

Clorură de sodiu 9 mg/ml soluție perfuzabilă
Clorură de sodiu**INFORMAȚII CARE TREBUIE SĂ APARĂ PE AMBALAJUL SECUNDAR****Cutie****1. DENUMIREA COMERCIALĂ A MEDICAMENTULUI**Clorură de sodiu 9 mg/ml soluție perfuzabilă
Clorură de sodiu**2. DECLARAREA SUBSTANȚEI(SUBSTANȚELOR) ACTIVE**

1000 ml de soluție conține clorură de sodiu 9 g.

Electroliți:

Na⁺ 154 mmol/lCl⁻ 154 mmol/l

Osmolaritatea teoretică 308mOsm/l

pH 4,5 -7,0

3. LISTA EXCIPIENȚILOR

Apă pentru preparate injectabile

4. FORMA FARMACEUTICĂ ȘI CONȚINUTUL

Soluție perfuzabilă

30 pungi din PVC cu 1 tub conector a câte 250 ml soluție perfuzabilă

20 pungi din PVC cu 1 tub conector a câte 500 ml soluție perfuzabilă

10 pungi din PVC cu 1 tub conector a câte 1000 ml soluție perfuzabilă

7 pungi din PVC cu 1 tub conector a câte 2000 ml soluție perfuzabilă

30 pungi din PVC cu 2 tuburi conectoare a câte 250 ml soluție perfuzabilă

20 pungi din PVC cu 2 tuburi conectoare a câte 500 ml soluție perfuzabilă

50 pungi din PVC cu 1 tub conector a câte 50 ml soluție perfuzabilă

50 pungi din PVC cu 1 tub conector a câte 100 ml soluție perfuzabilă

50 pungi din PVC cu 2 tuburi conectoare a câte 50 ml soluție perfuzabilă

50 pungi din PVC cu 2 tuburi conectoare a câte 100 ml soluție perfuzabilă

30 pungi din non-PVC cu 1 tub conector a câte 250 ml soluție perfuzabilă

20 pungi din non-PVC cu 1 tub conector a câte 500 ml soluție perfuzabilă

30 pungi din non-PVC cu 2 tuburi conectoare a câte 250 ml soluție perfuzabilă

20 pungi din non-PVC cu 2 tuburi conectoare a câte 500 ml soluție perfuzabilă

Cutie cu 12 pungi din PVC cu 1 tub conector a câte 1000 ml soluție perfuzabilă

5. MODUL ȘI CALEA(CĂILE) DE ADMINISTRARE

A se citi prospectul înainte de utilizare.
Administrare intravenoasă.

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)

Orice cantitate neutilizată se aruncă.

8. DATA DE EXPIRARE

EXP:

9. CONDIȚII SPECIALE DE PĂSTRARE

A se păstra la temperaturi sub 25°C, în ambalajul original.

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**

INFOMED FLUIDS S.R.L.
B-dul Theodor Pallady nr. 50, sector 3, 032266, București, România
Telefon: (021) 345 02 22
Fax: (021) 345 31 85
E-mail: office@infomedfluids.ro

12. NUMĂRUL(ELE) AUTORIZAȚIEI DE PUNERE PE PIAȚĂ

11258/2018/01- {pentru cutie cu 30 pungi din PVC cu 1 tub conector a câte 250 ml soluție perfuzabilă}
11258/2018/02- {pentru cutie cu 20 pungi din PVC cu 1 tub conector a câte 500 ml soluție perfuzabilă}
11258/2018/03- {pentru cutie cu 10 pungi din PVC cu 1 tub conector a câte 1000 ml soluție perfuzabilă}
11258/2018/04- {pentru cutie cu 7 pungi din PVC cu 1 tub conector a câte 2000 ml soluție perfuzabilă}
11258/2018/05 –{pentru cutie cu 30 pungi din PVC cu 2 tuburi conectoare a câte 250 ml soluție perfuzabilă}
11258/2018/06- {pentru cutie cu 20 pungi din PVC cu 2 tuburi conectoare a câte 500 ml soluție perfuzabilă}
11258/2018/07- {pentru cutie cu 50 pungi din PVC cu 1 tub conector a câte 50 ml soluție perfuzabilă}
11258/2005/08- {pentru cutie cu 50 pungi din PVC cu 1 tub conector a câte 100 ml soluție perfuzabilă}

11258/2018/09- {pentru cutie cu 50 pungi din PVC cu 2 tuburi conectoare a câte 50 ml soluție perfuzabilă}
11258/2018/10- {pentru cutie cu 50 pungi din PVC cu 2 tuburi conectoare a câte 100 ml soluție perfuzabilă}
11258/2018/11 – {pentru cutie cu 30 pungi din non-PVC cu 1 tub conector a câte 250 ml soluție perfuzabilă}
11258/2018/12- {pentru cutie cu 20 pungi din non-PVC cu 1 tub conector a câte 500 ml soluție perfuzabilă}
11258/2018/13- {pentru cutie cu 30 pungi din non-PVC cu 2 tuburi conectoare a câte 250 ml soluție perfuzabilă}
11258/2018/14- {pentru cutie cu 20 pungi din non-PVC cu 2 tuburi conectoare a câte 500 ml soluție perfuzabilă}
11258/2018/15- {pentru cutie cu 12 pungi din PVC cu 1 tub conector a câte 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

16. INFORMAȚII ÎN BRAILLE

[Nu se aplică deoarece acest medicament este recomandat numai pentru uz spitalicesc.]

Clorură de sodiu 9 mg/ml soluție perfuzabilă
Clorură de sodiu**INFORMAȚII CARE TREBUIE SĂ APARĂ PE AMBA AMBALAJUL PRIMAR****PUNGĂ din PVC/non-PVC cu 1 tub conector****1. DENUMIREA COMERCIALĂ A MEDICAMENTULUI**Clorură de sodiu 9 mg/ml soluție perfuzabilă
Clorură de sodiu**2. DECLARAREA SUBSTANȚEI(SUBSTANȚELOR) ACTIVE**

1000 ml de soluție conține clorură de sodiu 9 g.

Electroliți:

Na⁺ 154 mmol/lCl⁻ 154 mmol/l

Osmolaritatea teoretică 308 mOsm/l

pH 4,5-7,0

3. LISTA EXCIPIENȚILOR

Apă pentru preparate injectabile

4. FORMA FARMACEUTICĂ ȘI CONȚINUTUL

Soluție perfuzabilă

50 ml/100 ml/250 ml/500 ml/1000 ml/2000 ml

5. MODUL ȘI CALEA(CĂILE) DE ADMINISTRARE

A se citi prospectul înainte de utilizare.

Administrare intravenoasă.

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)

Orice cantitate neutilizată se aruncă.

8. DATA DE EXPIRARE

EXP:

9. CONDIȚII SPECIALE DE PĂSTRARE

A se păstra la temperaturi sub 25°C, în ambalajul original.

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**

INFOMED FLUIDS S.R.L.

B-dul Theodor Pallady nr. 50, sector 3, 032266, București, România

Telefon: (021) 345 02 22

Fax: (021) 345 31 85

E-mail: office@infomedfluids.ro

12. NUMĂRUL(ELE) AUTORIZAȚIEI DE PUNERE PE PIAȚĂ

11258/2018/01- pentru cutie cu 30 pungi din PVC cu 1 tub conector a câte 250 ml soluție perfuzabilă
11258/2018/02- pentru cutie cu 20 pungi din PVC cu 1 tub conector a câte 500 ml soluție perfuzabilă
11258/2018/03- pentru cutie cu 10 pungi din PVC cu 1 tub conector a câte 1000 ml soluție perfuzabilă
11258/2018/04- pentru cutie cu 7 pungi din PVC cu 1 tub conector a câte 2000 ml soluție perfuzabilă
11258/2018/07- pentru cutie cu 50 pungi din PVC cu 1 tub conector a câte 50 ml soluție perfuzabilă
11258/2005/08- pentru cutie cu 50 pungi din PVC cu 1 tub conector a câte 100 ml soluție perfuzabilă
11258/2018/11 - pentru cutie cu 30 pungi din non-PVC cu 1 tub conector a câte 250 ml soluție perfuzabilă
11258/2018/12- pentru cutie cu 20 pungi din non-PVC cu 1 tub conector a câte 500 ml soluție perfuzabilă
11258/2018/15- pentru cutie cu 12 pungi din PVC cu 1 tub conector a câte 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**16. INFORMAȚII ÎN BRAILLE**

Clorură de sodiu 9 mg/ml soluție perfuzabilă
Clorură de sodiu**INFORMAȚII CARE TREBUIE SĂ APARĂ PE AMBA AMBALAJUL PRIMAR****PUNGĂ din PVC/non-PVC cu 2 tuburi conectoare****1. DENUMIREA COMERCIALĂ A MEDICAMENTULUI**Clorură de sodiu 9 mg/ml soluție perfuzabilă
Clorură de sodiu**2. DECLARAREA SUBSTANȚEI(SUBSTANȚELOR) ACTIVE**

1000 ml de soluție conține clorură de sodiu 9 g.

Electroliți:

Na⁺ 154 mmol/lCl⁻ 154 mmol/l

Osmolaritatea teoretică 308 mOsm/l

pH 4,5-7,0

3. LISTA EXCIPIENȚILOR

Apă pentru preparate injectabile

4. FORMA FARMACEUTICĂ ȘI CONȚINUTUL

Soluție perfuzabilă

50 ml/100 ml/250 ml/500 ml/1000 ml/2000 ml

5. MODUL ȘI CALEA(CĂILE) DE ADMINISTRARE

A se citi prospectul înainte de utilizare.

Administrare intravenoasă.

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)

Orice cantitate neutilizată se aruncă.

8. DATA DE EXPIRARE

EXP:

9. CONDIȚII SPECIALE DE PĂSTRARE

A se păstra la temperaturi sub 25°C, în ambalajul original.

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**

INFOMED FLUIDS S.R.L.

B-dul Theodor Pallady nr. 50, sector 3, 032266, București, România

Telefon: (021) 345 02 22

Fax: (021) 345 31 85

E-mail: office@infomedfluids.ro

12. NUMĂRUL(E) AUTORIZAȚIEI DE PUNERE PE PIAȚĂ

11258/2018/05 -pentru cutie cu 30 pungi din PVC cu 2 tuburi conectoare a câte 250 ml soluție perfuzabilă
11258/2018/06- pentru cutie cu 20 pungi din PVC cu 2 tuburi conectoare a câte 500 ml soluție perfuzabilă
11258/2018/09- pentru cutie cu 50 pungi din PVC cu 2 tuburi conectoare a câte 50 ml soluție perfuzabilă
11258/2018/10- pentru cutie cu 50 pungi din PVC cu 2 tuburi conectoare a câte 100 ml soluție perfuzabilă
11258/2018/13- pentru cutie cu 30 pungi din non-PVC cu 2 tuburi conectoare a câte 250 ml soluție
11258/2018/14- pentru cutie cu 20 pungi din non-PVC cu 2 tuburi conectoare a câte 500 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**16. INFORMAȚII ÎN BRAILLE**