

Prospecto: información para el usuario

Agua para preparaciones inyectables Bexen disolvente para uso parenteral

Lea todo el prospecto detenidamente antes de empezar a usar este medicamento, porque contiene información importante para usted.

- Conserve este prospecto, ya que puede tener que volver a leerlo.
- Si tiene alguna duda, consulte a su médico, farmacéutico o enfermero.
- Este medicamento se le ha recetado solamente a usted, y no debe dárselo a otras personas aunque tengan los mismos síntomas que usted, ya que puede perjudicarles.
- Si experimenta efectos adversos, consulte a su médico, farmacéutico o enfermero, incluso si se trata de efectos adversos que no aparecen en este prospecto. Ver sección 4.

Contenido del prospecto:

1. Qué es Agua para preparaciones inyectables Bexen y para qué se utiliza
2. Qué necesita saber antes de empezar a usar Agua para preparaciones inyectables Bexen
3. Cómo usar Agua para preparaciones inyectables Bexen
4. Posibles efectos adversos
5. Conservación de Agua para preparaciones inyectables Bexen
6. Contenido del envase e información adicional

1. Qué es Agua para preparaciones inyectables Bexen y para qué se utiliza

El Agua para preparaciones inyectables Bexen se utiliza como disolvente y vehículo de medicamentos que deben administrarse por vía parenteral, es decir, mediante inyección intravenosa.

2. Qué necesita saber antes de empezar a usar Agua para preparaciones inyectables Bexen

No use

Agua para preparaciones inyectables Bexen por vía intravenosa sola.

Advertencias y precauciones

Consulte a su médico, farmacéutico o enfermero antes de empezar a usar Agua para preparaciones inyectables Bexen:

- No administrar por vía intravenosa sin controlar que la solución presenta la misma concentración que la sangre (isotonicidad) ya que, en caso contrario, puede producir hemólisis de los eritrocitos (destrucción de los glóbulos rojos).
- Debe comprobarse las características del fármaco a disolver.

Uso de Agua para preparaciones inyectables Bexen con otros medicamentos

Comuníquese a su médico o farmacéutico que está utilizando, ha utilizado recientemente o podría tener que utilizar cualquier otro medicamento.

El Agua para preparaciones inyectables Bexen únicamente es incompatible con aquellos medicamentos que son insolubles en agua.

Embarazo, lactancia y fertilidad

Si está embarazada o en periodo de lactancia, cree que podría estar embarazada o tiene intención de quedarse embarazada, consulte a su médico o farmacéutico antes de utilizar este medicamento.

3. Cómo usar Agua para preparaciones inyectables Bexen

Siga exactamente las instrucciones de administración de este medicamento indicadas por su médico o farmacéutico. En caso de duda, consulte de nuevo a su médico o farmacéutico.

La dosis recomendada depende del medicamento a disolver en agua para preparaciones inyectables.

Si usa más Agua para preparaciones inyectables Bexen del que debe

En caso de sobredosis, consulte inmediatamente a su médico o farmacéutico o llame al Servicio de Información Toxicológica, teléfono: 91 562 04 20, indicando el medicamento utilizado.

Si usa más Agua para preparaciones inyectables Bexen de la que debe puede producirse hemólisis (rotura de glóbulos rojos de la sangre).

Si tiene cualquier otra duda sobre el uso de este medicamento, pregunte a su médico, farmacéutico o enfermero.

4. Posibles efectos adversos

Al igual que todos los medicamentos, Agua para preparaciones inyectables Bexen puede producir efectos adversos, aunque no todas las personas los sufran.

No cabe esperar la aparición de reacciones adversas si se utiliza correctamente.

La administración por vía intravenosa de Agua para preparaciones inyectables Bexen puede causar hemólisis (destrucción de los glóbulos rojos de la sangre) si esta se administra sola.

Si experimenta efectos adversos, consulte a su médico, farmacéutico o enfermero, incluso si se trata de efectos adversos que no aparecen en este prospecto.

Comunicación de efectos adversos

Si experimenta cualquier tipo de efecto adverso, consulte a su médico, farmacéutico o enfermero, incluso si se trata de posibles efectos adversos que no aparecen en este prospecto. También puede comunicarlos directamente a través del Sistema Español de Farmacovigilancia de medicamentos de Uso Humano: <https://www.notificaram.es>. Mediante la comunicación de efectos adversos usted puede contribuir a proporcionar más información sobre la seguridad de este medicamento.

5. Conservación de Agua para preparaciones inyectables Bexen


No requiere condiciones especiales de conservación.

No utilizar si el envase presenta signos visibles de deterioro.

Mantener este medicamento fuera de la vista y del alcance de los niños.

Desechar cualquier contenido residual que hubiera podido quedar una vez abierto el envase.

No utilice este medicamento después de la fecha de caducidad que aparece en el envase después de CAD. La fecha de caducidad es el último día del mes que se indica.

Los medicamentos no se deben tirar por los desagües ni a la basura. Deposite los envases y los medicamentos que no necesita en el punto SIGRE  de la farmacia. En caso de duda pregunte a su farmacéutico cómo deshacerse de los envases y de los medicamentos que ya no necesita. De esta forma, ayudará a proteger el medio ambiente.

6. Contenido del envase e información adicional

Composición de Agua para preparaciones inyectables Bexen

El principio activo es agua para preparaciones inyectables. Cada ampolla contiene 5ml de agua para preparaciones inyectables.

Aspecto del producto y contenido del envase

Agua para preparaciones inyectables Bexen es una solución transparente e incolora, que se presenta en ampollas de polietileno de 5 ml de agua para preparaciones inyectables.

Tamaño del envase: 1 envase de 5 ml.

Titular de la autorización de comercialización y responsable de la fabricación

Titular de la autorización de comercialización

OIARSO SOCIEDAD COOPERATIVA
Barrio Zikuñaga 57-F. Polígono Ibarluze.
20128 Hernani (Guipúzcoa)

Responsable de la fabricación

B. Braun Medical, S.A
Ctra. de Terrassa, 121
08191. Rubí (Barcelona)

Fecha la última revisión de este prospecto: marzo de 1998

La información detallada y actualizada de este medicamento está disponible en la página Web de la Agencia Española de Medicamentos y Productos Sanitarios (AEMPS) <http://www.aemps.gob.es/>