

ΦΥΛΛΟ ΟΔΗΓΙΩΝ ΧΡΗΣΗΣ: ΠΛΗΡΟΦΟΡΙΕΣ ΓΙΑ ΤΟΝ ΧΡΗΣΤΗ

Sodium Chloride 0,9%/Baxter (Viaflo), Διάλυμα για ενδοφλέβια έγχυση **Δραστικές ουσίες: Χλωριούχο νάτριο**

Διαβάστε προσεκτικά ολόκληρο το φύλλο οδηγιών χρήσης προτού αρχίσετε να χρησιμοποιείτε αυτό το φάρμακο, διότι περιλαμβάνει σημαντικές πληροφορίες για σας.

- Φυλάξτε αυτό το φύλλο οδηγιών χρήσης. Ίσως χρειαστεί να το διαβάσετε ξανά.
- Εάν έχετε περαιτέρω απορίες, ρωτήστε το γιατρό ή τη νοσοκόμα σας.
- Εάν παρατηρήσετε κάποια ανεπιθύμητη ενέργεια, ενημερώστε τον γιατρό ή τη νοσοκόμα σας. Αυτό ισχύει και για κάθε πιθανή ανεπιθύμητη ενέργεια που δεν αναφέρεται στο παρόν φύλλο οδηγιών χρήσης.

Τι περιέχει το παρόν φύλλο οδηγιών:

1. Τι είναι το Sodium Chloride 0,9%/Baxter (Viaflo) και ποια είναι η χρήση του
2. Τι πρέπει να γνωρίζετε προτού χρησιμοποιήσετε το Sodium Chloride 0,9%/Baxter (Viaflo)
3. Πώς να χρησιμοποιήσετε το Sodium Chloride 0,9%/Baxter (Viaflo)
4. Πιθανές ανεπιθύμητες ενέργειες
5. Πώς να φυλάσσεται το Sodium Chloride 0,9%/Baxter (Viaflo)
6. Περιεχόμενο της συσκευασίας και λοιπές πληροφορίες

1. ΤΙ ΕΙΝΑΙ ΤΟ SODIUM CHLORIDE 0,9%/BAXTER (VIA

Εάν άλλο φαρμακευτικό σκεύασμα έχει προστεθεί στο Sodium Chloride 0,9%/Baxter (Viaflo) Διάλυμα για ενδοφλέβια έγχυση, θα πρέπει να συμβουλευτείτε το Φύλλο Οδηγιών για το Χρήστη του προστιθέμενου σκευάσματος για το εάν μπορείτε ή όχι να λάβετε το διάλυμα.

Προειδοποιήσεις και προφυλάξεις

Παρακαλείσθε να ενημερώσετε το γιατρό σας εάν έχετε ή είχατε οποιαδήποτε από τις παρακάτω ιατρικές καταστάσεις:

- οποιοδήποτε είδος καρδιοπάθειας ή φτωχή καρδιακή λειτουργία
- φτωχή λειτουργία νεφρών
- υψηλή πίεση αίματος (υπέρταση)
- συσσώρευση υγρού κάτω από το δέρμα, συγκεκριμένα γύρω από τους αστραγάλους (περιφερικό οίδημα)
- συσσώρευση υγρού στους πνεύμονες (πνευμονικό οίδημα)
- υψηλή πίεση του αίματος κατά τη διάρκεια της εγκυμοσύνης (προεκλαμψία)
- αυξημένη παραγωγή της ορμόνης αλδοστερόνης (αλδοστερονισμός)
- οποιαδήποτε άλλη κατάσταση που συνδέεται με κατακράτηση νατρίου (όταν το σώμα κατακρατεί πολύ ποσότητα νατρίου), όπως σε θεραπεία με στεροειδή (βλέπε επίσης «Άλλα φάρμακα και Sodium Chloride 0.9%/Baxter (Viaflo)»)

Όταν σας χορηγηθεί αυτό το διάλυμα για ενδοφλέβια έγχυση, ο γιατρός θα πάρει δείγματα αίματος και ούρων για να ελέγξει:

<

Το Sodium Chloride 0,9%/Baxter (Viaflo) Διάλυμα για ενδοφλέβια έγχυση θα σας δοθεί από έναν γιατρό ή νοσοκόμα. Ο γιατρός σας θα αποφασίσει πόση ποσότητα χρειάζεστε και τότε θα σας χορηγηθεί. Αυτό θα εξαρτηθεί από την ηλικία σας, το βάρος, την κατάσταση και το λόγο της θεραπείας.

Η ποσότητα που σας δίνεται ενδέχεται να επηρεαστεί από άλλες θεραπείες που λαμβάνετε.

ΔΕΝ ΘΑ πρέπει να σας χορηγηθεί Sodium Chloride 0,9%/Baxter (Viaflo) Διάλυμα για ενδοφλέβια έγχυση εάν υπάρχουν σωματίδια που επιπλέουν στο διάλυμα ή εάν η συσκευασία είναι κατεστραμμένη με οποιοδήποτε τρόπο.

Το Sodium Chloride 0,9%/Baxter (Viaflo) Διάλυμα για ενδοφλέβια έγχυση θα σας χορηγηθεί μέσω πλαστικού σωλήνα συνδεδεμένου σε μια βελόνα σε μια φλέβα. Συνήθως χρησιμοποιείται μια φλέβα στο βραχίονα σας για να γίνει η έγχυση. Παρόλα αυτά, ο γιατρός σας ίσως χρησιμοποιήσει άλλη μέθοδο για να σας δώσει το φάρμακο.

Όταν σας δίνετε Sodium Chloride 0,9%/Baxter (Viaflo) Διάλυμα για ενδοφλέβια έγχυση, ο γιατρός σας θα πραγματοποιήσει εξετάσεις αίματος για να ελέγξει στα επίπεδα αίματος:

- τους ηλεκτρολύτες (όπως νάτριο και χλώριο) και άλλες χημικές ουσίες που βρίσκονται κανονικά στο αίμα σας όπως κρεατίνη (ένα προϊόν

Εάν παρουσιάσετε οποιαδήποτε από αυτά τα συμπτώματα πρέπει να ενημερώσετε το γιατρό σας αμέσως. Η ενδοφλέβια έγχυση σας θα σταματήσει και θα σας δοθεί θεραπεία αναλόγως με τα συμπτώματα.

Εάν ένα φαρμακευτικό σκεύασμα έχει προστεθεί στο Sodium Chloride 0,9%/Baxter (Viaflo) Διάλυμα για ενδοφλέβια έγχυση πριν προκύψει υπερέγχυση, το πρόσθετο φάρμακο ίσως προκαλέσει ανεπιθύμητες ενέργειες. Θα πρέπει να διαβάσετε το Φύλλο Οδηγιών Χρήσης του πρόσθετου φαρμάκου για το κατάλογο των πιθανών συμπτωμάτων.

Εάν σταματήσετε να χρησιμοποιείτε το Sodium Chloride 0,9%/Baxter (Viaflo) Διάλυμα για ενδοφλέβια έγχυση

Ο γιατρός σας θα αποφασίσει πότε θα σταματήσει να σας χορηγεί αυτό το διάλυμα ενδοφλέβιας έγχυσης.

Εάν έχετε περισσότερες ερωτήσεις σχετικά με τη χρήση αυτού του προϊόντος, ρωτήστε το γιατρό σας.

4. ΠΙΘΑΝΕΣ ΑΝΕΠΙΘΥΜΗΤΕΣ ΕΝΕΡΓΕΙΕΣ

Όπως όλα τα φάρμακα, έτσι και αυτό το φάρμακο μπορεί να προκαλέσει ανεπιθύμητες ενέργειες αν και δεν παρουσιάζονται σε όλους τους ανθρώπους.

Οι ανεπιθύ

Το Sodium Chloride 0,9%/Baxter (Viaflo) Διάλυμα για ενδοφλέβια έγχυση ΔΕΝ ΘΑ πρέπει να σας δίνεται μετά την ημερομηνία λήξης που αναφέρεται στο σάκο. Η ημερομηνία λήξης είναι η τελευταία μέρα του μήνα που αναφέρεται.

Δεν θα πρέπει να χρησιμοποιήσετε το Sodium Chloride 0,9%/Baxter (Viaflo) Διάλυμα για ενδοφλέβια έγχυση εάν υπάρχουν σωματίδια που επιπλέουν στο διάλυμα ή εάν η μονάδα έχει υποστεί με κάποιο τρόπο ζημιά.

6. ΠΕΡΙΕΧΟΜΕΝΟ ΤΗΣ ΣΥΣΚΕΥΑΣΙΑΣ ΚΑΙ ΛΟΙΠΕΣ ΠΛΗΡΟΦΟΡΙΕΣ

Τι περιέχει το Sodium Chloride 0,9%/Baxter (Viaflo) διάλυμα για ενδοφλέβια έγχυση

Η δραστική ουσία είναι το χλωριούχο νάτριο: 9 g ανά λίτρο.
Το μοναδικό άλλο συστατικό είναι το ύδωρ για ενέσιμα.

Εμφάνιση του Sodium Chloride 0,9%/Baxter (Viaflo) και περιεχόμενο της συσκευασίας

Το Sodium Chloride 0,9%/Baxter (Viaflo) Διάλυμα για ενδοφλέβια έγχυση είναι ένα καθαρό διάλυμα, ελεύθερο από ορατά σωματίδια. Διατίθεται σε πλαστικούς σάκους από πολυολεφίνη/πολυαμίδη (Viaflo).

Τα μεγέθη των σάκων είναι:

- 50 ml
-

ΤΗΛ.: 25 37 24 25

Παρασκευαστές:

Baxter Healthcare Ltd.
Caxton Way
Thetford
Norfolk – IP24 3SE
United Kingdom

Baxter S.A.
Boulevard R. Branquart, 80
7860 Lessines
Belgium

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

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

Bieffe Medital S.P.A.
Via Nuova Provinciale
23034 Grosotto (SO)
Italy

Baxter Manufacturing Sp. z o.o.
42 B Wojciechowska Str.
20-704 Lublin
Poland

Το παρόν φύλλο οδηγιών χρήσης αναθεωρήθηκε για τελευταία φορά στις

Οι πληροφορίες που ακολουθούν απευθύνονται μόνο σε ιατρούς ή επαγγελματίες του τομέα υγειονομικής περίθαλψης:

Χειρισμός και Προετοιμασία

Χρησιμοποιήστε μόνο εάν το διάλυμα είναι διαυγές χωρίς ορατά σωματίδια και εάν ο περιέκτης δεν έχει υποστεί βλάβη. Χορηγήστε αμέσως, μετά την εισαγωγή της συσκευ

1. Άνοιγμα

- α. Αφαιρέστε τον περιέκτη Viaflo από τον επιθύλακά του ακριβώς πριν τη χρήση.
- β. Ελέγξτε για μικροδιαρροές πιέζοντας σταθερά τον εσωτερικό σάκο. Εάν διαπιστωθούν διαρροές, απορρίψτε το διάλυμα, καθώς η στειρότητα μπορεί να έχει επηρεαστεί.
- γ. Ελέγξτε το διάλυμα ως προς τη διαύγεια και την απουσία ξένων σωματιδίων. Εάν το διάλυμα δεν είναι διαυγές ή περιέχει ξένα σώματα, απορρίψτε το.

2. Προετοιμασία για τη χορήγηση

Χρησιμοποιήστε στείρο υλικό για τη προετοιμασία και τη χορήγηση

1. Αναρτήστε τον περιέκτη από το ειδικό στήριγμα
2. Απομακρύνετε την πλαστική ασφάλεια από τη θυρίδα εξόδου στη βάση του περιέκτη.
 - πιάστε το μικρό πτερύγιο στο λαιμό της θυρίδας με το ένα χέρι
 - πιάστε το μεγάλο πτερύγιο στο πώμα με το άλλο χέρι και στρίψτε
 - το πώμα θα πεταχτεί έξω
3. Εφαρμόστε άσηπτη τεχνική για τη ρύθμιση της έγχυσης.
4. Προσαρμόστε το σετ χορήγησης. Συμβουλευθείτε τις πλήρεις

Λόγω απουσίας μελετών συμβατότητας, το διάλυμα αυτό δεν θα πρέπει να αναμιγνύεται με άλλα φαρμακευτικά σκευάσματα.

Είναι στην ευθύνη του γιατρού να κρίνει την ασυμβατότητα ενός πρόσθετου σκευάσματος με το Sodium Chloride 0,9%/Baxter (Viaflo) Διάλυμα για ενδοφλέβια έγχυση, ελέγχοντας για ενδεχόμενη αλλαγή χρώματος και/ή ενδεχόμενη καθίζηση, αδιάλυτα συμπλέγματα ή εμφάνιση κρυστάλλων. Συμβουλευτείτε τις οδηγίες χρήσης του σκευάσματος που θα προστεθεί.

Πριν την προσθήκη ενός φαρμάκου, εξακριβώστε ότι είναι διαλυτό και σταθερό σε ύδωρ στο pH του Sodium Chloride 0,9%/Baxter (Viaflo) Διάλυμα για ενδοφλέβια έγχυση.

Τα πρόσθετα φάρμακα που είναι γνωστό ότι δεν είναι συμβατά, δεν πρέπει να χρησιμοποιούνται.