BIJSLUITER: INFORMATIE VOOR DE GEBRUIKER

Aqua ad Iniectabilia B. Braun, oplosmiddel voor parenteraal gebruik

Water voor injecties

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

- 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 veel 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 uw klacht niet minder, of wordt hij zelfs erger? Neem dan contact op met uw arts.

Inhoud van deze bijsluiter

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

1. WAT IS AQUA AD INIECTABILIA B. BRAUN EN WAARVOOR WORDT HET GEBRUIKT?

Aqua ad Iniectabilia B. Braun is steriel water voor injecties.

Dit wordt gebruikt bij het oplossen of verdunnen van geneesmiddelen die in uw ader zullen worden toegediend (parenteraal gebruik).

2. WANNEER MAG U AQUA AD INIECTABILIA B. BRAUN NIET GEBRUIKEN OF MOET U ER EXTRA VOORZICHTIG MEE ZIJN?

Wanneer mag u Aqua ad Iniectabilia B. Braun niet gebruiken?

Er zijn geen bekende situaties waarin Aqua ad Iniectabilia B. Braun niet mag worden gebruikt.

Wanneer moet u extra voorzichtig zijn met Aqua ad Iniectabilia B. Braun?

Aqua ad Iniectabilia B. Braun mag alleen worden toegediend in de vorm van kant-en-klare geneesmiddelen.

Gebruikt u nog andere geneesmiddelen?

Er zijn geen bekende interacties met andere geneesmiddelen.

Waarop moet u letten met eten en drinken?

Er zijn geen bekende interacties met eten en drinken.

Zwangerschap, borstvoeding en vruchtbaarheid

Zwangerschap

Aqua ad Iniectabilia B. Braun kan worden gebruikt tijdens de zwangerschap.

Borstvoeding

Aqua ad Iniectabilia B. Braun kan worden gebruikt tijdens de borstvoeding.

Vruchtbaarheid

Er zijn geen gegevens beschikbaar.

Rijvaardigheid en het gebruik van machines

Aqua ad Iniectabilia B. Braun heeft geen invloed op de rijvaardigheid en het vermogen machines te bedienen.

3. HOE GEBRUIKT U AQUA AD INIECTABILIA B. BRAUN?

Dit geneesmiddel wordt aan u toegediend door een arts of een andere beroepsbeoefenaar in de gezondheidszorg.

De dosering van Aqua ad Iniectabilia B. Braun en de duur van de toediening zijn conform de instructies met betrekking tot het geneesmiddel dat moet worden opgelost/verdund.

Heeft u te veel van Aqua ad Iniectabilia B. Braun gebruikt?

Als Aqua ad Iniectabilia B. Braun als zodanig per ongeluk intraveneus is toegediend, dan moeten verstoringen in de water- en elektrolytenbalans worden gecorrigeerd. Dit zal gebeuren in overeenstemming met het type en de grootte van de verstoring.

Als een aanzienlijke hemolyse (afbraak van rode bloedcellen) optreedt, dan moeten onmiddellijk intensivecaremaatregelen worden gestart.

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

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

4. MOGELIJKE BIJWERKINGEN

Zoals elk geneesmiddel kan ook dit geneesmiddel bijwerkingen hebben, al krijgt niet iedereen daarmee te maken.

Er zijn geen bekende bijwerkingen.

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 - Website: www.fagg.be Door bijwerkingen te melden, kunt u ons helpen meer informatie te verkrijgen over de veiligheid van dit geneesmiddel.

5. HOE BEWAART U AQUA AD INIECTABILIA B. BRAUN?

Buiten het zicht en bereik van kinderen houden.

Gebruik dit geneesmiddel niet meer na de uiterste houdbaarheidsdatum. Die is te vinden op de verpakkingseenheid en de buitenverpakking na "EXP". Daar staat een maand en een jaar. De laatste dag van die maand is de uiterste houdbaarheidsdatum.

Voor dit geneesmiddel zijn er geen speciale bewaarcondities.

Alleen te gebruiken als de verpakkingseenheid niet beschadigd is en de vloeistof helder en kleurloos is.

Uitsluitend voor eenmalig gebruik. Verwijder ongebruikte inhoud na gebruik.

6. INHOUD VAN DE VERPAKKING EN OVERIGE INFORMATIE

Welke stoffen zitten er in Aqua ad Iniectabilia B. Braun?

100 ml Aqua ad Iniectabilia B. Braun bevat

Water voor injecties 100 ml

Hoe ziet Aqua ad Iniectabilia B. Braun eruit en hoeveel zit er in een verpakking?

Aqua ad Iniectabilia B. Braun is een oplosmiddel voor parenteraal gebruik: het wordt gebruikt voor het oplossen of verdunnen van geneesmiddelen die bij u in de ader moeten worden toegediend.

Het is een heldere, kleurloze vloeistof.

Het is verkrijgbaar in:

• Glazen injectiefles, inhoud: 100 ml

• Glazen injectiefles, inhoud: 50 ml geleverd in verpakkingen van 20 x 50 ml

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

Braun Melsungen AG Carl-Braun-Straße 1 34212 Melsungen, Duitsland Tel.: +49/5661/71-0

Fax: +49/5661/71-4567

Registratienummers:

Aqua ad Iniectabilia B. Braun, 1 x 100 ml: BE119646 Aqua ad Iniectabilia B. Braun, 20 x 50 ml: BE126856

Afleveringswijze

Vrije aflevering.

Deze bijsluiter is voor het laatst goedgekeurd in 11/2015. Deze bijsluiter is voor het laatst herzien in 08/2015.

De volgende informatie is alleen bestemd voor artsen of andere beroepsbeoefenaren in de gezondheidszorg:

Wees er bij het oplossen van verschillende geneesmiddelen in dezelfde oplossing zeker van dat mogelijke interacties in aanmerking worden genomen. Na de bereiding van het kant-en-klare geneesmiddel

Vanuit een microbiologisch oogpunt moeten de kant-en-klare preparaten onmiddellijk worden gebruikt. Indien niet onmiddellijk gebruikt, zijn de bewaartijden en -omstandigheden voorafgaand aan gebruik de verantwoordelijkheid van de gebruiker en deze zouden normaliter niet langer dan 24 uur bij 2 tot 8 ° C moeten zijn, tenzij verdunning heeft plaatsgevonden onder gecontroleerde en gevalideerde aseptische omstandigheden.

Voor de bereiding van parenterale oplossingen dienen de gebruikelijke hygiënische voorzorgsmaatregelen om steriliteit te handhaven in acht te worden genomen.