

FACHKURZINFORMATION

Glucose-1-phosphat „Fresenius“ 1 molar - Infusionszusatz – Ampullen

Qualitative und quantitative Zusammensetzung:

1 Ampulle zu 10 ml enthält 3,762 g D-Glucose-1-phosphat-dinatriumsalz • 4 H₂O. Das entspricht: D-Glucose-1-phosphat 10 mmol, Phosphat 10 mmol, Na 20 mmol, Glucose ca. 1,8 g. Vollständige Auflistung der sonstigen Bestandteile siehe Abschnitt 6.1.

Anwendungsgebiete:

Phosphatmangel, Phosphatersatz im Rahmen der parenteralen Ernährung.

Gegenanzeigen:

Überempfindlichkeit gegen den Wirkstoff oder einen der in Abschnitt 6.1 genannten sonstigen Bestandteile; Hyperphosphatämie; Hypernatriämie; Nierenfunktionsstörungen (Oligurie, Anurie); Nierensteine; Hypoparathyreoidismus; ausgeprägte metabolische Alkalosen. Allgemeine Gegenanzeigen der Infusionstherapie wie dekompensierte Herzinsuffizienz, Lungen- und Hirnödemen, Hyperhydratation sind zu berücksichtigen.

Pharmakotherapeutische Gruppe:

Elektrolytlösungen.

ATC-Code:

B05XA.

Liste der sonstigen Bestandteile:

Salzsäure (zur pH-Wert Einstellung), Natriumhydroxid (zur pH-Wert Einstellung), Wasser für Injektionszwecke.

Rezeptpflicht/Apothekenpflicht:

Rezept und apothekenpflichtig.

Inhaber der Zulassung:

Fresenius Kabi Austria GmbH, 8055 Graz, Österreich.

Stand der Information:

Februar 2020.

Weitere Angaben zu besonderen Warnhinweisen und Vorsichtsmaßnahmen für die Anwendung, Wechselwirkungen mit anderen Arzneimitteln oder sonstigen Wechselwirkungen, Fertilität, Schwangerschaft und Stillzeit, Nebenwirkungen sowie Gewöhnungseffekten entnehmen Sie bitte der veröffentlichten Fachinformation.