

## **Pakkausseloste: Tietoa käyttäjälle**

### **Steriili vesi Baxter Viaflo, liuotin parenteraaliseen käyttöön**

**Lue tämä pakkausseloste huolellisesti, ennen kuin aloitat lääkkeen käyttämisen, sillä se sisältää sinulle tärkeitä tietoja.**

- Säilytä tämä pakkausseloste. Voit tarvita sitä myöhemmin.
- Jos sinulla on kysytävää, käännny lääkärin, apteekkienkilökunnan tai sairaanhoitajan puoleen.
- Jos havaitset haittavaikutuksia, käännny lääkärin, apteekkienkilökunnan tai sairaanhoitajan puoleen. Tämä koskee myös sellaisia mahdollisia haittavaikutuksia, joite ei ole mainittu tässä pakkausselosteessa. Ks. kohta 4.

#### **Tässä pakkausselosteessa kerrotaan**

1. Mitä Steriili vesi Baxter Viaflo on ja mihin sitä käytetään
2. Mitä sinun on tiedettävä, ennen kuin käytät Steriili vesi Baxter Viafloo
3. Miten Steriili vesi Baxter Viafloo käytetään
4. Mahdolliset haittavaikutukset
5. Steriili vesi Baxter Viafloo säilyttäminen
6. Pakkauksen sisältö ja muuta tietoa

#### **1. Mitä Steriili vesi Baxter Viaflo on ja mihin sitä käytetään**

Steriili vesi Baxter Viaflo on puhdasta steriiliä vettä. Sitä käytetään muiden lääkkeiden laimennukseen ennen käyttöä. Esimerkiksi lääkkeiden antoon:

- injektioina
- infuusiona (hidas injektio) laskimoon, kutsutaan myös tiputukseksi.

#### **2. Mitä sinun on tiedettävä, ennen kuin käytät Steriili vesi Baxter Viafloo**

**Steriili vesi Baxter Viafloo EI saa antaa sellaisenaan.** Jos sitä injisoidaan verenkiertoon sellaisenaan, se voi johtaa punasolujen turpoamiseen ja hajoamiseen (hemolyysi), sillä Steriili vesi Baxter Viafolla ei ole samaa väkevyyttä kuin verellä.

Emnen kuin saat Steriili vesi Baxter Viaflo-valmistetta, hoitohenkilökunta lisää aina siihen yhtä tai useampaa lääkettä.

Lue Steriili vesi Baxter Viafloon lisätyn tai lisättyjen lääkkeiden pakkausseloste.

#### **Varoitukset ja varotoimet**

Steriili vesi Baxter Viafloo ei saa käyttää sellaisenaan. Ennen kuin käytät Steriili vesi Baxter Viafloo:

- liuokseen pitää aina sekoittaa yhtä tai useampaa lääkettä
- hoitohenkilökunta varmistaa, että seoksella on samankaltaiset ominaisuudet kuin veresi (isotoninen). Riippuen annettavan lääkkeen laadusta, tämä tarkoittaa, että:
  - lääkkeen on liuettava Steriili vesi Baxter Viafloon
  - toisia aineita tulee lisätä Steriili vesi Baxter Viafloon ja lääkkeen seokseen ennen käyttöä.

Jos annetaan isoja määriä hypotonista Steriili vesi Baxter Viafloa (liuosta, joka ei ole yhtä konsentroitunutta kuin veresi), kasvaa riski saada hemolyysi.

Hemolyysia (veren punasolujen hajoamista) voi esiintyä, jos saat Steriili vesi Baxter Viafloa. Punasolujen vaurioitumisen seurauksena vapautunut hemoglobiini voi aiheuttaa joillakin potilailla munuaisten vajaatoiminnan.

Jottei näin pääsisi käymään, lääkäri ottaa verinäytteen ja määrittää veren elektrolyytit (ionitasapainon) elimistössä.

Lääkäri tarkistaa ennen Steriili vesi Baxter Vialloon sekoitettujen lääkkeiden antamista, että:

- lääkkeet ovat stabilleja Steriili vesi Baxter Viallossa
- lääkkeet eivät vaikuta toisiinsa.

### **Muut lääkevalmisteet ja Steriili vesi Baxter Viaflo**

Kerro lääkärille tai apteekkienhankilökunnalle, jos parhaillaan käytät, olet äskettäin käyttänyt tai saatat käyttää muita lääkkeitä.

Lääkkeet, joita käytät Steriili vesi Baxter Vialloon sekoitettuna, voivat vaikuttaa toisiinsa.

### **Steriili vesi Baxter Viaflo ruuan, juoman ja alkoholin kanssa**

Kysy lääkäristä neuvoa, mitä voit syödä ja juoda.

### **Raskaus, imetyks ja hedelmällisyys**

Jos olet raskaana tai imetät, epäilet olevasi raskaana tai jos suunnittelet lapsen hankkimista, kysy lääkäristä tai apteekista neuvoa ennen tämän lääkkeen käyttöä.

Käyttämäsi lääkkeet sekä Steriili vesi Baxter Vialloon sekoitetut lääkkeet vaikuttavat siihen, aiheutuuko hoidon aikana riskejä syntymättömälle lapselle tai raskaudelle tai lapselle imetyksen aikana.

Lääkäri voi neuvoa tarkemmin tiettyihin lääkkeisiin liittyvissä riskeissä.

Lääkäri antaa lääkeitä raskauden tai imetyksen aikana vain jos se on välttämätöntä.

### **Ajaminen ja koneiden käyttö**

Steriili vesi Baxter Viaflo ei vaikuta kykyyn ajaa tai käyttää koneita.

Ajokyky ja koneiden käyttökyky riippuvat Steriili vesi Baxter Vialloon lisättyjen lääkkeiden laadusta. Lääkäri voi auttaa tässä.

## **3. Miten Steriili vesi Baxter Viafloa käytetään**

Hoitaja tai lääkäri antaa potilaalle Steriili vesi Baxter Viafлон.

Lääkäri määräää, kuinka paljon, kuinka usein ja miten sitä annetaan. Tämä riippuu siitä mitä lääkettä tai lääkeitä annetaan Steriili vesi Baxter Viafлон kanssa. Lääkäri tekee arvion myös voinnin, hoidon syyn ja muiden tarvittavien hoitojen perusteella.

**Sterili vesi Baxter Viafloa EI saa käyttää, jos liuoksessa näkyy hiukkasia tai jos pakkaus on vahingoittunut.**

**Jos saat enemmän Sterili vesi Baxter Viafloa kuin sinun pitäisi**

Jos saat enemmän Sterili vesi Baxter Viafloa kuin pitäisi (yliannostus), tämä voi johtaa hemolyysiin. Hemolyysisä veren punasolut turpoavat vedestä ja hajoavat.

Sterili vesi Baxter Viafloon sekoitetut lääkkeet voivat myös aiheuttaa oireita, jos niitä annostellaan liian suuria määriä (yli-infusio). Yliannostuksen oireet riippuvat siitä, mitä lääkkeitä Sterili vesi Baxter Viafloon on sekoitettu.

Jos sinulle vahingossa annetaan yliannostus, hoito keskeytetään ja saat oireenmukaista hoitoa.

Lue Sterili vesi Baxter Viafloon lisättyjen lääkkeiden pakkausselosteesta kohta mahdollisen yliannostelun oireista.

Jos sinulla on kysymyksiä tämän lääkkeen käytöstä, kysy lääkäriltä.

**4. Mahdolliset haittavaikutukset**

Kuten kaikki lääkkeet, tämäkin lääke voi aiheuttaa haittavaikutuksia. Kaikki eivät kuitenkaan niitä saa.

Punasolut voivat hajota (hemolyysi), jos:

- Sterili vesi Baxter Viatlo annetaan laskimoon sellaisenaan
- Sterili vesi Baxter Viafloa on käytetty sellaisten injektio- tai infusio liuosten valmistamiseen, joilla ei ole samanlaista ominaisuutta kuin verelläsi (isotonisuus).

Valmisteeseen lisätty lääke voi myös aiheuttaa haittavaikutuksia. Nämä haittavaikutukset riippuvat lisätystä lääkkeestä. Lue lisättyjen lääkkeiden pakkausselosteesta lista mahdollisista haittavaikutuksista.

**Haittavaikutuksista ilmoittaminen**

Jos havaitset haittavaikutuksia, kerro niistä lääkärille, apteekkihenkilökunnalle tai sairaanhoitajalle. Tämä koskee myös sellaisia mahdollisia haittavaikutuksia, joita ei ole mainittu tässä pakkausselosteessa. Voit ilmoittaa haittavaikutuksista myös suoraan (ks. yhteystiedot alla). Ilmoittamalla haittavaikutuksista voit auttaa saamaan enemmän tietoa tämän lääkevalmisten turvallisuudesta.

www-sivusto: [www.fimea.fi](http://www.fimea.fi)

Lääkealan turvallisuus- ja kehittämiskeskus Fimea

Lääkkeiden haittavaikutusrekisteri

PL 55

00034 FIMEA

**5. Sterili vesi Baxter Viaflon säilyttäminen**

Ei lasten ulottuville eikä näkyville.

Tämä lääkevalmiste ei vaadi erityisiä säilytysolosuhteita.

Älä ota Steriili vesi Baxter Viafloa pois päälyspussista, ennen kuin juuri ennen käyttöä.

Älä käytä tätä lääkettä pussissa mainitun viimeisen käyttöpäivämäärän (EXP) jälkeen. Viimeinen käyttöpäivämäärä tarkoittaa kuukauden viimeistä päivää.

Kun pakkaus on avattu, Steriili vesi Baxter Viaflo on käytettävä välittömästi.

## **6. Pakkauksen sisältö ja muuta tietoa**

### **Mitä Steriili vesi Baxter Viaflo sisältää**

Valmiste sisältää ainoastaan injektionesteisiin käytettävää vettä.

Jokainen pussi sisältää 100 % injektionesteisiin käytettävää vettä.

### **Lääkevalmisteen kuvaus ja pakkauskoot**

Steriili vesi Baxter Viaflo on kirkas ja väritön liuos. Valmiste on pakattu muovipusseihin, jotka ovat polyolefiini/polyamidimuovia (Viaflo). Pussin päällä on saumattu suojaava päälyspussi.

Pussin pakkauskoot:

- 50 ml
- 100 ml
- 250 ml
- 500 ml
- 1000 ml

Pussit on pakattu laatikoihin. Jokainen laatikko sisältää jonkin alla olevista määristä:

- 50 x 50 ml
- 50 x 100 ml
- 60 x 100 ml
- 30 x 250 ml
- 20 x 500 ml
- 10 x 1000 ml
- 12 x 1000 ml

Kaikkia pakkauskokoja ei välttämättä ole kaupan.

### **Myyntiluvan haltija ja valmistaja**

Myyntiluvan haltija:

Baxter Oy

PL 119

00181 Helsinki

Valmistaja:

Baxter S.A.  
Boulevard René Branquart, 80  
7860 Lessines  
Belgia

Bieffe Medital S.A.  
Ctra de Biescas-Senegüé  
22666 Sabiñanigo (Huesca)  
Espanja

Baxter Healthcare S.A.  
Moneen Road  
Castlebar – County Mayo  
Irlanti

**Tämä pakkausseloste on tarkistettu viimeksi 07.06.2023**

---

**Seuraavat tiedot on tarkoitettu vain hoitoalan ammattilaisille:**

**Käyttö ja käsittely**

Liuosta saa käyttää vain, jos se on kirkasta, eikä siinä näy hiukkasia, ja pakaus on vahingoittumaton. Valmiste on annettava heti, kun infuusion antovälaineistö on kiinnitetty pussiin.

Älä ota pussia pois päälyspussista, ennen kuin juuri ennen käyttöä. Sisäpussi pitää liuoksen steriilinä.

Muovipusseja ei saa liittää toisiinsa. Liittäminen voi aiheuttaa ilmaembolisaation, mikä johtuu ensimmäiseen pussiin jääneen ilman siirtymisestä seuraavaan pussiin, ennen kuin nesteen annostelu jälkimmäisestä pussista on täydellistä.

Steriili vesi Baxter Viafloa ei pidä käyttää sellaisenaan.

Infusio pitää tehdä isotoniseksi ennen parenteraalista annostelua.

Lisäyksiä voidaan tehdä ennen infusioita tai infuusion aikana itseumpeutuvan lääkelisäysportin kautta. Lisäysten perusteellinen ja huolellinen aseptinen sekoittaminen on välttämätöntä. Lisäyksiä sisältävä liuos on käytettävä heti, eikä sitä saa säilyttää.

Liuos on annettava steriillillä välineistöllä aseptiikkaa noudattaen. Antovälaineistö on ensin täytettävä liuoksella (praimaus), jotta estetään ilman pääsy välineistöön.

Hävitettävä kerta-annon jälkeen.

Käyttämättä jäänyt osuus on hävitettävä.

Osittain käytettyjä pusseja ei saa käyttää uudelleen.

Seuraavia täytövolyyymejä on harkittava infusioita valmistettaessa:

59 ml              50 ml pussiin

111 ml	100 ml pussiin
271 ml	250 ml pussiin
530 ml	500 ml pussiin
1040 ml	1000 ml pussiin

## 1. Pakkauksen avaaminen

- a. Ota Viatflo-pussi päälyspussista juuri ennen valmisten käyttöä.
- b. Tarkista, onko Viatflo-pussissa pieniä vuotoja puristellemalla sitä napakasti. Jos pussi vuotaa, se on hävitettävä, koska liuos ei enää ole steriiliä.
- c. Tarkista, että liuos on kirkasta, ja ettei siinä ole ylimääräisiä hiukkasia. Jos liuos ei ole kirkasta, tai jos siinä on hiukkasia, se on hävitettävä.

## 2. Annostelun valmistelu isotoniseksi saattamisen jälkeen

- a. Ripusta pussi ripustussilmukasta.
- b. Poista toisella kädellä muovisuojuks pussin pohjassa olevasta ulostuloportista
  - tarttu toisella kädellä portissa olevaan pieneen ulokkeeseen
  - kierrä toisella kädellä suojuksen isompaa uloketta
  - suojuks putoaa pois.
- c. Noudata huolellista aseptiikkaa infuusion valmistelussa.
- d. Kiinnitä infuusiovälineistö. Noudata käytettävän infuusiovälineistön käyttöohjeita yhdistämisessä, infuusiotekiston esitytössä ja annostelussa.

## 3. Injektoitavien lääkelisäysten tekeminen

*Varoitus! Lisäykset voivat olla yhteensovittomia:*

*Lisäyksen tekeminen ennen infuusiota.*

- a. Desinfioi lääkkeenlisäysportti.
- b. Pistä 19 (1,10 mm) – 22 (0,70 mm) gaugen neula itsestään umpeutuvan lääkkeenlisäysportin läpi ja injisoi.
- c. Sekoita infuusioneste ja lääkelisäys huolellisesti. Kun infuusionesteeeseen lisätään lääkkeitä, joiden tiheys on suuri kuten esim. kaliumkloridia, taputtele pystyasennossa olevia portteja kevyesti ja sekoita.

*Huomautus! Älä säilytä pusseja, joihin on tehty lisäyksiä.*

*Lisäyksen tekeminen infuusion aikana.*

- a. Sulje letkuston sulkija.
- b. Desinfioi lääkkeenlisäysportti.
- c. Pistä 19 (1,10 mm) – 22 (0,7 mm) gaugen neula itsestään umpeutuvan lääkkeenlisäysportin läpi ja injisoi.
- d. Ota pussi pois telineestä ja/tai käännä se pystyasentoon.
- e. Tyhjennä molemmista porteista ilma kevyesti taputtelemalla pussin ollessa pystyasennossa.
- f. Sekoita liuos ja lääkelisäys huolellisesti.
- g. Laita pussi takaisin käyttöasentoon, avaa sulkija ja jatka liuoksen antamista.

## 4. Pakkauksen kestoaiaka: Lisäykset

Lääkelisäysten kemiallinen ja fysikaalinen stabiilius Steriili vesi Baxter Viatflo pH:ssa (4,5–7,0) on määritettävä ennen käyttöä.

Mikrobiologiselta kannalta liuotettu valmiste on käytettävä välittömästi, jollei liuottaminen ole tapahtunut valvotuissa ja validoiduissa aseptisissa olosuhteissa. Jos valmistetta ei käytetä heti, säilytysaika ja –olot ennen käyttöä ovat käyttäjän vastuulla.

##### **5. Lääkelisäysten vasta-aiheet**

Lisättävien lääkevalmisteiden yhteensovittamattomuus Viaflo liuosten kanssa on määritettävä ennen lisäystä.

Lisättävän lääkevalmisten pakkausselosteeseen on tutustuttava.

Ennen lääkkeen lisäystä, sen liukoisuudesta ja stabiliudesta Steriili vesi Baxter Viafлон pH:ssa (4,5–7,0) on varmistettava.

## Bipacksedel: Information till användaren

### Sterilt vatten Baxter Viaflo, spädningsvätska för parenteral användning

**Läs noga igenom denna bipacksedel innan du får detta läkemedel. Den innehåller information som är viktig för dig.**

- Spara denna information, du kan behöva läsa den igen.
- Om du har ytterligare frågor vänd dig till läkare, apotekspersonal eller sjuksköterska.
- Om du får biverkningar, kontakta läkare, apotekspersonal eller sjuksköterska. Detta gäller även eventuella biverkningar som inte nämns i denna information. Se avsnitt 4.

**I denna bipacksedel finns information om följande**

1. Vad Sterilt vatten Baxter Viaflo är och vad det används för
2. Vad du behöver veta innan du får Sterilt vatten Baxter Viaflo
3. Hur du får Sterilt vatten Baxter Viaflo
4. Eventuella biverkningar
5. Hur Sterilt vatten Baxter Viaflo ska förvaras
6. Förpackningens innehåll och övriga upplysningar

#### **1. Vad Sterilt vatten Baxter Viaflo är och vad det används för**

Sterilt vatten Baxter Viaflo är rent, sterilt vatten som används för att späda läkemedel innan de används, till exempel läkemedel som ska ges som:

- injektion
- infusion (en långsam injektion) in i en ven, även kallat dropp.

#### **2. Vad du behöver veta innan du får Sterilt vatten Baxter Viaflo**

**Använd INTE Sterilt vatten Baxter Viaflo utan tillsats.** Om det injiceras in i blodomloppet utan tillsats kan det orsaka att de röda blodkropparna tar in vätska och spricker (hemolys). Det beror på att Sterilt vatten Baxter Viaflo inte har samma koncentration som blodet.

Sterilt vatten Baxter Viaflo ska alltid blandas med ett eller flera läkemedel av sjukvårdspersonal innan det ges till dig.

Du bör läsa bipacksedeln för de läkemedel som blandas med Sterilt vatten Viaflo.

#### **Varningar och försiktighet**

Sterilt vatten Baxter Viaflo ska inte användas utan tillsats. Innan du använder Sterilt vatten Baxter Viaflo kommer:

- det alltid att blandas med ett eller flera läkemedel
- sjukvårdspersonalen se till att blandningen har ungefär samma koncentration som blodet (isotont). Beroende på vilken typ av läkemedel du får
  - behöver läkemedlet spädas med Sterilt vatten Baxter Viaflo
  - kan en annan substans behöva tillsättas i blandningen av Sterilt vatten Baxter Viaflo och ditt läkemedel före användning.

Om du får Sterilt vatten Baxter Viaflo kan hemolys (nedbrytning av röda blodkroppar) uppstå. Hemoglobinet som frisätts från de skadade röda blodkropparna kan orsaka njursvikt hos vissa patienter.

För att förhindra detta tar läkaren blodprov för att övervaka elektrolytbalansen (jonbalansen) i kroppen.

Innan du får läkemedel som blandats med Sterilt vatten Baxter Viaflo kommer läkaren kontrollera att

- läkemedlen är stabila i Sterilt vatten Baxter Viaflo
- läkemedlen inte påverkar varandra.

#### **Andra läkemedel och Sterilt vatten Baxter Viaflo**

Tala med läkare eller apotekspersonal om du använder, nyligen har använt eller kan tänkas använda andra läkemedel.

De läkemedel som blandats med Sterilt vatten Baxter Viaflo kan påverka varandra.

#### **Sterilt vatten Baxter Viaflo med mat, dryck och alkohol**

Du bör rådfråga din läkare om vad du kan äta eller dricka.

#### **Graviditet, amning och fertilitet**

Om du är gravid eller ammar, tror att du kan vara gravid eller planerar att skaffa barn, rådfråga läkare eller apotekspersonal innan du använder detta läkemedel.

Riskerna med användning för ditt ofödda barn eller för graviditeten beror på vilka läkemedel du använder och som blandats med Sterilt vatten Baxter Viaflo.

Även riskerna för ditt barn under amning beror på vilka läkemedel du använder och som blandats med Sterilt vatten Baxter Viaflo.

Din läkare kan informera om vilka risker som finns vid användandet av läkemedel.

Din läkare kommer att ge dig läkemedel under graviditet och amning endast om det är nödvändigt.

#### **Körförmåga och användning av maskiner**

Sterilt vatten Baxter Viaflo påverkar inte din förmåga att köra bil eller att använda maskiner.

Eventuell påverkan på din förmåga att köra bil eller att använda maskiner beror på vilka läkemedel du använder som blandats med Sterilt vatten Baxter Viaflo. Din läkare kan informera om detta.

### **3. Hur du får Sterilt vatten Baxter Viaflo**

Sterilt vatten Baxter Viaflo ges till dig av en läkare eller sjuksköterska.

Läkaren avgör hur mycket du behöver och när det ska ges till dig. Detta beror på vilka läkemedel du använder med Sterilt vatten Baxter Viaflo.

Din läkare kommer också att beakta din ålder, vikt, allmäntillstånd och annan samtidig behandling.

**Sterilt vatten Baxter Viaflo får INTE ges till dig om det finns partiklar i lösningen eller om förpackningen är skadad på något sätt.**

### **Om du fått för stor mängd av Sterilt vatten Baxter Viaflo**

Om du fått för stor mängd Sterilt vatten Baxter Viaflo (överinfusion) kan det leda till hemolys. Hemolys är när de röda blodkropparna tar in vätska och brister.

De läkemedel som blandats med Sterilt vatten Baxter kan också orsaka symtom om de ges i för stor dos (överinfusion). Eventuella tecken och symtom på överdos beror på vilket läkemedel som är blandat med Sterilt vatten Baxter Viaflo.

Om du av misstag skulle få en överdos kommer behandlingen att avbrytas och behandling beroende på symtom att ges.

Du bör läsa bipacksedeln för tillsatta läkemedel för att se eventuella symtom på överdosering.

Om du har ytterligare frågor om detta läkemedel kontakta din läkare.

## **4. Eventuella biverkningar**

Liksom alla läkemedel kan detta läkemedel orsaka biverkningar men alla användare behöver inte få dem.

De röda blodkropparna kan brista (hemolys) om:

- Sterilt vatten Baxter Viaflo används utan tillsats
- Sterilt vatten Baxter Viaflo används för att bereda lösningar för injektion eller infusion vars koncentration inte liknar blodets (isoton).

Om något läkemedel tillsatts i Sterilt vatten Baxter Viaflo kan det tillsatta läkemedlet också orsaka biverkningar. Typen av biverkning beror på det läkemedel som tillsatts. I bipacksedeln för det tillsatta läkemedlet kan du läsa om eventuella symtom.

### **Rapportering av biverkningar**

Om du får biverkningar, tala med läkare, apotekspersonal eller sjuksköterska. Detta gäller även biverkningar som inte nämnas i denna information. Du kan också rapportera biverkningar direkt via (se detaljer nedan). Genom att rapportera biverkningar kan du bidra till att öka informationen om läkemedels säkerhet.

I Sverige:

Läkemedelsverket

Box 26

751 03 Uppsala

[www.lakemedelsverket.se](http://www.lakemedelsverket.se)

I Finland:

webbplats: [www.fimea.fi](http://www.fimea.fi)

Säkerhets- och utvecklingscentret för läkemedelsområdet Fimea  
Biverkningsregistret  
PB 55  
00034 FIMEA

## **5. Hur Sterilt vatten Baxter Viaflo ska förvaras**

Förvara detta läkemedel utom syn- och räckhåll för barn.

Inga särskilda förvaringsanvisningar.

Ta inte ut Sterilt vatten Baxter Viaflo ur ytterförpackningen förrän strax före användning.

Används före utgångsdatum som anges på påsen efter EXP. Utgångsdatumet är den sista dagen i angiven månad.

När förpackningen har öppnats ska Sterilt vatten Baxter Viaflo användas omedelbart.

## **6. Förpackningens innehåll och övriga upplysningar**

### **Innehållsdeklaration**

Det enda innehållsämnet är sterilt vatten för injektionsvätskor.

Varje påse innehåller 100 % sterilt vatten för injektionsvätskor.

### **Läkemedlets utseende och förpackningsstorlekar**

Sterilt vatten Baxter Viaflo är en klar och färglös lösning. Den tillhandahålls i plastpåsar av polyolefin/polyamid (Viaflo). Varje påse är förpackad i en förseglad, skyddande, yttre plastpåse.

Påsstorlekar:

- 50 ml
- 100 ml
- 250 ml
- 500 ml
- 1000 ml

Påsarna är förpackade i kartonger. Varje kartong innehåller något av följande antal:

- 50 påsar med 50 ml
- 50 påsar med 100 ml
- 60 påsar med 100 ml
- 30 påsar med 250 ml
- 20 påsar med 500 ml
- 10 påsar med 1000 ml
- 12 påsar med 1000 ml

Eventuellt kommer inte alla förpackningsstorlekar att marknadsföras.

## **Innehavare av godkännande för försäljning och tillverkare**

Innehavare av godkännande för försäljning:

I Sverige:

Baxter Medical AB  
Box 63  
164 94 Kista

I Finland:

Baxter Oy  
PB 119  
00181 Helsingfors

Tillverkare:

Baxter S.A.  
Boulevard René Branquart, 80  
7860 Lessines  
Belgien

Bieffe Medital S.A.  
Ctra de Biescas-Senegüé  
22666 Sabiñánigo (Huesca)  
Spanien

Baxter Healthcare S.A.  
Moneen Road  
Castlebar – County Mayo  
Irland

**Denna bipacksedel ändrades senast 07.06.2023 (i Finland)**

---

**Följande uppgifter är endast avsedda för hälso- och sjukvårdspersonal:**

### **Hantering och beredning**

Använd endast om lösningen är klar, utan synliga partiklar och påsen är oskadad.

Administrera omedelbart efter anslutning av infusionsaggregatet.

Avlägsna inte ytterpåsen förrän strax före användning.

Innerpåsen bevarar produktens sterilitet.

Använd inte plastbehållare i seriekoppling. Sådan användning kan resultera i luftemboli på grund av att kvarvarande luft kan dras från den primära behållaren innan administreringen av vätskan från den sekundära behållaren är avslutad.

Sterilt vatten Baxter Viaflo ska inte infunderas utan tillsats.

Infusionen ska göras isoton före parenteral administrering.

Tillsatser kan göras före eller under administreringen genom den återförslutningsbara tillsatsporten. Noggrann och omsorgsfull aseptisk blandning av tillsatser är obligatoriskt. Lösningar som innehåller tillsatser ska användas omedelbart och ska ej lagras.

Lösningen ska administreras med steril utrustning och med aseptisk teknik. Utrustningen ska fyllas med lösning (priming) för att förhindra att luft kommer in i systemet.

Kassera efter engångsanvändning.

Kassera överbliven lösning.

Återanslut ej delvis använda påsar.

Följande fyllvolymer bör beaktas när infusionen bereds:

59 ml	för påsen med 50 ml
111 ml	för påsen med 100 ml
271 ml	för påsen med 250 ml
530 ml	för påsen med 500 ml
1040 ml	för påsen med 1000 ml

## **1. Öppnande**

- Avlägsna ytterpåsen från Viatra-behållaren strax före användning.
- Kontrollera om det finns små läckor genom att trycka ordentligt på innerpåsen. Om läckage upptäcks, kassera lösningen eftersom den inte längre är steril.
- Kontrollera lösningens klarhet och frånvaro av främmande partiklar. Om lösningen ej är klar eller innehåller främmande partiklar, kassera lösningen.

## **2. Förberedelse för administrering efter isoton beredning**

- Häng upp behållaren i upphängningsöglan.
- Ta bort plastskyddet från aggregatporten på behållarens botten:
  - ta tag i den lilla vingen på porten med ena handen,
  - ta tag i den stora vingen på skyddet med andra handen och vrid,
  - skyddet kommer att lossna.
- Använd aseptisk teknik för att göra iordning infusionen.
- Anslut infusionsaggregatet. Följ anvisningarna som följer med aggregatet för anslutning, priming av aggregatet och administrering av lösningen.

## **3. Teknik för injektion av tillsatta läkemedel**

*Varning: tillsatser kan vara inkompatibla:*

*Att tillsätta läkemedel före administrering*

- Desinficera tillsatsporten.
- Använd spruta med 19 (1,10 mm) till 22 (0,70 mm) gauge kanyl, punktera den återförslutningsbara tillsatsporten och injicera.
- Blanda lösning och läkemedel ordentligt. För läkemedel med hög täthet som kaliumchlorid, knacka försiktigt på portarna då de är i upprätt läge och blanda.

Försiktighet: Lagra inte påsar som innehåller tillsatta läkemedel.

*Att tillsätta läkemedel under pågående administrering*

- Stäng klämman på aggregatet.
- Desinficera tillsatsporten.
- Använd spruta med 19 (1,10 mm) till 22 (0,70 mm) gauge kanyl, punktera den återförslutningsbara tillsatsporten och injicera.
- Avlägsna behållaren från droppställningen och/eller placera den i upprätt läge.
- Töm båda portarna genom att knacka lätt på behållaren medan den är i upprätt läge.
- Blanda lösning och läkemedel noggrant.

- g. Häng tillbaka behållaren i läget för användning, öppna klämmen igen och fortsätt administreringen.

#### **4. Hållbarhet under användande (tillsatser)**

Kemisk och fysisk stabilitet för tillsatt läkemedel vid pH hos Sterilt vatten Baxter Viaflo (4,5 till 7,0) i Viaflo ska fastställas före användning.

Från mikrobiologisk synpunkt bör den utspädda lösningen användas omedelbart om inte beredningen skett under kontrollerade och validerade aseptiska förhållanden. Om lösningen inte används omedelbart är hållbarheten och förhållandena för den öppnade produkten på användarens ansvar.

#### **5. Inkompatibilitet med tillsatser**

Som med alla parenterala lösningar måste kompatibiliteten med läkemedel som ska tillsättas lösningen i Viaflo-behållaren kontrolleras innan beredning.

Läs bipacksedeln för det läkemedel som ska tillsättas.

Fastställ lösligheten och stabiliteten i vatten vid samma pH som Sterilt vatten Baxter Viaflo (4,5 till 7,0) innan läkemedel tillsätts.