

Предлог текст на дополнителната налепница за промет до 10000
кутии годишно за лекот:

Plasbumin®-20/Пласбумин-20 0,2 g/ml раствор за инфузија, 50 ml

Plasbumin®-20/Пласбумин-20 0,2 g/ml раствор за инфузија, 50ml
Albumin (human)

1 стаклена вијала x 50ml/кутија
Само за интравенска употреба

Производител:
Grifols Therapeutics LLC
8368 US 70 Bus Hwy W, Clayton
NC 27520, САД

Носител на одобрението за промет:
Амикус Фарма Скопје
бул. Партизански Одреди бр. 62
ламела Ц, мезанин 3, влез 1
1000 Скопје, Р. Македонија

Состав:
10 g албумин (хуман) во 50 ml воден растворувач пуфериран со натриум
карбонат и стабилизирани со 0,016 M натриум каприлат и 0,016 M
ацетилтриптофан.
Секои 50 ml од производот е осмотски еквивалентен на 200 ml плазма.
Приближна содржина на натриум: 145 mEq/l.
Не содржи конзерванси.
АТС код: B05AA01
Пред употреба внимателно прочитајте го внатрешното упатство.
Лекот може да се применува само во здравствена организација (3).
Да се чува на температура под 30 °C.
Да не се замрзнува.
Да не се употребува ако е заматен растворот.
Да не се употребува после 4 часа од отворањето.
Преостанатиот раствор не смее да се употребува.
Претпазливост: При постоење на дехидратација, албумин мора да се дава
заедно со течности.
EAN код: 0313533683207
Одобрение бр: 11-1846/2 од 20.11.2018

Серија и рок на траење: назначено на кутијата

