

INFORMACJE ZAMIESZCZANE NA OPAKOWANIACH ZEWNĘTRZNYCH

Pudełko tekturowe (20 ampulek po 5 ml, 50 ampulek po 5 ml, 20 ampulek po 10 ml, 20 ampulek po 10 ml, 20 ampulek po 20 ml)

1. NAZWA PRODUKTU LECZNICZEGO

Natrium chloratum 0,9% Kabi, 9 mg/ml, rozpuszczalnik do sporządzania leków parenteralnych

Natrii chloridum

2. ZAWARTOŚĆ SUBSTANCJI CZYNNYCH

1 ml roztworu zawiera 9 mg sodu chlorku.

Elektrolity	mmol/l	mEq/l
Na ⁺	154	154
Cl ⁻	154	154

3. WYKAZ SUBSTANCJI POMOCNICZYCH

Substancje pomocnicze: woda do wstrzykiwań, kwas solny 25%, sodu wodorotlenek.

4. POSTAĆ FARMACEUTYCZNA I ZAWARTOŚĆ OPAKOWANIA

rozpuszczalnik do sporządzania leków parenteralnych

20 ampulek po 5 ml	kod EAN: 5909990735495
50 ampulek po 5 ml	kod EAN: 5909990735501
20 ampulek po 10 ml	kod EAN: 5909990735525
50 ampulek po 10 ml	kod EAN: 5909990735532
20 ampulek po 20 ml	kod EAN: 5909990735549

((na opakowaniu umieszczony jest rysunek ampułki))

5. SPOSÓB I DROGI PODANIA

Podanie dożylnie, domięśniowe lub podskórne.

Należy zapoznać się z treścią ulotki przed zastosowaniem leku.

Lek do jednorazowego użycia.

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

W celu uzyskania dalszych informacji należy zapoznać się z treścią ulotki.

8. TERMIN WAŻNOŚCI

Termin ważności (EXP):

Po pierwszym otwarciu należy zużyć natychmiast.

9. WARUNKI PRZECHOWYWANIA**10. SPECJALNE ŚRODKI OSTROŻNOŚCI DOTYCZĄCE USUWANIA NIEZUŻYTEGO PRODUKTU LECZNICZEGO LUB POCHODZĄCYCH Z NIEGO ODPADÓW, JEŚLI WŁAŚCIWE****11. NAZWA I ADRES PODMIOTU ODPOWIEDZIALNEGO**

Fresenius Kabi Polska Sp. z o. o.

Al. Jerozolimskie 134

02-305 Warszawa

((logo podmiotu odpowiedzialnego))

12. NUMER POZWOLENIA NA DOPUSZCZENIE DO OBROTU

Pozwolenie nr 16039

13. NUMER SERII

Nr serii (Lot):

14. OGÓLNA KATEGORIA DOSTĘPNOŚCI

Rp - lek wydawany na receptę.

15. INSTRUKCJA UŻYCIA

Niezużyty lek należy wyrzucić.

16. INFORMACJA PODANA SYSTEMEM BRAILLE’A

**MINIMUM INFORMACJI ZAMIESZCZANYCH NA MAŁYCH OPAKOWANIACH
BEZPOŚREDNICH**

Ampułki 5 ml, 10 ml, 20 ml

1. NAZWA PRODUKTU LECZNICZEGO I DROGI PODANIA

Natrium chloratum 0,9% Kabi, 9 mg/ml, rozpuszczalnik do sporządzania leków parenteralnych

Natrii chloridum

Podanie dożylnie, domięśniowe lub podskórne.

2. SPOSÓB PODAWANIA

3. TERMIN WAŻNOŚCI

((Termin ważności na ampulce)) EXP:

4. NUMER SERII

((Numer serii na ampulce)) Lot:

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

5 ml

10 ml

20 ml

6. INNE

Fresenius Kabi