

Bicarbonat de sodiu 84 mg/ml soluție perfuzabilă
Hidrogenocarbonat de sodiu

INFORMAȚII CARE TREBUIE SĂ APARĂ PE AMBALAJUL SECUNDAR
Cutie și etichetă de flacon

1. DENUMIREA COMERCIALĂ A MEDICAMENTULUI

Bicarbonat de sodiu 84 mg/ml soluție perfuzabilă
Hidrogenocarbonat de sodiu

2. DECLARAREA SUBSTANȚEI(LOR) ACTIVE

1000 ml soluție perfuzabilă conțin hidrogenocarbonatul de sodiu 84,00 g
Electroliți mmol/l
Na⁺ 1000 mmol/l
HCO³⁻ 1000 mmol/l
Osmolaritate teoretică: 2000 mOsm/l
pH 7,0-8,5

3. LISTA EXCIPIENȚILOR

Edetat disodic, apă pentru preparate injectabile.

4. FORMA FARMACEUTICĂ ȘI CONȚINUTUL

Soluție perfuzabilă
{cutie}
20 flacoane a câte 100 ml soluție perfuzabilă
10 flacoane a câte 250 ml soluție perfuzabilă

5. MODUL ȘI CALEA(CĂILE) DE ADMINISTRARE

Administrare intravenoasă.
A se citi prospectul înainte de utilizare.

**6. ATENȚIONĂRI SPECIALE 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)

Flacon pentru o singură administrare.

A se utiliza numai soluția limpede, în ambalajul original intact.

Administrarea se face de preferat prin trusă de perfuzie cu filtru.

8. DATA DE EXPIRARE

EXP:

A nu se utiliza după data de expirare înscrisă pe ambalaj.

9. CONDIȚII SPECIALE DE PĂSTRARE

Pentru a evita formarea cristalelor, nu țineți la frigider și nu congelați.

A se păstra la temperaturi sub 25°C.

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

11. NUMELE ȘI ADRESA DEȚINĂTORULUI AUTORIZAȚIEI DE PUNERE PE PIAȚĂ

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

12. NUMĂRUL(ELE) AUTORIZAȚIEI DE PUNERE PE PIAȚĂ

{cutie}

7641/2015/01 – *{pentru ambalajul cu 20 flacoane a câte 100 ml soluție perfuzabilă}*

7641/2015/02 – *{pentru ambalajul cu 10 flacoane a câte 250 ml soluție perfuzabilă}*

13. SERIA DE FABRICAȚIE

Serie:

14. CLASIFICARE PRIVIND MODUL DE ELIBERARE

Medicament eliberat pe bază de prescripție medicală – PR.

15. INSTRUCȚIUNI DE UTILIZARE

16. INFORMAȚII ÎN BRAILLE

Justificare acceptată pentru neincluderea informațiilor în Braille.

17. IDENTIFICATOR UNIC - COD DE BARE BIDIMENSIONAL

<Nu este cazul.>

18. IDENTIFICATOR UNIC - DATE LIZIBILE PENTRU PERSOANE

<Nu este cazul.>