

**INFORMĀCIJA, KAS JĀNORĀDA UZ ĀRĒJĀ IEPAKOJUMA****Kartona kaste****1. ZĀĻU NOSAUKUMS**

Iopamiro 370 mg/ml injekciju šķīdums,  
*Iopamidolum*

**2. AKTĪVĀS(-O) VIELAS(-U) NOSAUKUMS(-I) UN DAUDZUMS(-I)**

1 ml satur 755 mg iopamidola, kas atbilst 370 mg joda. Pudelīte satur 50ml 37,75 g iopamidola, kas ekvivalents 18,5 gramiem joda.

**3. PALĪGVIELU SARAKSTS**

Trometamols, nātrija un kalcija edetāts, sālsskābe, ūdens.

**4. ZĀĻU FORMA UN SATURS**

Injekciju šķīdums  
50ml

**5. LIETOŠANAS UN IEVADĪŠANAS VEIDS(-I)**

Šķīdums injekcijām intraarteriālai un intravenozai lietošanai  
Pirms lietošanas izlasiet lietošanas instrukciju.  
Vienreizējai lietošanai

**6. ĪPAŠI BRĪDINĀJUMI PAR ZĀĻU UZGLABĀŠANU BĒRNIEM NEREDZAMĀ UN NEPIEEJAMĀ VIETĀ**

Uzglabāt bērniem neredzamā un nepieejamā vietā.

**7. CITI ĪPAŠI BRĪDINĀJUMI, JA NEPIECIEŠAMS****8. DERĪGUMA TERMIŅŠ**

Derīgs līdz

**9. ĪPAŠI UZGLABĀŠANAS NOSACĪJUMI****10. ĪPAŠI PIESARDZĪBAS PASĀKUMI, IZNĪCINOT NEIZLIETOTĀS ZĀĻES VAI IZMANTOTOS MATERIĀLUS, KAS BIJUŠI SASKARĒ AR ŠĪM ZĀLĒM, JA PIEMĒROJAMS****11. REĢISTRĀCIJAS APLIECĪBAS ĪPAŠNIEKA NOSAUKUMS UN ADRESE**

Bracco Imaging S.p.A  
Via Egidio Folli, 50  
20134, Milan,  
Itālija

**12. REĢISTRĀCIJAS APLIECĪBAS NUMURS(-I)**

**13. SĒRIJAS NUMURS**

Sērija

**14. IZSNIEGŠANAS KĀRTĪBA**

Recepšu zāles

**15. NORĀDĪJUMI PAR LIETOŠANU**

**16. INFORMĀCIJA BRAILA RAKSTĀ**

<Pamatojums Braila raksta nepiemērošanai ir apstiprināts.>

**Zāļu identifikācijas numurs RN026-01**

## **INFORMĀCIJA, KAS JĀNORĀDA UZ TIEŠĀ IEPAKOJUMA**

**Pudele**

### **1. ZĀĻU NOSAUKUMS**

Iopamiro 370 mg/ml injekciju šķīdums,  
*Iopamidolum*

### **2. AKTĪVĀS(-O) VIELAS(-U) NOSAUKUMS(-I) UN DAUDZUMS(-I)**

1 ml satur 755 mg iopamidola, kas atbilst 370 mg joda. Pudelīte satur 50ml 37,75 g iopamidola, kas ekvivalents 18,5 gramiem joda.

### **3. PALĪGVIELU SARAKSTS**

Trometamols, nātrija un kalcija edetāts, sālsskābe, ūdens.

### **4. ZĀĻU FORMA UN SATURS**

Injekciju šķīdums  
50 ml

### **5. LIETOŠANAS UN IEVADĪŠANAS VEIDS(-I)**

Šķīdums injekcijām intraarteriālai un intravenozai lietošanai  
Pirms lietošanas izlasiet lietošanas instrukciju.  
Vienreizējai lietošanai

### **6. ĪPAŠI BRĪDINĀJUMI PAR ZĀĻU UZGLABĀŠANU BĒRNIEM NEREDZAMĀ UN NEPIEEJAMĀ VIETĀ**

Uzglabāt bērniem neredzamā un nepieejamā vietā.

### **7. CITI ĪPAŠI BRĪDINĀJUMI, JA NEPIECIEŠAMS**

### **8. DERĪGUMA TERMIŅŠ**

Derīgs līdz

### **9. ĪPAŠI UZGLABĀŠANAS NOSACĪJUMI**

### **10. ĪPAŠI PIESARDZĪBAS PASĀKUMI, IZNĪCINOT NEIZLIETOTĀS ZĀLES VAI IZMANTOTOS MATERIĀLUS, KAS BIJUŠI SASKARĒ AR ŠĪM ZĀLĒM, JA PIEMĒROJAMS**

**11. REĢISTRĀCIJAS APLIECĪBAS ĪPAŠNIEKA NOSAUKUMS UN ADRESE**

Bracco Imaging S.p.A  
Via Egidio Folli, 50  
20134, Milan,  
Itālija

**12. REĢISTRĀCIJAS APLIECĪBAS NUMURS(-I)**

**13. SĒRIJAS NUMURS**

Sērija

**14. IZSNIEGŠANAS KĀRTĪBA**

Recepšu zāles

**15. NORĀDĪJUMI PAR LIETOŠANU**

**16. INFORMĀCIJA BRAILA RAKSTĀ**

<Pamatojums Braila raksta nepiemērošanai ir apstiprināts.>

Saskaņots Zāļu valsts aģentūrā 23.11.2020.