

Calrecia 100 mmol/l soluție perfuzabilă
clorură de calciu dihidrat**INFORMAȚII CARE TREBUIE SĂ APARĂ PE AMBALAJUL SECUNDAR
CUTIE****1. DENUMIREA COMERCIALĂ A MEDICAMENTULUI**

Calrecia 100 mmol/l soluție perfuzabilă

clorură de calciu dihidrat

2. DECLARAREA SUBSTANȚEI(SUBSTANȚELOR) ACTIVE

1000 ml soluție conțin:

Clorură de calciu dihidrat 14,7 g

Ca²⁺	100 mmol
Cl ⁻	200 mmol
pH	5,0 – 7,0
Osmolaritate teoretică	300 mOsm/l

3. LISTA EXCIPIENȚILOR

Apă pentru preparate injectabile

4. FORMA FARMACEUTICĂ ȘI CONȚINUTUL**1500 ml x 8**
soluție perfuzabilă**5. MODUL ȘI CALEA(CĂILE) DE ADMINISTRARE**

Soluția va fi utilizată numai dacă este limpede și incoloră și recipientul nu prezintă semne de deteriorare.

Numai pentru perfuzie în circuitul sanguin extracorporeal sau prin acces venos central separat.

Pentru o singură utilizare.

A se citi prospectul înainte de utilizare.

Îndepărtați ambalajul exterior imediat 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)

Steril și fără endotoxine bacteriene.

8. DATA DE EXPIRARE

EXP:

Conținutul trebuie utilizat imediat după deschidere.

9. CONDIȚII SPECIALE DE PĂSTRARE

A nu se păstra la frigider sau congela.

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

Orice soluție reziduală neutilizată trebuie eliminată.

11. NUMELE ȘI ADRESA DEȚINĂTORULUI AUTORIZAȚIEI DE PUNERE PE PIAȚĂ

Fresenius Medical Care Deutschland GmbH,
Else-Kröner-Straße 1,
61352 Bad Homburg v.d.H.,
Germania

Reprezentant local

Fresenius Medical Care Romania SRL,
Tel: + 40212334268

12. NUMĂRUL(E) AUTORIZAȚIEI DE PUNERE PE PIAȚĂ

15168/2023/01

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

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.

Calrecia 100 mmol/l soluție perfuzabilă
clorură de calciu dihidrat**INFORMAȚII CARE TREBUIE SĂ APARĂ PE AMBALAJUL PRIMAR
PUNGĂ****1. DENUMIREA COMERCIALĂ A MEDICAMENTULUI**

Calrecia 100 mmol/l soluție perfuzabilă

clorură de calciu dihidrat

2. DECLARAREA SUBSTANȚEI(SUBSTANȚELOR) ACTIVE

1000 ml soluție conțin:

Clorură de calciu dihidrat 14,7 g

Ca²⁺	100 mmol
Cl⁻	200 mmol
pH	5,0 – 7,0
Osmolaritate teoretică	300 mOsm/l

3. LISTA EXCIPIENȚILOR

Apă pentru preparate injectabile

4. FORMA FARMACEUTICĂ ȘI CONȚINUTUL**1500 ml**
soluție perfuzabilă**5. MODUL ȘI CALEA(CĂILE) DE ADMINISTRARE**

Soluția va fi utilizată numai dacă este limpede și incoloră și recipientul nu prezintă semne de deteriorare.

Numai pentru perfuzie în circuitul sanguin extracorporeal sau prin acces venos central separat.
Pentru o singură utilizare.

A se citi prospectul înainte de utilizare.

Îndepărtați ambalajul exterior imediat 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)

Steril și fără endotoxine bacteriene.

8. DATA DE EXPIRARE

EXP:

Conținutul trebuie utilizat imediat după deschidere.

9. CONDIȚII SPECIALE DE PĂSTRARE

A nu se păstra la frigider sau congela.

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

Orice soluție reziduală neutilizată trebuie eliminată.

11. NUMELE ȘI ADRESA DEȚINĂTORULUI AUTORIZAȚIEI DE PUNERE PE PIAȚĂ

Fresenius Medical Care Deutschland GmbH,
Else-Kröner-Straße 1,
61352 Bad Homburg v.d.H.,
Germania

Reprezentant local

Fresenius Medical Care Romania SRL,
Tel: + 40212334268

12. NUMĂRUL(E) AUTORIZAȚIEI DE PUNERE PE PIAȚĂ

15168/2023/01

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 este cazul.

17. IDENTIFICATOR UNIC - COD DE BARE BIDIMENSIONAL

Nu este cazul.

18. IDENTIFICATOR UNIC - DATE LIZIBILE PENTRU PERSOANE

Nu este cazul.