

HETTEGLASS INJEKSJONSVÆSKER B. BRAUN

PRODUKTEGENSKAPER



- Hetteglass B. Braun
- Materiale glass Ph. Eur. Glass, class I + II
- Propp produsert av halogenbutyl, og er fri for lateks, PVC og mykgjører
- Injeksjonspropp er ikke steril, og må desinfiseres før bruk. Dekselet er en støvbeskyttelse.
- Alle hetteglass er overfylt med ≥ 101 % av nominelt volum (Ph.Eur.)
- Sterilt vann til injeksjon er renset, destillert, sterilt og fritt for endogener

	ANGITT VOLUM	OVERFYLLING
10 ml	10	10,1
20 ml	20	20,2
50 ml	50	50,5
100 ml	100	101

F Natriumklorid B. Braun

Oppløsnings- og fortynningsvæsker.

ATC-nr.: V07A B-

OPPLØSNINGSVÆSKE TIL PARENTERAL BRUK 9 mg/ml: 1 ml inneh.: Natriumklorid 9 mg og vann til injeksjonsvæsker. Elektrolyttinnh.: 0,154 mmol Na⁺ og 0,154 mmol Cl⁻. **Indikasjoner:** Oppløsnings- eller fortynningsmiddel ved tilberedning av injeksjonsvæsker. **Dosering:** Avhenger av situasjonen. **Kontraindikasjoner:** Hypernatremi, hyperkloremi. **Forsiktighetsregler:** Kontroll av serumionogram, vannbalanse og syre-basenivå er nødvendig. Må brukes med forsiktighet ved hypokalemi, metabolske acidoser, natriumretensjon eller sykdommer som krever restriktivt natriuminntak, f.eks. ved hjertesvikt, ødem, inkl. generalisert ødem og lungeødem, hypertensjon, eklampsi og alvorlig nyresvikt. **Interaksjoner:** Økt natrium- og kloridretensjon kan forekomme ved behandling med kortikosteroider eller ACTH. Forsiktighet må utvises ved samtidig bruk. **Graviditet/Amning:** Forårsaker ikke reproduksjonstoksiske effekter. Kan brukes under amning. **Bivirkninger:** For rask injeksjon av høye konsentrasjoner kan gi akutt overbelastning av sirkulasjonen, osmotisk diurese, hyperkloremisk acidose og diaré. Hypernatremi og hyperkloremi kan forekomme. Fare for overbelastning av sirkulasjon ved hjerte- og nyresvikt. Perivenøs administrering av oppløsninger med høye konsentrasjoner kan medføre irritasjon og inflammasjon i veneveggen. Helsepersonell oppfordres til å melde enhver mistenkt bivirkning. Dette gjøres via meldeskjema som finnes på nettsiden til Statens legemiddelverk: www.legemiddelverket.no/meldeskjema. **Overdosering/Forgiftning:** *Symptomer:* Hyperhydrering, hypernatremi, hyperkloremi, hyperosmolaritet og metabolsk acidose. *Behandling:* Tilførsel av diuretika med kontinuerlig oppfølging av elektrolyttbalansen, korrigering av elektrolyttforstyrrelser og endringer i syre-basebalansen. **Egenskaper:** Isoton natriumkloridoppløsning. **Oppbevaring og holdbarhet:** Må brukes innen 1 døgn etter anbrudd. Plastampulle som er anbrutt må brukes umiddelbart. Hetteglass 10 ml og 20 ml: Oppbevares ved høyst 25 °C. **Andre opplysninger:** Uforlikeligheter kan oppstå ved sammenblanding med andre legemidler. **Pakninger:** Hetteglass: 20 x 10 ml, 20 x 20 ml, 20 x 50 ml, 20 x 100 ml. Plastampulle: 20 x 5 ml, 20 x 10 ml, 20 x 20 ml. **Refusjon:** *Refusjonsberettiget bruk:* Til oppløsning/fortynning av legemiddel til injeksjon/infusjon som er forskrevet på blå resept.

Refusjonskode:

ICPC		Vilkår nr
-53	Kvalme, forstoppelse eller diaré ved kreftsykdom	177
-90	Palliativ behandling i livets slutfase	177
-91	Oppløsnings-/fortynningsvæsker, hjelpestoffer og tilleggslegemidler	177
B90	HIV-sykdom/AIDS	177
B99	Blod/lymfe/milt sykdom IKA	177

ICD		Vilkår nr
-53	Kvalme, forstoppelse eller diaré ved kreftsykdom	177
-90	Palliativ behandling i livets slutfase	177
-91	Oppløsnings-/fortynningsvæsker, hjelpestoffer og tilleggslegemidler	177
B20	Hiv-sykdom med infeks.sykdom og parasittsykdommer som følge	177
B21	Hiv-sykdom med ondartede svulster som følge	177
B22	Hiv-sykdom med andre spesifiserte sykdommer som følge	177
B23	Hiv-sykdom med andre tilstander som følge	177
B24	Uspesifisert humant immunsviktvirus-sykdom (hiv-sykdom)	177
D80	Immunsvikt med overveiende antistoffmangel	177
D81	Kombinert immunsvikt	177
D82	Immunsvikt forbundet med andre større defekter	177
D83	Vanlig variabel immunsvikt	177
D84	Annen immunsvikt	177
Z21	Symptomfri bærer av humant immunsviktvirus [hiv]	177

Vilkår:

177: Refusjon ytes kun ved bruk sammen med et legemiddel forskrevet på blå resept for å gjøre dette bruksferdig.

Basert på preparatomtale godkjent 27.10.2019.
For fullstendig preparatomtale, se www.legemiddelsok.no.

F Sterilt vann B. Braun

Oppløsnings- og fortynningsvæsker.

ATC-nr.: V07A B-

OPPLØSNINGSVÆSKE TIL PARENTERAL BRUK: Vann til injeksjonsvæsker. **Indikasjoner:** Tilberedning og fortynning av parenterale legemidler. **Dosering:** Dosering og behandlingsvarighet bestemmes av retningslinjene for legemidlet som skal løses opp eller fortynnes. **Tilberedning/Håndtering:** Til engangsbruk. Bruk kun klar, fargeløs oppløsning fra uskadet beholder. Etter bruk skal beholder og ubrukt innhold kastes. **Administrering:** Avhenger av retningslinjene for legemidlet som skal løses opp/fortynnes. **Forsiktighetsregler:** Skal ikke brukes alene til i.v. administrering. **Graviditet/Amming:** Kan brukes under graviditet og amming. **Bivirkninger:** Ingen kjente ved bruk iht. godkjente retningslinjer. Helsepersonell oppfordres til å melde enhver mistenkt bivirkning. Dette gjøres via meldeskjema som finnes på nettsiden til Statens legemiddelverk: www.legemiddelverket.no/meldeskjema. **Oppbevaring og holdbarhet:** Brukes umiddelbart etter anbrudd. Etter tilsetning av andre legemidler, er lagringstid/betingelser før bruk brukerens ansvar. Se retningslinjer for legemidlet som skal løses opp eller fortynnes. **Pakninger:** Ecoflac plus polyetylenbeholder: 20 x 50 ml, 20 x 100 ml. Hetteglass: 20 x 20 ml, 20 x 50 ml, 20 x 100 ml. Plastampulle: 20 x 5 ml, 20 x 10 ml, 20 x 20 ml. **Refusjon: Refusjonsberettiget bruk:** Til oppløsning/fortynning av legemiddel til injeksjon/infusjon som er forskrevet på blå resept.

Refusjonskode:

ICPC		Vilkår nr
-53	Kvalme, forstoppelse eller diaré ved kreftsykdom	177
-90	Palliativ behandling i livets sluttfase	177
-91	Oppløsnings-/fortynningsvæsker, hjelpestoffer og tilleggslegemidler	177
B90	HIV-sykdom/AIDS	177
B99	Blod/lymfe/milt sykdom IKA	177

ICD		Vilkår nr
-53	Kvalme, forstoppelse eller diaré ved kreftsykdom	177
-90	Palliativ behandling i livets sluttfase	177
-91	Oppløsnings-/fortynningsvæsker, hjelpestoffer og tilleggslegemidler	177
B20	Hiv-sykdom med infeks.sykdom og parasittsykdommer som følge	177
B21	Hiv-sykdom med ondartede svulster som følge	177
B22	Hiv-sykdom med andre spesifiserte sykdommer som følge	177
B23	Hiv-sykdom med andre tilstander som følge	177
B24	Uspesifisert humant immunsviktvirus-sykdom (hiv-sykdom)	177
D80	Immunsvikt med overveiende antistoffmangel	177
D81	Kombinert immunsvikt	177
D82	Immunsvikt forbundet med andre større defekter	177
D83	Vanlig variabel immunsvikt	177
D84	Annen immunsvikt	177
Z21	Symptomfri bærer av humant immunsviktvirus [hiv]	177

Vilkår:

177: Refusjon ytes kun ved bruk sammen med et legemiddel forskrevet på blå resept for å gjøre dette bruksferdig.

Basert på preparatomtale godkjent 27.10.2019.
For fullstendig preparatomtale, se www.legemiddelsok.no.

B. Braun Medical AS | Kjernåsveien 13 B | 3142 Vestskogen | Norge
Tlf. 33 35 18 00 | www.bbraun.no | E-post: kundeservice.no@bbraun.com