

**КРАТКА ХАРАКТЕРИСТИКА НА ПРОДУКТА**

- 1 ТЪРГОВСКО НАИМЕНОВАНИЕ НА ЛЕКАРСТВЕНОТО СРЕДСТВО  
AQUA AD INJECTABILIA  
Water for Injections
- 2 КАЧЕСТВЕН И КОЛИЧЕСТВЕН СЪСТАВ  
1000 ml съдържат  
Water for injections 1000 ml  
Вода за инжекции 1000 ml

МИНИСТЕРСТВО НА ЗДРАВЕОПАЗВАНЕТО
Приложение към разрешение за употреба № II-41096   04.08.05
687/28.06.05 <i>Миладж.</i>

## 3 ЛЕКАРСТВЕНА ФОРМА

Разтворител за парентерална употреба.  
Бистра, безцветна течност.

## 4 КЛИНИЧНИ ОСОБЕНОСТИ

## 4.1 Терапевтични показания

Приготвяне и разреждане на парентерални препарати.

## 4.2 Дозировка и начин на приложение

*Препоръчителна схема на дозиране*

Съгласно указанията дадени за приготвяния препарат.

*Начин на приложение*

Съобразно приложението на приготвения препарат.

## 4.3 Противопоказания

Съобразно приложението на конкретния приготвен препарат.

## 4.4 Специални предупреждения и предпазни мерки при употреба

Водата за инжекции е съильно хипотонична. Тя не трябва да бъде инжектирана самостоятелно, тъй като ще предизвика хемолиза и хипотонични електролитни нарушения.

Парентералните разтвори трябва да се пригответ при условия гарантиращи стерилеността на препарата.

**4.5 Взаимодействия с други лекарствени средства и други форми на взаимодействие**  
Няма известни.

**4.6 Бременност и кърмене**  
Няма отношение.

**4.7 Влияние върху способността за шофиране и работа с машини**  
Няма отношение.

**4.8 Нежелани лекарствени реакции**  
Не са известни.

**4.9 Предозиране**

Нарушенията на електролитния и водния баланс настъпващи след случайно интравенозно прилагане на чиста вода за инжекции трябва да бъдат коригирани съобразно съответните получени при анализа резултати.

Ако възникне масивна хемолиза, незабавно трябва да се започне подходящо спешно лечение.

**5. ФАРМАКОЛОГИЧНИ СВОЙСТВА**

Няма отношение.

**6. ФАРМАЦЕВТИЧНИ ОСОБЕНОСТИ**

**6.1 Списък на помощните съставки:**  
Няма такива.

**6.2 Несъвместимости**  
Няма отношение.

**6.3 Срок на годност**  
Полиетиленови ампули и бутилки, стъклени флакони: 3 години;

**6.4 Специални условия за съхранение**  
Няма специални изисквания за съхранение.

**6.5 Естество и съдържание на опаковката**  
Стъклени флакони запечатани с гумени запушалки,  
съдържание: 50 ml x 20, 100 ml x 20



Полиетиленови ампули, съдържание: 10 ml x 20, 20 ml x 20  
Полиетиленови бутилки, съдържание: 250 ml x 10, 500 ml x 10

**6.6 Указания за употреба и работа**

Парентералните разтвори трябва да се приготвят при строго асептични условия.

Гореописаните опаковки са предназначени единствено за еднократна употреба.  
Оставащото количество трябва да се изхвърли.

Течността да се използва незабавно след разпечатване на опаковката.

**7 ПРИТЕЖАТЕЛ НА УДОСТОВЕРЕНИЕТО ЗА РЕГИСТРАЦИЯ**

B. Braun Melsungen AG  
Carl-Braun-Strasse 1  
D-34212 Melsungen, Germany

**8 НОМЕР(А) НА УДОСТОВЕРЕНИЕТО ЗА РЕГИСТРАЦИЯ**

20000145

**9 ДАТА НА ПЪРВАТА РЕГИСТРАЦИЯ/ПОДНОВЯВАНЕ НА РЕГИСТРАЦИЯТА**

14.04.1993

**10 ДАТА НА РЕДАКЦИЯТА НА ТЕКСТА**

Октомври 2001 г.

