

Gebrauchsanweisung, bitte sorgfältig lesen!

Natriumcitrat-Lösung 3,13 % EIFELFANGO®

Sterile Lösung zu diagnostischen Zwecken

Zusammensetzung

1 ml Natriumcitrat-Lösung 3,13 % EIFELFANGO® enthält: 31,3 mg Natriumcitrat-2-Hydrat (Ph.Eur., entspricht 27,9 mg Natriumcitrat wasserfrei) in Wasser für Injektionszwecke (Ph.Eur.). Die Lösung ist steril und enthält keine Konservierungsstoffe. Der pH-Wert liegt zwischen 6,0 und 8,0.

Anwendungsgebiete

Zur Bestimmung der Blutkörperchensenkungsgeschwindigkeit bzw. zur Aufhebung der Blutgerinnung in vitro zu sonstigen diagnostischen Zwecken.

Anwendung zur Blutsenkungsreaktion

Zur Bestimmung der Blutkörperchensenkungsgeschwindigkeit werden 0,4 ml der Lösung mit Blut auf 2,0 ml aufgefüllt, durchgemischt und in die Blutkörperchen-Senkungsröhrchen aufgezogen.

Anwendung zu sonstigen diagnostischen Zwecken

Wird Natriumcitrat-Lösung 3,13 % EIFELFANGO® zur Verhinderung der Blutgerinnung in Zusammenhang mit einem anderen In-vitro-Diagnosticum (IVD) oder Medizinprodukt (MP) eingesetzt, ist die Gebrauchsanweisung dieses Produktes zu beachten. Insbesondere muss seitens der Hersteller angegeben sein, dass Natriumcitrat-Lösung zusammen mit dem betreffenden IVD oder MP eingesetzt werden darf.

Wirkmechanismus

Die Hemmung der Blutgerinnung durch Natriumcitrat erfolgt durch Komplexierung der Calcium-Ionen im Blut. Calcium-Ionen sind für die Blutgerinnung unentbehrlich, durch ihren Entzug kann daher die Blutgerinnung verhindert werden.

Hinweise

- Nur verwenden, wenn die Lösung klar und das Behältnis unversehrt ist.
- Nach dem Öffnen der Behältnisse zum sofortigen Verbrauch bestimmt; angebrochene Behältnisse sind zu verwerfen.
- Die 100 ml-Flasche ist nicht zur Mehrfachentnahme mit einem Spike® geeignet.
- Die Lösung ist nicht zur Injektion/Infusion geeignet!
- Für Kinder unzugänglich aufbewahren!
- Kleinere Mengen können ohne Umweltgefährdung über den Hausmüll entsorgt werden.
- Das Verfalldatum ist auf der Packung und auf den Ampullen/Flaschen aufgedruckt.

Verwenden Sie Natriumcitrat-Lösung 3,13% EIFELFANGO® nicht mehr nach diesem Datum!

Bitte melden Sie alle im Zusammenhang mit dem Produkt auftretenden schwerwiegenden Vorkommnisse dem Hersteller und der zuständigen Behörde:

Bundesinstitut für Arzneimittel und Medizinprodukte
Abt. Pharmakovigilanz
Kurt-Georg-Kiesinger Allee 3
53175 Bonn
Webseite: www.bfarm.de

Darreichungsformen und Packungsgrößen

Packungen mit 10, 50 und 100 Ampullen zu 1 ml

Packungen mit 10, 50 und 100 Ampullen zu 2 ml

Packungen mit 10 und 100 Ampullen zu 10 ml

Packungen mit 1, 10 und 20 Flaschen zu 100 ml

Hersteller

Eifelfango • Chemisch Pharmazeutisches Werk GmbH & Co. KG

Ringener Straße 45 • 53474 Bad Neuenahr-Ahrweiler

Telefon: 02641/36061 • Telefax: 02641/34056









E-Mail: email@eifelfango.de • Internet: www.eifelfango.de

Stand der Information

September 2025




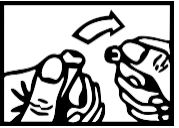
Was bedeuten die Symbole?

 Verwendbar bis	 Chargen- bezeichnung	 In-vitro- Diagnosticum	 Nicht zur Wiederverwendung
 Bitte Gebrauchs- anweisung beachten!	 Sterilisiert mit Dampf	 Hersteller	 Anforderungen Medizinprodukterichtlinien werden eingehalten

Sonstige Informationen

PZN = Pharmazentralnummer (national), **UDI** = Unique Device Identification (Datamatrix Code): weltweites System zur einheitlichen Produktkennzeichnung von Mediziprodukten

Anleitung zum Öffnen von OPC-Ampullen

	
1. Farbpunkt auf der Ampullenzwibel nach oben richten! Die Sollbruchstelle liegt genau unterhalb des Punktes in der Einengung.	2. Den Ampullenspieß (Daumen über dem Farbpunkt!) unter leichten Ziehen nach unten abbrechen.