

ÚDAJE UVÁDĚNÉ NA VNĚJŠÍM OBALU A VNITŘNÍM OBALU

Skleněná lahev

1. NÁZEV LÉČIVÉHO PŘÍPRAVKU

Glucose/Sodium Chloride Fresenius Kabi 2,5% /0,45% infuzní roztok

Glucosum monohydricum, Natrii chloridum

2. OBSAH LÉČIVÉ LÁTKY/LÉČIVÝCH LÁTEK

100 ml infuzního roztoku obsahuje:

Léčivé látky: Glucosum monohydricum	2,75 g
(ekv. Glucosum anhydricum	2,5 g)
Natrii chloridum	0,45 g

Elektrolyty v 1000 ml:

Na ⁺	77 mmol/l
Cl ⁻	77 mmol/l
C ₆ H ₁₂ O ₆	139 mmol/l

Teor. osmolarita: 293 mmosol/l

pH: 3,5 - 6,5

3. SEZNAM POMOCNÝCH LÁTEK

Pomocná látka: Voda pro injekci ad 100 ml

4. LÉKOVÁ FORMA A OBSAH BALENÍ

Infuzní roztok

1 x 100 ml, 1 x 250 ml, 1 x 500 ml, 1 x 1000 ml, 20 x 100 ml, 12 x 250 ml, 16 x 250 ml, 12 x 500 ml, 6 x 1000 ml

5. ZPŮSOB A CESTA/CESTY PODÁNÍ

Infuzní izotonický sterilní roztok, prostý bakteriálních toxinů.

Intravenózní podání.

Před použitím si přečtěte příbalovou informaci.

Pouze k jednorázovému použití.

Dávkování určí lékař. Vyvarujte se nadměrných dávek.

6. ZVLÁŠTNÍ UPOZORNĚNÍ, ŽE LÉČIVÝ PŘÍPRAVEK MUSÍ BÝT UCHOVÁVÁN MIMO DOHLED A DOSAH DĚTÍ

Uchovávejte mimo dohled a dosah dětí.

7. DALŠÍ ZVLÁŠTNÍ UPOZORNĚNÍ, POKUD JE POTŘEBNÉ

Upozornění: Nepoužívejte při léčbě laktátové acidózy. Při podávání kontrolujte rychlost infuze, podávejte ji pomalu.

Additiva mohou být inkompatibilní.

8. POUŽITELNOST

EXP:

Používejte pouze čirý, nevysrážený roztok. Obal nesmí být porušen.

Při použití zachovávejte aseptické podmínky. Důkladně promíchejte a okamžitě podávejte.

9. ZVLÁŠTNÍ PODMÍNKY PRO UCHOVÁVÁNÍ

Uchovávejte při teplotě do 25 °C. Uchovávejte lahev v kartonové krabici, aby byl léčivý přípravek chráněn před světlem. Chraňte před chladem a mrazem.

10. ZVLÁŠTNÍ OPATŘENÍ PRO LIKVIDACI NEPOUŽITÝCH LÉČIVÝCH PŘÍPRAVKŮ NEBO ODPADU Z NICH, POKUD JE TO VHODNÉ

Nepoužitelné léčivo vraťte do lékárny.

11. NÁZEV A ADRESA DRŽITELE ROZHODNUTÍ O REGISTRACI

Fresenius Kabi s.r.o., Na Strži 1702/65, Nusle, 140 00 Praha 4, Česká republika

12. REGISTRAČNÍ ČÍSLO/ČÍSLA

Reg. č.: 76/091/99-C

13. ČÍSLO ŠARŽE

LOT:

14. KLASIFIKACE PRO VÝDEJ

Výdej léčivého přípravku vázán na lékařský předpis.

15. NÁVOD K POUŽITÍ

16. INFORMACE V BRAILLOVĚ PÍSMU

Nevyžaduje se - odůvodnění přijato.

17. JEDINEČNÝ IDENTIFIKÁTOR – 2D ČÁROVÝ KÓD

Neuplatňuje se.

18. JEDINEČNÝ IDENTIFIKÁTOR – DATA ČITELNÁ OKEM

Neuplatňuje se.