

NaCl 0,9 % B. Braun, oplossing voor injectie

Natriumchloride

Lees goed de hele bijsluiter voordat u dit medicijn gaat gebruiken want er staat belangrijke informatie in voor u.

Gebruik dit medicijn altijd precies zoals in deze bijsluiter beschreven of zoals uw arts of apotheker u dat heeft verteld.

- Bewaar deze bijsluiter. Misschien heeft u hem later weer nodig.
- Heeft u nog vragen? Neem dan contact op met uw arts of apotheker.
- Krijgt u last van een van de bijwerkingen die in rubriek 4 staan? Of krijgt u een bijwerking die niet in deze bijsluiter staat? Neem dan contact op met uw arts of apotheker.
- Wordt u klacht niet minder, of wordt hij zelfs erger? Neem dan contact op met uw arts.

Inhoud van deze bijsluiter

1. Wat is NaCl 0,9 % B. Braun en waarvoor wordt het gebruikt?
2. Wanneer mag u NaCl 0,9 % B. Braun niet gebruiken of moet u er extra voorzichtig mee zijn?
3. Hoe gebruikt u NaCl 0,9 % B. Braun?
4. Mogelijke bijwerkingen
5. Hoe bewaart u NaCl 0,9 % B. Braun?
6. Inhoud van de verpakking en overige informatie

1. Wat is NaCl 0,9 % B. Braun en waarvoor wordt het gebruikt?

Wordt uw klacht niet minder, of wordt hij zelfs erger? Neem dan contact op met uw arts.
Dit medicijn is een oplossing van natriumchloride en wordt met een injectie aan u toegediend.
Het bevat natriumchloride in een concentratie die vergelijkbaar is met de concentratie van de zouten in uw bloed.
Het wordt gebruikt om andere elektrolyten van medicijnen toe te dienen.

2. Wanneer mag u NaCl 0,9 % B. Braun niet gebruiken of moet u er extra voorzichtig mee zijn?

Wanneer mag u NaCl 0,9 % B. Braun niet gebruiken?
 - U bent allergisch voor een van de stoffen in dit medicijn. Deze stoffen kunt u vinden in rubriek 6 van deze bijsluiter.
 - U heeft zeer hoge natriumgehaltes in uw bloed (ernstige hypernatremie).
 - U heeft zeer hoge chloridegehaltes in uw bloed (ernstige hyperchloremie).

Wanneer moet u extra voorzichtig zijn met NaCl 0,9 % B. Braun?

Wees extra voorzichtig met dit medicijn als u:
 • een abnormaal hoog natriumgehalte in het bloed heeft (hypernatremie).
 • een abnormaal hoog chloridegehalte in het bloed heeft (hyperchloremie).
Neem contact op met uw arts of apotheker voordat u dit medicijn gebruikt.

Gebruikt u nog andere medicijnen?

Gebruikt u naast NaCl 0,9 % B. Braun nog andere medicijnen, heeft u dat kort geleden gedaan of gaat u dit misschien binnenkort doen? Vertel dat dan uw arts of apotheker. Dat geldt ook voor medicijnen waar u geen voorschrijf voor nodig hebt. Als u medicijnen gebruikt die de natriumconcentratie in uw bloed helpen verhogen (corticosteroïden, bepaalde typen ontstekingsremmende middelen) en u dit medicijn toegediend krijgt, kunt u last krijgen van zwelling (oedeem).

Zwangerschap, borstvoeding en vruchtbaarheid

Bent u zwanger, denkt u zwanger te zijn, wilt u zwanger worden of geeft u borstvoeding? Neem dan contact op met uw arts of apotheker voordat u dit medicijn gebruikt.

Zwangerschap

Aangezien de concentraties van natrium en chloride vergelijkbaar zijn met die in het menselijk lichaam, zijn er geen schadelijke effecten te verwachten indien het product volgens de aanwijzingen wordt gebruikt. NaCl 0,9 % B. Braun kan indien nodig tijdens borstvoeding worden gebruikt.

Borstvoeding

Er zijn geen gegevens beschikbaar.

Rijvaardigheid en het gebruik van machines

NaCl B. Braun 0,9 % heeft geen invloed op de rijvaardigheid en op het vermogen om machines te bedienen.

3. Hoe gebruikt u NaCl 0,9 % B. Braun?

Het medicijn wordt gebruikt om injecties te bereiden (preparaten die met een spuit worden toegediend). Het wordt aan u toegediend in eenader (intraveneus gebruik), in een spier (intramusculair) of onder de huid (subcutaan gebruik).

Dosering

De hoeveelheid medicijn die u krijgt, hangt af van de instructies voor het medicijn dat erin wordt opgelost en verduld.

Gebruik dit medicijn altijd precies zoals in deze bijsluiter staat of zoals uw arts of apotheker u dat heeft verteld. Twijfelt u over het juiste gebruik? Neem dan contact op met uw arts of apotheker.

Heeft u te veel van NaCl 0,9 % B. Braun gebruikt?

Wanneer u te veel NaCl B. Braun 0,9 % heeft gebruikt of ingenomen, neem dan onmiddellijk contact op met uw arts, apotheker of het Antigifcentrum (070/245.245).

Een overdosering kan leiden tot abnormaal hoge vocht-, natrium- en chloridegehaltes in uw bloed en hoog gehalte zure stoffen in uw bloed (het bloed wordt zuur).

FR – NOTICE : INFORMATION POUR L'UTILISATEUR

NaCl 0,9 % B. Braun, solution injectable

Chlorure de sodium

Veuillez lire attentivement cette notice avant d'utiliser ce médicament car elle contient des informations importantes pour vous.

Vous devez toujours utiliser ce médicament en suivant scrupuleusement les informations fournies dans cette notice ou par votre médecin ou votre pharmacien.

- Gardez cette notice. Vous pourriez avoir besoin de la relire.
- Adressez-vous à votre pharmacien pour tout conseil ou information.
- Si vous ressentez l'un des effets indésirables, parlez-en à votre médecin ou votre pharmacien. Ceci s'applique aussi à tout effet indésirable qui ne serait pas mentionné dans cette notice. Voir rubrique 4.
- Vous devez vous adresser à votre médecin si vous ne ressentez aucune amélioration ou si vous sentez moins bien.

Que contient cette notice ?

1. Qu'est-ce que NaCl 0,9 % B. Braun et dans quel cas est-il utilisé ?
2. Quelles sont les informations à connaître avant d'utiliser NaCl 0,9 % B. Braun ?
3. Comment utiliser NaCl 0,9 % B. Braun ?
4. Quels sont les effets indésirables éventuels ?
5. Comment conserver NaCl 0,9 % B. Braun ?
6. Contenu de l'emballage et autres informations

1. Qu'est-ce que NaCl 0,9 % B. Braun et dans quel cas est-il utilisé ?

Vous devez vous adresser à votre médecin si vous ne ressentez aucune amélioration ou si vous sentez moins bien.

Ce médicament est une solution de chlorure de sodium pour injection.

Il contient du chlorure de sodium dont la concentration est comparable à celle du sel dans le sang.

Il est utilisé pour l'administration d'autres électrolytes ou de médicaments.

2. Quelles sont les informations à connaître avant d'utiliser NaCl 0,9 % B. Braun ?

N'utilisez jamais NaCl 0,9 % B. Braun :

- Si vous êtes allergique à l'un des composants contenus dans ce médicament mentionnés dans la rubrique 6.
- Si votre taux de sodium dans le sang est très élevé (hypernatrémie sévère).
- Si votre taux de chlorure dans le sang est très élevé (hyperchlémie sévère).

Avertissements et précautions

Utilisez ce médicament avec prudence :

- Si votre taux de sodium dans le sang est anormalement élevé (hypernatrémie).
- Si votre taux de chlorure dans le sang est anormalement élevé (hyperchlémie).

Adressez-vous à votre médecin ou pharmacien avant d'utiliser ce médicament.

Autres médicaments et NaCl 0,9 % B. Braun

Informez votre médecin ou pharmacien si vous utilisez, avez récemment utilisé ou pourrez utiliser tout autre médicament. Ceci vaut également pour les médicaments délivrés sans ordonnance.

In een dergelijk geval wordt uw injectie onmiddellijk gestaakt. Daarbij kunt u plastabletten krijgen om uw urinestroom te vergroten. De elektrolytgehaltes in uw bloed worden voortdurend gecontroleerd.

Uw arts zal bepalen of er verdere medicatie of andere maatregelen nodig zijn om uw elektrolytgehaltes, vochtabalans en zuur-base-evenwicht te normaliseren.

Heeft u nog andere vragen over het gebruik van dit medicijn? Neem dan contact op met uw arts of apotheker.

4. Mogelijke bijwerkingen

Zoals elk medicijn kan ook dit medicijn bijwerkingen hebben. Niet iedereen krijgt daarmee te maken.

Het melden van bijwerkingen

Krijgt u last van bijwerkingen, neem dan contact op met uw arts of apotheker. Dit geldt ook voor mogelijke bijwerkingen die niet in deze bijsluiter staan. U kunt bijwerkingen ook rechtstreeks melden via het Federaal agentschap voor geneesmiddelen en gezondheidsproducten - Afdeling Vigilantie - Postbus 97 - B-1000 Brussel Madou - website: www.eenbijwerkingmelden.be - e-mail: adr@fagg.be
Door bijwerkingen te melden, kunt u ons helpen meer informatie te verkrijgen over de veiligheid van dit medicijn.

5. Hoe bewaart u NaCl 0,9 % B. Braun?

Buiten het zicht en bereik van kinderen houden.

Voor dit medicijn zijn er geen speciale bewaarcondities.

Gebruik dit medicijn niet meer na de uiterste houdbaarheidsdatum. Die vindt u op de verpakking na EXP. Daar staat een maand en een jaar. De laatste dag van die maand is de uiterste houdbaarheidsdatum.

Gebruik het medicijn niet als de oplossing troebel is, als u deeltjes waarneemt in de oplossing of als de verpakking of de sluiting lekt.

Na voorbereiding van het kant-en-klaar medicijn:

Vanuit microbiologisch oogpunt moet het product onmiddellijk worden gebruikt. Als het niet onmiddellijk wordt gebruikt, zijn de bewaartijden en -condities bij gebruik en vóór het gebruik de verantwoordelijkheid van de gebruiker. Deze zijn gewoonlijk niet langer dan 24 uur bij 2 tot 8 °C.

Spoei geneesmiddelen niet door de gootsteen of de WC en gooii ze niet in de vuilnisbak. Vraag uw apotheker wat u met medicijnen moet doen die u niet meer gebruikt. Als u medicijnen op de juiste manier afvoert worden ze op een juiste manier vernietigd en komen ze niet in het milieu terecht.

6. Inhoud van de verpakking en overige informatie

Welke stoffen zitten er in NaCl 0,9 % B. Braun?

- De werkzame stof in NaCl 0,9 % B. Braun is natriumchloride. Elk ml van de oplossing bevat 9,0 mg natriumchloride.
- De andere stof in NaCl 0,9 % B. Braun is water voor injecties.

Hoe ziet NaCl 0,9 % B. Braun eruit en wat zit er in een verpakking?

NaCl 0,9 % B. Braun, injectieflacon van 100 ml.

BE120784

NaCl 0,9 % B. Braun, 20 injectieflacons van 50 ml.

BE128125

Houder van de vergunning voor het in de handel brengen en fabrikant

B. Braun Melsungen AG

Carl-Braun-Straße 1

34212 Melsungen

Duitsland

Tel.: +49/5661/71-0

Fax: +49/5661/71-4567

Nummers van de vergunning voor het in de handel brengen

NaCl 0,9 % B. Braun, injectieflacon van 100 ml: BE120784

NaCl 0,9 % B. Braun, 20 injectieflacons van 50 ml: BE128125

Afleveringswijze

Vrije aflevering

Deze bijsluiter is voor het laatst goedgekeurd in 01/2022.

Deze bijsluiter is voor het laatst herzien in 12/2021.

De volgende informatie is alleen bestemd voor beroepsbeoefenaars in de gezondheidszorg:

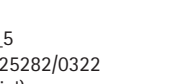
Nooit alleen inspuiten. Het te verdunnen medicijn steriel bijmengen.

Verpakking voor eenmalig gebruik. Restanten van de oplossing dienen verwijderd te worden.

schwarz

Format = 210 x 594 mm
2 Seiten

Lässt 2166



BE_5
5/12225282/0322
GIF (Vial)

Production site: Melsungen (plant A)

Font size: 9 pt.

G 211557

Si vous prenez des médicaments qui contribuent à augmenter votre taux de sodium dans le sang (corticostéroïdes, certains types d'anti-inflammatoires) et que ce médicament vous est administré, vous pouvez développer un œdème (gonflement).

Grossesse, allaitements et fertilité

Si vous êtes enceinte ou que vous allaitez, si vous pensez être enceinte ou planifiez une grossesse, demandez conseil à votre médecin ou pharmacien avant d'utiliser ce médicament.

Grossesse

Les concentrations de sodium et de chlorure étant comparables à celles observées dans le corps humain, aucun effet nocif n'est à prévoir si le produit est utilisé conformément aux instructions.

Allaitements

Les concentrations de sodium et de chlorure étant comparables à celles observées dans le corps humain, aucun effet nocif n'est à prévoir si le produit est utilisé conformément aux instructions. Si nécessaire, NaCl 0,9 % B. Braun peut être utilisé pendant l'allaitement.

Fertilité

Aucune donnée n'est disponible.

Conduite de véhicules et utilisation de machines

NaCl 0,9 % B. Braun n'a aucune influence sur l'aptitude à conduire des véhicules et à utiliser des machines.

3. Comment utiliser NaCl 0,9 % B. Braun ?

Le médicament est utilisé pour la préparation d'injections (préparations administrées à l'aide d'une seringue). Il est administré dans une veine (utilisation intraveineuse), dans un muscle (utilisation intramusculaire) ou sous la peau (utilisation sous-cutanée).

<h3

Si vous avez utilisé plus de NaCl 0,9 % B. Braun que vous n'auriez dû
 Si vous avez utilisé ou pris trop de NaCl 0,9 % B. Braun, contactez immédiatement votre médecin, votre pharmacien ou le Centre Antipoisons (070/245.245).
 Un surdosage peut entraîner un taux anormalement élevé de liquide, de sodium et de chlorure dans le sang ainsi qu'un taux élevé de substances acides dans le sang (le sang devient acide).
 Dans ce cas, l'injection sera arrêtée immédiatement. Vous recevrez en outre des comprimés diurétiques pour augmenter l'élimination d'urine. Le taux d'électrolytes dans votre sang sera l'objet d'une surveillance continue.
 Votre médecin décidera si des médicaments ou d'autres mesures sont nécessaires afin de normaliser votre taux d'électrolytes, votre équilibre hydrique et votre équilibre acido-basique.
 Si vous avez d'autres questions sur l'utilisation de ce médicament, demandez plus d'informations à votre médecin ou à votre pharmacien.

4. Quels sont les effets indésirables éventuels ?

Comme tous les médicaments, ce médicament peut provoquer des effets indésirables, mais ils ne surviennent pas systématiquement chez tout le monde.

Déclaration des effets secondaires

Si vous ressentez un quelconque effet indésirable, parlez-en à votre médecin ou votre pharmacien. Ceci s'applique aussi à tout effet indésirable qui ne serait pas mentionné dans cette notice. Vous pouvez également déclarer les effets indésirables directement via l'Agence fédérale des médicaments et des produits de santé - Division Vigilance - Boîte postale 97, B-1000 Bruxelles Madou - site web : www.notifierneffetindesirable.be - e-mail : adr@afmps.be.

En signalant les effets indésirables, vous contribuez à fournir davantage d'informations sur la sécurité du médicament.

5. Comment conserver NaCl 0,9 % B. Braun ?

Tenir hors de la vue et de la portée des enfants.

Pas de précautions particulières de conservation.

N'utilisez pas ce médicament après la date de péremption indiquée sur l'emballage après EXP. La date de péremption fait référence au dernier jour de ce mois.

N'utilisez pas ce médicament si vous remarquez que la solution est trouble, si vous remarquez des particules dans la solution ou si l'ampoule ou la soudure fuit.

Après la préparation du médicament prêt à l'emploi :

Sur le plan microbiologique, le produit doit être utilisé immédiatement. S'il n'est pas utilisé immédiatement, les conditions et les durées de conservation lors de l'utilisation et avant celle-ci sont sous la responsabilité de l'utilisateur. Le médicament ne doit normalement pas être conservé plus de 24 heures, à une température comprise entre 2 et 8 °C.

Ne jetez aucun médicament au tout-à-l'égout ni avec les ordures ménagères. Demandez à votre pharmacien d'éliminer les médicaments que vous n'utilisez plus. Ces mesures contribueront à protéger l'environnement.

6. Contenu de l'emballage et autres informations

Ce que contient NaCl 0,9 % B. Braun

- La substance active de NaCl 0,9 % B. Braun est le chlorure de sodium.
Un ml de solution contient 9,0 mg de chlorure de sodium.
- L'autre composant de NaCl 0,9 % B. Braun est de l'eau pour préparations injectables.

Aspects de NaCl 0,9 % B. Braun et contenu de l'emballage extérieur

NaCl 0,9 % B. Braun est un liquide transparent et incolore.

Il est conditionné dans des flacons pour injection en verre, contenu : 50 ml, 100 ml disponibles dans des boîtes de : 20 x 50 ml, 1 x 100 ml

Titulaire de l'Autorisation de mise sur le marché et fabricant

B. Braun Melsungen AG

Carl-Braun-Straße 1

34212 Melsungen

Allemagne

Tél. : +49/5661/71-0

Fax : +49/5661/71-4567

Numéros de l'Autorisation de mise sur le marché

NaCl 0,9 % B. Braun, flacon pour injection de 100 ml : BE120784

NaCl 0,9 % B. Braun, 20 flacons pour injection de 50 ml : BE128125

Mode de délivrance

Délivrance libre

La dernière date à laquelle cette notice a été approuvée est 01/2022.

La dernière date à laquelle cette notice a été révisée est 12/2021.

Les informations suivantes sont destinées exclusivement aux professionnels de la santé :

Ne jamais injecter seul. Ajouter le médicament à diluer de manière stérile.

Conditionnement à usage unique. Le reliquat de la solution doit être éliminé.

DE – GEBRAUCHSINFORMATION: INFORMATION FÜR ANWENDER

NaCl 0,9 % B. Braun, Injektionslösung

Natriumchlorid

Lesen Sie die gesamte Packungsbeilage sorgfältig durch, bevor Sie mit der Anwendung dieses Arzneimittels beginnen, denn sie enthält wichtige Informationen.

Wenden Sie dieses Arzneimittel immer genau wie in dieser Packungsbeilage beschrieben bzw. genau nach Anweisung Ihres Arztes oder Apothekers an.

- Heben Sie diese Packungsbeilage auf. Vielleicht möchten Sie diese später nochmals lesen.
- Fragen Sie Ihren Arzt oder Apotheker, wenn Sie weitere Informationen oder einen Rat benötigen.
- Wenn Sie Nebenwirkungen bemerken, wenden Sie sich an Ihren Arzt oder Apotheker. Dies gilt auch für Nebenwirkungen, die nicht in dieser Packungsbeilage angegeben sind. Siehe Abschnitt 4.
- Wenn Sie sich nicht besser oder gar schlechter fühlen, wenden Sie sich an Ihren Arzt.

Was in dieser Packungsbeilage steht

1. Was ist NaCl 0,9 % B. Braun und wofür wird es angewendet?

2. Was sollten Sie vor der Anwendung von NaCl 0,9 % B. Braun beachten?

NaCl 0,9 % B. Braun darf nicht angewendet werden,

- wenn Sie allergisch gegen Wirkstoffe oder einen der in Abschnitt 6. genannten sonstigen Bestandteile dieses Arzneimittels sind.
- Wenn Sie an einem sehr hohen Natriumgehalt im Blut leiden (schwere Hypernatriämie).
- Wenn Sie an einem sehr hohen Chloridgehalt im Blut leiden (schwere Hyperchlörämie).

Warnhinweise und Vorsichtsmaßnahmen

Wenn Sie leiden an:

- einem anormal hohen Natriumgehalt im Blut (Hypernatriämie).
- einem anormal hohen Chloridgehalt im Blut (Hyperchlörämie).

Bitte sprechen Sie mit Ihrem Arzt oder Apotheker, bevor Sie dieses Arzneimittel anwenden.

Anwendung von NaCl 0,9 % B. Braun zusammen mit anderen Arzneimitteln

Informieren Sie Ihren Arzt oder Apotheker, wenn Sie andere Arzneimittel anwenden, kürzlich andere Arzneimittel angewendet haben oder beabsichtigen andere Arzneimittel anzuwenden, auch wenn es sich um nicht verschreibungspflichtige Arzneimittel handelt.

Wenn Sie Arzneimittel einnehmen, die dazu beitragen, die Natriumkonzentration im Blut zu erhöhen (Kortikosteroide, bestimmte Arten entzündungshemmender Arzneimittel) und Ihnen dieses Arzneimittel verabreicht wird, können Schwellungen (Ödeme) auftreten.

Schwangerschaft, Stillzeit und Fortpflanzungsfähigkeit

Wenn Sie schwanger sind oder stillen oder wenn Sie vermuten, schwanger zu sein oder beabsichtigen, schwanger zu werden, fragen Sie vor der Anwendung dieses Arzneimittels Ihren Arzt oder Apotheker um Rat.

Schwangerschaft

Da die Konzentrationen von Natrium und Chlorid mit denen im menschlichen Körper vergleichbar sind, sind keine schädlichen Wirkungen zu erwarten, wenn das Produkt entsprechend den Anweisungen angewendet wird. NaCl 0,9 % B. Braun darf, falls erforderlich, in der Stillzeit angewendet werden.

Stillzeit

Da die Konzentrationen von Natrium und Chlorid mit denen im menschlichen Körper vergleichbar sind, sind keine schädlichen Wirkungen zu erwarten, wenn das Produkt entsprechend den Anweisungen angewendet wird. NaCl 0,9 % B. Braun darf, falls erforderlich, in der Stillzeit angewendet werden.

Fortpflanzungsfähigkeit

Es liegen keine Daten vor.

Verkehrstüchtigkeit und Fähigkeit zum Bedienen von Maschinen

NaCl 0,9 % hat keinen Einfluss auf die Verkehrstüchtigkeit und das Bedienen von Maschinen.

3. Wie ist NaCl 0,9 % B. Braun anzuwenden?

Das Arzneimittel wird zur Vorbereitung von Injektionen (mit einer Spritze verabreichten Zubereitungen) angewendet. Es wird in eine Ader (intravenös), in einen Muskel (intramuskulär) oder unter die Haut (subkutan) verabreicht.

Dosierung

Die verabreichte Dosis hängt von den Anweisungen für das aufzulösende oder zu verdünnende Arzneimittel ab.

Wenden Sie dieses Arzneimittel immer genau wie in dieser Packungsbeilage beschrieben bzw. genau nach Anweisung Ihres Arztes oder Apothekers an. Fragen Sie bei Ihrem Arzt oder Apotheker nach, wenn Sie sich nicht sicher sind.

Wenn Sie eine größere Menge von NaCl 0,9 % B. Braun angewendet haben, als Sie sollten

Wenn Sie eine größere Menge von NaCl 0,9 % B. Braun angewendet haben, kontaktieren Sie sofort Ihren Arzt, Ihren Apotheker oder das Antigiftzentrum (070/245.245).

Eine Überdosierung kann zu einem anormal hohen Feuchtigkeits-, Natrium- und Chloridgehalt und einem hohen Anteil an sauren Substanzen im Blut (das Blut wird sauer) führen.

In diesem Fall ist die Infusion sofort zu beenden. Außerdem erhalten Sie Wassertabletten zur Verbesserung des Harnflusses. Die Elektrolytgehalt im Blut wird ständig verfolgt.

Ihr Arzt wird entscheiden, ob sonstige Medikamente oder andere Maßnahmen erforderlich sind, um Elektrolytgehalt sowie den Wasser- und Säure-Basen-Haushalt zu normalisieren.

Wenn Sie weitere Fragen zur Anwendung dieses Arzneimittels haben, wenden Sie sich an Ihren Arzt oder Apotheker.

4. Welche Nebenwirkungen sind möglich?

Wie alle Arzneimittel kann auch dieses Arzneimittel Nebenwirkungen haben, die aber nicht bei jedem auftreten müssen.

Meldung von Nebenwirkungen

Wenn Sie Nebenwirkungen bemerken, wenden Sie sich an Ihren Arzt oder Apotheker. Dies gilt auch für Nebenwirkungen, die nicht in dieser Packungsbeilage angegeben sind.

Sie können Nebenwirkungen auch direkt über die Föderalagentur für Arzneimittel und Gesundheitsprodukte, Afedel Vigilante, Postbus 97, B-1000 Brüssel Madou - Website: www.notifierneffetindesirable.be - E-Mail: adr@fagg-afmps.be anzeigen.

Indem Sie Nebenwirkungen melden, können Sie dazu beitragen, dass mehr Informationen über die Sicherheit dieses Arzneimittels zur Verfügung gestellt werden.

5. Wie ist NaCl 0,9 % B. Braun aufzubewahren?

Bewahren Sie dieses Arzneimittel für Kinder unzugänglich auf.

Für dieses Arzneimittel sind keine besonderen Lagerungsbedingungen erforderlich.

Sie dürfen dieses Arzneimittel nach dem auf der Packung nach EXP angegebenen Verfalldatum nicht mehr verwenden. Das Verfalldatum bezieht sich auf den letzten Tag des angegebenen Monats.

Sie dürfen dieses Arzneimittel nicht verwenden wenn Sie Folgendes bemerken: wenn die Lösung trübe ist, Partikel enthält oder Sie Leckstellen am Behältnis oder Verschluss bemerken.

Nach der Vorbereitung der gebrauchsfertigen Lösung:

Aus mikrobiologischer Sicht muss das Produkt sofort verwendet werden. Ist dies nicht der Fall, so liegen Aufbewahrungsduer und Lagerbedingungen der gebrauchsfertigen Lösung in der Verantwortung des Anwenders. Diese überschreiten normalerweise nicht 24 Stunden bei 2 bis 8 °C.

Entsorgen Sie Arzneimittel nicht im Abwasser oder Haushaltsabfall. Fragen Sie Ihren Apotheker, wie das Arzneimittel zu entsorgen ist, wenn Sie es nicht mehr verwenden. Sie tragen damit zum Schutz der Umwelt bei.

6. Inhalt der Packung und weitere Informationen

Was NaCl 0,9 % B. Braun enthält

- Der Wirkstoff in NaCl 0,9 % B. Braun ist Natriumchlorid.
- Jeder ml der Lösung enthält 9,0 mg Natriumchlorid.
- Der sonstige Bestandteil in NaCl 0,9 % B. Braun ist Wasser für Injektionszwecke.

Wie NaCl 0,9 % B. Braun aussieht und Inhalt der Packung

NaCl B. Braun 0,9 % ist eine klare, farblose Flüssigkeit.

Es ist erhältlich in Durchstechflaschen aus Glas, Inhalt: 50 ml, 100 ml

Es ist erhältlich in Packungen von: 20 x 50 ml, 1 x 100 ml

Pharmazeutischer Unternehmer und Hersteller:

B. Braun Melsungen AG

Carl-Braun-Straße 1

34212 Melsungen

Deutschland

Tel.: +49-5661-71-0

Fax: +49-5661-71-4567

Zulassungsnummern:

NaCl 0,9 % B. Braun, Durchstechflasche zu 100 ml: BE120784

NaCl 0,9 % B. Braun, 20 Durchstechflaschen zu 50 ml: BE128125

Art der Abgabe

Freie Abgabe

Diese Packungsbeilage wurde zuletzt genehmigt im 01/2022.

Diese Packungsbeilage wurde zuletzt überarbeitet im 12/2021.

Die folgenden Informationen sind für medizinisches Fachpersonal bestimmt:

Niemals allein injizieren. Das zu verdünnende Arzneimittel steril beimischen.

Verpackung für einmaligen Gebrauch. Reste der Lösung müssen entsorgt werden.

B | BRAUN

B. Braun Melsungen AG