

Gebrauchsinformation: Information für Anwender

Aqua ad Iniectionabilia B. Braun, Lösungsmittel für parenterale Anwendung

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

1. WAS IST AQUA AD INIECTIONABILIA B. BRAUN UND WOFÜR WIRD ES ANGEWENDET?

Aqua ad Iniectionabilia B. Braun ist steriles Wasser zur Injektion.

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 AQUA AD INIECTIONABILIA B. BRAUN BEACHTEN?

Aqua ad Iniectionabilia B. Braun darf nicht angewendet werden,

Es sind keine Situationen bekannt, in denen Aqua ad Iniectionabilia B. Braun nicht angewendet werden darf.

Warnhinweise und Vorsichtsmaßnahmen

Aqua ad Iniectionabilia B. Braun darf nur in der Form gebrauchsfertiger Arzneimittel verabreicht werden.

Anwendung von Aqua ad Iniectionabilia B. Braun mit anderen Arzneimitteln

Wechselwirkungen mit anderen Medikamenten sind nicht bekannt.

Anwendung von Aqua ad Iniectionabilia B. Braun zusammen mit Nahrungsmitteln und Getränken

Wechselwirkungen mit Nahrungsmitteln und Getränken sind nicht bekannt.

Schwangerschaft, Stillzeit und Gebärfähigkeit

Schwangerschaft

Aqua ad Iniectionabilia B. Braun kann in der Schwangerschaft angewendet werden.

Stillzeit

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

Gebärfähigkeit

Es liegen keine Daten vor.

Verkehrstüchtigkeit und Fähigkeit zum Bedienen von Maschinen

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

3. WIE IST AQUA AD INIECTABILIA B. BRAUN ANZUWENDEN?

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

Für die Dosierung von 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 Aqua ad Iniectabilia B. Braun angewendet haben, als Sie sollten

Wenn 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 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 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 Aqua ad Iniectiones B. Braun enthält

100 ml Aqua ad Iniectiones B. Braun enthält:
Wasser zur Injektion 100 ml

Wie Aqua ad Iniectiones B. Braun aussieht und Inhalt der Packung

Aqua ad Iniectiones B. Braun ist ein Lösungsmittel für die parenterale Anwendung. 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:

- Durchstechglasflasche, Inhalt: 100 ml
- Durchstechglasflasche, Inhalt: 50 ml, geliefert in Packungen von 20 x 50 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:

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

Art der Abgabe

Freie Abgabe

Diese Packungsbeilage wurde zuletzt überarbeitet im 08/2015.

Diese Packungsbeilage wurde zuletzt genehmigt im 11/2015.

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.