

Clorură de sodiu VIOSER 0,9 g/100 ml soluție perfuzabilă
Clorură de sodiu

**INFORMAȚII CARE TREBUIE SĂ APARĂ PE AMBALAJUL SECUNDAR ȘI AMBALAJUL PRIMAR
CUTIE ȘI ETICHETĂ DE FLACON**

1. DENUMIREA COMERCIALĂ A MEDICAMENTULUI

Clorură de Sodiu Vioser 0,9 g/100 ml soluție perfuzabilă
Clorură de sodiu

2. DECLARAREA SUBSTANȚEI(LOR) ACTIVE

100 ml soluție perfuzabilă conțin: clorură de sodiu 0,9 g

Electroliți: Na⁺: = 154 mmol/l
 Cl⁻: = 154 mmol/l
Osmolaritate teoretică = 308 mOsm/l

3. LISTA EXCIPIENȚILOR

Apă pentru preparate injectabile.

4. FORMA FARMACEUTICĂ ȘI CONȚINUTUL

Soluție perfuzabilă

10 flacoane a 250 ml soluție perfuzabilă
10 flacoane a 1000 ml soluție perfuzabilă
10 flacoane a 100 ml soluție perfuzabilă
10 flacoane a 500 ml soluție perfuzabilă

5. MODUL ȘI CALEA(CĂILE) DE ADMINISTRARE

Perfuzie intravenoasă
A se citi prospectul înainte de utilizare.

6. ATENȚIONARE SPECIALĂ PRIVIND FAPTUL CĂ MEDICAMENTUL NU TREBUIE PĂSTRAT LA ÎNDEMÂNA ȘI VEDEREA COPIILOR

A nu se lăsa la vederea și îndemâna copiilor.

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

Pentru unică utilizare.

Flaconul cu soluție neutilizată trebuie îndepărtat imediat după utilizare.

8. DATA DE EXPIRARE

EXP:

9. CONDIȚII SPECIALE DE PĂSTRARE

A se păstra 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

11. NUMELE ȘI ADRESA DEȚINĂTORULUI AUTORIZAȚIEI DE PUNERE PE PIAȚĂ

Vioser S.A. Parenteral Solution Industry
9thkm Trikala-Larissa Nt. Rd., 42 100 Trikala
Grecia
telefon: +30 24310 83441
fax: +30 24310 83550

12. NUMĂRUL(ELE) AUTORIZAȚIEI DE PUNERE PE PIAȚĂ

7940/2015/01- Cutie cu 10 flacoane a câte 250 ml soluție perfuzabilă
7940/2015/02- Cutie cu 10 flacoane a câte 1000 ml soluție perfuzabilă
7940/2015/03- Cutie cu 10 flacoane a câte 100 ml soluție perfuzabilă
7940/2015/04- Cutie cu 10 flacoane a câte 500 ml soluție perfuzabilă

13. SERIA DE FABRICAȚIE

Lot:

14. CLASIFICARE GENERALĂ PRIVIND MODUL DE ELIBERARE

Medicament eliberat pe bază de prescripție medicală PR.

15. INSTRUCȚIUNI DE UTILIZARE

Toate amestecurile trebuie făcute în condiții de asepsie, imediat înainte de începerea perfuziei.
A se administra soluția numai dacă este limpede, fără impurități iar flaconul este integru.

16. INFORMAȚII ÎN BRAILLE