



**Omniflush®**  
**N** NATRIUMCHLORIDE IV B. BRAUN FLUSHSPUIT  
"0,9% natriumchlorideoplossing"

<b>BESCHRIJVING</b>	<b>OVERDOSIIS</b>
De IV-Flushspuit met natriumchloride 0,9% oplossing is beschikbaar in verschillende volumes. De Flushspuit bevat een steriele, niet-vochtige, waterige isotone oplossing van natriumchloride, zonder conserveerstoffen. Elke ml oplossing bevat 9 mg natriumchloride. De totale osmolare concentratie van de oplossing is 0,21 mOsm/l (Berekening). De pH van de oplossing is 4,5-7,5.	Niet bekend bij gebruik in deze hoeveelheden.
<b>KLINISCHE FARMACOLOGIE</b>	<b>BEWAARING</b>
De Flushspuit bevat een steriele natriumchloride 0,9% oplossing met een geringe osmotische osmolare druk en samenstelling als elektrolytische voorstoffen. De oplossing is niet ontzettend voor weefsel.	Niet gebruiken als de oplossing verkleurd of troebel is of merendeels bevat, of als de injectiepunten beschadigd is. Bewaren bij 25°C (optemperatuur 15°-30°C), niet in de vrieskast bewaren.
<b>INDICATIES EN GEBRUIK</b>	<b>GEBRUIKSANWIJZING</b>
Uitsluitend voor gebruik als een steriele isotone oplossing voor het flushen van compatibele intraveneuze lijnen en/of toegangssystemen.	Gebruik gedurende de hele procedure een geschikte aseptische techniek. Oplossing en systeem zijn steriel en niet-vochtig als het beschermende ontwerp is, de injectiepunten intact is en er geen indicaties van lekkage zijn. 1. Inspecteer de plaats van de aansluiting. Niet gebruiken als de aansluiting gelukkig beschadigd of niet intact is. 2. Controleer de plaats van de aansluiting. 3. Controleer of de oplossing helder is, het beschermende op zijn plaats is, de injectiepunten intact is en er geen indicaties van lekkage zijn. Niet gebruiken als de oplossing troebel is of deeltjes bevat of als de injectiepunten beschadigd of niet intact is. 4. Druk op de zuiger (trek) het beschermende op zijn plaats bevindt om de afsluiting te verwijderen. 5. Verwijder het beschermende. Houd de injectiepunten recht op en verwijf met een steriele aseptische techniek. De injectiepunten is nu gereed voor gebruik. 6. Sluit een compatibele hydraulische naald of naaldloos systeem aan. 7. Gebruik conform de aanbevelingen van de fabrikant van de intraveneuze lijn of van het toegangssysteem. 8. Rechten of afsluiting dient te worden verwijderd met in achtname van de plaatselijke richtlijnen. De spuit moet evenwijdig gericht met opnieuw gebruiken. 9. Volg de richtlijnen en procedures voor spoeltoedelingen van uw instelling, een de venster overeenkomstig aanpak.
<b>CONTRAINDICATIES</b>	<b>Aanmerking:</b> Een langzame toedieningsrate wordt aanbevolen om een mogelijk emargineren omhoog te verwijderen die problemen kunnen creëren.
Hypotensie en vasthouden van vocht wanneer de toediening van natrium en chloride klinisch schadelijk zou kunnen zijn.	
<b>VOORZORGSMAATREGELEN</b>	
Er moet voorzichtig te werk worden gegaan om contact tussen de Flushspuit natriumchloride 0,9% en incompatible geneesmiddelen te voorkomen. Raadpleeg de relevante literatuur voor compatibiliteitsgegevens voordat u de katheter die een geneesmiddel bevat met de IV-Flushspuit met natriumchloride 0,9% opent. Niet gebruiken als er merendeels verwijfd of als de oplossing is verkleurd of troebel of als de injectiepunten beschadigd is. Uitsluitend berekend voor evenwijdig gebruik. Rechten dienen te worden verwijderd met in achtname van de plaatselijke richtlijnen. Niet voor sterielheid.	
<b>BIJWERKINGEN</b>	
Bij gebruik in deze hoeveelheden zijn geen bijwerkingen bekend.	
<b>MISBRUIK VAN GENEESMIDDELEN EN VERSLAVING</b>	
Niet van toepassing.	