

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 (VIAFLO) ΚΑΙ ΠΟΙΑ ΕΙΝΑΙ Η ΧΡΗΣΗ ΤΟΥ

Το Sodium Chloride 0,9%/Baxter (Viaflo) Διάλυμα για ενδοφλέβια έγχυση είναι ένα διάλυμα χλωριούχο νατρίου σε νερό. Το χλωριούχο νάτριο είναι μια χημική ουσία (η οποία συνήθως καλείται «αλάτι») που βρίσκεται στο αίμα.

Το Sodium Chloride 0,9%/Baxter (Viaflo) Διάλυμα για ενδοφλέβια έγχυση χρησιμοποιείται για να θεραπεύσει:

- μια απώλεια νερού από το σώμα (αφυδάτωση)
- μια απώλεια νατρίου από το σώμα (έλλειψη νατρίου)

Περιπτώσεις που ενδέχεται να προκαλέσουν απώλεια χλωριούχου νατρίου και ύδατος συμπεριλαμβάνουν:

- περιπτώσεων που δεν μπορείτε να φάτε ή να πιείτε, εξαιτίας ασθένειας ή μετά από χειρουργείο
- έντονης εφίδρωσης λόγω υψηλού πυρετού
- εκτεταμένης απώλειας δέρματος, όπως συμβαίνει σε σοβαρά εγκαύματα

Το Sodium Chloride 0,9%/Baxter (Viaflo) Διάλυμα για ενδοφλέβια έγχυση μπορεί επίσης να χρησιμοποιηθεί ως φορέας ή για αραίωση άλλων φαρμακευτικών σκευασμάτων για ενδοφλέβια έγχυση.

2. ΤΙ ΠΡΕΠΕΙ ΝΑ ΓΝΩΡΙΖΕΤΕ ΠΡΙΝ ΝΑ ΧΡΗΣΙΜΟΠΟΙΗΣΕΤΕ ΤΟ SODIUM CHLORIDE 0,9%/BAXTER (VIAFLO)

ΜΗΝ πάρετε το Sodium Chloride 0,9%/Baxter (Viaflo) Διάλυμα για ενδοφλέβια έγχυση εάν υποφέρετε από μια από τις παρακάτω καταστάσεις

- υψηλότερα επίπεδα χλωρίου στο αίμα από το κανονικό (υπερχλωραιμία)
- υψηλότερα επίπεδα νατρίου στο αίμα από το κανονικό (υπερνατριαιμία)

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:

- την ποσότητα των υγρών στο σώμα σας
- τα ζωτικά σημεία σας
- την ποσότητα των χημικών ουσιών όπως το κάλιο και νάτριο στο αίμα σας (ηλεκτρολύτες πλάσματος)

Ο γιατρός σας θα λάβει υπόψη εάν λαμβάνετε παρεντερική σίτιση (σίτιση χορηγείται μέσω ενδοφλέβιας έγχυσης μέσα σε μια φλέβα).

Κατά τη διάρκεια μακράς θεραπείας με Sodium Chloride 0,9%/Baxter (Viaflo) Διάλυμα για ενδοφλέβια έγχυση, ενδέχεται να σας δοθεί επιπλέον σίτιση.

Άλλα φάρμακα και Sodium Chloride 0.9%/Baxter (Viaflo) Παρακαλείσθε να ενημερώσετε το γιατρό σας ή τη νοσοκόμα σας, εάν παίρνετε ή μπορεί να πάρει άλλα φάρμακα.

Sodium Chloride 0,9%/Baxter (Viaflo) με τροφές και ποτά

Θα πρέπει να ρωτήσετε το γιατρό σας τι μπορείτε να φάτε ή να πιείτε.

Κύηση και Θηλασμός

Ζητήστε τη συμβουλή του γιατρού ή του φαρμακοποιού σας προτού πάρετε οποιοδήποτε φάρμακο. Πείτε στο γιατρό σας εάν είστε έγκυος ή θηλάζετε. Μπορεί να λάβετε Sodium Chloride 0,9%/Baxter (Viaflo) Διάλυμα για ενδοφλέβια έγχυση εάν είστε έγκυος ή θηλάζετε. Η ποσότητα που θα σας χορηγηθεί θα πρέπει να ελέγχεται προσεχτικά από το γιατρό σας.

Παρόλα αυτά, εάν άλλο προϊόν πρόκειται να προστεθεί στο διάλυμα σας για ενδοφλέβια έγχυση κατά τη διάρκεια εγκυμοσύνης ή του θηλασμού θα πρέπει:

- να συμβουλευτείτε το γιατρό σας
- να διαβάσετε το Φύλλο Οδηγιών Χρήσης του φαρμακευτικού σκευάσματος που πρόκειται να προστεθεί.

Οδήγηση και χειρισμός μηχανών

Το Sodium Chloride 0,9%/Baxter (Viaflo) Διάλυμα για ενδοφλέβια έγχυση δεν επηρεάζει την ικανότητα οδήγησης και χειρισμού μηχανών.

3. ΠΩΣ ΝΑ ΧΡΗΣΙΜΟΠΟΙΗΣΕΤΕ ΤΟ SODIUM CHLORIDE 0,9%/BAXTER (VIAFLO)

Το Sodium Chloride 0,9%/Baxter (Viaflo) Διάλυμα για ενδοφλέβια έγχυση θα σας δοθεί από έναν γιατρό ή νοσοκόμο. 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 αποσύνθεσης από τους μυς)

Οποιοδήποτε αχρησιμοποίητο διάλυμα θα πρέπει να πεταχτεί μακριά. ΔΕΝ θα πρέπει να σας γίνεται ενδοφλέβια έγχυση του Sodium Chloride 0,9%/Baxter (Viaflo) Διάλυμα για ενδοφλέβια έγχυση από ένα σάκο το οποίο έχει μερικώς χρησιμοποιηθεί.

Εάν χρησιμοποιήσετε μεγαλύτερη δόση Sodium chloride 0,9%/Baxter (Viaflo) από την κανονική

Εάν σας δοθεί πολύ περισσότερο Sodium Chloride 0,9%/Baxter (Viaflo) Διάλυμα για ενδοφλέβια έγχυση (υπερ-έγχυση) αυτό μπορεί να οδηγήσει στην εμφάνιση των παρακάτω συμπτωμάτων:

- ναυτία (αίσθημα αρρώστιας)
- έμετος
- διάρροια (χαλαρά κόπρανα)
- σπασμοί στομάχου
- δίψα
- ξηροστομία
- ξηροφθαλμία
- εφίδρωση
- πυρετός
- γρήγορος καρδιακός ρυθμός (ταχυκαρδία)
- αυξανόμενη πίεση αίματος (υπέρταση)
- νεφρική ανεπάρκεια
- συσσώρευση υγρού στους πνεύμονες κάνοντας το δύσκολο να αναπνέετε (πνευμονικό οίδημα)
- συσσώρευση υγρού κάτω από το δέρμα, συγκεκριμένα γύρω από τους αστραγάλους (περιφερικό οίδημα)
- σταμάτημα αναπνοής (αναπνευστική ανακοπή)
- κεφαλαλγία
- ζάλη
- ανησυχία
- ευερεθιστικότητα
- αδυναμία
- μυϊκές δεσμιδώσεις και δυσκαμψία
- σύγχυση
- οξίνιση του αίματος (οξέωση), οδηγώντας σε εξάντληση, σύγχυση, λήθαργο και αυξανόμενο ρυθμό αναπνοής.

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 ανεπιθύμητες ενέργειες μπορεί να περιλαμβάνουν:

- πυρετό (πυρετικές αντιδράσεις)
- λοίμωξη στη θέση ένεσης
- τοπικό πόνο ή αντίδραση (ερυθρότητα ή οίδημα στη θέση ένεσης)
- ερεθισμό και φλεγμονή της φλέβας μέσα στην οποία το διάλυμα εγχέεται (φλεβίτιδα). Αυτό μπορεί να προκαλέσει ερυθρότητα, πόνο ή κάψιμο και οίδημα κατά μήκος της διαδρομής της φλέβας μέσα στην οποία το διάλυμα εγχέεται
- σχηματισμό θρόμβου (φλεβική θρόμβωση) στη θέση ένεσης, ο οποίος προκαλεί πόνο, οίδημα ή ερυθρότητα στην περιοχή του θρόμβου
- διαφυγή του διαλύματος έγχυσης μέσα στους ιστούς γύρω από τις φλέβες (εξαγγείωση). Αυτό μπορεί να βλάψει τους ιστούς και να προκαλέσει ουλές
- περίσσεια υγρών στα αγγεία του αίματος (υπερογκαϊμία)

Εάν ένα φαρμακευτικό σκεύασμα έχει προστεθεί στο διάλυμα για ενδοφλέβια έγχυση, το πρόσθετο φάρμακο ενδέχεται να προκαλέσει επίσης ανεπιθύμητες ενέργειες. Αυτές οι ανεπιθύμητες ενέργειες θα εξαρτηθούν από το φαρμακευτικό σκεύασμα το οποίο έχει προστεθεί. Θα πρέπει να διαβάσετε το Φύλλο Οδηγιών Χρήσης του πρόσθετου φαρμάκου για τον κατάλογο των πιθανών συμπτωμάτων.

Παρακαλείσθε να ενημερώσετε το γιατρό ή τη νοσοκόμα σας εάν παρατηρήσετε κάποια ανεπιθύμητη ενέργεια που αναφέρεται ή δεν αναφέρεται στο παρόν φύλλο οδηγιών. Εάν οποιαδήποτε ανεπιθύμητη ενέργεια παρουσιαστεί, η ενδοφλέβια έγχυση πρέπει να διακοπεί.

5. ΠΩΣ ΝΑ ΦΥΛΑΣΣΕΤΑΙ ΤΟ SODIUM CHLORIDE 0,9%/BAXTER (VIAFLO)

Το φάρμακο αυτό πρέπει να φυλάσσεται σε μέρη που δεν το βλέπουν και δεν το φθάνουν τα παιδιά.

Σάκοι των 50 και 100 ml: Μη φυλάσσετε σε θερμοκρασία μεγαλύτερη των 30°C.

Σάκοι των 250, 500 και 1000 ml: Αυτό το φαρμακευτικό προϊόν δεν απαιτεί ειδικές συνθήκες αποθήκευσης.

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

Συσκευασίες:

- 50 σάκοι των 50 ml ανά χαρτοκιβώτιο
- 1 σάκος των 50 ml
- 50 σάκοι των 100 ml ανά χαρτοκιβώτιο
- 1 σάκος των 100 ml
- 30 σάκοι των 250 ml ανά χαρτοκιβώτιο
- 1 σάκος των 250 ml
- 20 σάκοι των 500 ml ανά χαρτοκιβώτιο
- 1 σάκος των 500 ml
- 10 σάκοι των 1000 ml ανά χαρτοκιβώτιο
- 1 σάκος των 1000 ml

Δεν διατίθενται στην αγορά όλες οι συσκευασίες

Κάτοχος Άδειας Κυκλοφορίας και Παρασκευαστής

Κάτοχος Άδειας Κυκλοφορίας στην Ελλάδα και στην Κύπρο:

Baxter (Hellas) E.Π.Ε.

Μετσόβου 3

141 21 Ν. Ηράκλειο - Αττική

Τηλ.: 210 28 80 000

Αντιπρόσωπος στην Κύπρο

P.T. Hadjigeorgiou Co Ltd

Τ.Θ. 51318, 3301 Λεμεσός

ΚΥΠΡΟΣ

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 Sabiñàigo (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 συσκευής ενδοφλέβιας έγχυσης. Μην αφαιρείτε τον σάκο από τον επιθύλακα μέχρι να είστε έτοιμοι για χρήση.

Ο εσωτερικός σάκος διατηρεί τη στειρότητα του προϊόντος.

Μη χρησιμοποιείτε πλαστικούς περιέκτες σε εν σειρά συνδέσεις. Τέτοια χρήση μπορεί να έχει ως αποτέλεσμα εμβολισμό από αέρα, λόγω του υπολειπόμενου αέρα που εξάγεται από τον πρώτο περιέκτη, πριν ολοκληρωθεί η χορήγηση του υγρού από τον δεύτερο περιέκτη.

Η έγχυση θα πρέπει να χορηγείται με στείρο εξοπλισμό χρησιμοποιώντας άσηπτη τεχνική. Ο εξοπλισμός θα πρέπει να εξερωώνεται με έγχυση προκειμένου να αποφευχθεί να μπει αέρας στο σύστημα.

Τα πρόσθετα φάρμακα μπορεί να εισαχθούν πριν την έγχυση ή κατά τη διάρκεια της έγχυσης, μέσω της επανασφραγισμένης θέσης προσθήκης φαρμάκων. Όταν χρησιμοποιείται πρόσθετο φάρμακο, επαληθεύστε την ισοτονικότητα, πριν την παρεντερική χορήγηση. Επιβάλλεται η πλήρης και προσεκτική ανάμειξη οποιουδήποτε πρόσθετου υπό άσηπτες συνθήκες. Διαλύματα που περιέχουν πρόσθετα φάρμακα πρέπει να χρησιμοποιούνται άμεσα και να μην αποθηκεύονται. Η προσθήκη άλλου σκευάσματος ή η χρήση λανθασμένης τεχνικής χορήγησης μπορεί να προκαλέσει την εμφάνιση πυρετικών αντιδράσεων, λόγω της πιθανής εισαγωγής πυρετογόνων. Σε περίπτωση ανεπιθύμητων αντιδράσεων, η έγχυση πρέπει να διακόπτεται, αμέσως.

Απορρίψτε μετά από την πρώτη χρήση.

Απορρίψτε οποιαδήποτε αχρησιμοποίητη ποσότητα.

Μην επανασυνδέετε μερικώς χρησιμοποιημένους σάκους.

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 οδηγίες της συσκευής για τη σύνδεση, την προετοιμασία της συσκευής και τη χορήγηση του διαλύματος.

3. Τεχνικές για έγχυση πρόσθετων φαρμακευτικών σκευασμάτων

Προειδοποίηση: Τα πρόσθετα μπορεί να μην είναι συμβατά (βλέπε παρακάτω Παράγραφο 5 «Ασυμβατότητες των πρόσθετων φαρμακευτικών σκευασμάτων»)

Για την προσθήκη φαρμακευτικού σκευάσματος πριν τη χορήγηση

1. Απολυμάνετε τη θύρα χορήγησης φαρμάκου.
2. Χρησιμοποιώντας σύριγγα με βελόνα 19 gauge (1,10 mm) έως 22 gauge (0,70 mm), διατρυπήστε την επανασφραγιζόμενη θύρα προσθήκης φαρμάκου και εμπλουτίστε.
3. Αναμείξτε το διάλυμα και το φάρμακο πολύ καλά. Για υψηλής πυκνότητας φάρμακα όπως το χλωριούχο κάλιο, χτυπήστε ελαφρά τις θυρίδες χορήγησης ενώ είναι γυρισμένες προς τα πάνω και αναμείξτε.

Προειδοποίηση: Μην αποθηκεύετε σάκους που περιέχουν πρόσθετα φαρμακευτικά σκευάσματα.

Για την προσθήκη φαρμακευτικού σκευάσματος κατά τη διάρκεια της χορήγησης

1. Κλείστε το σφιγκτήρα του σετ χορήγησης.
2. Απολυμάνετε τη θέση προσθήκης φαρμάκου.
3. Χρησιμοποιώντας σύριγγα με βελόνα 19 gauge (1,10 mm) έως 22 gauge (0,70 mm), διατρυπήστε την επανασφραγιζόμενη θέση προσθήκης φαρμάκου και εμπλουτίστε.
4. Απομακρύνετε τον περιέκτη από το σημείο ανάρτησης ενδοφλέβιων διαλυμάτων και/ή γυρίστε τον στην ανάποδη θέση.
5. Εκκενώστε και τις δύο θέσεις χτυπώντας ελαφρά, ενώ ο περιέκτης είναι στην ανάποδη θέση.
6. Αναμείξτε το διάλυμα και το φάρμακο πάρα πολύ καλά.
7. Επαναφέρατε τον περιέκτη στη θέση χρήσης, ξανανοίξατε τον σφιγκτήρα και συνεχίστε τη χορήγηση.

4. Διάρκεια ζωής κατά τη χρήση: Πρόσθετα φάρμακα

Η χημική και φυσική σταθερότητα οποιουδήποτε πρόσθετου φαρμάκου στο pH του Sodium Chloride 0,9%/Baxter (Viaflo) Διάλυμα για ενδοφλέβια έγχυση, στον περιέκτη Viaflo, θα πρέπει να επιβεβαιώνεται πριν τη χρήση. Από μικροβιολογικής άποψης, το αραιωμένο προϊόν πρέπει να χρησιμοποιείται αμέσως, εκτός εάν η αραιώση έχει πραγματοποιηθεί κάτω από ελεγχόμενες και τεκμηριωμένα άσηπτες συνθήκες. Εάν δεν χρησιμοποιηθεί αμέσως, ο χρόνος φύλαξης και οι συνθήκες πριν τη χρήση αποτελούν ευθύνη του χρήστη.

5. Ασυμβατότητες των πρόσθετων φαρμακευτικών σκευασμάτων

Όπως συμβαίνει με όλα τα παρεντερικά διαλύματα, η συμβατότητα των προσθέτων φαρμάκων με το διάλυμα θα πρέπει να εκτιμάται πριν από την προσθήκη.

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.