



ИНСТРУКЦИЯ ПО МЕДИЦИНСКОМУ ПРИМЕНЕНИЮ ЛЕКАРСТВЕННОГО ПРЕПАРАТА

Нормофундин Г-5

Регистрационный номер: ЛС-000969 от 03.10.2011

Торговое наименование: Нормофундин Г-5

Группировочное наименование: Декстроза + Калия хлорид + Кальция хлорид + Магния хлорид + Натрия ацетат + Натрия хлорид

Лекарственная форма: раствор для инфузий

1000 мл раствора содержат:

Декстрозы (глюкозы) моногидрат (соответствует декстрозе 50,000 г) Кальция хлорида дигидрат Магния хлорида гексагидрат Натрия ацетата тригидрат Натрия хлорид

Вспомогательные вещества: Хлористоводородной кислоты раствор 2 М Уксусной кислоты раствор 2 М от 0 до 2 г от 0 до 1 г до 1000 мл

Магний 3,0 ммоль/л Хлориды 90,0 ммоль/л 38.0 ммоль/л

Физико-хи Теоретическая осмолярность от 4,5 до 7,5 50 г/л Содержание углеводов Энергетическая ценность Кислотность (титрование до рН 7,4) 835 кДж/л (200 ккал/л) < 10 ммоль/л

Описание: прозрачный раствор от бесцветного до бледно-желтого цвета

Фармакотерапевтическая группа: растворы, влияющие на водно-электролитный балан

Фармакодинамика
Препарат представляет собой электролитный раствор с общим количеством катионов равным 123 ммоль/л.
Такой состав был подобран, исходя из необходимости компенсировать нарушения электролитного обмена организма при метаболическом стрессе (например, в послеоперационном или посттравматическом периоде). С этой целью в сравнении с растворами электролитов, состав которых приближен к плазме крови, количество натрия снижено для того, чтобы препятствовать удержанию натрия и жидкости в послеоперацион

чество нагрии снижено для того, чтоов прегитствовать удержанию нагрии и жидкости в поотеперацион-ном и посттравматическом периоде, но в то же время остается достаточным для того, чтобы предотвратить развитие вторичного гиперальдостеронизма. Достаточно высокая концентрации калия в сравнении с растворами электролитов, приближенных по соста-ву к глазаме крови, обусловлена повышенной потребностью организма в калии, возникающей при стрессо-вых ситуациях в условиях адекватного возмещения объема жидкости.

Ацетаты при окислении в процессе метаболизма оказывают ощелачивающий эффект. Это препятствуют развитию метаболического ацидоза.

витим метаколического ацирова. Кроме того, раствор содержит 5 % декстрозы (глюкозы). Доза в 40 мл/кг массы тела/сутки покрывает необходимые потребности организма в углеводах, равных 2 г декстрозы (глюкозы)/кг массы тела/сутки (гипокалорическая инфузионная терапия).

Электролиты перераспределяются в соответствующие жидкостные пространства организма. Декстроза (глюкоза) во время инфузии в первую очередь перемещается из внутрисосудистого во внутри-клеточное пространство.

виотпрансформация
Электролиты непосредственно не метаболизируются.
Концентрация декстрозы (глюкозы) в плазме крови регулируется в узких пределах и изменяется в диапазоне 3,3 – 5,6 ммоль/л (60 – 100 мг/дл).
В процессе гликолиза декстроза (глюкоза) метаболизируется до пирувата или лактата. Лактат может быть частично использован снова в метаболизме декстрозы (глюкозы) (цикл Кори). В аэробных условиях пируват полностью окисляется до диоксида углерода и воды.

Процессы метаболизма декстрозы (глюкозы) и электролитов тесно связаны между собой. Утилизация декстрозы (глюкозы) требует наличия большого количества калия

Электролиты выводятся почками.

Продукты полного окисления декстрозы (глюкозы) выводятся через легкие (диоксид углерода) и почки

цоздар.
В норме лишь небольшое количество декстрозы (глюкозы) выводится почками. При патологических состояниях (например, при сахарном диабете или после оперативного вмешательства) с гипергликемией (конщентрация декстрозы (глюкозы) в крови более 120 мг/100 мл или 6,7 ммоль/л) декстроза (глюкоза) выводится почками (глюкозурия), когда превышена максимальная клубочковая фильтрация (180 мг/100 мл или 10 ммоль/л).

- Изотоническая дегидратация;
 Обеспечение организма жидкостью и электролитами с частичным покрытием энергетических потребно-
- стей при проведении инфузионной терапии в послеоперационном и посттравматическом периоде; В качестве носителя совместимых концентрированных растворов электролитов и других лекарственных

- Данный раствор нельзя вводить в следующих ситуациях: Повышенная чувствительность к действующим веществам или любым другим компонентам препарата

- Хроническая сердечная недостаточность;
- Тяжелая почечная недостаточность с олигурией или анурией
- Гипергликемия, требующая введения инсулина короткого или ультракороткого действия более 6 ЕД/час;
- С осторожностью
- Нормофундин Г-5 следует применять с осторожностью и под тщательным контролем при следующих состоя

- Одновременное применение лекарственных препаратов, повышающих концентрацию калия в сыворотке
- Нарушения, при которых показано ограничение потребления натрия, такие как сердечная недостаточность, генерализованный отек, отек легких или эклампсия;
- Нарушения, при которых показано ограничение потребления кальция, например, саркоидоз;

Применение при беременности и в период грудного вскармливания

оврементисти.
Данные о применении декстрозы (глюкозы), натрия хлорида, калия хлорида, кальция хлорида, магния хлорида и натрия ацетата у беременных отсутствуют или ограничены (менее 300 исходов беременности).
Исследования репродуктивной токсичности на живогных недостаточны.
Применение препарата Нормофундин Г-5 при беременности и в период грудного вскармливания возможно

только в случае, если предполагаемая польза для матери превышает потенциальный риск для плода и

Необходимо соблюдать особую осторожность при введении растворов натрия хлорида и декстрозы (глюко-зы) беременным женщинам во время родов, особенно при применении в комбинации с окситоцином, в связи с риском развития гипонатриемии.

Период грудного вскармливания

Нет данных о возможности проникновения декстрозы (глюкозы), натрия хлорида, калия хлорида, кальция хлорида, магния хлорида, натрия ацетата или их метаболитов в грудное молоко. Поскольку все действующие вещества присутствуют в организме в естественном виде, никаких отрицатель-ных эффектов при применении в период грудного вскармливания не предполагается. Следовательно, возможно применение препарата в период грудного вскармливания по показаниям

Доза подбирается в соответствии с индивидуальными потребностями в углеводах, жидкости и электролитах. Перед началом и во время введения препарата может потребоваться контроль водно-электролитного баланса и содержания декстрозы (глюкозы) в сыворотке крови, особенно при лечении пациентов с повышенным неосмотическим высвобождением вазопрессина (синдром неадекватной секреции антидиуретиче-ского гормона), а также пациентов, получающих агонисты вазопрессина в связи с угрозой развития гипонат-

рисмии.

Контроль содержания натрия в сыворотке крови имеет особое значение при использовании физиолог ски гипотонических растворов. Нормофундин Г-5 приобретает свойства физиологически гипотоничес раствора после введения вследствие метаболизирования декстрозы (глюкозы) и ацетатов в организме.

Рекомендуемые дозы При поддерживающей инфузионной терапии суточная доза не должна превышать 40 мл/кг массы тела. Это соответствует 2 г декстрозы (глюкозы)/кг массы тела, 4 ммоль натрия/кг массы тела и 0,7 ммоль калия/кг В случае дополнительной потери жидкости (например, вызванной лихорадкой, диареей, рвотой и т.д.) она

в случае дополнительном потреть мидаости (например, вызванном и ликорадном, диаресм, рвотом и г.д.) она должна быть возмещена в соответствии с ее объемом и составом. В случае дегидратации может потребоваться доза выше 40 мл/кг массы тела/сутки. При расчете дозы следует руководствоваться степенью выраженности дегидратации и клиническим состоянием пациента.

Скорость ввесения
При поддерживающей инфузионной терапии скорость введения не должна превышать 100 мл/час.
При поддерживающей инфузионной терапии скорость введения составляет 5 мл/кг массы тепа/час, что соответствует 0,25 г декстрозы (глюкозы)/кг массы тепа/час и 0,09 ммоль калия/кг массы тепа/час. Максимальная частота капель должна составлять приблизительно 1,7 капли/кг массы тепа/час. Максимальная частота капель должна составлять приблизительно 1,7 капли/кг массы тепа/мин.
При лечении острой гипертонической дегидратации острая гипернатриемия должна быть скорректирована в течение 24 часов. В случае хронической гипернатриемии (> 24 часов) или гипернатриемии неизвестной продолжительности скорость коррекции не должна превышать 0,5 ммоль/л/час. Концентрации натрия в сыворотуте служение концентрации натрия в сыворотуте страму глему для и настим в сыворотуте концентрации натрия в сыворотуте приветих к номы в течение 84 часов. Симжение концентрации натрия в сыворотуте на превышать 1,5 мления в сыворотуте концентрации натрия в сыворотуте превышать 1,5 мление концентрации натрия в сыворотуте на превышать 1,5 мление концентрации на превышать 1,5 мление кон сыворотке крови следует привести к норме в течение 48 часов. Снижение концентрации натрия в сыворот-ке крови с более высокой скоростью может привести к развитию отека головного мозга.

Доза зависит от возраста, массы тела, клинического и физиологического (кислотно-основного равновесия) состояния пациента, а также от сопутствующей терапии, и должна определяться лечащим врачом

Максимальная суточная доза

Возраст	Дозы (мл/кг массы тела)
1-й день жизни	120
2-й день жизни	120
3-й день жизни	130
4-й день жизни	150
5-й день жизни	160
6-й день жизни	180
1-й месяц жизни	160
со 2-го месяца жизни	150
1–2 года	120
3–5 лет	100
6–12 лет	80
13-18 пет	70

При дополнительной потере жидкости (например, вызванной лихорадкой, диареей, рвотой и т.д.) она долж на быть возмещена в соответствии с ее объемом и составом.

В случае дегидратации может потребоваться превышение указанной выше дозы. При расчете дозы следует руководствоваться степенью выраженности дегидратации и клиническим состоянием пациента

В обычных условиях скорость введения не должна превышать следующих значений:

Масса тела	Максимальная скорость введения
0 – 10 кг	4 мл/кг массы тела/час
11 – 20 кг	(40 мл + 2 мл на каждый кг массы тела свыше 10 кг)/час
свыше 20 кг	(60 мл + 1 мл на каждый кг массы тела свыше 20 кг)/час

При лечении дегидратации максимальная скорость введения составляет 5 мл/кг массы тела/час, что соответствует 0,25 г декстрозы (глюкозы)/кг массы тела/час и 0,09 ммоль калия/кг массы тела/час. Максимальная частота падения капель должна составлять приблизительно 1,7 капли/кг массы тела/час. Максимальная частота падения капель должна составлять приблизительно 1,7 капли/кг массы тела/час. Максимальная частота падения капель должна быт составлять приблизительно 1,7 капли/кг массы тела/час. В случае выраженной гипертонической дегидратации (концентрация натрия в сыворотке крови ≥ 170 моль/л) регидратация должна быть проведена в течение 72 − 96 часов. Начальная скорость коррекции на должна превышать 10 − 12 ммоль/л в течение 24 часов (0,5 ммоль/л/час). Снижение концентрации натрия в сыворотке крови с более высокой скоростью может привести к развитию отека головного мозга, судорогам и необратимому повреждению головного мозга.





Schwarz 210x297 mm 365/12260936/1020 Lätus: 838 Russland Font size 6

Production site: LIFE; Gematek







Пожилые пациенты
Пожилым пациентам, как правило, требуются обычные дозы для взрослых, однако необходимо соблюдать осторожность у пожилых пациентов с сопутствующими заболеваниями, такими как сердечная и почечная недостаточность, часто наблюдаемыми в пожилом возрасте.

Пациенты с нарушением метаболизма декстрозы (глюкозы) При нарушении окислительного метаболизма декстрозы (глюкозы) (например, в ранне ■ ном или посттравматическом периоде, при гипоксии или функциональной недостаточности органов) следу ■ ет подбирать дозу таким образом, чтобы поддержать концентрацию декстрозы (глюкозы) в крови на близком к норме уровне.

Общие рекомендации по применению углеводов
При нормальном метаболизме общее количество вводимых углеводов не должно превышать 350 – 400 г в
сутки. При введениит каких доз декстроза (глокоза) полностью усваивается. Назначение более высоких доз
может обуславливать развитие неблагоприятных побочных реакций и приводить к жировой инфильтрации может, осуставливать развитие: песлагогіриятных гіосочных ресакций и приводить к жировой иНифиЛьтраций, печени. При состояниях нарушенного метаболизма, например, после обширных операций или травм, гипо-ксического стресса или органной недостаточности, суточная доза должна быть уменьшена до 200 – 300 г, что соответствует 3 г/кг массы тела/сутки. Подбор индивидуальных доз включает обязательный лабораторный регостатурный страна подостатурный под

мониторинг. Необходимо строго соблюдать следующие ограничения доз для взрослых: 0,25 г декстрозы (глюкозы)/кг массы тела/час и до 6 г/кг массы тела/сутки. Назначение растворов, содержащих углеводы, независимо от концентрации, всегда должно сопровождаться контролем уровня декстрозы (глюкозы) в крови, как при оперативном вмешательстве, так и при консервативном ведении больного. Для предотвра щения передозировки углеводов рекомендуется использование инфузионных насосов, особенно при использовании растворов с высокой концентрацией углеводов.

Общие рекомендации по применению жидкости и растворов электролитов

Оощие рекоменоации по применению жиокостпи и растпеворев электпролитов Доза 30 мп раствора/к тмассы тела/стки покрывает только физиологические потребности организма в жид-кости. У больных, перенесших операции, и пациентов в критических состояниях потребности в жидкости увеличиваются в связи с уменьшенной концентрационной функцией почек и повышенной экскрецией про-дуктов обмена, что приводит к необходимости увеличения потребления жидкости до примерно 40 мл/кг массы тела/сутки. Дополнительные потери (лихорадка, диарея, фистулы, рвота и т.д.) необходимо компенсировать еще более высоким введением жидкости, уровень которой устанавливается индивидуаль-но Фактический индивидиальный укловень потребности в жидкости опреледется последовательным монино. Фактический индивидуальный уровень потребности в жидкости определяется последовательным мони торингом клинико-лабораторных показателей (выделение мочи, осмолярность сыворотки и мочи, опреде

ление выдельемых веществ).
Основное замещение важнейших катионов натрия и калия составляет 1,5 – 3,0 ммоль/кг массы тела/сутки и
0,8 – 1,0 ммоль/кг массы тела/сутки соответственно. Фактические потребности при инфузионной терапии
определяются состоянием водно-электролитного баланса.

СИФИКАЦИЯ НЕЖЕЛЕГЕЛЕ (≥ 1/10) (≥ 1/100, < 1/10) (≥ 1/1000, < 1/100) (≥ 1/10000, < 1/1000) Нечастые Редкие

Очень редкие (< 1/10 000) Частота развития неизвестна (сведения о частоте развития в имеющихся данных отсутствуют)

Нарушения со стороны обмена веществ и питания.

Частота развития неизвестна: внутригоспитальная гипонатриеми

Нарушения со стороны нервной системы:

Частота развития неизвестна: гипонатриемическая энцефалопатия

Внутригоспитальная гипонатриемия может стать причиной необратимого повреждения мозга и летального исхода вследствие развития острой гипонатриемической энцефалопатии.

Общие расстройства и нарушения в месте введения:

Частота развития неизвестна: реакции в месте введения, включая боль в месте введения, раздражение вен, тромбофлебит и экстравазацию.

Передозировка

Передозировка препарата может повлечь за собой такие явления, как гипергидратация с увеличением тур-гора кожи, венозным застоем и развитием общих отеков с последующим развитием отека легких. Также могут наблюдаться нарушения метаболизма электролитов (гиперкалиемия, гипонатриемия), кислотно-основного баланса, а также гипергликемия.

Немедленное прекращение инфузии, назначение диуретиков, коррекция уровня электролитов и кислотно-основного состояния при постоянном мониторинге водно-электролитного баланса; при необходимости назначается инсулин.

Взаимодействие с другими лекарственными средствами
Из-за риска возникновения псевдоагглютинации запрещается использование одной и той же инфузионной системы для введения крови и препарата Нормофундин Г-5.
При добавлении других препаратов к данному раствору необходимо учитывать возможность возникновения несовместимости. Во избежание образования осадка Нормофундин Г-5 не должен смешиваться с лекарственными препаратами, содержащими оксалаты, фосфаты или карбонаты/гидрокарбонаты.

Лекарственные препараты, взаимодействующие с калием Калийсберегающие диуретики, ингибиторы АПФ, нестероидные противовоспалительные препараты, циклоспорин, такролимус и суксаметоний могут повышать концентрацию калия в сыворотке крови. Одно-временное введение данных препаратов с калийсодержащими растворами может приводить к выраженной гиперкалиемии, которая, в свою очередь, может вызвать сердечную аритмию. Введение калия может снизить терапевтический эффект сердечных гликозидов

Лекарственные препараты, вызывающие задержку натрия

Одновременное применение с препаратами, вызывающими задержку натрия (например, кортикостероида ми, нестероидными противовоспалительными препаратами) может приводить к развитию отеков.

Лекарственные препараты, взаимодействующие с кальцием
Введение кальция может усиливать инотропный и токсический эффект сердечных гликозидов. У пациентов, получающих сердечные гликозиды, кальций может вызывать сердечную аритмию, особенно при внутривенном вредением.

Тиазидные диуретики и витамин D могут усиливать всасывание кальция в по

Лекарственные препараты, оказывающие влияние на метаболизм декстрозы (глюкозы)

Следует учитывать взаимодействие с лекарственными препаратами, оказывающими влияние на метаболизм декстрозы (глюкозы), например, с кортикостероидами.

Взаимодействие, связанное с присутствием магния
При совместном применении с магнием сердечные гликозиды увеличивают риск развития нарушений проводимости и атриовентрикулярной блокады.

Лекарственные препараты, усиливающие действие вазопрессина

лекарственные препаратыв, усыпивающие оеиспные вазопрессыми Карбамазелин, винкристин, селективные ингибиторы обратного захвата серотонина, ифосфамид, нейролептики стимулируют высвобождение вазопрессина, в результате чего происходит уменьшение выделения воды, не содержащей электролиты, через почки, что приводит к увеличнению воды в организме. Тем самым увеличивается риск развития внутригоспитальной типонатриемии, являющейся результатом несоответствующим образом проводимого лечения растворами для внутривенной инфузии.

Нестероидные противовоспалительные средства (НПВС) усиливают антидиуретическое действие вазопрес-

сина, блокируя синтез простагландина Е2 в почках, снижают почечный кровоток, что вызывает увеличение

Десмопрессин, окситоцин, терлипрессин, являясь аналогами вазопрессина, усиливают его действие. Диуретики и антиэпилептические препараты, такие как окскарбазепин, повышают риск развития гипонат риеммии

Особые указания

Осоове указания
Клинический мониторинг должен включать контроль концентрации декстрозы (глюкозы) и электролитов в сыворотке крови, а также водного баланса и кислотно-основного равновесия.
Следует особенно осторожно вводить Нормофундин Г-5 при повышенной концентрации ацетатов или нару-

шении их метаболизма, возникающем, например, при тяжелой печеночной недостаточности

При наличии артериальной гипертензии назначение натрия хлорида и объема жидкости должно прово диться индивидуально.

им сердечные гликозиды, следует с осторожностью вводить растворы, содерж

Из-за присутствия кальция необходимо исключить возможность экстравазального проникновения раствора во время внутривенной инфузии.

Необходимо с осторожностью применять препарат при состояниях, связанных с повышением содержания в

Из-за риска возникновения псевдоагглютинации запрещается использование одной и той же инфузионной

Из-за риска возникновения псевдоагглютинации запрещается использование однои и тои же инфузионнои системы для введения крови и растворов, содержащих декстрозу (глюкозу).

При послеоперационном, посттравматическом и прочих нарушениях толерантности к (декстрозе) глюкозе препарат рекомендуется вводить только при проведении соответствующего мониторинга концентрации декстрозы (глюкозы) в крови. Нормофундин Г-5 показан при клинических состояниях, в которых часто возникают нарушения утилизации декстрозы (глюкозы), поэтому может потребоваться введение инсулина. Во избежание развития отека головного мозга у пациентов с хронической гипернатагриемией концентрация

во изоежание развития отека головного мозга у пациентов с хроническои гипернатриемиеи концентрация натрия в сыворотке крови должна снижаться со скоростью не выше 0,5 ммоль/л/час. Нормофундин Г-5 «in vitro» является слабым гипертоническим раствором, так как его теоретическая осмо-лярность составляет 530 мОсм/л, при этом на декстрозу (глюкозу) приходится 278 мОсм/л. Однако после внутривенного введения раствора (декстроза) гликокоз быстро метаболизируется в клетках, что приводит к значительному снижению осмолярности раствора. Таким образом, Нормофундин Г-5 "in vivo" действует как

Неконтролируемая внутривенная инфузия данного препарата может вызвать изменения электролитного баланса, в первую очередь – развитие гипонатриемии. Выраженность изменений зависит от объема и скорости инфузии препарата, а также от состояния пациента и способности организма метаболизировать декс-

ипонатриемия

Упациентов с говышенным неосмотическим высвобождением вазопрессина (например, в остром периоде заболевания, при болях, в постоперационном периоде, при инфекциях, ожогах и заболеваниях ЦНС), у паци-ентов с заболеваниями сердца, печени, почек, а также у пациентов, получающих агонисты вазопрессина воз-можно развитие острой гипонатриемии при использовании гипотонических растворов. Острая гипонатриемия может способствовать развитию острой гипонатриемической энцефалопатии (отек мозга), для которой характерны головная боль, тошнота, судорожные припадки, соливость и рвога. У паци-

ентов с отеком головного мозга возможно развитие серьезного необратимого повреждения мозга, опасно-

70 детей, женщин репродуктивного возраста и пациентов с церебральными нарушениями (например, такими как менингит, внутричерепное кровотечение, сотрясение головного мозга) имеется повышенный риск развития серьезного и опасного для жизни отека головного мозга вследствие острой гипонатриемии.

Риск развития гипогликемии или гипергликемии у новорожденных и недоношенных детей с низкой массой тела при рождении повышен. Чтобы избежать развития стойких нежелательных реакций во время введения растворов, содержащих декстрозу (глюкозу), необходим тщательный мониторинг концентрации декстрозы

<u>пложнове поциситию</u>

По причине повышенной вероятности развития сердечной и почечной недостаточности пожилые пациенты должны находиться во время лечения под постоянным контролем, а дозу необходимо тщательно подбирать во избежание развития нарушений со стороны сердечно-сосудистой системы и почек, вызванных гиперво-

Перед смешиванием препарата Нормофундин Г-5 с другими препаратами необходимо подтвердить их

Совместимость.
С точки зрения микробиологической безопасности после добавления других препаратов Нормофундин Г-5
должен быть использован немедленно. Если препарат не использован немедленно, ответственность за
сроки и условия хранения препарата несет персонал, применяющий препарат.

Раствор использовать только если он прозрачен, не содержит видимых механических включений, бутылка (флакон) и фольга не повреждены. Бутылка (флакон) для одноразового использования. Оставшиеся неиспользованными объемы препарата подлежат уничтожению.

Влияние на способность управлять транспортными средствами, механизмами Нормофундин Г-5 не оказывает влияния на способность управлять транспортными средствами, механизма-

Форма выпуска Раствор для инфузий.

В случае производства на Б. Браун Мельзунген АГ, Германия: По 500 мл или 1000 мл в бутылки из полиэтилена без добавок, соответствующего требованиям Европейской Фармакопеи к полиэтилену для парентеральных препаратов. Бутылка имеет самоспадающийся корпус и кольцо подвеса. На бутылку наварен полиэтиленовый колпачок с двумя отдельными стерильными портами в верхней части, под которыми находится резиновый диск; каждый из портов по отдельности опечатан фольв верхнеи части, под которыми находится резиновым диск, каждым из портов по годельности отвечата фоль-гой. Коппачок бутьлики совместим с двуксторонней канколей для смешмвания растворов «Экофлак Микс». 10 бутылок по 500 мл или по 1000 мл с соответствующим количеством инструкций по медицинскому приме-нению лекарственного препарата в картонной коробке (для стационаров). 1 бутылка по 500 мл или по 1000 мл с инструкцией по медицинскому применению лекарственного препара-та в картонной пачке.

В случае производства на ООО «Гематек», Россия:
По 250 мл или 500 мл во флаконы из полиэтилена без добавок, изготовленные из гранулята полиэтилена низкой плотности производства компании Баселл Сэйлэ энд Маркетинг Компани Б.В., Нидерланды, компании
Инеос Сэйлэ Белджем Н.В., Бельгия по технологии «выдувание-наполнение-герметизация», соответствующего требованиям Европейской Фармакопеи к полиэтилену для парентеральных препаратов. Флаконы имеют то треоованиям свропейской и армакопей к полиэтилену для парентеральных препаратов. Флаконы миеют два типа. Тип А – флакон с самоспадающимся корпусом, кольцом подвеса и с ошкалой объемов на боковой поверхности, сформованной в процессе изготовления флаконов (для 250 мл. и 500 мл.). Тип Б – флакон с самоспадающимся корпусом, кольцом подвеса и без шкалы объемов (для 250 мл.). На флаконы наварены полиэтиленовые колпачки одного из двух типов. Тип I – полиэтиленовый колпачок с двумя отдельными стерильными портами в верхней части, под которыми находится резиновый диск; каждый из портов по отдельности опечатан фольгой. Колпачок флакона совместим с двухсторонней канюлей для смешивания растворов «Экофлак Микс». Тип II – полиэтиленовый колпачок с одним портом в верхней части, под которым находитея резиновый диск и с кольцом контроля первого оскрытия ся резиновый диск, и с кольцом контроля первого вскрытия.

10 или 15 флаконов по 250 мл или 10 флаконов по 500 мл с соответствующим количеством инструкций по медицинскому применению лекарственного препарата в картонной коробке (для стационаров).

Условия хранения

При температуре не выше 25 °C Хранить в местах, недоступных для детей.

Срок годности

Не применять по истечении срока годности, указанного на упаковке. Условия отпуска

Отпускают по рецепту

Для стационаров.

Владелец регистрационного удостоверения Б. Браун Мельзунген АГ, Карл-Браун-Штрассе 1, 34212, Мельзунген, Германия.

1. Б. Браун Мельзунген АГ, Ам Шверцельсхоф 1, 34212, Мельзунген, Германия 2. ООО «Гематек», Россия, 170000, г. Тверь, ул. Сердюковская, д. 1.

Организация, уполномоченная принимать претензии от потребителей в РФ В случае производства на Б. Браун Мельзунген АГ. Германия: ООО «Б.Браун Медикал», 191040, Санкт-Петербург, ул. Пушкинская, д. 10. Тел./факс: (812) 320-40-04.

<u>В спучае производства на ООО «Гематек», Россия:</u>
ООО «Гематек», Россия, 170000, г. Тверь, ул. Сердюковская, д. 1.
Тел. (4822) 48-12-60.



B. Braun Melsungen AG 34212 Melsungen



Schwarz 210x297 mm 365/12260936/1020 Lätus: 838 Russland Font size 6

Production site: LIFE; Gematek

