

## DK – Indlægsseddel: Information til brugeren

# Gelofusine infusionsvæske, opløsning

Succinyleret (modificeret, flydende) gelatine

Læs denne indlægsseddel grundigt, inden du begynder at bruge dette lægemiddel, da den indeholder vigtige oplysninger.

- Gem indlægssedlen. Du kan få brug for at læse den igen.
- Spørg lægen, apotekspersonalet eller sundhedspersonalet, hvis der er mere, du vil vide.
- Lægen har ordineret Gelofusine til dig personligt. Lad derfor være med at give medicinen til andre. Det kan være skadeligt for andre, selvom de har de samme symptomer, som du har.
- Kontakt lægen, apotekspersonalet eller sundhedspersonalet, hvis du får bivirkninger, herunder bivirkninger, som ikke er nævnt her. Se punkt. 4.

Se den nyeste indlægsseddel på [www.indlaegsseddel.dk](http://www.indlaegsseddel.dk)

## Oversigt over indlægssedlen

1. Virkning og anvendelse
2. Det skal du vide om Gelofusine
3. Sådan bliver du behandlet med Gelofusine
4. Bivirkninger
5. Opbevaring
6. Pakningsstørrelser og yderligere oplysninger

## 1. Virkning og anvendelse

Gelofusine er en såkaldt plasma-volumen-erstatning. Det betyder, at det erstatter mistet væske fra kredsløbet.

Gelofusine anvendes til

- at erstatte blod og kropsvæsker, som er mistet som følge af f.eks. operation, ulykke eller forbrænding. Hvis det er nødvendigt, kan det gives sammen med blodtransfusioner.
- at forebygge lavt blodtryk (hypotension), som kan forekomme, når du får spinal- eller epiduralbedøvelse eller på grund af truende alvorligt blodtab under kirurgisk behandling.
- at fylde kredsløbsvolumen op under brug af f.eks. hjerte-lungemaskine i kombination med andre væsker til infusion.

## 2. Det skal du vide om Gelofusine

Lægen kan have foreskrevet anden anvendelse eller dosering end angivet i denne information.

### Du må ikke få Gelofusine

- hvis du er allergisk over for gelatine eller et af de øvrige indholdsstoffer i Gelofusine (angivet i punkt 6)
- hvis du er allergisk over for et allergen, som kaldes "galactose- $\alpha$ -1,3-galactose (alpha-gal)" eller over for rødt kød (kød fra pattedyr) og slagteaffald
- hvis din blodmængde i kredsløbet er for stor
- hvis du har for meget væske i kroppen
- hvis du har visse typer hjertesvigt (akut kongestivt hjertesvigt)

### Advarsler og forsigtighedsregler

**Kontakt lægen, apotekspersonalet eller sundhedspersonalet, før du får Gelofusine.**

#### Fortæl det til lægen

- hvis du har en allergisk sygdom såsom astma, kan du have en større risiko for at få en allergisk reaktion.

I følgende tilfælde må du ikke blive behandlet med Gelofusine på grund af mulige krydsreaktioner:

- hvis du ved, at du er allergisk over for rødt kød (kød fra pattedyr) eller slagteaffald
- hvis du er blevet testet positiv for antistoffer (IgE) over for allergenet alpha-gal.

Lægen vil være ekstra forsigtig med at behandle dig med Gelofusine, hvis du har:

- problemer med hjertet
- forhøjet blodtryk
- vand i lungerne
- alvorlige nyreproblemer.

Indgift af store mængder væsker gennem et drop i en blodåre kan forværre din tilstand.

Lægen vil også udvise ekstra forsigtighed:

- hvis du har en kraftig stigning af natrium eller chlorid i dit blod
- hvis du tilbageholder vand og salt i kroppen, som kan være forbundet med hævelse af væv
- hvis dit blods evne til at størkne er stærkt nedsat
- hvis du er ældre

Under behandlingen med Gelofusine vil dine blodkomponenter blive overvåget. Hvis det er nødvendigt, kan din læge også give dig andre lægemidler som salte og væsker.

### Børn

Der er kun lidt erfaring med brugen af Gelofusine hos børn. Lægen vil kun give dette lægemiddel til børn, når det er absolut nødvendigt.

#### Laboratorieprøve resultater

Din læge kan tage blod- eller urinprøver, før de giver dig Gelofusine. Dette er fordi, at nogle laboratorieprøve resultater kan påvirkes, efter du har modtaget dette lægemiddel og er derfor upålidelige.

### Brug af andre lægemidler sammen med Gelofusine

Fortæl det altid til lægen eller apotekspersonalet, hvis du tager andre lægemidler, for nylig har taget andre lægemidler eller planlægger at tage andre lægemidler. Dette gælder også lægemidler, der kan fås uden recept.

Det er særlig vigtigt, at din læge ved, om du tager eller får medicin, der tilbageholder natrium i kroppen (f.eks. spironolacton, triamteren, amilorid, ACE-hæmmere såsom captopril eller enalapril, kortikosteroider såsom kortison eller non-steroidale anti-inflammatoriske lægemidler (NSAID) såsom diclofenac). Samtidig behandling med disse lægemidler kan føre til hævelse af arme, hænder, ben og fødder (ødem).

### Graviditet, amning og frugtbarhed

Hvis du er gravid eller ammer, har mistanke om, at du er gravid, eller planlægger at blive gravid, skal du spørge din læge eller apotekspersonalet til råds, før du får dette lægemiddel.

#### Graviditet

Du skal fortælle det til lægen, hvis du er gravid. På grund af risikoen for allergiske reaktioner, skal anvendelsen af dette lægemiddel undgås under graviditet. Din læge kan dog give dig dette lægemiddel i nødsituationer.

#### Amning

Hvis du ammer, skal du fortælle det til lægen. Der er begrænset information om udskillelse af dette lægemiddel i modermælk, men baseret på dets kemiske karakteristika, er det det usandsynligt at det udskilles i modermælk. Din læge vil beslutte, om du skal afbryde amningen eller afbryde behandlingen med dette lægemiddel under hensyntagen til fordelene ved amning for barnet og fordelene ved behandling af dig selv.

#### Frugtbarhed

Der er ingen data hvad angår virkningen af dette lægemiddel på frugtbarheden hos mennesker og dyr. På grund af indholdsstoffernes art er det imidlertid usandsynligt, at det vil påvirke frugtbarheden.

### Trafik- og arbejdssikkerhed

Dette lægemiddel påvirker ikke evnen til at føre motorkøretøj eller betjene maskiner.

## 3. Sådan bliver du behandlet med Gelofusine

Din læge vil kun give dig Gelofusine, hvis de mener, at andre produkter, kaldet krystalloider, ikke er tilstrækkelige alene.

Din læge vil omhyggeligt justere dosen af Gelofusine for at forhindre overbelastning med væske. Dette vil blive gjort specielt, hvis du har problemer med dine lunger eller med dit hjerte eller kredsløbet.

### Dosering

Gelofusine gives i en blodåre, dvs. gennem et drop.

#### Voksne

Hvor meget du skal have og i hvor lang tid, afhænger af hvor meget blod eller væske, du har mistet og af din tilstand.

Lægen vil foretage undersøgelser (blodprøver og blodtryk for eksempel) under din behandling, og dosis af Gelofusine vil blive justeret svarende til dine behov. Hvis det bliver nødvendigt, vil du også få blod eller pakkede røde blodlegemer.

#### Brug til børn

Der er kun begrænset erfaring med anvendelsen af dette lægemiddel til børn. Din læge vil kun give dette lægemiddel, hvis lægen skønner, at det er vigtigt for barnets helbredelse. I disse tilfælde vil den kliniske tilstand blive taget med i overvejelserne og behandlingen vil blive nøje overvåget.

### Hvis du har fået for meget Gelofusine

En overdosis af Gelofusine kan medføre et forhøjet blodvolumen (hypervolæmi) og overbelastning med væske, der kan påvirke din hjerte- og lungefunktion.

Du kan opleve hovedpine eller problemer med vejrtrækningen.

Hvis du får en overdosis, vil din læge give dig den nødvendige behandling. Spørg lægen eller apotekspersonalet, hvis der er noget, du er i tvivl om.

## 4. Bivirkninger

Dette lægemiddel kan som alle andre lægemidler give bivirkninger, men ikke alle får bivirkninger.

Alle plasmasubstitutter indebærer en lille risiko for allergiske reaktioner, som for det meste er milde eller moderate, men de kan i meget få tilfælde også blive alvorlige. Sådanne reaktioner antages at være hyppigere hos patienter med kendte allergiske tilstande som astma. Af den grund vil du være under nøje observation af en sundhedsperson, især i starten af infusionen.

**Følgende bivirkninger kan blive alvorlige. Hvis nogle af følgende bivirkninger opstår, skal du straks opsøge en læge:**

**Sjældnen (kan forekomme hos op til 1 ud af 1.000 patienter):**

- allergiske (anafylaktiske/anafylaktoide) reaktioner herunder f.eks. vejrtrækningsbesvær, hvesende vejrtrækning, kvalme, opkastning, svimmelhed, svedtendens, tæthed for bryst og hals, mavesmerter, hævelse af hals og ansigt
- Hvis der opstår en allergisk reaktion, vil infusionen blive stoppet øjeblikkeligt og du vil få den nødvendige behandling (se også afsnit 2 "Det skal du vide om Gelofusine", især om allergier, som involverer allergenet kaldet galactose- $\alpha$ -1,3-galactose (alpha-gal), rødt kød og slagteaffald).

### Andre bivirkninger:

**Meget almindelig (kan forekomme hos op til 1 ud af 10 patienter):**

- nedsat antal røde blodlegemer og proteiner i dit blod

**Almindelig (kan forekomme hos op til 1 ud af 100 patienter):**

- dit blod vil muligvis ikke størkne så godt som før, og du kan måske bemærke øget blødning

**Meget sjældnen (kan forekomme hos op til 1 ud af 10.000 patienter):**

- hurtig puls
- lavt blodtryk
- feber, kulderystelser

**Ukendt (frekvens kan ikke estimeres ud fra de tilgængelige data):**

- følelse af at være syg, du bliver syg, mavesmerter
- et fald i ilt i dit blod, som kan gøre dig svimmel

### Yderligere bivirkninger hos børn

Der foreligger ingen data vedrørende en forskel i bivirkninger hos børn.

### Indberetning af bivirkninger

Hvis du oplever bivirkninger, bør du tale med din læge, apotekspersonalet eller sygeplejersken. Dette gælder også mulige bivirkninger, som ikke er medtaget i denne indlægsseddel. Du eller dine pårørende kan også indberette bivirkninger direkte til Lægemiddelstyrelsen via:

Lægemiddelstyrelsen  
Axel Heides Gade 1  
DK-2300 København S  
Websted: [www.meldenbivirkning.dk](http://www.meldenbivirkning.dk)

Ved at indrapportere bivirkninger kan du hjælpe med at fremskaffe mere information om sikkerheden af dette lægemiddel.

## 5. Opbevaring

Opbevar lægemidlet utilgængeligt for børn.

Brug ikke lægemidlet efter den udløbsdato, der står på etiketten og den ydre pakning efter EXP. Udløbsdatoen er den sidste dag i den nævnte måned.

Må ikke opbevares ved temperaturer over 25 °C. Må ikke nedfryses.

Brug ikke lægemidlet, hvis du bemærker:

- uklarhed eller misfarvning af opløsningen
- at beholderen er utæt.

Tidligere anbrudt eller delvist anvendt Gelofusine skal kasseres. Delvist brugte poser må ikke tilsluttes igen.

Præparatet skal anvendes umiddelbart efter anbrud.

**Spørg på apoteket, hvordan du skal bortskaffe medicinrester. Af hensyn til miljøet må du ikke smide medicinrester i afløbet, toiletet eller skraldespanden.**

## 6. Pakningsstørrelser og yderligere oplysninger

### Gelofusine indeholder:

- Aktive stoffer: succinyleret (modificeret, flydende) gelatine og natriumchlorid
- 1.000 ml af opløsningen indeholder:
- Succinyleret (modificeret, flydende) gelatine 40,0 g
- Natriumchlorid 7,0 g

#### Elektrolytkoncentration:

Natrium	154 mmol
Chlorid	120 mmol

- Øvrige indholdsstoffer: vand til injektionsvæsker, saltsyre (til pH-justering) og natriumhydroxid (til pH-justering).

#### Fysisk-kemiske forhold

pH	7,4 ± 0,3
Osmolaritet	274 mOsm/l

### Udseende og pakningsstørrelser

Gelofusine er en infusionsvæske, opløsning til infusion gennem et intravenøst drop (drop i en vene).

Det er en klar, farveløs eller let gullig, steril opløsning.

Det fås i:

- polyethylenflasker (Ecoflac) med 500 ml i pakninger med 10
- polypropylenflasker (Ecobag) med 250 og 500 ml i pakninger med 20
- polypropylenflasker (Ecobag) med 1.000 ml i pakninger med 10.

Ikke alle pakningsstørrelser er nødvendigvis markedsført.

### Indehaver af markedsføringstilladelsen og fremstiller

B. Braun Melsungen AG  
Carl-Braun-Strasse 1  
D-34212 Melsungen  
Tyskland

#### Postadresse

B. Braun Melsungen AG  
34209 Melsungen  
Tyskland

### Dansk repræsentant

B. Braun Medical A/S  
Dirch Passers Allé, 3. sal  
2000 Frederiksberg

**Denne indlægsseddel blev senest ændret 05/2021**

schwarz

Dokument = 210 x 594 mm (bxb)  
2 Seiten

Lätus



61

DK / SE\_340  
GIF (EP)  
340/NP34059/0721  
Production site: Crissier

Font size: 9 pt.

G 201518

## SE – Bipacksedel: Information till användaren

# Gelofusine infusionsvätska, lösning

succinylerat gelatin (modifierat gelatin, flytande)

**Läs noga igenom denna bipacksedel innan du börjar använda detta läkemedel. Den innehåller information som är viktig för dig.**

- Spara denna information, du kan behöva läsa den igen.
- Om du har ytterligare frågor vänd dig till läkare, apotekspersonal eller sjuksköterska.
- Detta läkemedel har ordinerats enbart åt dig. Ge det inte till andra. Det kan skada dem, även om de uppvisar sjukdomstecken som liknar dina.
- Om du får biverkningar, tala med läkare, apotekspersonal eller sjuksköterska. Detta gäller även eventuella biverkningar som inte nämns i denna information. Se avsnitt 4.

## I denna bipacksedel finns information om följande:

1. Vad Gelofusine är och vad det används för
2. Vad du behöver veta innan du använder Gelofusine
3. Hur man använder Gelofusine
4. Eventuella biverkningar
5. Hur Gelofusine ska förvaras
6. Förpackningens innehåll och övriga upplysningar

### 1. Vad Gelofusine är och vad det används för

Gelofusine är ett så kallat volymerättningsmedel för plasma. Detta innebär att det ersätter förlorad vätska i blodcirkulationen.

Gelofusine används för att

- ersätta blod och kroppsvätska som förlorats till följd av t.ex. en operation, en olycka eller en brännskada. Det kan vid behov användas i kombination med blodtransfusion.
- förebygga lågt blodtryck (hypotension) som kan förekomma vid spinal- eller epiduralbedövning eller på grund av risk för omfattande blodförlust i samband med kirurgi.
- i kombination med andra infusionsvätskor öka den cirkulerande blodvolymen vid användning av t.ex. hjärt-lungmaskin.

### 2. Vad du behöver veta innan du använder Gelofusine

#### Använd inte Gelofusine

- om du är allergisk mot gelatin eller något annat innehållsämne i detta läkemedel (anges i avsnitt 6)
- om du är allergisk mot ett allergen som kallas galaktos- $\alpha$ -1,3-galaktos (alfa-gal) eller mot rött kött (kött från däggdjur) och inälvsmat
- om din cirkulerande blodvolym är för stor
- om du har överflödigt vätska i kroppen
- om du har en viss typ av hjärtsvikt (akut kongestiv hjärtsvikt).

#### Varningar och försiktighet

**Tala med läkare, apotekspersonal eller sjuksköterska innan du får Gelofusine.**

Tala om för läkaren

- om du har en allergisk sjukdom såsom astma. Du kan då löpa större risk för att utveckla en allergisk reaktion.

På grund av risken för eventuella korsreaktioner ska Gelofusine inte ges till dig i följande fall

- om du vet att du är allergisk mot rött kött (kött från däggdjur) eller inälvsmat
- om du har fått ett positivt testresultat för antikroppar (IgE) mot allergenet alfa-gal.

Läkaren iakttar särskild försiktighet om du lider av:

- hjärtsjukdom
- högt blodtryck
- vätska i lungorna
- svår njursjukdom.

Dessa tillstånd kan bli värre om du ges stora mängder vätska som dropp i en ven.

Läkaren ordinerar preparatet med försiktighet:

- om koncentrationen av natrium eller klorid i ditt blod är kraftigt ökad
- om vatten och salter ansamlas i kroppen vilket kan orsaka svullnad i vävnaderna
- om blodets koaguleringsförmåga är betydligt nedsatt
- om du är äldre.

Under behandling med Gelofusine övervakas blodets sammansättning. Vid behov kan läkaren även ge dig andra läkemedel, såsom salter och vätskor.

#### Barn

Det finns endast begränsad erfarenhet av användning av Gelofusine hos barn. Läkaren ger detta läkemedel åt barn endast om det är absolut nödvändigt.

#### Resultat för laboratorietest

Läkaren kan ta blod- eller urinprover innan du ges Gelofusine. Detta beror på att vissa testresultat kan påverkas efter att du har fått detta läkemedel och därför kan vara opålitliga.

#### Andra läkemedel och Gelofusine

Tala om för läkare eller apotekspersonal om du tar, nyligen har tagit eller kan tänkas ta andra läkemedel, även receptfria sådana.

Det är särskilt viktigt att läkaren känner till om du tar eller får läkemedel som kan orsaka ansamling av natrium (t.ex. spironolakton, triamteren, amilorid, ACE-hämmare såsom kaptopril eller enalapril, kortikosteroider såsom kortison eller icke-steroida antiinflammatoriska medel såsom diklofenak). Samtidig användning med detta läkemedel kan leda till svullnad i armar, händer, ben och fötter (ödem).

#### Graviditet, amning och fertilitet

Om du är gravid eller ammar, tror att du kan vara gravid eller planerar att skaffa barn, rådfråga läkare eller apotekspersonal innan du använder detta läkemedel.

#### Graviditet

Tala om för läkaren om du är gravid. Användning av Gelofusine ska undvikas under graviditeten på grund av eventuella allergiska reaktioner. Läkaren kan dock ge dig detta läkemedel i nödsituationer.

#### Amning

Tala om för läkaren om du ammar. Det finns begränsad information om utsöndring av detta läkemedel i bröstmjölk, men baserat på dess kemiska egenskaper är det osannolikt att det passerar över i bröstmjölk. Läkaren kommer att besluta om du ska avbryta amningen eller behandlingen med detta läkemedel efter att ha vägt fördelar med amning för barnet och fördelar med behandlingen för dig.

#### Fertilitet

Det finns ingen information om effekten av detta läkemedel på fertiliteten hos människor eller djur. Baserat på egenskaperna av de ingående ämnena är det emellertid osannolikt att fertiliteten påverkas.

#### Körförmåga och användning av maskiner

Detta läkemedel har ingen effekt på förmågan att framföra fordon och använda maskiner.

### 3. Hur man använder Gelofusine

Läkaren ger dig Gelofusine endast om behandling med preparat som kallas kristalloider ensamt inte anses tillräcklig.

Läkaren justerar noga dosen av Gelofusine för att förebygga vätskeöverbelastning. Detta gäller speciellt om du har problem med lungorna, hjärtat eller cirkulationen.

#### Dosering

Gelofusine ges intravenöst, dvs. genom dropp.

#### Vuxna

Hur stor mängd du får och under hur lång tid beror på hur mycket blod eller vätska du har förlorat och på ditt tillstånd.

Läkaren kommer att utföra tester (t.ex. på ditt blod och blodtryck) under behandlingen och dosen av Gelofusine kommer att anpassas efter dina behov. Vid behov kan du även ges blod eller packade röda blodkroppar.

#### Användning för barn

Det finns endast begränsade data om användning av detta läkemedel hos barn. Läkaren ger detta läkemedel till barn endast om det anses vara nödvändigt med tanke på barnets tillfrisknande. I dessa fall tas barnets kliniska tillstånd i beaktande och behandlingen övervakas speciellt noga.

#### Om du använt för stor mängd av Gelofusine

En överdos av Gelofusine kan orsaka för stor blodvolym i kroppen (hypervolemi) och vätskeöverbelastning som kan påverka hjärt- eller lungfunktionen.

Du kan uppleva huvudvärk och andningssvårigheter.

Vid fall av överdosering kommer läkaren att vidta nödvändiga åtgärder.

Om du har ytterligare frågor om detta läkemedel, kontakta läkare eller apotekspersonal.

### 4. Eventuella biverkningar

Liksom alla läkemedel kan detta läkemedel orsaka biverkningar, men alla användare behöver inte få dem.

Alla plasmaersättningsmedel innebär en liten risk för allergiska reaktioner som oftast är lindriga eller måttliga, men som i mycket få fall även kan bli allvarliga. Sådana reaktioner antas vara vanligare hos patienter med kända allergiska tillstånd såsom astma. Av denna orsak kommer sjukvårdspersonalen att observera dig noggrant, särskilt i början av infusionen.

**Följande biverkningar kan vara allvarliga. Om du får någon av följande biverkningar ska du omedelbart kontakta läkare:**

**Sällsynta (kan förekomma hos upp till 1 av 1 000 användare):**

- allergiska (anafylaktiska/anafylaktoida) reaktioner, såsom andnings- svårigheter, väsande andning, illamående, kräkningar, yrsel, svettning, tryckande känsla i bröstkorgen eller strupen, buksmärter, svullnad av hals och ansikte.

Infusionen ska omedelbart avbrytas och du ska ges nödvändig vård vid fall av en allergisk reaktion (se även avsnitt 2 "Vad du behöver veta innan du använder Gelofusine", särskilt för allergier som involverar allergenet galaktos- $\alpha$ -1,3-galaktos (alfa-gal), rött kött och inälvsmat).

#### Övriga biverkningar inkluderar:

**Mycket vanliga (kan förekomma hos upp till 1 av 10 användare):**

- minskat antal röda blodkroppar och proteiner i blodet.

**Vanliga (kan förekomma hos upp till 1 av 100 personer):**

- blodet koagulerar inte lika bra som tidigare och du kanske märker att du blöder mer än tidigare.

**Mycket sällsynta (kan förekomma hos upp till 1 av 10 000 användare):**

- hjärtklappning
- lågt blodtryck
- feber, frossbrytningar.

**Har rapporterats (förekommer hos ett okänt antal användare):**

- illamående, kräkningar, buksmärter
- minskad syrehalt i blodet som kan orsaka yrsel.

#### Ytterligare biverkningar hos barn

Det finns inga uppgifter om eventuella skillnader i biverkningar hos barn.

#### Rapportering av biverkningar

Om du får biverkningar, tala med läkare, apotekspersonal eller sjuksköterska. Detta gäller även biverkningar som inte nämns i denna information. Du kan också rapportera biverkningar direkt (se detaljer nedan). Genom att rapportera biverkningar kan du bidra till att öka informationen om läkemedels säkerhet.

Läkemedelsverket

Box 26

751 03 Uppsala

Webbplats: [www.lakemedelsverket.se](http://www.lakemedelsverket.se)

### 5. Hur Gelofusine ska förvaras

Förvara detta läkemedel utom syn- och räckhåll för barn.

Används före utgångsdatum som anges på etiketten och ytterkartongen efter Utg.dat. Utgångsdatumet är den sista dagen i angiven månad.

Förvaras vid högst 25 °C. Får ej frysas.

Använd inte detta läkemedel om du märker

- grumlighet eller missfärgning av lösningen
- att förpackningen har läckt.

Tidigare öppnad eller delvis använd förpackning av Gelofusine ska kasseras. Delvis använda påsar ska inte återanslutas.

Produkten ska användas omedelbart efter öppnande.

**Läkemedel ska inte kastas i avloppet eller bland hushållsavfall. Fråga apotekspersonalen hur man kastar läkemedel som inte längre används. Dessa åtgärder är till för att skydda miljön.**

### 6. Förpackningens innehåll och övriga upplysningar

#### Innehållsdeklaration

- De aktiva substanserna är succinylerat gelatin (modifierat gelatin, flytande) och natriumklorid
- |   |        |
|---|--------|
| 1000 ml av lösningen innehåller:                    |        |
| succinylerat gelatin (modifierat gelatin, flytande) | 40,0 g |
| natriumklorid                                       | 7,0 g  |

#### Elektrolythalter:

natrium	154 mmol
klorid	120 mmol

- Övriga innehållsämnen är vatten för injektionsvätskor, saltsyra (för reglering av pH) och natriumhydroxid (för reglering av pH).

#### Fysikalisk-kemiska egenskaper

pH	7,4 ± 0,3
osmolaritet	274 mOsm/l

#### Läkemedlets utseende och förpackningsstorlekar

Gelofusine är en infusionsvätska, lösning som ges genom intravenöst dropp (dropp i en ven).

Gelofusine är en klar, färglös eller svagt gulaktig steril lösning.

Det finns att få i:

- polyetenflaskor (Ecoflac) på 500 ml i förpackningar med 10 flaskor
- polypropenpåsar (Ecobag) på 250 ml och 500 ml i förpackningar med 20 påsar
- polypropenpåsar (Ecobag) på 1000 ml i förpackningar med 10 påsar.

Eventuellt kommer inte alla förpackningsstorlekar att marknadsföras.

#### Innehavare av godkännande för försäljning och tillverkare

B. Braun Melsungen AG

Carl-Braun-Str. 1

34212 Melsungen, Tyskland

#### Postadress

B. Braun Melsungen AG

34209 Melsungen, Tyskland

#### Information lämnas av:

B. Braun Medical AB

Box 110

182 12 Danderyd

**Denna bipacksedel ändrades senast 2021-03-02**

**B | BRAUN**

**B. Braun Melsungen AG**  
34209 Melsungen  
Tyskland