

FACHKURZINFORMATION

Selen „Fresenius“ 200 µg – Ampullen

Qualitative und quantitative Zusammensetzung:

Eine Ampulle zu 5 ml enthält: Natriumselenit wasserfrei 438 µg (entsprechend 200 µg Selen). Dieses Arzneimittel enthält weniger als 1 mmol Natrium (23 mg) pro Ampulle. Vollständige Auflistung der sonstigen Bestandteile, siehe Abschnitt 6.1.

Anwendungsgebiete:

Nachgewiesener Selen-Mangel, der einer hochdosierten parenteralen oder oralen Substitution bedarf.

Gegenanzeigen:

Überempfindlichkeit gegen den Wirkstoff oder einen der in Abschnitt 6.1 genannten sonstigen Bestandteile. Bei intravenöser Anwendung als Infusion sind die allgemeinen Gegenanzeigen einer Infusionstherapie (dekompensierte Herzinsuffizienz, Lungen- und Hirnödem, Nierenfunktionsstörungen [Oligurie/Anurie] und Hyperhydratation) zu beachten.

Pharmakotherapeutische Gruppe:

Mineralstoffe.

ATC-Code:

A12CE02.

Liste der sonstigen Bestandteile:

Salzsäure, Natriumchlorid, Wasser für Injektionszwecke.

Rezeptpflicht/Apothekenpflicht:

Rezept- und apothekenpflichtig.

Inhaber der Zulassung:

Fresenius Kabi Austria GmbH, 8055 Graz, Österreich.

Stand der Information:

Dezember 2023.

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.