

Döküman No	SİY.LS.04
Yayın Tarihi	01.01.2020
Revizyon No	00
Revizyon Tarihi	--
Sayfa No	1/1

İLAÇ ADI	ETKİN MADDE	SAKLAMA KOŞULLARI	STABİLİTESİNİ KORUMA ZAMAN ARALIĞI
ACTRAPID HM DERİ ALTI VE İ.V KULLANIM İÇİN ENJEKSİYONLUK ÇÖZELTİ İÇEREN FLAKON 100 IU/ML, 10 ML	İnsan insülini 100 IU/ml	Buzdolabında (2-8°C) saklanmalıdır. Dondurulmamalıdır. Işıktan korumak için flakon dış karton ambalajında saklanmalıdır. Çözelti berrak, renksiz ve sulu görünümde değilse bu tıbbi ürünü kullanmayınız. Donmuş Flakon kullanılmamalıdır	Kullanılmaya başlandıktan sonra veya yedek olarak taşınırken 25°C'nin altında saklanmalıdır, Bu şekilde en fazla 6 hafta saklanabilir. Kullanılmaya başlandıktan sonra veya yedek olarak taşınırken buzdolabına konulmamalıdır veya dondurulmamalıdır.
BELOC İ.V ENJEKSİYONLUK ÇÖZELTİ İÇEREN AMPUL 5 MG/5ML	Metoprolol tartarat 1mg/ml	30 °C'nin altındaki oda sıcaklığında saklanmalıdır.	İnfüzyon çözeltisi ile seyreltikten sonra 12 saat içinde kullanılmalıdır.
BREVIBLOC PREMIKS İNFÜZYON İÇİN ÇÖZELTİ 10 MG/ML	Esmolol hidroklorür 10 mg/ml	25°C'nin altındaki oda sıcaklığında ambalajında saklanmalıdır. Buzdolabında saklanmamalı ya da dondurulmamalıdır.	Mikrobiyolojik açıdan ürün torbası açıldıktan sonra hemen kullanılmalıdır. Hemen kullanılmadığı durumlarda, kullanılmaya başlamadan önceki saklama süre ve koşulları kullanıcının sorumluluğundadır. Bu süre 2-8°C arasında torbanın kontrollü ve valide edilmiş aseptik koşullarda açılmadığı durumlarda normalde 24 saatten uzun olamaz. Açılan ürün 2-8°C arasında saklandığında 24 saat süreyle fizikokimyasal olarak stabildir.
BRIDION İ.V ENJEKSİYONLUK ÇÖZELTİ İÇEREN FLAKON 200 MG/2ML	Sugammadex s 200 mg	30 °C'nin altındaki oda sıcaklığında, ışıktan korunarak ve orijinal ambalajında saklanmalıdır.	Mikrobiyolojik açıdan, seyreltilen ürün hemen kullanılmalıdır. Hemen kullanılmazsa, kullanımdan önceki kullanım sırasındaki saklama süreleri ve koşulları, seyreltme, kontrollü ve valide edilmiş aseptik koşullarda yapılmadıysa genellikle 2 ile 8°C 'de 24 saatten fazla değildir. İlk kez açıldıktan ve seyreltikten sonra, 2-25°C'de 48 saat boyunca kimyasal ve fiziksel kullanım stabilitesi kanıtlanmıştır.
BUDECORT STERİ-NEB NEBÜLİZASYON İÇİN İNHALASYON SÜSPANSİYONU İÇEREN TEK DOZLUK AMPUL 0.25 MG/ML	Budesonid 0.5 mg/2ml	Dik konumda ve ışıktan korunarak muhafaza edilmelidir. 25°C'nin altındaki oda sıcaklığında saklanmalıdır. Dondurulmamalıdır. Alüminyum folyo zarfları açıldıktan sonra, tek dozluk ampullerin kullanılmayan kısmı ışıktan korunması iç	Koruyucu folyo zarfı açılmış ampuller 3 ay içerisinde kullanılmalıdır. Açılan ampullerin içeriği 12 saat içinde kullanılmalıdır. Sadece 1 ml kullanılması durumunda geri kalan içeriğin steril kalmayacağına lütfen dikkat ediniz.
CARDENOR İ.V İNFÜZYON İÇİN KONSANTRE ÇÖZELTİ İÇEREN AMPUL 4 MG/ 4 ML	Norepinefrin 4 mg	25°C'nin altındaki oda sıcaklığında, ışıktan koruyarak saklanmalıdır.	Ampul açıldıktan sonra hemen seyreltilmelidir. İnfüzyon için seyreltilmiş çözeltileri ile 25°C'nin altındaki oda sıcaklığında 24 saat stabildir.

Hazırlayan :
Kalite Yönetim Direktörü

Onaylayan:
Başhekim

Döküman No	SİY.LS.04
Yayın Tarihi	01.01.2020
Revizyon No	00
Revizyon Tarihi	--
Sayfa No	1/1

CORASPİN ENTERİK KAPLI TABLET 100 MG	Asetilsalisilik asit 100 mg	25°C'nin altındaki oda sıcaklığında saklayınız. Nemden koruyunuz.	25°C'nin altındaki oda sıcaklığında saklayınız. Nemden koruyunuz.
DOPAMINE DBL İ.V İNFÜZYON İÇİN ÇÖZELTİ İÇEREN AMPUL 200MG/5ML	Dopamin hidroklorür 40 mg/ml	25°C'nin altındaki oda sıcaklığında, ışıktan koruyarak karton kutusunda saklanmalıdır. Çözeltinin rengi değişmişse kullanmayınız.	Mikrobiyolojik olarak ilaç derhal kullanılmalıdır. Derhal kullanılmazsa, kullanım sırasındaki saklama süresi ve şartları kullanıcının sorumluluğundadır ve normal olarak hazırlanan çözelti kontrol edilmedikçe ve aseptik şartlarda validasyonu yapılmadıkça, stabilite 2-8°C'de 24 saatten fazla değildir. kullanım sırasındaki kimyasal ve fiziksel stabilitesi 25°C'nin altındaki sıcaklıkta 48 saattir Tek kullanım içindir.
İESPOR İ.M/İ.V ENJEKTABL TOZ İÇEREN FLAKON 250 MG	Sefazolin 250 mg	25°C'nin altındaki oda sıcaklığında ve ışıktan koruyarak saklayınız.	Çözücüsü ile çözündürüldükten sonra oda sıcaklığında 24 saat, buzdolabında (2-8°C'de) 96 saat dayanıklıdır.
KAPRİL TABLET 25 MG	Kaptopril 25 mg	25 °C'nin altındaki oda sıcaklığında ve orijinal ambalajında saklanmalıdır. Nemden koruyunuz.	25 °C'nin altındaki oda sıcaklığında ve orijinal ambalajında saklanmalıdır. Nemden koruyunuz.
LİNCAİNE SPREY %10 50ML ŞİŞE	Lidokain 100 mg/ml	25°C'nin altındaki oda sıcaklığında, ışıktan koruyarak saklayınız. Dondurmayınız.	25°C'nin altındaki oda sıcaklığında, ışıktan koruyarak saklayınız.
NEOFLEKS %0,9 İZOTONİK SODYUM KLORÜR SUDAKİ ÇÖZELTİSİ	Sodyum klorür 0,9g/100 ml	25°C'nin altındaki oda sıcaklığında saklanmalıdır. Yalnızca berrak, partikülsüz ve ambalaj bütünlüğü bozulmamış ürünler kullanılmalıdır.	Tek kullanımlıktır. Kısmen kullanılmış çözeltiler saklanmamalıdır.
PRECORT-LİYO İ.M/İ.V ENJEKSİYON İÇİN LİYOFİLİZE TOZ İÇEREN AMPUL 40 MG	Metilprednisolon 40 mg	25°C'nin altındaki oda sıcaklığında ışıktan koruyarak saklayınız. Dondurmayınız.	Kendi çözücüsü ile karıştırdıktan sonra 48 saat içinde kullanılması gerekir. Oda sıcaklığında ve buzdolabında parenteral karışımın stabilitesi 48 saattir.
RAGASİT İ.M/İ.V İNFÜZYON İÇİN ÇÖZELTİ İÇEREN AMPUL 50 MG/2 ML	Ranitidin 50 mg/2ml	25°C'nin altındaki oda sıcaklığında, ışıktan korunarak saklanmalıdır.	Kullanılmamış ilaç ve infüzyon sıvısı karışımları, oda sıcaklığında 24 saat içinde kullanılmalıdır.
SETREX İ.V İNFÜZYON İÇİN ÇÖZELTİ İÇEREN AMPUL 3 MG/3ML	Granisetron 3mg/3ml	25°C'nin altındaki oda sıcaklığında saklayınız. Ampulleri doğrudan gelen güneş ışığından koruyunuz. Dondurmayınız.	Sulandırıldıktan sonraki raf ömrü, 2°C-8°C'de buzdolabında saklamak koşulu ile 24 saattir.24 saatten sonra kullanılmamalıdır. İdeal olanı, i.v infüzyonunun uygulama anında hazırlanmasıdır. Hazırlandıktan sonra bekletilecekse, infüzyonlar uygun aseptik koşullarda hazırlanmalıdır.

Hazırlayan :
Kalite Yönetim Direktörü

Onaylayan:
Başhekim

**AÇILMIŞ İLAÇLARIN SAKLAMA KOŞUL
VE SÜRE LİSTESİ**

Döküman No	SİY.LS.04
Yayın Tarihi	01.01.2020
Revizyon No	00
Revizyon Tarihi	--
Sayfa No	1/1

Hazırlayan :
Kalite Yönetim Direktörü

Onaylayan:
Başhekim