

HEPARINĂ SODICĂ PANPHARMA 5000 UI/ml soluție injectabilă
Heparină sodică**INFORMAȚII CARE TREBUIE SĂ APARĂ PE AMBALAJUL SECUNDAR****CUTIE****1. DENUMIREA COMERCIALĂ A MEDICAMENTULUI**

HEPARINĂ SODICĂ PANPHARMA 5000 UI/ml soluție injectabilă
Heparină sodică

2. DECLARAREA SUBSTANȚEI(LOR) ACTIVE

Un flacon a 5 ml soluție injectabilă conține 25000 UI heparină sodică

3. LISTA EXCIPIENȚILOR

Excipienți: alcool benzilic, clorură de sodiu, NaOH sau HCl diluat 0,1%, apă pentru preparate injectabile ad 5 ml

4. FORMA FARMACEUTICĂ ȘI CONȚINUTUL

Soluție injectabilă.
10 flacoane a 5 ml

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)**8. DATA DE EXPIRARE**

EXP:

A nu se utiliza după data de expirare înscrisă pe ambalaj.

9. CONDIȚII SPECIALE DE PĂSTRARE

A nu se congela.

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

Sigla {PANPHARMA}
PANPHARMA
Z.I. du Clairay
35133 Luitré
Franța
Tel. (33) 2 99 97 92 12
Fax (33) 2 99 97 91 27

12. NUMĂRUL(ELE) AUTORIZAȚIEI DE PUNERE PE PIAȚĂ

7534/2015/01

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

17. IDENTIFICATOR UNIC - COD DE BARE BIDIMENSIONAL

cod de bare bidimensional care conține identificatorul unic.

18. IDENTIFICATOR UNIC - DATE LIZIBILE PENTRU PERSOANE

PC: {număr}

SN: {număr}

NN: {număr}

HEPARINĂ SODICĂ PANPHARMA 5000 UI/ml soluție injectabilă
Heparină sodică

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

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

HEPARINĂ SODICĂ PANPHARMA 5000 UI/ml soluție injectabilă
Heparină sodică

2. MODUL DE ADMINISTRARE

i.v.

3. DATA DE EXPIRARE

EXP:

4. SERIA DE FABRICAȚIE

Serie:

5. CONȚINUTUL PE MASĂ, VOLUM SAU UNITATEA DE DOZĂ

25000 UI/5 ml
(5000 UI/ml)

6. ALTE INFORMAȚII

Sigla {PANPHARMA}
PANPHARMA