

MẪU NHÃN DỰ KIẾN

587/160

BỘ Y TẾ
CỤC QUẢN LÝ DƯỢC. NHÃN CHAI:
ĐÃ PHÊ DUYỆT

Lần đầu: 22/02/2018

R_x Thuốc bán theo đơn **250ml** GMP-WHO

NƯỚC VÔ KHUẨN MKP

CHỈ ĐỊNH, CÁCH DÙNG, CHỐNG CHỈ ĐỊNH: Xem tờ hướng dẫn sử dụng thuốc.
Không sử dụng khi chai bị hở nút, chảy rỉ, có cặn.

ĐỌC KỸ HƯỚNG DẪN SỬ DỤNG
TRƯỚC KHI DÙNG.
ĐỂ XA TẮM TAY TRẺ EM.
Tiêu chuẩn áp dụng: DDVN IV.
Bảo quản nơi khô ráo, tránh ánh sáng,
nhiệt độ không quá 30°C.

SDK:
Số lô SX:
Ngày SX:
HD :

CÔNG TY CỔ PHẦN HÓA-DƯỢC PHẨM MEKOPHAR
297/5 Lý Thường Kiệt - P.15 - Q.11 - TP. Hồ Chí Minh - Việt Nam



R_x Thuốc bán theo đơn **500ml** GMP-WHO

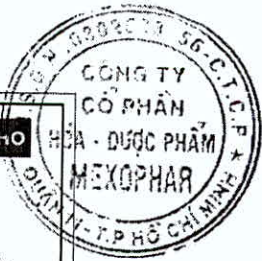
NƯỚC VÔ KHUẨN MKP

CHỈ ĐỊNH, CÁCH DÙNG, CHỐNG CHỈ ĐỊNH: Xem tờ hướng dẫn sử dụng thuốc.
Không sử dụng khi chai bị hở nút, chảy rỉ, có cặn.

ĐỌC KỸ HƯỚNG DẪN SỬ DỤNG
TRƯỚC KHI DÙNG.
ĐỂ XA TẮM TAY TRẺ EM.
Tiêu chuẩn áp dụng: DDVN IV.
Bảo quản nơi khô ráo, tránh ánh sáng,
nhiệt độ không quá 30°C.

SDK:
Số lô SX:
Ngày SX:
HD :

CÔNG TY CỔ PHẦN HÓA-DƯỢC PHẨM MEKOPHAR
297/5 Lý Thường Kiệt - P.15 - Q.11 - TP. Hồ Chí Minh - Việt Nam



R_x Thuốc bán theo đơn **1000ml** GMP-WHO

NƯỚC VÔ KHUẨN MKP

CHỈ ĐỊNH, CÁCH DÙNG, CHỐNG CHỈ ĐỊNH: Xem tờ hướng dẫn sử dụng thuốc.
Không sử dụng khi chai bị hở nút, chảy rỉ, có cặn.

ĐỌC KỸ HƯỚNG DẪN SỬ DỤNG
TRƯỚC KHI DÙNG.
ĐỂ XA TẮM TAY TRẺ EM.
Tiêu chuẩn áp dụng: DDVN IV.
Bảo quản nơi khô ráo, tránh ánh sáng,
nhiệt độ không quá 30°C.

SDK:
Số lô SX:
Ngày SX:
HD :

CÔNG TY CỔ PHẦN HÓA-DƯỢC PHẨM MEKOPHAR
297/5 Lý Thường Kiệt - P.15 - Q.11 - TP. Hồ Chí Minh - Việt Nam



SAO Y BẢN CHÁNH
Ngày 31-03-2023



TỔNG GIÁM ĐỐC
[Signature]
PHÓ TỔNG GIÁM ĐỐC
K.S. Lê Anh Phương

NƯỚC VÔ KHUẨN MKP

Thuốc bán theo đơn.

Đọc kỹ hướng dẫn sử dụng trước khi dùng.

Đề xa tầm tay trẻ em.

Thông báo ngay cho bác sỹ hoặc dược sỹ những tác dụng không mong muốn gặp phải khi sử dụng thuốc.

Thành phần, hàm lượng của thuốc:

Mỗi chai chứa:

Thành phần	Chai 250 ml	Chai 500 ml	Chai 1000 ml
Nước cất pha tiêm	250 ml	500 ml	1000 ml

Mô tả sản phẩm:

Chất lỏng trong suốt, không màu, không được có các tiểu phân treo lơ lửng.

Quy cách đóng gói:

- Chai 250 ml.
- Chai 500 ml.
- Chai 1000 ml.

THÔNG TIN CHO NGƯỜI BỆNH:

Thuốc dùng cho bệnh gì:

- Dùng để hòa tan các thuốc tiêm bột hoặc pha loãng các chế phẩm thuốc tiêm trước khi sử dụng.
- Tráng rửa dụng cụ y tế, rửa vết thương, dùng làm nước cấp cho máy xét nghiệm sinh hóa – miễn dịch, chạy máy thở oxy.

Nên dùng thuốc này như thế nào và liều lượng:

- Đối với các thuốc tiêm bột và các chế phẩm thuốc tiêm:
 - ✓ Sử dụng kỹ thuật vô khuẩn khi hòa tan hay pha loãng.
 - ✓ Liều dùng: theo yêu cầu sử dụng của bác sỹ.

* **Lưu ý:** Sau khi hòa tan hay pha loãng, nên kiểm tra kỹ các tiểu phân hoặc sự đổi màu của chế phẩm thuốc tiêm bằng mắt thường.

- Sử dụng lượng nước vừa đủ để làm sạch dụng cụ y tế, vết thương hoặc vết cắt nhỏ, cấp nước cho máy xét nghiệm sinh hóa – miễn dịch, chạy máy thở oxy.

Khi nào không nên dùng thuốc này:

Nước vô khuẩn MKP là dung dịch nhược trương, vì vậy nó gây tan máu. Chống chỉ định dùng nước vô khuẩn MKP để tiêm mà không pha với các chế phẩm khác.

Tác dụng không mong muốn:

Khi tiêm dung dịch sau pha, có thể xảy ra tác dụng phụ do thuốc hoặc do kỹ thuật tiêm, bao gồm phản ứng sốt, nhiễm khuẩn tại vị trí tiêm, huyết khối tĩnh mạch hoặc viêm phù mạch tại vị trí tiêm, thoát mạch, ...

Nếu xảy ra tác dụng phụ, ngừng tiêm truyền ngay, đánh giá tình trạng bệnh nhân và áp dụng các biện pháp trị liệu thích hợp.

Nên tránh dùng những thuốc hoặc thực phẩm gì khi đang sử dụng thuốc này:

Một số chất thêm vào có thể gây tương kỵ. Không pha với các chất tương kỵ được biết trước.

Để tránh tương tác giữa các thuốc, thông báo cho bác sỹ hoặc dược sỹ về những thuốc đang sử dụng.

Cần làm gì khi một lần quên không dùng thuốc:

Thông báo ngay cho bác sỹ, dược sỹ, hoặc cán bộ y tế.

Cần bảo quản thuốc này như thế nào:

Nơi khô ráo, tránh ánh sáng, nhiệt độ không quá 30°C.

Những dấu hiệu và triệu chứng khi dùng thuốc quá liều:

Chưa có trường hợp quá liều.

Cần phải làm gì khi dùng thuốc quá liều khuyến cáo:

Nếu trường hợp quá liều xảy ra, đề nghị đến ngay cơ sở y tế gần nhất để nhân viên y tế có phương pháp xử lý kịp thời.

Những điều cần thận trọng khi dùng thuốc này:

Các tình trạng cần thận trọng khi dùng thuốc:

Không được dùng khi chai bị hở nút, chảy rỉ, có cặn.

Các khuyến cáo dùng thuốc cho phụ nữ có thai và cho con bú:

Nước vô khuẩn MKP sử dụng được cho phụ nữ có thai và cho con bú.

Ảnh hưởng của thuốc đối với công việc:

Nước vô khuẩn MKP không ảnh hưởng lên khả năng vận hành máy móc, lái tàu xe, người làm việc trên cao.

Khi nào cần tham vấn bác sỹ, dược sỹ:

- Khi chai bị hở nút, chảy rỉ, có cặn.
- Khi tiêm dung dịch sau khi pha, có thể xảy ra tác dụng phụ do thuốc hoặc do kỹ thuật tiêm: phản ứng sốt, nhiễm khuẩn tại vị trí tiêm, huyết khối tĩnh mạch hoặc viêm phù mạch tại vị trí tiêm, thoát mạch,..
- Sau khi hòa tan hay pha loãng, quan sát thấy các tiểu phân hoặc sự đổi màu của chế phẩm thuốc tiêm.

THÔNG TIN CHO CÁN BỘ Y TẾ:**Các đặc tính dược lực học, dược động học:**

Dược lực học:

Chưa có thông tin.

Dược động học:

Chưa có thông tin.

Chỉ định, liều dùng, cách dùng, chống chỉ định:

Chỉ định:

- Dùng để hòa tan các thuốc tiêm bột hoặc pha loãng các chế phẩm thuốc tiêm trước khi sử dụng.
- Tráng rửa dụng cụ y tế, rửa vết thương, dùng làm nước cấp cho máy xét nghiệm sinh hóa – miễn dịch, chạy máy thở oxy.

Liều dùng, cách dùng:

- Đối với các thuốc tiêm bột và các chế phẩm thuốc tiêm:
 - ✓ Sử dụng kỹ thuật vô khuẩn khi hòa tan hay pha loãng.
 - ✓ Liều dùng: theo yêu cầu sử dụng của bác sỹ.
- * Lưu ý: Sau khi hòa tan hay pha loãng, nên kiểm tra kỹ các tiểu phân hoặc sự đổi màu của chế phẩm thuốc tiêm bằng mắt thường.
- Sử dụng lượng nước vừa đủ để làm sạch dụng cụ y tế, vết thương hoặc vết cắt nhỏ, cấp nước cho máy xét nghiệm sinh hóa – miễn dịch, chạy máy thở oxy.

Chống chỉ định:

Nước vô khuẩn MKP là dung dịch nhược trương, vì vậy nó gây tan máu. Chống chỉ định dùng nước vô khuẩn MKP để tiêm mà không pha với các chế phẩm khác.

Các trường hợp thận trọng khi dùng thuốc:

Các tình trạng cần thận trọng khi dùng thuốc:

Không được dùng khi chai bị hở nút, chảy rỉ, có cặn.

Các khuyến cáo dùng thuốc cho phụ nữ có thai và cho con bú:

Nước vô khuẩn MKP sử dụng được cho phụ nữ có thai và cho con bú.

Ảnh hưởng của thuốc đối với công việc:

Nước vô khuẩn MKP không ảnh hưởng lên khả năng vận hành máy móc, lái tàu xe, người làm việc trên cao.

Tương tác của thuốc với các thuốc khác và các loại tương tác khác:

Một số chất thêm vào có thể gây tương kỵ. Không pha với các chất tương kỵ được biết trước.

Để tránh tương tác giữa các thuốc, thông báo cho bác sỹ hoặc dược sỹ về những thuốc đang sử dụng.

Tác dụng không mong muốn:

Khi tiêm dung dịch sau pha, có thể xảy ra tác dụng phụ do thuốc hoặc do kỹ thuật tiêm, bao gồm phản ứng sốt, nhiễm khuẩn tại vị trí tiêm, huyết khối tĩnh mạch hoặc viêm phù mạch tại vị trí tiêm, thoát mạch, ...

Nếu xảy ra tác dụng phụ, ngừng tiêm truyền ngay, đánh giá tình trạng bệnh nhân và áp dụng các biện pháp trị liệu thích hợp.

Quá liều và cách xử trí:

Quá liều: Chưa có trường hợp quá liều.

Cách xử trí: Nếu trường hợp quá liều xảy ra, tích cực theo dõi để có biện pháp xử lý kịp thời.

Các dấu hiệu cần lưu ý và khuyến cáo:

- Khi chai bị hở nút, chảy ri, có cặn.
- Khi tiêm dung dịch sau khi pha, có thể xảy ra tác dụng phụ do thuốc hoặc do kỹ thuật tiêm: phản ứng sốt, nhiễm khuẩn tại vị trí tiêm, huyết khối tĩnh mạch hoặc viêm phù mạch tại vị trí tiêm, thoát mạch, ..
- Sau khi hòa tan hay pha loãng, quan sát thấy các tiểu phân hoặc sự đổi màu của chế phẩm thuốc tiêm.

Hạn dùng của thuốc:

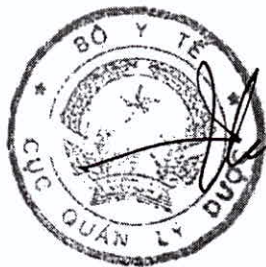
36 tháng kể từ ngày sản xuất. Không sử dụng thuốc hết hạn dùng.

Tên, địa chỉ của cơ sở sản xuất:

CÔNG TY CỔ PHẦN HÓA - DƯỢC PHẨM MEKOPHAR

Số 297/5, Lý Thường Kiệt, Phường 15, Quận 11, Tp. Hồ Chí Minh.

Ngày xem xét sửa đổi, cập nhật lại nội dung hướng dẫn sử dụng thuốc:



TRƯỞNG PHÒNG
Nguyễn Huy Hùng



PHÓ TỔNG GIÁM ĐỐC
ĐS. Đặng Thị Kim Lan

**BỘ Y TẾ
CỤC QUẢN LÝ DƯỢC**

**CỘNG HÒA XÃ HỘI CHỦ NGHĨA VIỆT NAM
Độc lập - Tự do - Hạnh phúc**

Số: 15426 /QLD-ĐK
V/v thay đổi, bổ sung đối với thuốc
đã được cấp GĐKLH

Hà Nội, ngày 31 tháng 12 năm 2021

Kính gửi: Công ty cổ phần hoá - dược phẩm Mekophar
Địa chỉ: 297/5 Lý Thường Kiệt, phường 15, quận 11, Tp. Hồ Chí Minh

Cục Quản lý Dược nhận được hồ sơ số tiếp nhận 761/TĐTN ngày 08/4/2019 và các tài liệu liên quan của công ty về việc thay đổi, bổ sung đối với thuốc đã được cấp giấy đăng ký lưu hành.

Căn cứ Thông tư số 32/2018/TT-BYT ngày 12/11/2018 của Bộ trưởng Bộ Y tế quy định việc đăng ký lưu hành thuốc, nguyên liệu làm thuốc; Thông tư số 01/2018/TT-BYT ngày 18/01/2018 của Bộ trưởng Bộ Y tế quy định ghi nhãn thuốc, nguyên liệu làm thuốc và tờ hướng dẫn sử dụng thuốc;

Căn cứ kết luận tại Biên bản thẩm định hồ sơ thay đổi/bổ sung của công ty, Cục Quản lý Dược có ý kiến như sau:

Đồng ý về việc cập nhật tờ hướng dẫn sử dụng đối với thuốc Nước vô khuẩn MKP, số đăng ký: VD-29329-18.

Hướng dẫn sử dụng đề nghị thay đổi được đóng dấu xác nhận của Cục Quản lý Dược kèm theo Công văn này.

Ngoài nội dung được thay đổi trên, tất cả các nội dung khác giữ nguyên như hồ sơ đăng ký thuốc lưu tại Cục Quản lý Dược.

Công ty đăng ký, nhà sản xuất phải chịu trách nhiệm về chất lượng đối với thuốc lưu hành trên thị trường và có trách nhiệm thông báo sự thay đổi này đến các cơ quan liên quan và khách hàng.

Sau 06 tháng kể từ ngày ký công văn này, thuốc không được sản xuất với các nội dung cũ đã đề nghị thay đổi.

Cục Quản lý Dược thông báo để công ty biết và thực hiện đúng các quy định của Việt Nam về lưu hành thuốc./.

Nơi nhận:

- Như trên;
- Cục trưởng (để b/c);
- Lưu: VT, ĐK (Diu).

**KT. CỤC TRƯỞNG
PHÓ CỤC TRƯỞNG**



Nguyễn Thành Lâm



BỘ Y TẾ
 CỤC QUẢN LÝ DƯỢC
 ĐÃ PHÊ DUYỆT
 TĐ/BS ngày 31 tháng 12 năm 2021
 (theo công văn 15726./QLD-DK)

R_x

NƯỚC VÔ KHUẨN MKP

Đề xa tâm tay trẻ em
 Đọc kỹ hướng dẫn sử dụng trước khi dùng
 Thuốc này chỉ dùng theo đơn thuốc

Thành phần, hàm lượng của thuốc: Mỗi chai chứa

Thành phần hoạt chất	Chai 250 ml	Chai 500 ml	Chai 1000 ml
Nước cất pha tiêm	250 ml	500 ml	1000 ml

Dạng bào chế của thuốc:

Dung môi pha tiêm.

Mô tả sản phẩm:

Chất lỏng trong suốt, không màu, không được có các tiểu phân treo lơ lửng.

Chỉ định:

- Dùng để hòa tan các thuốc tiêm bột hoặc pha loãng các chế phẩm thuốc tiêm trước khi sử dụng.
- Tráng rửa dụng cụ y tế, rửa vết thương, dùng làm nước cấp cho máy xét nghiệm sinh hóa – miễn dịch, chạy máy thở oxy.

Liều dùng, cách dùng:

- Đối với các thuốc tiêm bột và các chế phẩm thuốc tiêm:
 - ✓ Sử dụng kỹ thuật vô khuẩn khi hòa tan hay pha loãng.
 - ✓ Liều dùng: theo yêu cầu sử dụng của bác sỹ.
- * Lưu ý: Sau khi hòa tan hay pha loãng, nên kiểm tra kỹ các tiểu phân hoặc sự đổi màu của chế phẩm thuốc tiêm bằng mắt thường.
- Sử dụng lượng nước vừa đủ để làm sạch dụng cụ y tế, vết thương hoặc vết cắt nhỏ, cấp nước cho máy xét nghiệm sinh hóa – miễn dịch, chạy máy thở oxy.

Chống chỉ định:

Nước vô khuẩn MKP là dung dịch nhược trương, vì vậy nó gây tan máu. Chống chỉ định dùng nước vô khuẩn MKP để tiêm mà không pha với các chế phẩm khác.

Cảnh báo và thận trọng khi dùng thuốc:

Không được dùng khi chai bị hở nút, chảy rỉ, có cặn.

Sử dụng thuốc cho phụ nữ có thai và cho con bú:

Nước vô khuẩn MKP sử dụng được cho phụ nữ có thai và cho con bú.

Ảnh hưởng của thuốc lên khả năng lái xe, vận hành máy móc:

Nước vô khuẩn MKP không ảnh hưởng lên khả năng vận hành máy móc, lái tàu xe, người làm việc trên cao.

Tương tác, tương kỵ của thuốc:

Một số chất thêm vào có thể gây tương kỵ. Không pha với các chất tương kỵ được biết trước.

Tác dụng không mong muốn:

- Khi tiêm dung dịch sau pha, có thể xảy ra tác dụng phụ do thuốc hoặc do kỹ thuật tiêm, bao gồm: phản ứng sốt, nhiễm khuẩn tại vị trí tiêm, huyết khối tĩnh mạch hoặc viêm phù mạch tại vị trí tiêm, thoát mạch, ...
- Nếu xảy ra tác dụng phụ, ngừng tiêm truyền ngay, đánh giá tình trạng bệnh nhân và áp dụng các biện pháp trị liệu thích hợp.

Thông báo ngay cho bác sỹ hoặc dược sỹ những tác dụng không mong muốn gặp phải khi sử dụng thuốc.

Quá liều và cách xử trí:

Quá liều: Không có dữ liệu về sử dụng thuốc quá liều, không dùng quá liều chỉ định của bác sỹ.

Cách xử trí: Tích cực theo dõi để có biện pháp xử lý kịp thời.

Các dấu hiệu cần lưu ý và khuyến cáo:

- Khi chai bị hở nút, chảy rỉ, có cặn.
- Khi tiêm dung dịch sau khi pha, có thể xảy ra tác dụng phụ do thuốc hoặc do kỹ thuật tiêm: phản ứng sốt, nhiễm khuẩn tại vị trí tiêm, huyết khối tĩnh mạch hoặc viêm phù mạch tại vị trí tiêm,

CỤC QUẢN LÝ DƯỢC
 BỘ Y TẾ

030
 CỘ
 CỘ
 HÓA - T
 MEX
 17-71

thoát mạch,..

- Sau khi hòa tan hay pha loãng, quan sát thấy các tiểu phân hoặc sự đổi màu của chế phẩm thuốc tiêm.

Đặc tính dược lực học:

Chưa có thông tin.

Đặc tính dược động học:

Chưa có thông tin.

Quy cách đóng gói:

- Chai 250 ml.
- Chai 500 ml.
- Chai 1000 ml.

Điều kiện bảo quản:

Nơi khô ráo, tránh ánh sáng, nhiệt độ không quá 30°C.

Hạn dùng:

36 tháng kể từ ngày sản xuất. Không sử dụng thuốc hết hạn dùng.

Tiêu chuẩn chất lượng: ĐĐVN

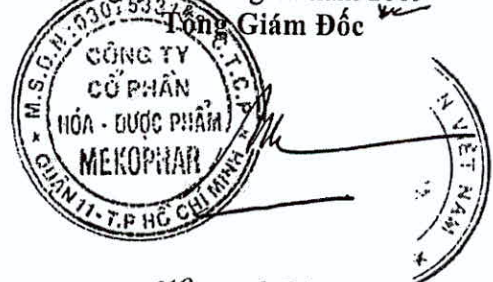
Tên, địa chỉ của cơ sở sản xuất:

CÔNG TY CỔ PHẦN HÓA - DƯỢC PHẨM MEKOPHAR

Số 297/5, Lý Thường Kiệt, Phường 15, Quận 11, Tp. Hồ Chí Minh.

Ngày 25 tháng 02 năm 2019

Tổng Giám Đốc



DS. Huỳnh Thị Loan



BỘ Y TẾ
CỤC QUẢN LÝ DƯỢC

CỘNG HÒA XÃ HỘI CHỦ NGHĨA VIỆT NAM
Độc lập - Tự do - Hạnh phúc

Số: 3960 /QLD-ĐK
V/v thay đổi, bổ sung đối với thuốc
đã được cấp GĐKLIH

Hà Nội, ngày 17 tháng 5 năm 2022

Kính gửi: Công ty Cổ phần Hoà - Dược phẩm Mekophar.

Địa chỉ: 297/5 Lý Thường Kiệt, Phường 15, Quận 11, TP. Hồ Chí Minh

Cục Quản lý Dược nhận được hồ sơ số 4300/TĐTN ngày 17/8/2021 của công ty về việc thay đổi, bổ sung đối với thuốc sản xuất trong nước đã được cấp giấy đăng ký lưu hành.

Căn cứ Thông tư số 32/2018/TT-BYT ngày 12/11/2018 của Bộ trưởng Bộ Y tế quy định việc đăng ký lưu hành thuốc, nguyên liệu làm thuốc; Thông tư số 01/2018/TT-BYT ngày 18/01/2018 của Bộ trưởng Bộ Y tế quy định ghi nhãn thuốc, nguyên liệu làm thuốc và tờ hướng dẫn sử dụng thuốc;

Căn cứ kết luận tại Biên bản thẩm định hồ sơ thay đổi/bổ sung của công ty, Cục Quản lý Dược có ý kiến như sau:

Đồng ý về việc thay đổi mẫu nhãn đối với thuốc Nước vô khuẩn MKP, số đăng ký: VD-29329-18:

Mẫu nhãn đề nghị thay đổi được đóng dấu xác nhận của Cục Quản lý Dược kèm theo Công văn này.

Ngoài nội dung được thay đổi trên, tất cả các nội dung khác giữ nguyên như hồ sơ đăng ký thuốc lưu tại Cục Quản lý Dược.

Cơ sở đăng ký, cơ sở sản xuất phải chịu trách nhiệm về chất lượng đối với thuốc lưu hành trên thị trường và có trách nhiệm thông báo sự thay đổi này đến các cơ quan liên quan và khách hàng.

Sau 06 tháng kể từ ngày ký công văn này, thuốc không được sản xuất với nội dung cũ đã đề nghị thay đổi.

Cục Quản lý Dược thông báo để công ty biết và thực hiện đúng các quy định của Việt Nam về sản xuất và lưu hành thuốc./.

Nơi nhận:

- Như trên;
- Cục trưởng (để b/c);
- Lưu: VT, ĐK (QV).

KT. CỤC TRƯỞNG
PHÓ CỤC TRƯỞNG
CỤC QUẢN LÝ DƯỢC
BỘ Y TẾ
CỘNG HÒA XÃ HỘI CHỦ NGHĨA VIỆT NAM



Nguyễn Thành Lâm



MẪU NHÃN DỰ KIẾN

I. NHÃN CHAI:

BỘ Y TẾ
CỤC QUẢN LÝ DƯỢC
ĐÃ PHÊ DUYỆT
TD/BS ngày 17 tháng 5 năm 2022
(theo công văn 3960/QLD-DK)

R_x Thuốc kê đơn 250ml Dung môi pha tiêm GMP-WHO

NƯỚC VÔ KHUẨN MKP

CHỈ ĐỊNH, CÁCH DÙNG, CHỐNG CHỈ ĐỊNH: Xem trong tờ hướng dẫn sử dụng thuốc kèm theo.
Không được dùng để tiêm hoặc truyền trực tiếp vào tĩnh mạch.
Không sử dụng khi chai bị hở nút, chảy rỉ, có cặn.

ĐỂ XA TẮM TAY TRÈ EM.
ĐỌC KỸ HƯỚNG DẪN SỬ DỤNG
TRƯỚC KHI DÙNG. SDK:
Số lô SX:
Tiêu chuẩn chất lượng: DDVN. Ngày SX:
Bảo quản: nơi khô ráo, tránh ánh sáng. HD :
nhiệt độ không quá 30°C.

Cơ sở sản xuất:
CÔNG TY CỔ PHẦN HÓA-DƯỢC PHẨM MEKOPHAR
297/5 Lý Thường Kiệt - P. 15 - Q. 11 - TP. Hồ Chí Minh - Việt Nam



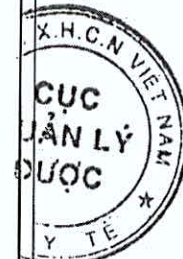
R_x Thuốc kê đơn 500ml Dung môi pha tiêm GMP-WHO

NƯỚC VÔ KHUẨN MKP

CHỈ ĐỊNH, CÁCH DÙNG, CHỐNG CHỈ ĐỊNH: Xem trong tờ hướng dẫn sử dụng thuốc kèm theo.
Không được dùng để tiêm hoặc truyền trực tiếp vào tĩnh mạch.
Không sử dụng khi chai bị hở nút, chảy rỉ, có cặn.

ĐỂ XA TẮM TAY TRÈ EM.
ĐỌC KỸ HƯỚNG DẪN SỬ DỤNG
TRƯỚC KHI DÙNG. SDK:
Số lô SX:
Tiêu chuẩn chất lượng: DDVN. Ngày SX:
Bảo quản: nơi khô ráo, tránh ánh sáng. HD :
nhiệt độ không quá 30°C.

Cơ sở sản xuất:
CÔNG TY CỔ PHẦN HÓA-DƯỢC PHẨM MEKOPHAR
297/5 Lý Thường Kiệt - P. 15 - Q. 11 - TP. Hồ Chí Minh - Việt Nam



R_x Thuốc kê đơn 1000ml Dung môi pha tiêm GMP-WHO

NƯỚC VÔ KHUẨN MKP

CHỈ ĐỊNH, CÁCH DÙNG, CHỐNG CHỈ ĐỊNH: Xem trong tờ hướng dẫn sử dụng thuốc kèm theo.
Không được dùng để tiêm hoặc truyền trực tiếp vào tĩnh mạch.
Không sử dụng khi chai bị hở nút, chảy rỉ, có cặn.

ĐỂ XA TẮM TAY TRÈ EM.
ĐỌC KỸ HƯỚNG DẪN SỬ DỤNG
TRƯỚC KHI DÙNG. SDK:
Số lô SX:
Tiêu chuẩn chất lượng: DDVN. Ngày SX:
Bảo quản: nơi khô ráo, tránh ánh sáng. HD :
nhiệt độ không quá 30°C.

Cơ sở sản xuất:
CÔNG TY CỔ PHẦN HÓA-DƯỢC PHẨM MEKOPHAR
297/5 Lý Thường Kiệt - P. 15 - Q. 11 - TP. Hồ Chí Minh - Việt Nam

