

CPHD COM GLICOSE

Fresenius Medical Care Ltda

Solução para Hemodiálise

MODELO DE BULA (Pacientes)

CPHD COM GLICOSE

cloreto de sódio + cloreto de potássio + associações

APRESENTAÇÃO E FORMA FARMACÊUTICA

Solução para hemodiálise.

CPHD 12G/34 - galão de 5.000 ml

CPHD 22G/34 - galão de 5.000 ml

CPHD 24G/34 - galão de 5.000 ml

CPHD 22G/44 - galão de 10.000 ml

CPHD 23G/44 - galão de 10.000 ml

VIA DE ADMINISTRAÇÃO

Via máquina de hemodiálise e filtro hemodialisador.

USO ADULTO E PEDIÁTRICO

USO RESTRITO EM HEMODIÁLISE

USO RESTRITO EM HOSPITAL

COMPOSIÇÃO:

CPHD 12G/34

Composição: 100 mL		Composição eletrolítica após diluição com a fração básica correspondente:	
cloreto de sódio	21,069g	sódio	138,00mEq/L
cloreto de potássio	0,261g	potássio	2,00mEq/L
cloreto de cálcio sol. 50%	1,286g	cálcio	2,50mEq/L
cloreto de magnésio.6H ₂ O	0,360g	magnésio	1,00mEq/L
ácido acético	0,630g	cloretos	107,51mEq/L
glicose anidra	3,500g	acetato	3,00mEq/L
água para injeção q.s.p.	100,00mL	bicarbonato	32,00mEq/L
		glicose	1,00 g/L
		Condutividade: 11 a 15 mS/cm	

CPHD 22G/34

Composição: 100 mL		Composição eletrolítica após diluição com a fração básica correspondente:	
cloreto de sódio	21,069g	sódio	138,00mEq/L
cloreto de potássio	0,522g	potássio	2,00mEq/L
cloreto de cálcio sol. 50%	1,286g	cálcio	2,50mEq/L
cloreto de magnésio.6H ₂ O	0,360g	magnésio	1,00mEq/L
ácido acético	0,630g	cloretos	111,02mEq/L
glicose anidra	3,500g	acetato	3,00mEq/L
água para injeção q.s.p.	100,00mL	bicarbonato	32,00mEq/L
		glicose	1,00 g/L
		Condutividade: 11 a 15 mS/cm	

CPHD 24G/34

Composição: 100 mL		Composição eletrolítica após diluição com a fração básica correspondente:	
cloreto de sódio	21,069g	sódio	138,00mEq/L
cloreto de potássio	0,522g	potássio	2,00mEq/L
cloreto de cálcio sol. 50%	1,800g	cálcio	3,50mEq/L
cloreto de magnésio.6H ₂ O	0,360g	magnésio	1,00mEq/L
ácido acético	0,630g	cloretos	113,02mEq/L
glicose anidra	3,500g	acetato	3,00mEq/L
água para injeção q.s.p.	100,00mL	bicarbonato	32,00mEq/L
		glicose	1,00 g/L
Condutividade: 11 a 15 mS/cm			

CPHD 22G/44

Composição: 100 mL		Composição eletrolítica após diluição com a fração básica correspondente:	
cloreto de sódio	25,919g	sódio	138,00mEq/L
cloreto de potássio	0,671g	potássio	2,00mEq/L
cloreto de cálcio sol. 50%	1,654g	cálcio	2,50mEq/L
cloreto de magnésio.6H ₂ O	0,460g	magnésio	1,00mEq/L
ácido acético	1,080g	cloretos	104,06mEq/L
glicose anidra	4,500g	acetato	4,00mEq/L
água para injeção q.s.p.	100,00mL	bicarbonato	35,44mEq/L
		glicose	1,00 g/L
Condutividade: 11 a 15 mS/cm			

CPHD 23G/44

Composição: 100 mL		Composição eletrolítica após diluição com a fração básica correspondente:	
cloreto de sódio	25,919g	sódio	138,00mEq/L
cloreto de potássio	0,671g	potássio	2,00mEq/L
cloreto de cálcio sol. 50%	1,984g	cálcio	3,00mEq/L
cloreto de magnésio.6H ₂ O	0,460g	magnésio	1,00mEq/L
ácido acético	1,080g	cloretos	104,56mEq/L
glicose anidra	4,500g	acetato	4,00mEq/L
água para injeção q.s.p.	100,00mL	bicarbonato	35,44mEq/L
		glicose	1,00 g/L
Condutividade: 11 a 15 mS/cm			

1. PARA QUE ESTE MEDICAMENTO É INDICADO?

Este medicamento é indicado no tratamento de insuficiência renal crônica e aguda e disfunção renal por meio de máquinas de hemodiálise.

2. COMO ESTE MEDICAMENTO FUNCIONA?

A hemodiálise é um processo artificial que substitui a função renal quando os rins não funcionam, ou funcionam insuficientemente, ou ainda, quando não existem. Através da hemodiálise se elimina do organismo as escórias, o excesso de água acumulado e ainda se devolve a composição eletrolítica normal ao plasma, por retirada do excesso de eletrólitos e possível reposição de outros. Na hemodiálise uma membrana artificial semipermeável interpõe entre sangue e o líquido de diálise permitindo as trocas necessárias para a retirada e/ou reposição de substâncias do organismo.

3. QUANDO NÃO DEVO USAR ESTE MEDICAMENTO?

As contra-indicações não são exatamente relacionadas a solução mas sim ao tratamento por hemodiálise que é contra-indicado em pacientes que apresentem impossibilidade ou problemas no acesso vascular, sendo que este é essencial na aplicação deste processo. Durante a gravidez a hemodiálise é possível mas também muito problemática pois acomete grandes riscos para a mãe e a criança.

Não use medicamentos sem orientação do seu médico. Pode ser perigoso para sua saúde.

4. O QUE DEVO SABER ANTES DE USAR ESSE MEDICAMENTO?

A variação de cor de incolor para amarelo-pálido é normal, não significando alteração da eficácia do produto.

Usar obrigatoriamente em conjunto com a solução de Bicarbonato de Sódio 8,4%, ou Bibag Fresenius.

Para cada quadro clínico é necessária uma avaliação médica da fórmula a ser utilizada e o tipo de filtro dializador.

Use somente a bombona com o lacre da tampa intacto.

Não use se houver turvação.

Produto apirogênico.

5. ONDE, COMO E POR QUANTO TEMPO POSSO GUARDAR ESTE MEDICAMENTO?

Conservar em temperatura ambiente (15°C a 30°C).

Prazo de validade: 12 meses a partir da data de fabricação.

Número de lote e datas de fabricação: vide embalagem.

Não use medicamento com o prazo de validade vencido, pode ser perigoso para a saúde.

O conteúdo da bombona é destinado, após o rompimento do lacre da tampa, à utilização imediata.

Não reutilizar a embalagem vazia.

Antes de usar, observe o aspecto do medicamento.

Todo medicamento deve ser mantido fora do alcance das crianças.

6. QUAIS OS MALES QUE ESTE MEDICAMENTO PODE ME CAUSAR?

O produto não desenvolve reações adversas, desde que observadas prescrições e indicações médicas.

Informe ao seu médico o aparecimento de reações indesejáveis pelo uso do medicamento. Informe também à empresa através do seu serviço de atendimento.

USO SOB PRESCRIÇÃO MÉDICA

ANVISA/MS: 132230102

Responsável Técnico: Erivelto de Oliveira Braga

CRF-SP nº 13.954

Registrado, Fabricado e Distribuído por:

Fresenius Medical Care Ltda

CNPJ: 01.440.590/0001-36

Rua Amoreira, 891 – Bairro Roseira

Jaguariúna/SP

CEP: 13.820-000

Indústria Brasileira

SAC: 0800-0123434



Histórico de alteração da bula

Dados da submissão eletrônica			Dados da petição/notificação que altera a bula				Dados das alterações de bulas		
Data do expediente	Nº do expediente	Assunto	Data do expediente	Nº do expediente	Assunto	Data de aprovação	Itens de bula	Versões (VP/VPS)	Apresentações relacionadas
25/06/2014	-	10461 - ESPECÍFICO - Inclusão Inicial de Texto de Bula - RDC 60/12	NA	NA	NA	NA	Submissão inicial do texto de bula	NA	NA

CPHD COM GLICOSE

Fresenius Medical Care Ltda

Solução para Hemodiálise

MODELO DE BULA (Pacientes)

CPHD COM GLICOSE

cloreto de sódio + cloreto de potássio + associações

APRESENTAÇÃO E FORMA FARMACÊUTICA

Solução para hemodiálise.

CPHD 12G/34 - galão de 5.000 ml

CPHD 22G/34 - galão de 5.000 ml

CPHD 24G/34 - galão de 5.000 ml

CPHD 22G/44 - galão de 10.000 ml

CPHD 23G/44 - galão de 10.000 ml

VIA DE ADMINISTRAÇÃO

Via máquina de hemodiálise e filtro hemodialisador.

USO ADULTO E PEDIÁTRICO

USO RESTRITO EM HEMODIÁLISE

USO RESTRITO EM HOSPITAL

COMPOSIÇÃO:

CPHD 12G/34

Composição: 100 mL		Composição eletrolítica após diluição com a fração básica correspondente:	
cloreto de sódio	21,069g	sódio	138,00mEq/L
cloreto de potássio	0,261g	potássio	2,00mEq/L
cloreto de cálcio sol. 50%	1,286g	cálcio	2,50mEq/L
cloreto de magnésio.6H ₂ O	0,360g	magnésio	1,00mEq/L
ácido acético	0,630g	cloretos	107,51mEq/L
glicose anidra	3,500g	acetato	3,00mEq/L
água para injeção q.s.p.	100,00mL	bicarbonato	32,00mEq/L
		glicose	1,00 g/L
		Condutividade: 11 a 15 mS/cm	

CPHD 22G/34

Composição: 100 mL		Composição eletrolítica após diluição com a fração básica correspondente:	
cloreto de sódio	21,069g	sódio	138,00mEq/L
cloreto de potássio	0,522g	potássio	2,00mEq/L
cloreto de cálcio sol. 50%	1,286g	cálcio	2,50mEq/L
cloreto de magnésio.6H ₂ O	0,360g	magnésio	1,00mEq/L
ácido acético	0,630g	cloretos	111,02mEq/L
glicose anidra	3,500g	acetato	3,00mEq/L
água para injeção q.s.p.	100,00mL	bicarbonato	32,00mEq/L
		glicose	1,00 g/L
		Condutividade: 11 a 15 mS/cm	

CPHD 24G/34

Composição: 100 mL		Composição eletrolítica após diluição com a fração básica correspondente:	
cloreto de sódio	21,069g	sódio	138,00mEq/L
cloreto de potássio	0,522g	potássio	2,00mEq/L
cloreto de cálcio sol. 50%	1,800g	cálcio	3,50mEq/L
cloreto de magnésio.6H ₂ O	0,360g	magnésio	1,00mEq/L
ácido acético	0,630g	cloretos	113,02mEq/L
glicose anidra	3,500g	acetato	3,00mEq/L
água para injeção q.s.p.	100,00mL	bicarbonato	32,00mEq/L
		glicose	1,00 g/L
Condutividade: 11 a 15 mS/cm			

CPHD 22G/44

Composição: 100 mL		Composição eletrolítica após diluição com a fração básica correspondente:	
cloreto de sódio	25,919g	sódio	138,00mEq/L
cloreto de potássio	0,671g	potássio	2,00mEq/L
cloreto de cálcio sol. 50%	1,654g	cálcio	2,50mEq/L
cloreto de magnésio.6H ₂ O	0,460g	magnésio	1,00mEq/L
ácido acético	1,080g	cloretos	104,06mEq/L
glicose anidra	4,500g	acetato	4,00mEq/L
água para injeção q.s.p.	100,00mL	bicarbonato	35,44mEq/L
		glicose	1,00 g/L
Condutividade: 11 a 15 mS/cm			

CPHD 23G/44

Composição: 100 mL		Composição eletrolítica após diluição com a fração básica correspondente:	
cloreto de sódio	25,919g	sódio	138,00mEq/L
cloreto de potássio	0,671g	potássio	2,00mEq/L
cloreto de cálcio sol. 50%	1,984g	cálcio	3,00mEq/L
cloreto de magnésio.6H ₂ O	0,460g	magnésio	1,00mEq/L
ácido acético	1,080g	cloretos	104,56mEq/L
glicose anidra	4,500g	acetato	4,00mEq/L
água para injeção q.s.p.	100,00mL	bicarbonato	35,44mEq/L
		glicose	1,00 g/L
Condutividade: 11 a 15 mS/cm			

1. PARA QUE ESTE MEDICAMENTO É INDICADO?

Este medicamento é indicado no tratamento de insuficiência renal crônica e aguda e disfunção renal por meio de máquinas de hemodiálise.

2. COMO ESTE MEDICAMENTO FUNCIONA?

A hemodiálise é um processo artificial que substitui a função renal quando os rins não funcionam, ou funcionam insuficientemente, ou ainda, quando não existem. Através da hemodiálise se elimina do organismo as escórias, o excesso de água acumulado e ainda se devolve a composição eletrolítica normal ao plasma, por retirada do excesso de eletrólitos e possível reposição de outros. Na hemodiálise uma membrana artificial semipermeável interpõe entre sangue e o líquido de diálise permitindo as trocas necessárias para a retirada e/ou reposição de substâncias do organismo.

3. QUANDO NÃO DEVO USAR ESTE MEDICAMENTO?

As contra-indicações não são exatamente relacionadas a solução mas sim ao tratamento por hemodiálise que é contra-indicado em pacientes que apresentem impossibilidade ou problemas no acesso vascular, sendo que este é essencial na aplicação deste processo. Durante a gravidez a hemodiálise é possível mas também muito problemática pois acomete grandes riscos para a mãe e a criança.

Não use medicamentos sem orientação do seu médico. Pode ser perigoso para sua saúde.



4. O QUE DEVO SABER ANTES DE USAR ESSE MEDICAMENTO?

A variação de cor de incolor para amarelo-pálido é normal, não significando alteração da eficácia do produto.

Usar obrigatoriamente em conjunto com a solução de Bicarbonato de Sódio 8,4%, ou Bibag Fresenius.

Para cada quadro clínico é necessária uma avaliação médica da fórmula a ser utilizada e o tipo de filtro dializador.

Use somente a bombona com o lacre da tampa intacto.

5. ONDE, COMO E POR QUANTO TEMPO POSSO GUARDAR ESTE MEDICAMENTO?

Conservar em temperatura ambiente (15°C a 30°C).

Prazo de validade: 12 meses a partir da data de fabricação.

Número de lote e datas de fabricação: vide embalagem.

Não use medicamento com o prazo de validade vencido, pode ser perigoso para a saúde.

Antes de usar, observe o aspecto do medicamento.

Todo medicamento deve ser mantido fora do alcance das crianças.

6. QUAIS OS MALES QUE ESTE MEDICAMENTO PODE ME CAUSAR?

O produto não desenvolve reações adversas, desde que observadas prescrições e indicações médicas.

Informe ao seu médico o aparecimento de reações indesejáveis pelo uso do medicamento. Informe também à empresa através do seu serviço de atendimento.

USO SOB PRESCRIÇÃO MÉDICA

ANVISA/MS: 132230102

Responsável Técnico: Erivelto de Oliveira Braga

CRF-SP nº 13.954

Fabricado por:

Fresenius Kabi Brasil Ltda.

Rodovia CE 040 – Km 10 – s/n

Aquiraz – CE / CEP 61700-000

CNPJ: 49.324.221/008-80

Registrado e Distribuído por:

Fresenius Medical Care Ltda

CNPJ: 01.440.590/0001-36

Rua Amoreira, 891 – Bairro Roseira

Jaguariúna/SP

CEP: 13.820-000

Indústria Brasileira

SAC: 0800-0123434



Histórico de alteração da bula

Dados da submissão eletrônica			Dados da petição/notificação que altera a bula				Dados das alterações de bulas		
Data do expediente	Nº do expediente	Assunto	Data do expediente	Nº do expediente	Assunto	Data de aprovação	Itens de bula	Versões (VP/VPS)	Apresentações relacionadas
25/06/2014	-	10461 - ESPECÍFICO - Inclusão Inicial de Texto de Bula - RDC 60/12	NA	NA	NA	NA	Submissão inicial do texto de bula	NA	NA