

Soluție Ringer B. Braun plasco, soluție perfuzabilă
Clorură de sodiu, clorură de potasiu, clorură de calciu dihidrat**INFORMAȚII CARE TREBUIE SĂ APARĂ PE AMBALAJUL SECUNDAR ȘI AMBALAJUL PRIMAR**
Etichetă de flacon/ Etichetă de cutie**1. DENUMIREA COMERCIALĂ A MEDICAMENTULUI**

Soluție Ringer B. Braun plasco, soluție perfuzabilă

2. DECLARAREA SUBSTANȚEI(LOR) ACTIVE

1000 ml soluție perfuzabilă conțin:

Clorură de sodiu	8,60 g
Clorură de potasiu	0,30 g
Clorură de calciu dihidrat	0,33 g.

Conținutul în electroliți:

Sodiu:	147 mmol/l
Potasiu:	4,0 mmol/l
Calciu:	2,2 mmol/l
Clorură:	156 mmol/l

Osmolaritate teoretică: 309 mOsm/l

Aciditate (titrare la pH 7.4): < 0,3 mmol/l

pH: 5,0 – 7,0

3. LISTA EXCIPIENȚILOR

Apă pentru preparate injectabile

4. FORMA FARMACEUTICĂ ȘI CONȚINUTUL

Soluție perfuzabilă.

Cutie cu 10 flacoane din polietilenă a câte 500 ml soluție perfuzabilă.

5. MODUL ȘI CALEA(CĂILE) DE ADMINISTRARE

Administrare intravenoasă.

A se citi prospectul înainte de utilizare.

Eliminați tot aerul înainte de a administra perfuzia.

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)

Flaconul este destinat unei singure administrări. Orice cantitate rămasă neutilizată după prima administrare se aruncă.

Nu reutilizați flacoanele parțial utilizate.

A se utiliza numai soluția limpede, în ambalajul original intact.

8. DATA DE EXPIRARE

EXP:

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 după perfuzare trebuie aruncată.

11. NUMELE ȘI ADRESA DEȚINĂTORULUI AUTORIZAȚIEI DE PUNERE PE PIAȚĂ

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

12. NUMĂRUL(ELE) AUTORIZAȚIEI DE PUNERE PE PIAȚĂ

14379/2022/01

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

{Justificarea privind neincluderea informațiilor în Braille este acceptată.}

17. IDENTIFICATOR UNIC - COD DE BARE BIDIMENSIONAL

<Nu este cazul>

18. IDENTIFICATOR UNIC – DATE LIZIBILE PENTRU PERSOANE

<Nu este cazul>