

Clorură de sodiu B. Braun 58,5 mg/ml concentrat pentru soluție perfuzabilă
Clorură de sodiu**INFORMAȚII CARE TREBUIE SĂ APARĂ PE AMBALAJUL SECUNDAR****Cutie și etichetă de flacon****1. DENUMIREA COMERCIALĂ A MEDICAMENTULUI**

Clorură de sodiu B. Braun 58,5 mg/ml concentrat pentru soluție perfuzabilă
Clorură de sodiu

2. DECLARAREA SUBSTANȚEI(LOR) ACTIVE

1 ml de concentrat pentru soluție perfuzabilă conține clorură de sodiu 58,44 mg.

Electroliți:

Sodiu	1 mol/l
Clor	1 mol/l

Pentru lista tuturor excipienților, vezi pct. 6.1.

Osmolaritate teoretică	2000 mOsmol/l
pH:	4,5-7,0

3. LISTA EXCIPIENȚILOR

Apă pentru preparate injectabile

4. FORMA FARMACEUTICĂ ȘI CONȚINUTUL

Concentrat pentru soluție perfuzabilă.

Cutie cu 20 flacoane din sticlă a 100 ml concentrat pentru soluție perfuzabilă (ambalaj clinic).

Cutie cu 20 flacoane din polietilenă monobloc a 20 ml concentrat pentru soluție perfuzabilă (ambalaj clinic).

5. MODUL ȘI CALEA(CĂILE) DE ADMINISTRARE

Administrare intravenoasă.

Pentru o singură administrare.

A se administra numai diluat, ca aditiv la soluțiile perfuzabile.

A se citi prospectul înainte de utilizare.

6. ATENȚIONARE SPECIALĂ PRIVIND FAPTUL CĂ MEDICAMENTUL NU TREBUIE PĂSTRAT LA ÎNDEMÂNA ȘI VEDEREA COPIILOR

A nu se lăsa la îndemâna și vederea copiilor.

7. ALTĂ(E) ATENȚIONARE(ĂRI) SPECIALĂ(E), DACĂ ESTE(SUNT) NECESARĂ(E)

Numai **pentru flaconul din polietilena:**

Se desprinde flaconul de-a lungul marginii lipite.

Pentru a desprinde flaconul se răsuțește partea superioară a acestuia.

Se introduce vârful seringii în flacon.

Se aspiră soluția.

Numai pentru utilizare unică. A se arunca conținutul neutilizat.

A se utiliza numai dacă soluția este limpede și incoloră iar flaconul și sistemul său de închidere nu sunt deteriorate.

8. DATA DE EXPIRARE

EXP:

A nu se utiliza după data de expirare înscrisă pe ambalaj

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

Orice soluție rămasă neutilizată în flacon trebuie aruncată.

11. NUMELE ȘI ADRESA DEȚINĂTORULUI AUTORIZAȚIEI DE PUNERE PE PIAȚĂ

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

12. NUMĂRUL AUTORIZAȚIEI DE PUNERE PE PIAȚĂ

11174/2018/01-02

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 informației în Braille}

17. IDENTIFICATOR UNIC - COD DE BARE BIDIMENSIONAL

<Nu este cazul.>

18. IDENTIFICATOR UNIC - DATE LIZIBILE PENTRU PERSOANE

<Nu este cazul.>