

ΕΓΚΕΚΡΙΜΕΝΑ ΣΤΟΙΧΕΙΑ ΙΑ/ΤΟΣ

-SOLUVIT-

ΣΥΝΘΕΣΗ :

1 φιαλίδιο περιέχει:

THIAMINE MONONITRATE (CORRESPONDING TO VITAMIN B₁ 3.2mg) 3.10mg, SODIUM RIBOFLAVINE PHOSPHATE (CORRESPONDING TO VITAMIN B₂ 3.6mg) 4.9mg, NICOTINAMIDE 40.0mg, PYRIDOXINE HYDROCHLORIDE (CORRESPONDING TO VITAMIN B₆ 4.0 mg) 4.9mg, SODIUM PANTOTHENATE (CORRESPONDING TO PANTOTHENIC ACID 15.0mg) 16.50mg, SODIUM ASCORBATE (CORRESPONDING TO VITAMIN C 100mg) 113.00mg, BIOTIN 60μg, FOLIC ACID 0.40mg, CYANOCOBALAMIN 5mcg, GLYCINE (UCP BP) 300mg, PARAHYDROXYBENZOATE 0.5mg, SODIUM EDETATE 0.5mg.

ΦΑΡΜΑΚΕΥΤΙΚΗ ΜΟΡΦΗ :

Το SOLUVIT είναι ένα στείρο λυοφιλοποιημένο μείγμα όλων των υδατοδιαλυτών βιταμινών και προορίζεται για ενδοφλέβια έγχυση. Βρίσκεται σε γυάλινα φιαλίδια των 10ml.

ΕΝΔΕΙΞΕΙΣ :

Το SOLUVIT ενδείκνυται σαν συμπλήρωμα της παρεντερικής διατροφής, για τις ημερήσιες ανάγκες των παιδιών σε υδατοδιαλυτές βιταμίνες.

ΑΝΕΠΙΘΥΜΗΤΕΣ ΕΝΕΡΓΕΙΕΣ:

Μπορεί να λάβουν χώρα αλλεργικές αντιδράσεις σε ασθενείς με υπερευαισθησία σε κάποιο από τα συστατικά του σκευάσματος.

ΑΝΤΕΝΔΕΙΞΕΙΣ

Γνωστή υπερευαισθησία σε κάποιο από τα συστατικά π.χ. θειαμίνη, parahydroxy benzoate κ.α.

ΧΟΡΗΓΗΣΗ ΚΑΤΑ ΤΗΝ ΚΥΗΣΗ & ΤΟΝ ΘΗΛΑΣΜΟ:

Το προϊόν δεν έχει μελετηθεί στις περιπτώσεις αυτές ούτε σε ζώα ούτε στον άνθρωπο.

ΔΟΣΟΛΟΓΙΑ & ΧΟΡΗΓΗΣΗ

Σε ενήλικες ασθενείς 1 φιαλίδιο την ημέρα. Σε παιδιά και βρέφη η δόση είναι μισό φιαλίδιο την ημέρα ή 10% του φιαλιδίου ανά κιλού βάρους την ημέρα με μέγιστη δόση 1 φιαλίδιο σε βρέφη περισσότερο των 10 κιλών.

Η χορήγηση γίνεται ως εξής:

Το περιεχόμενο ενός φιαλιδίου διαλύεται με άσηπτη προσθήκη 10ml ενός από τα παρακάτω:

1. Γαλακτώματος ελαίου σε νερό που περιέχει λιποδιαλυτές βιταμίνες και προορίζεται για ενήλικες ή για παιδιά (ανάλογα με την περίπτωση).
2. Γαλακτωματοποιημένων λιπιδίων για ενδοφλεβια σίτιση (όπως INTRALIPID).

3. Ενέσιμου διαλύματος.

4. Διαλύματος γλυκόζης, ελεύθερου ηλεκτρολυτών (50mg/ml έως 600mg/ml)

Τα ανασυσταθέντα μίγματα 1 και 2 πρέπει να προστεθούν υπό άσηπτες συνθήκες μόνο σε γαλακτωματοποιημένα λιπίδια για ενδοφλέβια σίτιση. Τα ανασυσταθέντα μίγματα 3 και 4 προστίθενται υπό άσηπτες συνθήκες σε γαλακτωματοποιημένα λιπίδια για ενδοφλέβια σίτιση ή σε διαλύματα γλυκόζης (50mg/ml έως 600mg/ml) για έγχυση.

Η έγχυση πρέπει να γίνεται αργά, σε διάστημα τουλάχιστον 8 ωρών την ημέρα.

ΑΛΛΗΛΕΠΙΔΡΑΣΕΙΣ ΜΕ ΑΛΛΑ ΦΑΡΜΑΚΑ Η ΟΥΣΙΕΣ:

Η βιταμίνη B₆ μπορεί να μειώσει λόγω αλληλεπίδρασης το αποτέλεσμα της LEVODOPA. Μερικές από τις οπτικές νευροπάθειες φαίνεται να ανταποκρίνονται σε αυξημένες δόσεις της HYDROXYCOBALAMIN και έχουν κατηγορηθεί ότι επηρεάζουν δυσμενώς την χορήγηση CYANOBALAMIN που υπάρχει στο προϊόν. Το φυλικό οξύ μπορεί να μειώσει τη συγκέντρωση της φαινωτοΐνης στο πλάσμα και να καλύψει την κακοήθη αναιμία.

ΔΙΑΡΚΕΙΑ ΣΤΑΘΕΡΟΤΗΤΑΣ

Το προϊόν διατηρείται για διάστημα 30 μηνών σε θερμοκρασία +8 έως +15°C προστατευμένο από το φως και για διάστημα 24 ωρών μετά την ανασύσταση του με το διαλύτη.

ΣΥΣΚΕΥΑΣΙΑ:

Κουτί με 10 φιαλίδια (BT X 10) και 10 πλαστικές θήκες για την προστασία του ανασυσταθέντος διαλύματος από το φως.