



**Água para Injeção B.Braun**  
Bula do Profissional de Saúde

**Diluente e Veículo de medicamento**  
**ÁGUA PARA INJEÇÃO B. BRAUN**

**LABORATÓRIOS B. BRAUN S.A.**

**SOLUÇÃO INJETÁVEL**

Frasco ampola plástico de 50mL, 100mL, 250mL, 500mL e 1000mL

**Áqua para Injeção B.Braun**  
água para injetáveis**APRESENTAÇÕES**

Solução injetável, límpida e hipotônica, estéril e apirogênica.

Frasco ampola plástico transparente sistema fechado - Ecoflac® plus

Embalagem contendo:

50 unidades de 50 mL por caixa; 50 unidades de 100 mL por caixa; 30 unidades de 250 mL por caixa;  
20 unidades de 500 mL por caixa; 10 unidades de 1000 mL por caixa.

**Via de Administração:**

**VIA INTRAVENOSA.**

**USO ADULTO e PEDIÁTRICO.****COMPOSIÇÃO**

água para injetáveis q.s.p. (de acordo com a apresentação)

pH.....5,0 - 7,0

**INFORMAÇÕES TÉCNICAS AOS PROFISSIONAIS DE SAÚDE****1. INDICAÇÕES**

Indicado na diluição ou dissolução de medicamentos compatíveis com a água para injetáveis.

**2. CARACTERÍSTICAS FARMACOLÓGICAS**

Este medicamento funciona como diluente de medicamentos compatíveis com a água para injetáveis ou na dissolução dos mesmos.

**3. CONTRAINDICAÇÕES**

Devido a sua hipotonicidade, não pode ser administrada diretamente por via endovenosa.

**Categoria de risco na gravidez: categoria C.**

Este medicamento não deve ser utilizado por mulheres grávidas sem orientação médica ou do cirurgião-dentista.

**4. ADVERTÊNCIAS E PRECAUÇÕES****Advertências**

Áqua para injeção B. Braun é fortemente hipotônica e sua administração na circulação sistêmica causa hemólise e desordens eletrolíticas. Seu uso não é recomendável em procedimentos cirúrgicos.

**Precauções**

Não use se houver turvação, depósito ou violação do recipiente. Uso individualizado.

**Uso em idosos, crianças e outros grupos de risco:**

Não há recomendações especiais para estes grupos de pacientes.

**Gravidez**

**Categoria de risco na gravidez: categoria C.**

Este medicamento não deve ser utilizado por mulheres grávidas sem orientação médica ou do cirurgião-dentista.

**5. INTERAÇÕES MEDICAMENTOSAS**

Devem ser avaliadas as características da compatibilidade dos outros medicamentos que serão diluídos ou dissolvidos na água para injetáveis. Consultar um farmacêutico sempre que necessário.

## **6. CUIDADOS DE ARMAZENAMENTO DO MEDICAMENTO**

A exposição de produtos farmacêuticos ao calor deve ser evitada. O produto deve ser armazenado em temperatura ambiente (15°C a 30°C).

Não armazenar a Água para Injeção B.Braun adicionada de medicamentos.

**Prazo de validade:** 36 meses após a Data de Fabricação.

**Número de Lote e datas de fabricação e validade:** Vide embalagem.

**Não use medicamento com prazo de validade vencido. Guarde-o em sua embalagem original.**

A água para injetáveis não contém substâncias adicionadas, e é caracterizada por líquido límpido, hipotônico, estéril e apirogênico.

**Antes de usar, observe o aspecto do medicamento.**

**Todo medicamento deve ser mantido fora do alcance das crianças.**

## **7. POSOLOGIA E MODO DE USAR**

### **Posologia**

Não aplicável.

### **Modo de Usar**

Antes de serem administradas, as soluções parenterais devem ser inspecionadas visualmente para se observar a presença de partículas, turvação na solução, fissuras e quaisquer violações na embalagem primária.

A Água para Injeção B. Braun é acondicionada em ampolas Ecoflac® plus em SISTEMA FECHADO.

Atenção: não usar embalagens primárias em conexões em série. Tal procedimento pode causar embolia gasosa devido ao ar residual aspirado da primeira embalagem antes que a administração de fluido da segunda embalagem seja completada.

**NÃO PERFURAR A EMBALAGEM, POIS HÁ COMPROMETIMENTO DA ESTERILIDADE DO PRODUTO E RISCO DE CONTAMINAÇÃO.**

Verificar se existem vazamentos mínimos comprimindo a embalagem primária com firmeza. Se for observado vazamento de solução, descartar a embalagem, pois a sua esterilidade pode estar comprometida.

Se for necessária medicação suplementar, seguir as instruções descritas a seguir antes de preparar a solução para administração.

No preparo e administração das Soluções Parenterais (SP), devem ser seguidas as recomendações da Comissão de Controle de Infecção em Serviços de Saúde quanto a: desinfecção do ambiente e de superfícies, higienização das mãos, uso de EPIs e desinfecção de ampolas, frascos, pontos de adição dos medicamentos e conexões das linhas de infusão.

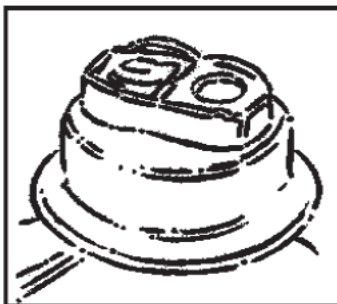
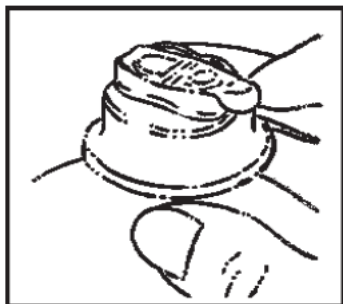
### **Para adição de medicamentos**

Atenção: Verificar se há incompatibilidade entre o medicamento e a solução e, quando for o caso, se há incompatibilidade entre os medicamentos.

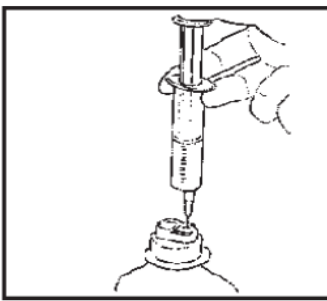
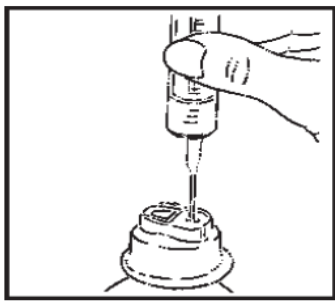
Apenas as embalagens que possuem dois sítios, um sítio para o equipo e um sítio próprio para a administração de medicamentos, poderão permitir a adição de medicamentos nas soluções parenterais.

**Para administração de medicamentos antes da administração da solução parenteral**

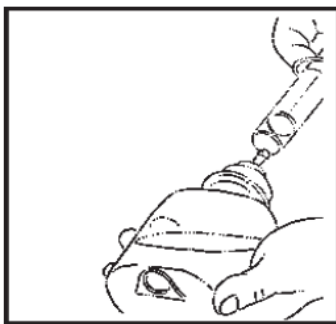
1- Fazer a assepsia da embalagem primária utilizando álcool 70%. Retirar o lacre de um dos sítios de administração da tampa.



2- Com a ampola Ecoflac® plus na posição vertical, utilizar uma seringa com agulha estéril para perfurar o sítio próprio para administração de medicamentos e injetar o medicamento na solução parenteral (inserir e retirar a agulha verticalmente).



3- Misturar o medicamento completamente na solução parenteral.



4- Pós liofilizados devem ser reconstituídos no diluente estéril e apirogênico adequado antes de serem adicionados à solução parenteral.

## **8. REAÇÕES ADVERSAS**

Devem ser avaliadas as reações adversas dos medicamentos que serão diluídos ou dissolvidos na água para injetáveis.

**Em casos de eventos adversos, notifique ao Sistema de Notificações em Vigilância Sanitária – NOTIVISA, disponível em <http://www.anvisa.gov.br/hotsite/notivisa/index.htm>, ou para a Vigilância Sanitária Estadual ou Municipal.**

## **9. SUPERDOSE**



## Áqua para Injeção B.Braun

### Bula do Profissional de Saúde

Em casos de absorção de grandes quantidades de fluido hipotônico, podem ocorrer super-hidratação e desordens eletrolíticas hipotônicas.

**Em caso de intoxicação ligue para 0800 722 6001, se você precisar de mais orientações.**

#### **DIZERES LEGAIS**

MS – 1.0085.0117

**Farm. Resp.:** Rosane G. R. da Costa – CRF-RJ nº 3213

**USO RESTRITO A HOSPITAIS.  
VENDA SOB PRESCRIÇÃO MÉDICA.**

**Fabricado e distribuído por:**

**Laboratórios B. Braun S.A.**

Av. Eugênio Borges, 1092 e Av. Jequitibá, 09 – Arsenal

CEP: 24751-000 – S. Gonçalo – RJ – Brasil

CNPJ: 31.673.254/0001-02 - Indústria Brasileira

SAC: 0800-0227286



**HISTÓRICO**

Dados da submissão eletrônica			Dados da petição/notificação que altera bula				Dados das alterações da bula		
Data do expediente	Nº do expediente	Assunto	Data do expediente	Nº do expediente	Assunto	Data da aprovação	Itens da bula	Versões VP/VPS	Apresentações relacionadas
03/06/2014	0329681/14-4	10461 ESPECÍFICO Inclusão Inicial de Texto de Bula – RDC 60/12	03/06/2014	0329681/14-4	10461 ESPECÍFICO Inclusão Inicial de Texto de Bula – RDC 60/12	03/06/2014	Adequação dos textos de bula à RDC 47/2009 e à RDC 60/2012	VP e VPS	50 unidades de 50 mL por caixa; 50 unidades de 100 mL por caixa; 30 unidades de 250 mL por caixa; 20 unidades de 500 mL por caixa; 10 unidades de 1000 mL por caixa.
07/05/2015		ESPECÍFICO – Notificação de Alteração de Texto de Bula – RDC 60/12	07/05/2015		ESPECÍFICO – Notificação de Alteração de Texto de Bula – RDC 60/12		Alterações de dados legais	VP e VPS	50 unidades de 50 mL por caixa; 50 unidades de 100 mL por caixa; 30 unidades de 250 mL por caixa; 20 unidades de 500 mL por caixa; 10 unidades de 1000 mL por caixa.