

CPHD FARMARIN
CONCENTRADO ÁCIDO SEM GLICOSE
cloreto de sódio + cloreto de potássio + ASSOCIAÇÃO

APRESENTAÇÕES

Solução para hemodiálise, apresentada em frasco de plástico transparente contendo 5 L nas concentrações: 1:44 - K⁺2,0 Ca⁺⁺2,5; 1:44 - K⁺2,0 Ca⁺⁺3,0; 1:44 - K⁺1,0 Ca⁺⁺3,0; 1:34 - K⁺1,0 Ca⁺⁺3,5; 1:34 - K⁺2,0 Ca⁺⁺3,5; 1:34 - K⁺2,0 Ca⁺⁺3,0

VIA EXTRACORPÓREA

Uso exclusivo em máquinas de hemodiálise e filtro hemodialisador.

USO ADULTO E PEDIÁTRICO

COMPOSIÇÃO:

Cada 1000 mL contém:

	F2 Ácida 1:44 K ⁺ 2,0 Ca ⁺⁺ 2,5	F2 Ácida 1:44 K ⁺ 2,0 Ca ⁺⁺ 3,0	F2 Ácida 1:44 K ⁺ 1,0 Ca ⁺⁺ 3,0	F3 Ácida 1:34 K ⁺ 1,0 Ca ⁺⁺ 3,5	F3 Ácida 1:34 K ⁺ 2,0 Ca ⁺⁺ 3,5	F3 Ácida 1:34 K ⁺ 2,0 Ca ⁺⁺ 3,0
cloreto de sódio	267,50 g	267,50 g	267,50 g	215,00 g	215,00 g	215,00 g
cloreto de potássio	7,26 g	7,26 g	3,63 g	2,87 g	5,74 g	5,74 g
cloreto de cálcio (Sol. 37,5%)	14,17 mL	17,00 mL	17,00 mL	15,4 mL	15,4 mL	13,2 mL
cloreto de magnésio 6H ₂ O	4,50 g	4,50 g	4,50 g	3,5 g	3,5 g	3,5 g
ácido acético	15,90 mL	15,90 mL	15,90 mL	11,3 mL	11,3 mL	11,3 mL
água para injetáveis q.s.p.	1000 mL	1000 mL	1000 mL	1000 mL	1000 mL	1000 mL
Composição eletrolítica após diluição com a fração básica correspondente:						
sódio	138,0 mEq/L	138,0 mEq/L	138,0 mEq/L	138,0 mEq/L	138,0 mEq/L	138,0 mEq/L
potássio	2,0 mEq/L	2,0 mEq/L	1,0 mEq/L	1,0 mEq/L	2,0 mEq/L	2,0 mEq/L
cálcio	2,5 mEq/L	3,0 mEq/L	3,0 mEq/L	3,5 mEq/L	3,5 mEq/L	3,0 mEq/L
magnésio	1,0 mEq/L	1,0 mEq/L	1,0 mEq/L	1,0 mEq/L	1,0 mEq/L	1,0 mEq/L
cloreto	105,5 mEq/L	106,0 mEq/L	105,0 mEq/L	108,5 mEq/L	109,5 mEq/L	109,0 mEq/L
acetato	6,0 mEq/L	6,0 mEq/L	6,0 mEq/L	3,0 mEq/L	3,0 mEq/L	3,0 mEq/L
bicarbonato	32 mEq/L	32 mEq/L	32 mEq/L	32 mEq/L	32 mEq/L	32 mEq/L

INFORMAÇÕES AO PACIENTE

1. PARA QUE ESTE MEDICAMENTO É INDICADO?

Este medicamento é indicado em procedimentos de hemodiálise, em casos de insuficiência renal crônica e aguda (intoxicações por substâncias dialisáveis) ou disfunção renal, utilizado em máquinas de hemodiálise.

2. COMO ESTE MEDICAMENTO FUNCIONA?

A hemodiálise é um processo artificial que substitui a função renal quando os rins não funcionam, ou funcionam insuficientemente, ou ainda, quando não existem. Através da hemodiálise se elimina do organismo as escórias, o excesso de água acumulado e ainda se devolve a composição eletrolítica normal ao plasma, por retirada do excesso de eletrólitos e possível reposição de outros. Na hemodiálise uma membrana artificial semipermeável interpõe entre sangue e o líquido de diálise permitindo as trocas necessárias para a retirada e/ou reposição de substâncias do organismo.

3. QUANDO NÃO DEVO USAR ESTE MEDICAMENTO?

As contraindicações não são diretamente relacionadas com a solução, mas sim ao tratamento por hemodiálise que é contraindicado para pacientes que apresentem impossibilidade ou problemas no acesso vascular, sendo que este é essencial na aplicação da hemodiálise.

O procedimento de hemodiálise deve ter avaliação clínica do médico quanto a quadros que possam ser agravados pelo procedimento, tais como: hipotensão arterial e sangramento.

Durante a gravidez a hemodiálise é possível, mas também problemática, pois acomete grandes riscos para a mãe e a criança.

4. O QUE DEVO SABER ANTES DE USAR ESTE MEDICAMENTO?

A variação de cor de incolor para amarelo-pálido é normal, não significando alteração da eficácia do produto.

Prescrição a critério médico.

Usar obrigatoriamente em conjunto com solução de bicarbonato de sódio 8,4% ou Farmacart® Farmarin (bicarbonato de sódio em pó).

Para cada quadro clínico é necessária uma avaliação médica da fórmula a ser utilizada e o tipo de filtro dialisador.

Use somente o frasco com o lacre da tampa intacto.

Informe ao seu médico se você está fazendo uso de algum outro medicamento.

Não use medicamento sem o conhecimento do seu médico. Pode ser perigoso para a sua saúde.

Este medicamento não deve ser utilizado por mulheres grávidas sem orientação médica ou do cirurgião-dentista.

5. ONDE, COMO E POR QUANTO TEMPO POSSO GUARDAR ESTE MEDICAMENTO?

Armazenar em temperatura ambiente (de 15°C a 30°C).

Prazo de validade: 12 meses após a data de fabricação.

Número de lote e datas de fabricação e validade: vide embalagem.

Não use medicamento com o prazo de validade vencido. Guarde-o em sua embalagem original.

O conteúdo do frasco, após o rompimento do lacre, é destinado à utilização imediata.

Não reutilizar a embalagem vazia.

Solução límpida, incolor a levemente amarelada, com odor característico.

Antes de usar observe o aspecto do medicamento. Caso ele esteja no prazo de validade e você observe alguma mudança no aspecto, consulte o farmacêutico para saber se poderá utilizá-lo.

Todo medicamento deve ser mantido fora do alcance das crianças.

6. O QUE DEVO FAZER QUANDO EU ME ESQUECER DE USAR ESTE MEDICAMENTO?

A utilização deste medicamento ocorrerá em ambiente hospitalar, orientada e executada por profissionais especializados e não dependerá da conduta do paciente.

Em caso de dúvidas, procure orientação do farmacêutico ou de seu médico.

7. QUAIS OS MALES QUE ESTE MEDICAMENTO PODE ME CAUSAR?

O produto não desenvolve reações adversas, desde que observadas prescrições e indicações médicas.

Informe ao seu médico o aparecimento de reações indesejáveis pelo uso do medicamento. Informe também à empresa através do seu serviço de atendimento.

8. O QUE FAZER SE ALGUÉM USAR UMA QUANTIDADE MAIOR DO QUE A INDICADA DESTE MEDICAMENTO?

Em caso de uso de grande quantidade deste medicamento, procure rapidamente socorro médico e leve a embalagem ou bula do medicamento, se possível. Ligue para 0800 722 6001, se você precisar de mais orientações.

DIZERES LEGAIS

Registro: 1.1688.0014

Registrado e produzido por:

Farmarin Indústria e Comércio Ltda

Rua Pedro de Toledo, 600 – Guarulhos – SP

CNPJ 58.635.830/0001-75 - Indústria Brasileira

SAC: 0800 101 106

sac@farmarin.com.br

USO RESTRITO A ESTABELECIMENTOS DE SAÚDE

USO SOB PRESCRIÇÃO

Esta bula foi aprovada pela Anvisa em 12/06/2026



B50007141/00