

Glucoză 50 mg/ml soluție perfuzabilă
Glucoză

INFORMAȚII CARE TREBUIE SĂ APARĂ PE AMBALAJUL SECUNDAR

Cutie

1. DENUMIREA COMERCIALĂ A MEDICAMENTULUI

Glucoză 50 mg/ml soluție perfuzabilă
Glucoză

2. DECLARAREA SUBSTANȚEI(LOR) ACTIVE

1000 ml soluție perfuzabilă conțin
Glucoză monohidrat 55,0 g
(echivalent cu glucoză 50,0 g)

Conținut energetic	200 kcal/l
Osmolaritate teoretică	278 mOsm/l
pH	3,5-6,5

3. LISTA EXCIPIENȚILOR

Apă pentru preparate injectabile

4. FORMA FARMACEUTICĂ ȘI CONȚINUTUL

Soluție perfuzabilă

30 pungi din PVC plastifiat, cu un tub conector lateral, a câte 250 ml soluție perfuzabilă.
30 pungi din PVC plastifiat, cu două tuburi conectoare laterale, a câte 250 ml soluție perfuzabilă.
20 pungi din PVC plastifiat, cu un tub conector lateral, a câte 500 ml soluție perfuzabilă.
20 pungi din PVC plastifiat, cu două tuburi conectoare laterale, a câte 500 ml soluție perfuzabilă.
30 pungi nonPVC, cu un tub conector lateral, a câte 250 ml soluție perfuzabilă.
30 pungi nonPVC, cu două tuburi conectoare laterale, a câte 250 ml soluție perfuzabilă.
20 pungi nonPVC, cu un tub conector lateral, a câte 500 ml soluție perfuzabilă.
20 pungi nonPVC, cu două tuburi conectoare laterale, a câte 500 ml soluție perfuzabilă.

5. MODUL ȘI CALEA(CĂILE) DE ADMINISTRARE

A se citi prospectul înainte de utilizare.
Administrare i.v.

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)

Ambalaj pentru uz spitalicesc
Soluție sterilă, apirogenă
A se utiliza numai soluțiile limpezi conținute în ambalaj intact.
Soluția rămasă după administrare se aruncă.
Atenție! Se va administra numai cu truse cu filtru

8. DATA DE EXPIRARE

EXP:

9. CONDIȚII SPECIALE DE PĂSTRARE

Nu sunt necesare condiții speciale de păstrare.

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

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

11. NUMELE ȘI ADRESA DEȚINĂTORULUI AUTORIZAȚIEI DE PUNERE PE PIAȚĂ

INFOMED FLUIDS S.R.L.
B-dul Theodor Pallady Nr. 50, Sector 3
București,
România

12. NUMĂRUL(E) AUTORIZAȚIEI DE PUNERE PE PIAȚĂ

11211/2018/01-02-03-3-04-05-06-07-08

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

Glucoză 50 mg/ml soluție perfuzabilă
Glucoză

**INFORMAȚII CARE TREBUIE SĂ APARĂ PE AMBALAJUL PRIMAR
PUNGĂ DIN PVC PLASTIFIAT**

1. DENUMIREA COMERCIALĂ A MEDICAMENTULUI

Glucoză 50 mg/ml soluție perfuzabilă
Glucoză

2. DECLARAREA SUBSTANȚEI(LOR) ACTIVE

1000 ml soluție perfuzabilă conțin
Glucoză monohidrat 55,0 g
(echivalent cu glucoză 50,0 g)

Conținut energetic 200 kcal/l
Osmolaritate teoretică xxx mOsm/l
pH

3. LISTA EXCIPIENȚILOR

Apă pentru preparate injectabile

4. FORMA FARMACEUTICĂ ȘI CONȚINUTUL

Soluție perfuzabilă
30 pungi din PVC plastifiat, cu un tub conector lateral, a câte 250 ml soluție perfuzabilă.
30 pungi din PVC plastifiat, cu două tuburi conectoare laterale, a câte 250 ml soluție perfuzabilă.
20 pungi din PVC plastifiat, cu un tub conector lateral, a câte 500 ml soluție perfuzabilă.
20 pungi din PVC plastifiat, cu două tuburi conectoare laterale, a câte 500 ml soluție perfuzabilă.

5. MODUL ȘI CALEA(CĂILE) DE ADMINISTRARE

A se citi prospectul înainte de utilizare.
Administrare i.v.

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)

Ambalaj pentru uz spitalicesc
Soluție sterilă, apirogenă
A se utiliza numai soluțiile limpezi conținute în ambalaj intact.
Soluția rămasă după administrare se aruncă.
Atenție! Se va administra numai cu truse cu filtru

8. DATA DE EXPIRARE

EXP:

9. CONDIȚII SPECIALE DE PĂSTRARE

Nu sunt necesare 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 trebuie aruncată.

11. NUMELE ȘI ADRESA DEȚINĂTORULUI AUTORIZAȚIEI DE PUNERE PE PIAȚĂ

INFOMED FLUIDS S.R.L.
B-dul Theodor Pallady Nr. 50, Sector 3
București,
România

12. NUMĂRUL(ELE) AUTORIZAȚIEI DE PUNERE PE PIAȚĂ

11211/2018/01-02-03-3-04

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

Glucoză 50 mg/ml soluție perfuzabilă
Glucoză

**INFORMAȚII CARE TREBUIE SĂ APARĂ PE AMBALAJUL PRIMAR
PUNGĂ DIN nonPVC**

1. DENUMIREA COMERCIALĂ A MEDICAMENTULUI

Glucoză 50 mg/ml soluție perfuzabilă
Glucoză

2. DECLARAREA SUBSTANȚEI(LOR) ACTIVE

1000 ml soluție perfuzabilă conțin
Glucoză monohidrat 55,0 g
(echivalent cu glucoză 50,0 g)

Conținut energetic	200 kcal/l
Osmolaritate teoretică	278 mOsm/l
pH	3,5-6,5

3. LISTA EXCIPIENȚILOR

Apă pentru preparate injectabile

4. FORMA FARMACEUTICĂ ȘI CONȚINUTUL

Soluție perfuzabilă
30 pungi nonPVC, cu un tub conector lateral, a câte 250 ml soluție perfuzabilă.
30 pungi nonPVC, cu două tuburi conectoare laterale, a câte 250 ml soluție perfuzabilă.
20 pungi nonPVC, cu un tub conector lateral, a câte 500 ml soluție perfuzabilă.
20 pungi nonPVC, cu două tuburi conectoare laterale, a câte 500 ml soluție perfuzabilă.

5. MODUL ȘI CALEA(CĂILE) DE ADMINISTRARE

A se citi prospectul înainte de utilizare.
Administrare i.v.

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)

Ambalaj pentru uz spitalicesc
Soluție sterilă, apirogenă
A se utiliza numai soluțiile limpezi conținute în ambalaj intact.
Soluția rămasă după administrare se aruncă.
Atenție! Se va administra numai cu truse cu filtru

8. DATA DE EXPIRARE

EXP:

9. CONDIȚII SPECIALE DE PĂSTRARE

Nu sunt necesare 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 trebuie aruncată.

11. NUMELE ȘI ADRESA DEȚINĂTORULUI AUTORIZAȚIEI DE PUNERE PE PIAȚĂ

INFOMED FLUIDS S.R.L.
B-dul Theodor Pallady Nr. 50, Sector 3
București,
România

12. NUMĂRUL(ELE) AUTORIZAȚIEI DE PUNERE PE PIAȚĂ

11211/2018/05-06-07-08

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