

SOLUȚIE RINGER STADA HEMOFARM
Soluție perfuzabilă**INFORMAȚII CARE TREBUIE SĂ APARĂ PE AMBALAJUL SECUNDAR****CUTIE****1. DENUMIREA COMERCIALĂ A MEDICAMENTULUI****SOLUȚIE RINGER STADA HEMOFARM soluție perfuzabilă****2. DECLARAREA SUBSTANȚEI(LOR) ACTIVE**

clorură de sodiu 8,60 g, clorură de calciu 0,33 g, clorură de potasiu 0,3 g pentru 1000 ml soluție perfuzabilă
Na⁺ 3,38 g = 147,1 mmol;
K⁺ 0,16 g = 4,0 mmol;
Ca²⁺ 0,09 g = 2,25 mmol;
Cl⁻ 5,52 g = 155,6 mmol;
Osmolaritatea teoretică = 309 mOsm/l

3. LISTA EXCIPIENȚILOR

Apă pentru preparate injectabile

4. FORMA FARMACEUTICĂ ȘI CONȚINUTULSoluție perfuzabilă
10 flacoane a câte 500 ml soluție perfuzabilă**5. MODUL ȘI CALEA(CĂILE) DE ADMINISTRARE**Administrare intravenoasă
A se citi prospectul înainte de utilizare.**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)Soluție sterilă, apirogenă
A se utiliza numai dacă soluția este limpede și flaconul intact
A nu se utiliza după data de expirare înscrisă pe ambalaj

8. DATA DE EXPIRARE

EXP:

9. CONDIȚII SPECIALE DE PĂSTRARE

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

STADA HEMOFARM S.R.L.
Calea Torontalului, km.6
Timișoara, Județul Timiș, România

12. NUMĂRUL(ELE) AUTORIZAȚIEI DE PUNERE PE PIAȚĂ

4970/2004/01

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

<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.

SOLUȚIE RINGER STADA HEMOFARM

Soluție perfuzabilă

INFORMAȚII CARE TREBUIE SĂ APARĂ PE AMBALAJUL PRIMAR**ETICHETĂ DE FLACON****1. DENUMIREA COMERCIALĂ A MEDICAMENTULUI****SOLUȚIE RINGER STADA HEMOFARM soluție perfuzabilă****2. DECLARAREA SUBSTANȚEI(LOR) ACTIVE**

clorură de sodiu 8,60 g, clorură de calciu 0,33 g, clorură de potasiu 0,3 g pentru 1000 ml soluție perfuzabilă
Na⁺ 3,38 g = 147,1 mmol;
K⁺ 0,16 g = 4,0 mmol;
Ca²⁺ 0,09 g = 2,25 mmol;
Cl⁻ 5,52 g = 155,6 mmol;
Osmolaritatea teoretică = 309 mOsm/l

3. LISTA EXCIPIENȚILOR

Apă pentru preparate injectabile

4. FORMA FARMACEUTICĂ ȘI CONȚINUTULSoluție perfuzabilă
500 ml soluție perfuzabilă**5. MODUL ȘI CALEA(CĂILE) DE ADMINISTRARE**Administrare intravenoasă
A se citi prospectul înainte de utilizare.**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)Soluție sterilă, apirogenă
A se utiliza numai dacă soluția este limpede și flaconul intact
A nu se utiliza după data de expirare înscrisă pe ambalaj

8. DATA DE EXPIRARE

EXP:

9. CONDIȚII SPECIALE DE PĂSTRARE

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

STADA HEMOFARM S.R.L.

12. NUMĂRUL(ELE) AUTORIZAȚIEI DE PUNERE PE PIAȚĂ

13. SERIA DE FABRICAȚIE

Serie:

14. CLASIFICARE PRIVIND MODUL DE ELIBERARE

15. INSTRUCȚIUNI DE UTILIZARE

16. INFORMAȚII ÎN BRAILLE

<Justificare acceptată pentru neincluderea informației în Braille>