

Magnesium sulfate Sterop

BIJSLUITER: INFORMATIE VOOR DE GEBRUIKER

MAGNESIUM SULFATE STEROP 1 g/10 ml
Oplossing voor injectie

MAGNESIUM SULFATE STEROP 2 g/10 ml
MAGNESIUM SULFATE STEROP 3 g/10 ml
MAGNESIUM SULFATE STEROP 1 g/2 ml
MAGNESIUM SULFATE STEROP 2,5 g/5 ml
Concentraat voor oplossing voor infusie

Magnesiumsulfaat

Lees goed de hele bijsluiter voordat u dit geneesmiddel gaat gebruiken want er staat belangrijke informatie in voor u.

- Bewaar deze bijsluiter. Misschien heeft u hem later weer nodig.
- Heeft u nog vragen? Neem dan contact op met uw arts, apotheker of verpleegkundige.
- Geef dit geneesmiddel niet door aan anderen, want het is alleen aan u voorgeschreven. Het kan schadelijk zijn voor anderen, ook al hebben zij dezelfde klachten als u.
- Krijgt u last van één van de bijwerkingen die in rubriek 4 staan? Of krijgt u een bijwerking die niet in deze bijsluiter staat? Neem dan contact op met uw arts, apotheker of verpleegkundige.

Inhoud van deze bijsluiter

1. [WAT IS MAGNESIUM SULFATE STEROP EN WAARVOOR WORDT DIT GENEESMIDDEL GEBRUIKT?](#)
2. [WANNEER MAG U MAGNESIUM SULFATE STEROP NIET GEBRUIKEN OF MOET U ER EXTRA VOORZICHTIG MEE ZIJN?](#)
3. [HOE GEBRUIKT U MAGNESIUM SULFATE STEROP?](#)
4. [MOGELIJKE BIJWERKINGEN](#)
5. [HOE BEWAART U MAGNESIUM SULFATE STEROP?](#)
6. [INHOUD VAN DE VERPAKKING EN OVERIGE INFORMATIE](#)

1. WAT IS MAGNESIUM SULFATE STEROP EN WAARVOOR WORDT DIT GENEESMIDDEL GEBRUIKT?

Dit geneesmiddel bevat magnesiumsulfaat en wordt toegediend voor

- De behandeling van de magnesiumtekorten, met name de daaruit voortvloeiende convulsies.
- De behandeling van bepaalde stoornissen van het hartritme met de naam 'torsade de pointes'.
- De behandeling van zwangerschapsstuipen en pre-zwangerschapsstuipen (eclampsie en pre-eclampsie).

2. WANNEER MAG U MAGNESIUM SULFATE STEROP NIET GEBRUIKEN OF MOET U ER EXTRA VOORZICHTIG MEE ZIJN?

Wanneer mag u MAGNESIUM SULFATE STEROP niet gebruiken?

- U bent allergisch voor magnesiumsulfaat of voor één van de stoffen in dit geneesmiddel. Deze stoffen kunt u vinden in rubriek 6.
- In geval van te hoog magnesiumgehalte in het bloed.
- In geval van ernstig nierlijden met risico op sterfte.
- In geval van geleidingsstoornissen ter hoogte van het hart (ziekte van Adams-Stokes, ziekte van Lenègre).

Wanneer moet u extra voorzichtig zijn met MAGNESIUM SULFATE STEROP?

Neem contact op met uw arts, apotheker of verpleegkundige voordat u MAGNESIUM SULFATE STEROP gebruikt.

- De eerste intraveneuze toedieningen moeten bij voorkeur in een ziekenhuisomgeving gebeuren.
- De behandeling van zwangerschapstuipen (eclampsie) door MAGNESIUM SULFATE STEROP moet in een ziekenhuisomgeving gebeuren.
- De oplossingen van MAGNESIUM SULFATE STEROP 2 g/10 ml, 3 g/10 ml, 1 g/2 ml en 2,5 g/5 ml zijn **hypertonisch** en moeten voor de toediening verdund worden, bijvoorbeeld in een glucoseoplossing van 5 % of in een zoutoplossing van 0,9 % (zie rubriek 3). De oplossing van MAGNESIUM SULFATE STEROP 1 g/10 ml is **isotonisch** en mag dus **zo** geïnjecteerd worden onder strikte controle van de arteriële druk.
- Om een mogelijk dodelijk te hoog magnesiumgehalte in het bloed te voorkomen, is het aanbevolen om niet meer dan 0,6 mmol magnesiumkation per minuut toe te dienen, zijnde ongeveer 150 mg magnesiumsulfaat per minuut bij de volwassene.
- Een nieuwe toediening mag alleen gebeuren nadat magnesiumgehalte in het bloed gecontroleerd werd (magnesemie). Zodra deze genormaliseerd is, moet de toediening stopgezet worden.
- Een intraveneuze calciumbereiding moet bij de hand worden gehouden als magnesiumsulfaat via intraveneuze injectie toegediend wordt.
- Bij herhaalde toedieningen moet de kniepeesreflex voor elke toediening getest worden. Deze reflex vormt een zeer nuttige klinische aanwijzing en het wegvallen ervan wijst op een magnesiumvergiftiging.
- Er moeten maatregelen genomen worden om een tekort aan calcium en fosfaat in het bloed te voorkomen.
- Aangezien zich tijdens de behandeling een ademhalingsdepressie kan voordoen, is een toezicht op de ademhaling aangewezen. De ademhalingsfrequentie moet voor elke toediening minstens 16 per minuut bedragen.
- Bij een lichte tot matige nierinsufficiëntie moet de dosering verminderd worden en moet toezicht gehouden worden op de werking van de nieren en het magnesium bloedgehalte.
- Om een adequate afscheiding van het magnesium te waarborgen, moet de urineuitscheiding minstens 100 ml bedragen in de 4 uur die de toediening voorafgaan.
- Magnesiumsulfaat moet met voorzichtigheid en onder strikt toezicht toegediend worden bij patiënten die digitalis producten nemen, patiënten met hartritmesstoornissen of met enige andere hartstoornis.
- Er bestaat in het algemeen een risico van irritatie, van necrose (cel- of weefselsterfte) op de injectieplaats of van tromboflebitis (ontsteking van de bloedvaten) in geval van te snelle of langdurige toediening. Om het risico van tromboflebitis te verminderen, is het aanbevolen de plaats van de toediening om de 24 uur te veranderen.
- Bij de toediening van grote volumes is het belangrijk om het ionisch evenwicht geregeld te controleren (d.w.z. het evenwicht tussen de verschillende zouten in het bloed). Het is belangrijk alle overbelasting van de bloedsomloop te vermijden, vooral bij patiënten die last hebben van een nier- of hartinsufficiëntie.

Onverenigbaarheden

- Dit geneesmiddel mag niet gemengd worden met andere geneesmiddelen dan die vermeld zijn in rubriek 3.
- Magnesiumsulfaat oplossingen zijn onverenigbaar met de volgende medicamenteuze bereidingen:
 - Intraveneuze lipidenemulsies.
 - Amfotericine B.
 - Aminoglycosiden.
 - Benzylpenicilline.
 - Calciumzoutoplossingen (glucopeptaat, gluconaat).
 - Clindamycine.
 - Dobutamine.
 - Tetracyclines.
 - Hydrocortison natriumsuccinaat.
 - Natriumjodide oplossingen.
 - Fosfaatoplossingen.
 - Procaïne.
 - Oplossingen van alkalisch carbonaat en bicarbonaat.

Kinderen

- Bij het kind moet magnesiumsulfaat onder strikt toezicht toegediend worden in een ziekenhuisomgeving.
- Magnesiumsulfaat moet met voorzichtigheid toegediend worden aan kinderen die last hebben van intestinale parasitaire aandoeningen.

Gebruikt u nog andere geneesmiddelen?

Gebruikt u naast MAGNESIUM SULFATE STEROP nog andere geneesmiddelen, heeft u dat kort geleden gedaan of gaat u dit misschien binnenkort doen? Vertel dat dan uw arts of apotheker.

De gelijktijdige toediening van MAGNESIUM SULFATE STEROP met de volgende geneesmiddelen kan bepaalde gevolgen hebben:

- Aminoglycosiden: Kan een neuromusculaire zwakheid en zelfs een verlamming tot stand brengen. De ademhalingsfunctie moet gecontroleerd worden. Als zich een neuromusculaire blokkering voordoet moet de toediening van de aminoglycoside stopgezet worden en moet overgegaan worden op een ander antibioticum. Het risico dat men deze interactie vaststelt is groter bij de zuigeling van moeders met pre-zwangerschapsstuipen (pre-eclampsiestuipen).
- Cisatracurium en andere spierzenuw blokkerende middelen (tubocurarine, suxamethonium, ...): Risico op verhoogd effect van de neuromusculaire blokkering. De dosering van deze geneesmiddelen moet aangepast worden.
- Nifedipine: Versterking van het bloeddruk verlagend effect en het spierzenuw blokkerend effect. Deze interactie is ongetwijfeld gelijkaardig met de andere dihydropyridines.
- Labetalol: Er werd een sterke vertraging van de hartslag gemeld bij de infusie van een magnesiumsulfaatoplossing bij een patiënte met pre-zwangerschapsstuipen die reeds behandeld was met labetalol wegens een hypertensie.
- Ritodrine: Betekenisvolle toename van de cardiovasculaire toxiciteit van ritodrine wat zich uit in pijn in de borst, vaak gepaard gaand met electrocardiografische wijzigingen die op een zuurstoftekort ter hoogte van de hartspier wijzen. Deze ongewenste effecten kunnen zich voordoen 6 uur of meer na het begin van de behandeling met MAGNESIUM SULFATE STEROP.

De combinatie van deze geneesmiddelen lijkt geen therapeutisch voordeel te hebben en wordt niet aanbevolen.

- Intraveneuze calciumzouten: Neutraliseren de effecten van magnesiumsulfaat dat toegediend wordt langs parenterale weg. Calciumgluconaat en calciumglucoheptonaat worden onder meer gebruikt om de toxische effecten van het te hoge magnesiumgehalte in het bloed tegen te gaan.
- Digitalis-geneesmiddelen: Magnesiumsulfaat moet met extreme voorzichtigheid toegediend worden bij gedigitaliseerde patiënten, in het bijzonder in geval van intraveneuze toediening samen met calciumzouten. Wijzigingen van de hartgeleiding en een blokkering van het hart kunnen zich voordoen.
- Spierontspannende middelen (baclofen, chloormezanone, dantroleen, mefenesine): Verhoogd effect van deze geneesmiddelen.
- Geneesmiddelen voor onderdrukking van het centraal zenuwstelsel: Verhoogd onderdrukkend effect van deze geneesmiddelen.
- Barbituraten, opiumderivaten en hypnotica: Het toedienen van hoge dosissen moet vermeden worden vanwege het risico van ademhalingsdepressie.
- Quinidine: Verhoging van het plasmagehalte van quinidine en risico van overdosering (door vermindering van de afscheiding langs de nieren van de quinidine door de alkalinisatie van de urine).

Zwangerschap, borstvoeding en vruchtbaarheid

Bent u zwanger, denkt u zwanger te zijn, wilt u zwanger worden of geeft u borstvoeding? Neem dan contact op met uw arts of apotheker voordat u dit geneesmiddel gebruikt.

Als het toegediend wordt langs parenterale weg aan een zwangere vrouw om de crisissen en de verschijnselen die aan een convulsie voorafgaan en die gedurende de zwangerschap voorkomen te behandelen (eclampsie en pre-eclampsie), doorbreekt magnesiumsulfaat gemakkelijk de placentaire barrière en bereikt bij de foetus snel serumconcentraties die vergelijkbaar zijn met die van de moeder.

De effecten op de zuigeling kunnen gelijkaardig zijn als diegene die vastgesteld werden bij de moeder en kunnen het volgende omvatten: verminderde spierspanning, slapeloosheid en ademhalingsdepressie.

De verzorging van een zuigeling met tekenen van een te hoog magnesiumgehalte in het bloed kan een reanimatie en een ademhalingsbijstand vereisen naast de intraveneuze toediening van calcium.

De langdurige toediening van magnesiumsulfaat tijdens het tweede kwartaal van de zwangerschap kan rachitis bij de zuigeling veroorzaken.

Magnesium wordt na parenterale toediening in de moedermelk gedistribueerd. Het geneesmiddel moet met voorzichtigheid gebruikt worden bij vrouwen die borstvoeding geven. Als de toediening stopgezet wordt, blijft de magnesiumconcentratie in de melk hoog gedurende 24 uur. Als deze termijn voorbij is, wordt de hoeveelheid magnesium die opgenomen wordt door de zuigeling vermoedelijk te laag om klinisch betekenisvolle effecten teweeg te brengen.

Rijvaardigheid en het gebruik van machines

De toediening van magnesiumsulfaat kan neveneffecten veroorzaken, met name op het niveau van het centraal zenuwstelsel en de gezichts-zenuw die de capaciteit om een voertuig te besturen of om machines te bedienen kunnen beïnvloeden.

3. HOE GEBRUIKT U MAGNESIUM SULFATE STEROP?

Gebruik dit geneesmiddel altijd precies zoals uw arts of apotheker u dat heeft verteld. Twijfelt u over het juiste gebruik? Neem dan contact op met uw arts of apotheker.

Bij chronisch en gematigd tekort is een toediening langs orale weg voldoende. Als de dringende aanvulling eenmaal gewaarborgd is door de magnesiuminjectie, moet een orale toediening overnemen.

Voor de intraveneuze weg dient men een oplossing van maximum 20 % te gebruiken. Bij een continue injectie (infuus), mag men ongeveer 150 mg/minuut niet overschrijden, behalve om ernstige zwangerschapsstuipen te behandelen.

Het is in alle gevallen noodzakelijk om regelmatig het magnesium-plasmagehalte te controleren.

Ernstig tekort

Volwassenen: langzaam intraveneus infuus gedurende 3 uur, op basis van een oplossing van 20 % of een lagere concentratie: 5 g magnesiumsulfaat heptahydraat ($MgSO_4 \cdot 7H_2O$) (of 40 mEq of 20 mmol Mg^{2+}) in een liter glucose 5 % of NaCl 0,9 %.

Zuigelingen: 25 tot 50 mg $MgSO_4 \cdot 7H_2O$ per kg per dosis (0,2 tot 0,4 mEq Mg^{2+} /kg/dosis) om de 8 tot 12 uur.

Kinderen: 100 tot 200 mg $MgSO_4 \cdot 7H_2O$ per kg per dosis (of 0,8 tot 1,6 mEq Mg^{2+} /kg/dosis) 4 keer per dag.

Parenterale voeding

Volwassenen: Intraveneuze toediening, 1 tot 3 g $MgSO_4 \cdot 7H_2O$ (of 8 tot 24 mEq Mg^{2+} of 4 tot 12 mmol) per dag op basis van een oplossing van 20 % verdund in een glucoseoplossing of in een NaCl 0,9 %.

Torsades de pointes

Langzame intraveneuze injectie: 1 tot 2 g $MgSO_4 \cdot 7H_2O$ (of 8 tot 16 mEq of 4 tot 8 mmol Mg^{2+}) in 50 tot 100 ml glucose 5 %.

Zwangerschapsstuipen (eclampsie)

Langzame intraveneuze injectie, op basis van een oplossing van 10 of 20 %: 4 tot 5 g $MgSO_4 \cdot 7H_2O$ (of 32 tot 40 mEq Mg^{2+} of 16 tot 20 mmol in 250 ml glucose 5 % of NaCl 0,9 %, te injecteren in 20 tot 30 minuten. Deze injectie kan gevolgd worden door een infuus van 1 g $MgSO_4 \cdot 7H_2O$ (of 8 mEq of 4 mmol Mg^{2+}) per uur.

Intramusculaire injectie: tot 10 g $MgSO_4 \cdot 7H_2O$ (of 80 mEq of 40 mmol Mg^{2+}) in de vorm van een oplossing van 50 %.

De intramusculaire weg is pijnlijk en zal enkel gebruikt worden als de veneuze toegang onmogelijk is of ter aanvulling van de intraveneuze weg bij ernstige zwangerschapsstuipen.

Nierinsufficiëntie

Vermits magnesium uitsluitend via de nieren uit het organisme wordt verwijderd, is uiterste voorzichtigheid geboden bij patiënten met nierinsufficiëntie. In dit geval moet de dosering verminderd worden onder strikte opvolging van de nierfunctie en de magnesemie.

Teneinde een aangepaste uitscheiding van magnesium te waarborgen, moet de diurese worden gehandhaafd op minstens 100 ml alle 4 uren.

Heeft u te veel van MAGNESIUM SULFATE STEROP gebruikt?

Wanneer u teveel van MAGNESIUM SULFATE STEROP heeft gebruikt, neem dan onmiddellijk contact op met uw arts, apotheker of het Antifgifcentrum (070/245.245).

Een te hoog magnesiumgehalte in het bloed kan zich voordoen indien hoge dosissen magnesium toegediend werden, vooral bij patiënten met nierlijden.

Tekenen

De tekenen van een te hoog magnesiumgehalte in het bloed omvatten een remming of onderdrukking van kniepeesreflex, een indruk van warmte, daling van de bloeddruk, slapeloosheid, spraakstoornissen, misselijkheid of braken, een zwakte, of zelfs een spiervlamming met ademhalingsmoeilijkheden, visuele stoornissen (zoals troebel of dubbel zicht), een nierinsufficiëntie en, erger, een coma, een ademhalings- en hartstilstand.

Behandeling

De behandeling van een te hoog magnesiumgehalte in het bloed moet in een gespecialiseerde ziekenhuisomgeving gebeuren en moet vergezeld gaan van een biologisch toezicht. Vaak is een ademhalingsbijstand vereist.

Deze behandeling bestaat uit:

- Rehydratatie, gedwongen urineuitscheiding: Als de nierfunctie normaal is, beoogt de behandeling de uitscheiding via de nieren te versnellen (rehydratatie wat een overvloedige of gedwongen urineuitscheiding veroorzaakt)
- Intraveneuze injectie van calciumgluconaat: Bij een overdosering moet een ademhalingsbijstand geplaatst worden tot de calciumzoutbereiding intraveneus toegediend is. De effecten op het hart, op de bloedvaten, op de zenuwen en op de spieren veroorzaakt door het te hoog magnesium bloedgehalte verminderen snel na de trage intraveneuze toediening, van 10 tot 20 ml van een oplossing calciumgluconaat van 10 %. Deze toediening moet gebeuren onder electrocardiografische controle.
- Hemodialyse of peritoneale dialyse: Bij een zeer slechte functie van de nieren of een ernstige overmaat aan magnesium in het bloed, kan het noodzakelijk zijn om de patiënt onder hemodialyse of peritoneale dialyse te plaatsen.

Bent u vergeten MAGNESIUM SULFATE STEROP te gebruiken?

Neem geen dubbele dosis om een vergeten dosis in te halen.

4. MOGELIJKE BIJWERKINGEN

Zoals elk geneesmiddel kan ook dit geneesmiddel bijwerkingen hebben. Niet iedereen krijgt daarmee te maken.

De bijwerkingen zijn het resultaat van een magnesiumvergiftiging die zich reeds kan voordoen vanaf een serumgehalte van 4 mEq/L.

Tijdens de behandeling met MAGNESIUM SULFATE STEROP kunnen de volgende bijwerkingen optreden:

- Verlaging van het calciumgehalte in het bloed (hypocalciëmie).
- Verlenging van de bloedingstijd en afremming van de samenklontering van bloedplaatjes.
- Verlaging van het calciumgehalte in het bloed en van het fosfaatgehalte in het bloed, verhoging van het kaliumgehalte in het bloed en verdikking van het bloed.
- Hoofdpijn, moeilijkheid om te spreken (dysartrie).
- Vermindering van de afgifte van stoffen die de zenuwprikkels overdragen met als gevolg een blokkering van de spierzenuwactiviteit, sterke verminderde reflexen, lichte verlamming, verwarring en onderdrukking van het centraal zenuwstelsel.
- Troebel zicht, lichtscheming, dubbel zien, vermindering van de visuele scherpte en ongecontroleerde ritmische oogbewegingen.
- Elektrocardiografische wijzigingen, vertraging van het hartritme, hartzwakte, zelfs hartstilstand.
- Vaatverwijding, blozen (kan de diameter van de bloedvaten veranderen), verlaagde bloeddruk, zwakke bloedcirculatie.
- Kortademigheid, ademhalingsdepressie en longoedeem. Er kan zich ook een ademhalingsverlamming voordoen die dodelijk kan zijn.
- Misselijkheid en braken, wat vroegtijdige tekenen zijn van een verhoogd magnesiumgehalte in het bloed, darmverstopping door verlamming. Darmverstopping door verlamming: complicatie die zich zelden voordoet bij het gebruik van magnesiumsulfaat als tocolyticum. Er werd ook darmverstopping gemeld bij een zuigeling na de toediening van magnesiumsulfaat als tocolyticum.
- Zweeten, uitslag.
- Overdreven spierzwakte. De aanwending van magnesiumsulfaat is dus tot op zekere hoogte teugenaangewezen zijn bij patiënten die lijden aan myasthenia gravis, (aandoening gekenmerkt door een zwakte en vermoeibaarheid van de willekeurige spieren).

De typische tekenen van een myasthenie omvatten ptosis (abnormale verzakking van het bovenste ooglid), dubbel zicht, troebel zicht, moeilijkheden om te slikken, te spreken of ademen. De basis van de behandeling bestaat uit een toediening van anticholinesterase geneesmiddelen.

- Nierinsufficiëntie. Een te hoog magnesium bloedgehalte kan bijdragen tot de ontwikkeling van een nierinsufficiëntie bij patiënten zonder antecedenten van een nierstoornis. De patiënten met een reeds bestaande vermindering van de nierfunctie hebben aanleg om een te hoog magnesiumgehalte in het bloed te ontwikkelen gezien de vermindering van de uitscheiding via de nieren.
- Onderkoeling.

Het melden van bijwerkingen

Krijgt u last van bijwerkingen, neem dan contact op met uw arts, apotheker of verpleegkundige. Dit geldt ook voor bijwerkingen die niet in deze bijsluiters staan. U kunt bijwerkingen ook melden via Federaal agentschap voor geneesmiddelen en gezondheidsproducten - Afdeling Vigilantie - Galileelaan 5/03, 1210 Brussel.

Website: www.eenbijwerkingmelden.be

e-mail: adr@fagg.be

Door bijwerkingen te melden, helpt u ons om meer informatie te krijgen over de veiligheid van dit geneesmiddel.

5. HOE BEWAART U MAGNESIUM SULFATE STEROP?

Buiten het zicht en bereik van kinderen houden.

Bij kamertemperatuur bewaren.

Gebruik dit geneesmiddel niet meer na de uiterste houdbaarheidsdatum. Die vindt u op de doos na EXP.

Gebruik dit geneesmiddel niet als u ziet dat de oplossing niet helder is of als u deeltjes of een neerslag ziet in de ampul.

Dit geneesmiddel bevat geen antimicrobieel bewaarmiddel. De oplossing moet onmiddellijk na opening van de ampul gebruikt worden. De ampullen zijn voor éénmalig gebruik. Bewaar de ongebruikte rest van het geneesmiddel niet voor een latere toediening.

Vanuit microbiologisch oogpunt moet het verdunde product onmiddellijk na de bereiding worden gebruikt, tenzij de methode van openen en verdunnen het risico op microbiële besmetting verhindert. Als het verdunde product niet onmiddellijk wordt gebruikt, is de gebruiker verantwoordelijk voor de bewaartijden en -condities tijdens het gebruik.

Spoel geneesmiddelen niet door de gootsteen of de wc en gooi ze niet in de vuilnisbak. Vraag uw apotheker wat u met geneesmiddelen moet doen die u niet meer gebruikt. Als u geneesmiddelen op de juiste manier afvoert worden ze op een juiste manier vernietigd en komen ze niet in het milieu terecht.

6. INHOUD VAN DE VERPAKKING EN OVERIGE INFORMATIE

Welke stoffen zitten er in MAGNESIUM SULFATE STEROP?

De werkzame stof is magnesiumsulfaat heptahydraat:

MAGNESIUM SULFATE STEROP 1 g/10 ml: Elke ampul van 10 ml bevat 1 g magnesiumsulfaat heptahydraat.
MAGNESIUM SULFATE STEROP 2 g/10 ml: Elke ampul van 10 ml bevat 2 g magnesiumsulfaat heptahydraat.
MAGNESIUM SULFATE STEROP 3 g/10 ml: Elke ampul van 10 ml bevat 3 g magnesiumsulfaat heptahydraat.
MAGNESIUM SULFATE STEROP 1 g/2 ml: Elke ampul van 2 ml bevat 1 g magnesiumsulfaat heptahydraat.
MAGNESIUM SULFATE STEROP 2,5 g/5 ml: Elke ampul van 5 ml bevat 2,5 g magnesiumsulfaat heptahydraat.

Ionische samenstelling	Mg ²⁺			SO ₄ ²⁻	
	mg/ml	mEq/ml	mmol/ml	mEq/ml	mmol/ml
MAGNESIUM SULFATE STEROP 1 g/10 ml	9,87	0,812	0,406	0,812	0,406
MAGNESIUM SULFATE STEROP 2 g/10 ml	19,75	1,623	0,811	1,623	0,811
MAGNESIUM SULFATE STEROP 3 g/10 ml	29,58	2,434	1,217	2,434	1,217
MAGNESIUM SULFATE STEROP 1 g/2 ml	49,35	4,06	2,03	4,06	2,03
MAGNESIUM SULFATE STEROP 2,5 g/5 ml	49,35	4,06	2,03	4,06	2,03

De andere stof is water voor injecties.

Hoe ziet MAGNESIUM SULFATE STEROP eruit en wat zit er in een verpakking?

MAGNESIUM SULFATE STEROP is een waterige, heldere, kleurloze oplossing, vrij van zichtbare deeltjes.
MAGNESIUM SULFATE STEROP 1 g/10 ml, 2 g/10 ml en 3 g/10 ml: Glazen ampullen type I van 10 ml, verpakt in dozen van 10 en 100 ampullen.
MAGNESIUM SULFATE STEROP 1 g/2 ml: Glazen ampullen type I van 2 ml, verpakt in dozen van 10 en 100 ampullen.
MAGNESIUM SULFATE STEROP 2,5 g/5 ml: Glazen ampullen type I van 5 ml, verpakt in dozen van 10 en 100 ampullen.

Houder van de Vergunning voor het in de Handel Brengen en fabrikant

LABORATOIRES STEROP NV, Scheutlaan 46-50, 1070 Brussel, België.

Afleveringswijze

Op medisch voorschrift.

Nummers van de vergunning voor het in de handel brengen

MAGNESIUM SULFATE STEROP 1 g/10 ml: BE259271
MAGNESIUM SULFATE STEROP 2 g/10 ml: BE259287
MAGNESIUM SULFATE STEROP 3 g/10 ml: BE259244
MAGNESIUM SULFATE STEROP 1 g/2 ml: BE259262
MAGNESIUM SULFATE STEROP 2,5 g/5 ml: BE259296

Deze bijsluiter is voor het laatst goedgekeurd in 09/2024