

**Technescan HDP 3,0 mg trusă (kit) pentru preparate radiofarmaceutice**  
Kit pentru prepararea soluției injectabile de oxidronat de sodiu marcat cu tehneciu ( $^{99m}\text{Tc}$ )

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

**1. DENUMIREA COMERCIALĂ A MEDICAMENTULUI**

Technescan HDP 3,0 mg trusă (kit) pentru preparate radiofarmaceutice

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

Fiecare flacon conține oxidronat de sodiu 3,0 mg.

**3. LISTA EXCIPIENȚILOR**

Clorură stanoasă dihidrat, acid gentisic, clorură de sodiu, acid clorhidric 37%, hidroxid de sodiu

**4. FORMA FARMACEUTICĂ ȘI CONȚINUTUL**

Pulbere pentru soluție injectabilă.

5 flacoane a 3 mg oxidronat de sodiu.

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

Administrare intravenoasă

A se citi prospectul înainte de utilizare.

Flacon pentru utilizare multiplă

**6. ATENȚIONARE SPECIALĂ PRIVIND FAPTUL CĂ MEDICAMENTUL NU TREBUIE  
PĂSTRAT LA VEDEREA ȘI ÎNDEMNINA COPILOR**

A nu se lăsa la vederea și îndemâna copiilor.

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

**8. DATA DE EXPIRARE**

EXP:

**9. CONDIȚII SPECIALE DE PĂSTRARE**

Kitul se păstrează la temperaturi sub 25°C, în ambalajul original.

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

Produsul marcat este stabil 8 ore la temperaturi sub 25°C. Nu sunt necesare precauții speciale pentru îndepărtarea reziduurilor după încetarea dezintegrării.

**11. NUMELE ȘI ADRESA DEȚINĂTORULUI AUTORIZAȚIEI DE PUNERE PE PIAȚĂ**CURIMUM NETHERLANDS B.V.  
Westerduinweg 3, 1755 LE Petten, Olanda**12. NUMĂRUL(E) AUTORIZAȚIEI DE PUNERE PE PIAȚĂ****13. SERIA DE FABRICAȚIE**

Lot:

**14. CLASIFICARE GENERALĂ PRIVIND MODUL DE ELIBERARE**

Medicament eliberat pe bază de prescripție medicală - PRF.

**15. INSTRUCȚIUNI DE UTILIZARE****16. INFORMAȚII ÎN BRAILLE**

Technescan HDP 3,0 mg

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

&lt;cod de bare bidimensional care conține identificatorul unic.&gt;

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

&lt;PC: {număr} [cod medicament]

SN: {număr} [număr de serie]

NN: {număr} [număr de rambursare național sau alt număr național de identificare a medicamentului]&gt;

**Technescan HDP 3,0 mg trusă (kit) pentru preparate radiofarmaceutice**  
Kit pentru prepararea soluției injectabile de oxidronat de sodiu marcat cu tehneciu ( $^{99m}\text{Tc}$ )

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

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

Technescan HDP 3,0 mg trusă (kit) pentru preparate radiofarmaceutice

Oxidronat de sodiu

i.v.

**2. MODUL DE ADMINISTRARE**

**3. DATA DE EXPIRARE**

EXP:

**4. SERIA DE FABRICAȚIE**

Lot:

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

3,0 mg

**6. ALTE INFORMAȚII**