR) ACTIVE

1 ml de soluție conține clorură de sodiu 9 mg.

Osmolaritatea teoretică 308 mOsm/l
Aciditate (titrare la pH 7,4) < 0,3 mmol/l
pH 4,5–7,0

3. LISTA EXCIPIENȚILOR

Apă pentru preparate injectabile

4. FORMA FARMACEUTICĂ ȘI CONȚINUTUL

Soluție perfuzabilă
10 flacoane x 100 ml, 20 x 100 ml
10 flacoane x 250 ml
10 flacoane x 500 ml
10 flacoane x 1000 ml

5. MODUL ȘI CALEA(CĂILE) DE ADMINISTRARE

Administrare intravenoasă sau irigare și umezire.
A se citi prospectul înainte de utilizare.

6. ATENȚIONARE SPECIALĂ PRIVIND FAPTUL CĂ MEDICAMENTUL NU TREBUIE PĂSTRAT LA VEDEREA ȘI ÎNDEMÂNA COPIILOR

A nu se lăsa la vederea și îndemâna copiilor.

7. ALTĂ(E) ATENȚIONARE(ĂRI) SPECIALĂ(E), DACĂ ESTE(SUNT) NECESARĂ(E)

Soluție sterilă și apirogenă.

8. DATA DE EXPIRARE

EXP:

9. CONDIȚII SPECIALE DE PĂSTRARE**10. PRECAUȚII SPECIALE PRIVIND ELIMINAREA MEDICAMENTELOR NEUTILIZATE SAU A MATERIALELOR REZIDUALE PROVENITE DIN ASTFEL DE MEDICAMENTE, DACĂ ESTE CAZUL**

Soluția neutilizată, rămasă în flacon, se aruncă.

11. NUMELE ȘI ADRESA DEȚINĂTORULUI AUTORIZAȚIEI DE PUNERE PE PIAȚĂ

B.Braun Mesulgen AG
Carl-Braun Strasse 1, 34212 Melsungen
Germania

12. NUMĂRUL(ELE) AUTORIZAȚIEI DE PUNERE PE PIAȚĂ

10700/2018/01 - ambalaj cu 10 flacoane x 100 ml soluție perfuzabilă
10700/2018/02 - ambalaj cu 20 flacoane x 100 ml soluție perfuzabilă
10700/2018/03 - ambalaj cu 10 flacoane x 250 ml soluție perfuzabilă
10700/2018/04 - ambalaj cu 10 flacoane x 500 ml soluție perfuzabilă
10700/2018/51 - ambalaj cu 10 flacoane x 1000 ml soluție perfuzabilă

13. SERIA DE FABRICAȚIE

Lot:

14. CLASIFICARE GENERALĂ PRIVIND MODUL DE ELIBERARE

Medicament eliberat pe bază de prescripție medicală PR.

15. INSTRUCȚIUNI DE UTILIZARE

Flacon pentru utilizare unică.
A se utiliza numai soluțiile limpezi, în ambalaje intacte.
A nu se utiliza după data de expirare înscrisă pe ambalaj.

16. INFORMAȚII ÎN BRAILLE**17. IDENTIFICATOR UNIC - COD DE BARE BIDIMENSIONAL**

<Nu este cazul.>

18. IDENTIFICATOR UNIC - DATE LIZIBILE PENTRU PERSOANE

<Nu este cazul.>