

**Noradrenalină tartrat Hypericum 2 mg/ml concentrat pentru soluție perfuzabilă**  
Tartrat de noradrenalină

**INFORMAȚII CARE TREBUIE SĂ APARĂ PE AMBALAJUL SECUNDAR**

**Cutie**

**1. DENUMIREA COMERCIALĂ A MEDICAMENTULUI**

Noradrenalină tartrat Hypericum 2 mg/ml concentrat pentru soluție perfuzabilă  
Tartrat de noradrenalină

**2. DECLARAREA SUBSTANȚEI(SUBSTANȚELOR) ACTIVE**

Fiecare ml concentrat pentru soluție perfuzabilă conține tartrat de noradrenalină 2 mg.

**3. LISTA EXCIPIENȚILOR**

Conține sodiu. Vezi prospectul pentru informații suplimentare.

**4. FORMA FARMACEUTICĂ ȘI CONȚINUTUL**

Concentrat pentru soluție perfuzabilă  
10 fiole x 4 ml concentrat pentru soluție perfuzabilă  
10 fiole x 8 ml concentrat pentru soluție perfuzabilă  
50 fiole x 4 ml concentrat pentru soluție perfuzabilă  
50 fiole x 8 ml concentrat pentru soluție perfuzabilă  
100 fiole x 4 ml concentrat pentru soluție perfuzabilă  
100 fiole x 8 ml concentrat pentru soluție perfuzabilă

**5. MODUL ȘI CALEA(CĂILE) DE ADMINISTRARE**

A se citi prospectul înainte de utilizare.  
Doar pentru administrare intravenoasă și irigare gastrică.

**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)**

Acest medicament nu conține sulfiți.

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

A se dilua în soluție de glucoză 5% sau soluție de clorură de sodiu 0,9%.

A se utiliza imediat după diluare.

A nu se utiliza dacă fiola este deteriorată.

A nu se utiliza fiole păstrate mai mult de 6 luni, la o temperatură care depășește 25°C, în vehicule sanitare sau în truse de urgență.

100 ml concentrat pentru soluție perfuzabilă conțin noradrenalină bază 100 mg, sub formă de tartrat de noradrenalină 200 mg.

4 ml (o fiolă) concentrat pentru soluție perfuzabilă conțin noradrenalină bază 4 mg, sub formă de tartrat de noradrenalină 8 mg.

8 ml (o fiolă) concentrat pentru soluție perfuzabilă conțin noradrenalină bază 8 mg, sub formă de tartrat de noradrenalină 16 mg.

**8. DATA DE EXPIRARE**

Exp:

**9. CONDIȚII SPECIALE DE PĂSTRARE**

A se păstra la temperaturi sub 25°C. A se păstra în ambalajul original, pentru a fi protejat de lumină.

După reconstituire - 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**

HYPERICUM S.R.L.

Bd. Timisoara, Nr. 16F, Sector 6, Bucuresti

România

**12. NUMĂRUL(E) AUTORIZAȚIEI DE PUNERE PE PIAȚĂ**

10143/2017/01 - Cutie cu 10 fiole prevăzute cu punct de rupere a câte 4 ml concentrat pentru soluție perfuzabilă.

10143/2017/02 - Cutie cu 10 fiole prevăzute cu punct de rupere a câte 8 ml concentrat pentru soluție perfuzabilă.

10143/2017/03 - Cutie cu 50 fiole prevăzute cu punct de rupere a câte 4 ml concentrat pentru soluție perfuzabilă.

10143/2017/04 - Cutie cu 50 fiole prevăzute cu punct de rupere a câte 8 ml concentrat pentru soluție perfuzabilă.

10143/2017/05 - Cutie cu 100 fiole prevăzute cu punct de rupere a câte 4 ml concentrat pentru soluție perfuzabilă.

10143/2017/06 - Cutie cu 100 fiole prevăzute cu punct de rupere a câte 8 ml concentrat pentru soluție perfuzabilă.

**13. SERIA DE FABRICAȚIE**

Serie:

**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 informației în Braille.>

**17. IDENTIFICATOR UNIC - COD DE BARE BIDIMENSIONAL**

Cod de bare bidimensional care conține identificatorul unic.

**18. IDENTIFICATOR UNIC - DATE LIZIBILE PENTRU PERSOANE**

<PC: {număr} [cod medicament]

SN: {număr} [număr de serie]

NN: {număr} [număr de rambursare național sau alt număr național de identificare a medicamentului]>

**Noradrenalină tartrat Hypericum 2 mg/ml concentrat pentru soluție perfuzabilă**  
Tartrat de noradrenalină

**MINIMUM DE INFORMAȚII CARE TREBUIE SĂ APARĂ PE AMBALAJELE PRIMARE MICI**

**Etichetă fiolă**

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

Noradrenalină tartrat Hypericum 2 mg/ml concentrat pentru soluție perfuzabilă  
Tartrat de noradrenalină  
Doar pentru administrare intravenoasă și irigare gastrică.

**2. MODUL DE ADMINISTRARE**

**3. DATA DE EXPIRARE**

Exp:

**4. SERIA DE FABRICAȚIE**

Serie:

**5. CONȚINUTUL PE MASĂ, VOLUM SAU UNITATEA DE DOZĂ**

2 mg/ml

**6. ALTE INFORMAȚII**