

Thiopental sodic Panpharma 500 mg pulbere pentru soluție injectabilă
tiopental de sodiu și carbonat de sodiu

INFORMAȚII CARE TREBUIE SĂ APARĂ PE AMBALAJUL SECUNDAR**CUTIE****1. DENUMIREA COMERCIALĂ A MEDICAMENTULUI**

Thiopental sodic Panpharma 500 mg pulbere pentru soluție injectabilă
tiopental de sodiu și carbonat de sodiu

2. DECLARAREA SUBSTANȚEI(SUBSTANȚELOR) ACTIVE

Fiecare flacon conține tiopental de sodiu și carbonat de sodiu 500 mg, echivalent cu tiopental de sodiu 470 mg.

3. LISTA EXCIPIENȚILOR

Sodiu: 53 mg/flacon.

4. FORMA FARMACEUTICĂ ȘI CONȚINUTUL

Pulbere pentru soluție injectabilă

500 mg



x1



x10



x 25



x 50

5. MODUL ȘI CALEA(CĂILE) DE ADMINISTRARE

Administrare intravenoasă.

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)

Soluțiile trebuie utilizate în decurs de 24 ore de la preparare sau trebuie eliminate.
Medicament destinat pentru o singură utilizare. A se elimina orice cantitate rămasă după utilizare.

8. DATA DE EXPIRARE

EXP

9. CONDIȚII SPECIALE DE PĂSTRARE

Acest medicament nu necesită condiții speciale de păstrare.

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

Nu este cazul

11. NUMELE ȘI ADRESA DEȚINĂTORULUI AUTORIZAȚIEI DE PUNERE PE PIAȚĂ

PANPHARMA
Z.I. du Clairay
35133 Luitré
Franța
[Sigla companiei]

12. NUMĂRUL(ELE) AUTORIZAȚIEI DE PUNERE PE PIAȚĂ

15004/2023/01 – ambalaj cu 1 flacon
15004/2023/02 – ambalaj cu 10 flacoane
15004/2023/03 – ambalaj cu 25 flacoane
15004/2023/04 – ambalaj cu 50 flacoane

13. SERIA DE FABRICAȚIE

Serie

14. CLASIFICARE GENERALĂ PRIVIND MODUL DE ELIBERARE

Medicament eliberat pe bază de prescripție medicală – PR

15. INSTRUCȚIUNI DE UTILIZARE

Nu este cazul

16. INFORMAȚII ÎN BRAILLE

Nu sunt necesare deoarece medicamentul este destinat pentru administrare numai de către profesioniștii din domeniul sănătății.

17. IDENTIFICATOR UNIC - COD DE BARE BIDIMENSIONAL

Cod de bare bidimensional care conține identificatorul unic.

18. IDENTIFICATOR UNIC - DATE LIZIBILE PENTRU PERSOANE

PC
SN
NN

Thiopental sodic Panpharma 500 mg pulbere pentru soluție injectabilă
tiopental de sodiu și carbonat de sodiu**INFORMAȚII CARE TREBUIE SĂ APARĂ PE AMBALAJUL PRIMAR****1. DENUMIREA COMERCIALĂ A MEDICAMENTULUI ȘI CALEA(CĂILE) DE ADMINISTRARE**

Thiopental sodic Panpharma 500 mg pulbere pentru soluție injectabilă
tiopental de sodiu și carbonat de sodiu.
Administrare intravenoasă.

2. MODUL DE ADMINISTRARE**3. DATA DE EXPIRARE**

EXP

4. SERIA DE FABRICAȚIE

Serie

5. CONȚINUTUL PE MASĂ, VOLUM SAU UNITATEA DE DOZĂ

Fiecare flacon conține tiopental de sodiu și carbonat de sodiu 500 mg, echivalent cu tiopental de sodiu 470 mg.

6. ALTE INFORMAȚII

Thiopental sodic Panpharma 1 g pulbere pentru soluție injectabilă
tiopental de sodiu și carbonat de sodiu

INFORMAȚII CARE TREBUIE SĂ APARĂ PE AMBALAJUL SECUNDAR**CUTIE****1. DENUMIREA COMERCIALĂ A MEDICAMENTULUI**

Thiopental sodic Panpharma 1 g pulbere pentru soluție injectabilă
tiopental de sodiu și carbonat de sodiu

2. DECLARAREA SUBSTANȚEI(SUBSTANȚELOR) ACTIVE

Fiecare flacon conține tiopental de sodiu și carbonat de sodiu 1 g, echivalent cu tiopental de sodiu 940 mg.

3. LISTA EXCIPIENȚILOR

Sodiu: 106 mg/flacon.

4. FORMA FARMACEUTICĂ ȘI CONȚINUTUL

Pulbere pentru soluție injectabilă

1 g

x1

x10

x 25

x 50

5. MODUL ȘI CALEA(CĂILE) DE ADMINISTRARE

Administrare intravenoasă.

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)

Soluțiile trebuie utilizate în decurs de 24 ore de la preparare sau trebuie eliminate.

Medicament destinat pentru o singură utilizare. A se elimina orice cantitate rămasă după utilizare.

8. DATA DE EXPIRARE

EXP

9. CONDIȚII SPECIALE DE PĂSTRARE

Acest medicament nu necesită condiții speciale de păstrare.

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

Nu este cazul

11. NUMELE ȘI ADRESA DEȚINĂTORULUI AUTORIZAȚIEI DE PUNERE PE PIAȚĂ

PANPHARMA
Z.I. du Clairay
35133 Luitré
Franța
[Sigla companiei]

12. NUMĂRUL(ELE) AUTORIZAȚIEI DE PUNERE PE PIAȚĂ

15005/2023/01 – ambalaj cu 1 flacon
15005/2023/02 – ambalaj cu 10 flacoane
15005/2023/03 – ambalaj cu 25 flacoane
15005/2023/04 – ambalaj cu 50 flacoane

13. SERIA DE FABRICAȚIE

Serie

14. CLASIFICARE GENERALĂ PRIVIND MODUL DE ELIBERARE

Medicament eliberat pe bază de prescripție medicală – PR

15. INSTRUCȚIUNI DE UTILIZARE

Nu este cazul

16. INFORMAȚII ÎN BRAILLE

Nu sunt necesare deoarece medicamentul este destinat pentru administrare numai de către profesioniștii din domeniul sănătății.

17. IDENTIFICATOR UNIC - COD DE BARE BIDIMENSIONAL

Cod de bare bidimensional care conține identificatorul unic.

18. IDENTIFICATOR UNIC - DATE LIZIBILE PENTRU PERSOANE

PC
SN
NN

Thiopental sodic Panpharma 1 g pulbere pentru soluție injectabilă
tiopental de sodiu și carbonat de sodiu

INFORMAȚII CARE TREBUIE SĂ APARĂ PE AMBALAJUL PRIMAR

1. DENUMIREA COMERCIALĂ A MEDICAMENTULUI ȘI CALEA(CĂILE) DE ADMINISTRARE

Thiopental sodic Panpharma 1 g pulbere pentru soluție injectabilă
tiopental de sodiu și carbonat de sodiu.
Administrare intravenoasă.

2. MODUL DE ADMINISTRARE

3. DATA DE EXPIRARE

EXP

4. SERIA DE FABRICAȚIE

Serie

5. CONȚINUTUL PE MASĂ, VOLUM SAU UNITATEA DE DOZĂ

Fiecare flacon conține tiopental de sodiu și carbonat de sodiu 1 g, echivalent cu tiopental de sodiu 940 mg.

6. ALTE INFORMAȚII