

INFORMACJE ZAMIESZCZANE NA OPAKOWANIACH BEZPOŚREDNICH

Autostrzykawka

1. NAZWA PRODUKTU LECZNICZEGO I DROGA PODANIA

Autostrzykawka Morfina przeciwko bólowi, 20 mg/2 mL, roztwór do wstrzykiwań

Morphini sulfas

Podanie domięśniowe

2. SPOSÓB PODAWANIA

3. TERMIN WAŻNOŚCI

EXP:

4. NUMER SERII

Lot:

5. ZAWARTOŚĆ OPAKOWANIA Z PODANIEM MASY, OBJĘTOŚCI LUB LICZBY JEDNOSTEK

20 mg/2 mL

6. INNE

INFORMACJE ZAMIESZCZANE NA OPAKOWANIACH ZEWNĘTRZNYCH

Tubus

1. NAZWA PRODUKTU LECZNICZEGO

Autostrzykawka Morfina przeciwko bólowi, 20 mg/2mL, roztwór do wstrzykiwań

Morphini sulfas

2. ZAWARTOŚĆ SUBSTANCJI CZYNNEJ

Zawartość

2 mL roztworu zawiera 20 mg morfiny siarczanu (morphine sulphate)

3. WYKAZ SUBSTANCJI POMOCNICZYCH

oraz sodu chlorek, sodu pirosiarczyn (E 223), disodu edetynian, woda do wstrzykiwań. Patrz ostrzeżenia w ulotce.

4. POSTAĆ FARMACEUTYCZNA I ZAWARTOŚĆ OPAKOWANIA

roztwór do wstrzykiwań

1 autostrzykawka po 2 mL kod

5. SPOSÓB I DROGA PODANIA

Podanie domięśniowe.

Należy zapoznać się z treścią ulotki przed zastosowaniem leku.

6. OSTRZEŻENIE DOTYCZĄCE PRZECHOWYWANIA PRODUKTU LECZNICZEGO W MIEJSCU NIEWIDOCZNYM I NIEDOSTĘPNYM DLA DZIECI

Lek przechowywać w miejscu niewidocznym i niedostępnym dla dzieci.

7. INNE OSTRZEŻENIA SPECJALNE, JEŚLI KONIECZNE

Nie używać w zatruciu środkami paralityczno-drgawkowymi.

8. TERMIN WAŻNOŚCI

EXP:

9. WARUNKI PRZECHOWYWANIA

Przechowywać w temperaturze poniżej 25°C. Nie zamrażać.

10. SPECJALNE ŚRODKI OSTROŻNOŚCI DOTYCZĄCE USUWANIA NIEZUŻYTEGO PRODUKTU LECZNICZEGO LUB POCHODZĄCYCH Z NIEGO ODPADÓW, JEŚLI WŁAŚCIWE

11. NAZWA I ADRES PODMIOTU ODPOWIEDZIALNEGO

Podmiot odpowiedzialny:

Ravimed Sp. z o.o.

ul. Polna 54

05-119 Łajski

<logo podmiotu odpowiedzialnego>

12. NUMER POZWOLENIA NA DOPUSZCZENIE DO OBROTU

Pozwolenie nr

13. NUMER SERII

Lot:

14. OGÓLNA KATEGORIA DOSTĘPNOŚCI

Rpw - Lek wydawany na receptę

15. INSTRUKCJA UŻYCIA

Wskazania: uśmierzanie silnego bólu spowodowanego rozległymi urazami.

1. Wyjmij autostrzykawkę z tubusu i przyciśnij czerwony koniec do miejsca wstrzyknięcia. /
2. Poderwij biały bezpiecznik i trzymaj autostrzykawkę dociśniętą do ciała bez ruchu przynajmniej przez 10 sekund.

16. INFORMACJA PODANA SYSTEMEM BRAILLE'A

Produkt leczniczy zwolniony z obowiązku umieszczania informacji systemem Braille'a zgodnie z Rozporządzeniem MZ, Dz.U. 2009 nr 218 poz. 1700

17. NIEPOWTARZALNY IDENTYFIKATOR- KOD 2D

Obejmuje kod 2D będący nośnikiem niepowtarzalnego identyfikatora.

18. NIEPOWTARZALNY IDENTYFIKATOR – DANE CZYTELNE DLA CZŁOWIEKA

PC:

SN:

NN: