

KALIUMKLORID BRAUN

150 mg/ml infuusiokonsentraatti, liuosta varten

Koostumus:

Vaikuttava aine: 1 ml infuusiokonsentraattia sisältää kaliumkloridia 150 mg.

Apuaine: injektioneesteisiin käytettävä vesi.

Elektrolyyttisisältö/millilitra: K⁺ 2 mmol, Cl⁻ 2 mmol.

Antotapa:

Tarkoitettu annettavaksi laskimonsisäisesti, ja ainoastaan laimennettuna suuriin tilavuuksiin infuusionestettä.

Yhteensopimattomuudet:

Erityisiä yhteensopimattomuuksia ei tunneta.

Säilytys:

Säilytettävä huoneenlämmössä (15-25 °C:ssa).

Käyttö- ja käsittelyohjeet:

Kerta-annospakkaus. Avattu pakkaus on käytettävä heti.

Valmistetta saa käyttää vain, jos liuos on kirkas ja pakkaus vahingoittumaton.

Kerta-annosampullin käyttämätön sisältö on hävitettävä.

Valmiste voidaan lisätä useimpiin käytössä oleviin infuusionesteisiin, kuten aminohappoliuoksiin, glukoosi-, glukoosi-elektrolyytti- ja elektrolyyttiliuoksiin. Lisäys on tehtävä aseptisesti.

Yli jäänyt infuusioneste on hävitettävä.

Myyntiluvan haltija ja valmistaja:

B. Braun Melsungen AG, P.O. Box 1110 + 1120, D-34209 Melsungen, Saksa.

Markkinoija:

B. Braun Medical Oy, Huopalahdentie 24,00350 Helsinki.

15.3.2003

KALIUMKLORID BRAUN

150 mg/ml koncentrat till infusionsvätska, lösning

Sammansättning:

Aktivt innehållsämne: 1 ml infusionsvätska innehåller 150 mg kaliumklorid.

Hjälpämne: vatten för injektionsvätskor.

Elektrolytinhåll/milliliter: K^+ 2 mmol, Cl^- 2 mmol.

Administrationssätt:

Till intravenös infusion. Får endast ges utspätt i en tillräckligt stor volym infusionsvätska.

Inkompatibilitet:

Ingen känd inkompatibilitet.

Förvaring:

Förvaras i rumstemperatur (15-25 °C).

Anvisningar för användning och hantering:

Engångsförpackning. Innehållet i öppnad förpackning skall användas genast.

Preparatet får endast användas om lösningen är klar och förpackningen oskadd.

Eventuellt överblivet innehåll i endosampullen bör kasseras.

Preparatet kan blandas med de flesta allmänt använda infusionsvätskor, som t.ex. lösningar innehållande aminosyror, glukos, glukos och elektrolyter, eller enbart elektrolyter. Blandandet skall ske aseptiskt.

Överbliven infusionsvätska skall kasseras.

Innehavare av försäljningstillstånd och tillverkare:

B. Braun Medical AG, P.O. Box 1110+1120, D-34209 Melsungen, Tyskland.

Marknadsförs av:

B. Braun Medical Oy, Hoplaksvägen 24, 00350 Helsingfors.

15.3.2003