

## ÁGUA PARA INJETÁVEIS (Água para Injetáveis)

### FORMA FARMACÉUTICA E APRESENTAÇÕES

Solução injetável, límpida e hipotônica, estéril e apirrogênica.  
Caixa contendo 40 frascos de polipropileno com 250 mL em Sistema Fechado.  
Caixa contendo 24 frascos de polipropileno com 500 mL em Sistema Fechado.  
Caixa contendo 16 frascos de polipropileno com 1000 mL em Sistema Fechado.

Via de administração: **Intravenosa e individualizada.**

### USO ADULTO E/OU PEDIÁTRICO

**Composição**  
Água para Injetáveis q.s.p..... 100 mL  
pH..... 5,0 - 7,0

### INFORMAÇÕES TÉCNICAS PARA PROFISSIONAIS DE SAÚDE

#### Características do produto

Água sem substâncias adicionadas, caracterizada por líquido límpido, hipotônico, estéril e apirrogênico.

#### Indicações

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

#### Contra-indicações

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

#### Modo de usar

A solução somente deve ter uso intravenoso e individualizado. A dosagem deve ser determinada por um médico e é dependente da idade, do peso, das condições clínicas do paciente, do medicamento diluído em solução e das determinações em laboratório. Antes de serem administradas, as soluções parenterais devem ser inspecionadas visualmente para se observar a presença de particulares, turvação na solução, fissuras e quaisquer violações na embalagem primária.

A Solução é acondicionada em frascos em **SISTEMA FECHADO** para administração intravenosa usando equipo estéril.

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.**

#### Para abrir

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 medição 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, quando presente;

- 1- Fazer a assepsia da embalagem primária utilizando álcool 70%;
- 2- Suspender a embalagem pela alça de sustentação;
- 3- Conectar o equipo de infusão da solução. Consultar as instruções de uso do equipo;
- 4- Administrar a solução, por gotejamento contínuo, conforme prescrição médica.

#### Para adição de medicamentos

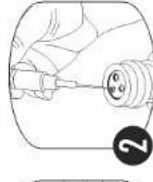
Atenção: Verificar se há incompatibilidade entre o medicamento e a solução e, quando for o caso, se há incompatibilidade entre os medicamentos. Apenas as embalagens que possuem dois sítios, um sítio para o equipo e um sítio próprio para a administração de medicamentos, poderão permitir a adição de medicamentos nas soluções parenterais.

Para administração de medicamentos antes da administração da solução parenteral

- 1- Romper o lacre, puxando o anel;
- 2- Preparar o sítio de injeção fazendo sua assepsia;
- 3- Utilizar uma seringa com agulha estéril para perfurar o sítio próprio para administração de medicamentos e injetar o medicamento na solução parenteral.
- 4- Misturar o medicamento completamente na solução parenteral.
- 5- Pós liofilizados devem ser reconstituídos/suspendidos no diluente estéril e apirrogênico adequado antes de ser adicionados à solução parenteral.

Para administração de medicamentos durante a administração da solução parenteral

- 1- Fechar a pinça do equipo de infusão;
- 2- Preparar o sítio próprio para administração de medicamentos, fazendo sua assepsia;
- 3- Utilizar seringa com agulha estéril para perfurar o sítio e adicionar o medicamento na solução parenteral;
- 4- Misturar o medicamento completamente na solução parenteral;
- 5- Prosseguir a administração.



#### Posologia

Não aplicável.

#### Advertências

Água para Injetáveis é fortemente hipotônica e sua administração na circulação sistêmica causa hemólise e desordens eletrolíticas. Seu uso não é recomendável em procedimentos cirúrgicos.

**Categoria C**  
**ESTE MEDICAMENTO NÃO DEVE SER UTILIZADO POR MULHERES GRÁVIDAS SEM ORIENTAÇÃO MÉDICA OU DO CIRURGIÃO DENTISTA.**

#### Uso pediátrico, idosos e outros grupos de risco

Não há recomendações especiais para estes grupos de pacientes.

#### 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.

#### Reações adversas a medicamentos

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

#### Superdose

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

#### Armazenagem

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 água para Injetáveis adicionada de medicamentos.

**NÃO USE O MEDICAMENTO COM O PRAZO DE VALIDADE VENCIDO.**

**ANTES DE USAR, OBSERVE O ASPECTO DO MEDICAMENTO.**

**Prazo de validade: 24 meses após a data de fabricação.**

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

Data de fabricação, lote e validade: VIDE FRASCO.  
Farm. Resp.: Glauber J. Sandri CRF-RS Nº 11895  
Reg. M.S. nº: 1.0725.0291

**basa®**

**INDÚSTRIA FARMACÉUTICA BASA LTDA**  
Av. Rossetti, 695 - Caxias do Sul - RS  
CNPJ 88.610.555/0001-04  
SAC 0800 6003844