

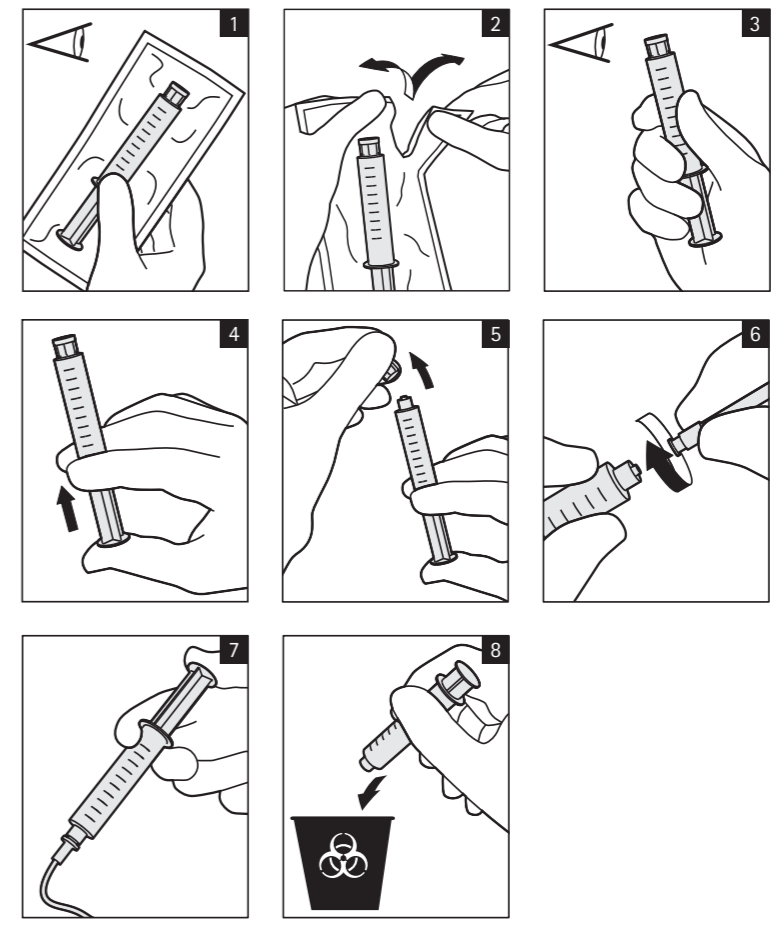
Table with 2 columns: Country code and Product name in local language. Includes entries for GB, DE, BG, CZ, DK, EE, ES, FI, FR, GR, HU, IT, LT, LV, NL, NO, PL, PT, RO, SI, SK, TR.

Table with 3 columns: Icon, Instruction in multiple languages (English, Spanish, French, German, Italian, Polish, Portuguese, Russian, Ukrainian, Czech, Slovak, Hungarian, Romanian, Bulgarian, Greek, Croatian, Serbian, Slovenian, Macedonian, Albanian, Lithuanian, Latvian, Estonian, Finnish, Swedish, Danish, Norwegian, Icelandic, Faroese, Icelandic, Faroese).

Table with 3 columns: Icon, Instruction in multiple languages (English, Spanish, French, German, Italian, Polish, Portuguese, Russian, Ukrainian, Czech, Slovak, Hungarian, Romanian, Bulgarian, Greek, Croatian, Serbian, Slovenian, Macedonian, Albanian, Lithuanian, Latvian, Estonian, Finnish, Swedish, Danish, Norwegian, Icelandic, Faroese, Icelandic, Faroese).

Table with 3 columns: Icon, Instruction in multiple languages (English, Spanish, French, German, Italian, Polish, Portuguese, Russian, Ukrainian, Czech, Slovak, Hungarian, Romanian, Bulgarian, Greek, Croatian, Serbian, Slovenian, Macedonian, Albanian, Lithuanian, Latvian, Estonian, Finnish, Swedish, Danish, Norwegian, Icelandic, Faroese, Icelandic, Faroese).

Table with 3 columns: Icon, Instruction in multiple languages (English, Spanish, French, German, Italian, Polish, Portuguese, Russian, Ukrainian, Czech, Slovak, Hungarian, Romanian, Bulgarian, Greek, Croatian, Serbian, Slovenian, Macedonian, Albanian, Lithuanian, Latvian, Estonian, Finnish, Swedish, Danish, Norwegian, Icelandic, Faroese, Icelandic, Faroese).



Approval for Printing B BRAUN Melsungen AG. Form with checkboxes for 'Approved for Printing when corrected' and 'New draft required'. Includes fields for Date and Signature.

black (10%, 100%)
Format = 508 x 609.6 mm (open)
2 printed pages

Lätus - - -
B. Braun Melsungen AG
19712613637/0316
IFU
EXCELSIOR
[P/N: OF-MULT Rev.03]

Font size: 4,68 pt.

W160122

Omniflush®	
SRINGĂ B. BRAUN CU SOLUȚIE SALINĂ NORMALĂ PENTRU SPĂLARE I.V.	
"Soluție de clorură de sodiu 0,9 %"	
DESCRIERE	SUPRADOZAJ
Seringa cu soluție salină normală pentru spălare I.V. este disponibilă în diferite volume. Aceasta conține o soluție de clorură de sodiu având fișă compozitivă, non-pirogenică, isotonică. Fiecare ml conține 9mg/ml de clorură de sodiu. Concentrația nominală totală a soluției este de 0,31 mEq/ml ml. Valoarea pH a soluției este de 4,5-7,0.	Nu se cunosc reacții adverse în cazul utilizării în aceste cantități.
FARMACOLOGIE CLINICĂ	PĂSTRARE
Seringa cu soluție salină normală de spălare I.V. este o soluție apoasă sterilă având gravitațional aerisire presurată optimizată precum lichidele extracelulare. Acestă soluție nu are efect iritant asupra țesuturilor.	A nu se utiliza în cazul în care soluția este deshidratată, tulbură, cu aspect vizibil, atunci când soluția conține un precipitat sau dacă seringă este deteriorată. A se păstra la 25°C (77°F); temperatură este permisă la 15°-30°C (59°-86°F). A nu se congela.
INDICĂȚI ȘI MOD DE UTILIZARE	AVERTISMENT
A se utiliza ca soluție isotonică sterilă pentru spălarea tuburilor intravenoase și a dispozitivelor permanente de acces vascular.	Reutilizarea dispozitivelor de unică folosință creează un risc potențial pentru pacienți sau pentru utilizator. Acesta poate duce la contaminare și/sau la deteriorarea capacității funcționale. Contaminarea și/sau funcționalitatea limitată a dispozitivului poate duce la vătămare, îmbolnăvire sau decesul pacientului.
CONTRAINDICAȚII	INSTRUCȚIUNI DE UTILIZARE
Hipernatremia și retenția de lichid, atunci când administrarea de sodiu sau clorură poate să dăuneze clinic.	A se utiliza întotdeauna aseptică adecvată în timpul procedurii. Soluția și țesutul pentru flutur sunt sterile și non-pirogenice atunci când capacul este la locul lui, seringă este intactă și nu prezintă bușuri. 1. Inspectați ambalajul din plastic. A nu se utiliza dacă ambalajul este deteriorat sau nu este intact. 2. Îndepărtați ambalajul din plastic. 3. Verificați dacă soluția este limpede, capacul este la locul lui, seringă este intactă și nu prezintă bușuri. A nu se utiliza în cazul în care soluția este tulbură, dacă soluția prezintă particule sau dacă seringă nu este intactă sau prezintă semne de deteriorare. 4. Protejați potajul adânc capacul instalat pe vârful, pentru a deosebi sigiliul capot. 5. Îndepărtați capacul de pe vârful. Întindeți seringă cu vârful orientat în sus și eliminați reziduul bușilor de aer. Seringă este acum pregătită pentru utilizare. 6. Atașați un ac hipodermic compatibil sau un dispozitiv I&S ac. 7. A se utiliza în conformitate cu recomandările producătorului de tuburi intravenoase sau dispozitive permanente de acces vascular. 8. Aruncați unitatea goală după utilizare. Aruncați orice porție de soluție inutilizată. A nu se reutiliza seringă de unică folosință. 9. Administrați volumul necesar de soluție salină de spălare, conform reglementărilor și procedurilor locale în vigoare în unitatea dvs. Recomandare: Se recomandă utilizarea unei viteze de perfuzie mai mici pentru a reduce la minimum posibilitatea ca pacienții să simtă un gust neplăcut.
PRECAUȚII	REACȚII ADVERSE
Se va acorda o atenție specială pentru a evita orice contact între soluția salină normală de spălare și medicamentele incompatibile. Consultați literatura de specialitate în ceea ce privește datele de compatibilitate înainte de a folosi soluția salină normală I.V. pentru spălarea cablurilor care conțin medicamente. Seringă de spălare. A nu se administra în cazul apariției unui precipitat sau în cazul în care soluția este expozată la aer sau cu aspect vizibil, sau dacă seringă este deteriorată. Produs de unică folosință. A se elimina porția de soluție inutilizată. Nu este destinat pentru utilizare în timp steril.	Nu se cunosc reacții adverse în cazul utilizării în aceste cantități.
ABUZUL ȘI DEPENDENȚA DE MEDICAMENT	
Nu este cazul.	
	Data ultimei revizii 11/2015