

Gebrauchsinformation: Information für Anwender

Mini-Plasco Aqua ad Iniectabilia B. Braun, Lösungsmittel zur Herstellung von Parenteralia

Wasser für Injektionszwecke

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

- Heben Sie diese Packungsbeilage auf. Vielleicht möchten Sie diese später nochmals lesen.
- Wenn Sie weitere Fragen haben, wenden Sie sich an Ihren Arzt oder Apotheker.
- 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 sich Sie nicht besser oder gar schlechter fühlen, wenden Sie sich an Ihren Arzt.

Was in dieser Packungsbeilage steht:

1. Was ist Mini-Plasco Aqua ad Iniectabilia B. Braun und wofür wird es angewendet?
2. Was sollten Sie vor der Anwendung von Mini-Plasco Aqua ad Iniectabilia B. Braun beachten?
3. Wie ist Mini-Plasco Aqua ad Iniectabilia B. Braun anzuwenden?
4. Welche Nebenwirkungen sind möglich?
5. Wie ist Mini-Plasco Aqua ad Iniectabilia B. Braun aufzubewahren?
6. Inhalt der Packung und weitere Informationen

1. WAS IST MINI-PLASCO AQUA AD INIECTABILIA B. BRAUN UND WOFÜR WIRD ES ANGEWENDET?

Mini-Plasco Aqua ad Iniectabilia B. Braun ist steriles Wasser für Injektionszwecke.

Dieses wird bei der Lösung oder Verdünnung von Arzneimitteln angewendet, die in Ihre Ader verabreicht werden (parenterale Anwendung).

2. WAS SOLLTEN SIE VOR DER ANWENDUNG VON MINI-PLASCO AQUA AD INIECTABILIA B. BRAUN BEACHTEN?

Mini-Plasco Aqua ad Iniectabilia B. Braun darf nicht angewendet werden,

Es sind keine Situationen bekannt, in denen Mini-Plasco Aqua ad Iniectabilia B. Braun nicht angewendet werden darf.

Warnhinweise und Vorsichtsmaßnahmen

Mini-Plasco Aqua ad Iniectabilia B. Braun darf nur in der Form gebrauchsfertiger Arzneimittel verabreicht werden.

Anwendung von Mini-Plasco Aqua ad Iniectabilia B. Braun mit anderen Arzneimitteln

Wechselwirkungen mit anderen Medikamenten sind nicht bekannt.

Anwendung von Mini-Plasco Aqua ad Iniectabilia B. Braun zusammen mit Nahrungsmitteln und Getränken

Wechselwirkungen mit Nahrungsmitteln und Getränken sind nicht bekannt.

Schwangerschaft, Stillzeit und Gebärfähigkeit

Schwangerschaft

Mini-Plasco Aqua ad Iniectabilia B. Braun kann in der Schwangerschaft angewendet werden.

Stillzeit

Mini-Plasco Aqua ad Iniectabilia B. Braun kann in der Stillzeit angewendet werden.

Gebärfähigkeit

Es liegen keine Daten vor.

Verkehrstüchtigkeit und Fähigkeit zum Bedienen von Maschinen

Mini-Plasco Aqua ad Iniectabilia B. Braun hat keinen Einfluss auf die Verkehrstüchtigkeit und das Vermögen, Maschinen zu bedienen.

3. WIE IST MINI-PLASCO AQUA AD INIECTABILIA B. BRAUN ANZUWENDEN?

Dieses Arzneimittel wird Ihnen von einem Arzt oder einem anderen Leistungserbringer verabreicht.

Für die Dosierung von Mini-Plasco Aqua ad Iniectabilia B. Braun und die Dauer der Verabreichung sind die Anweisungen bezüglich des aufzulösenden/ zu verdünnenden Arzneimittels zu befolgen.

Wenn Sie eine größere Menge von Mini-Plasco Aqua ad Iniectabilia B. Braun angewendet haben, als Sie sollten

Wenn Mini-Plasco Aqua ad Iniectabilia B. Braun als solches versehentlich intravenös verabreicht wurde, muss das gestörte Wasser- und Elektrolyt-Gleichgewicht unter Berücksichtigung von Typ und Umfang der Störung wiederhergestellt werden.

Bei einer schweren Hämolyse (Abbau roter Blutzellen) sind sofort Intensivpflegemaßnahmen einzuleiten.

Falls Sie mehr Mini-Plasco Aqua ad Iniectabilia B. Braun angewendet oder eingenommen haben, als Sie sollten, nehmen Sie bitte unverzüglich Kontakt mit Ihrem Arzt, Apotheker oder der Giftnotrufzentrale (070/245.245) auf.

Wenn Sie weitere Fragen zur Anwendung des 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.

Es gibt keine bekannten Nebenwirkungen.

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 Federalagentur für Arzneimittel und Gesundheitsprodukte - website: www.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 MINI-PLASCO AQUA AD INIECTABILIA B. BRAUN AUFZUBEWAHREN?

Arzneimittel für Kinder unzugänglich aufbewahren.

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.

Für dieses Arzneimittel sind keine besonderen Lagerungsbedingungen erforderlich.

Nur unbeschädigten Behälter und klare, farblose Lösung verwenden.

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

6. INHALT DER PACKUNG UND WEITERE INFORMATIONEN

Was Mini-Plasco Aqua ad Iniectionabilia B. Braun enthält

100 ml Mini-Plasco Aqua ad Iniectionabilia B. Braun enthält:

Wasser für Injektionszwecke B. Braun 100 ml

Wie Mini-Plasco Aqua ad Iniectionabilia B. Braun aussieht und Inhalt der Packung

Mini-Plasco Aqua ad Iniectionabilia B. Braun ist ein Lösungsmittel zur Herstellung von Parenteralia. Es wird zur Lösung oder Verdünnung von Arzneimitteln angewendet, die in Ihre Ader verabreicht werden.

Es ist eine klare, farblose Flüssigkeit.

Es ist erhältlich als Polyethylen-Ampullen, Inhalt: 10 ml, 20 ml geliefert in Packungen mit 20 Ampullen.

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:

Mini-Plasco Aqua ad Iniectionabilia B. Braun, 20 x 10 ml: BE119201

Mini-Plasco Aqua ad Iniectionabilia B. Braun, 20 x 20 ml: BE119217

Art der Abgabe

Freie Abgabe

Diese Packungsbeilage wurde zum letzten Mal im 11/2015 genehmigt.

Diese Packungsbeilage wurde zuletzt überarbeitet im 08/2015.

Die folgenden Informationen sind nur für medizinisches Fachpersonal bestimmt:

Berücksichtigen Sie bei der Lösung verschiedener Arzneimittel in der gleichen Lösung mögliche Wechselwirkungen.

Nach der Vorbereitung der gebrauchsfertigen Lösung:

Aus mikrobiologischer Sicht müssen die Fertigpräparate unverzüglich verwendet werden. Wird das Produkt nicht sofort angewendet, ist der Anwender für Haltbarkeit und Anwendungsbedingungen verantwortlich. Das Produkt muss normalerweise innerhalb von 24 Stunden bei 2 bis 8 °C vollständig verabreicht werden, es sei denn, dass die Verdünnung unter kontrollierten und überprüften aseptischen Bedingungen erfolgt ist.

Bei der Zubereitung parenteraler Lösungen müssen die üblichen hygienischen Vorsichtsmaßnahmen zur Gewährleistung der Sterilität beachtet werden.