
NATRIUM CHLORATUM 0,9% sol.inj.

Информация за пациента

Моля, прочетете внимателно тази листовка преди да започнете лечение. Тя съдържа кратка информация относно Вашето лекарство. Ако не разбирате нещо или имате допълнителни въпроси, обърнете се към Вашия лекуващ лекар. Запазете я, защото може да се наложи да я прочетете отново. Това лекарство е предписано лично на Вас и не трябва да го давате на други. То може да им навреди, дори ако симптомите им са същите като Вашите.

NATRIUM CHLORATUM**НАТРИУМ ХЛОРАТУМ**

Инжекционен разтвор 0,9%

КАКВО СЪДЪРЖА НАТРИУМ ХЛОРАТУМ ИНЖЕКЦИОНЕН РАЗТВОР?

Natrium chloratum инжекционен разтвор съдържа sodium chloride 9 mg/ml - 0,5 ml; 1 ml; 5 ml; 10 ml.

Помощни вещества: вода за инжекции

КАКВО ПРЕДСТАВЛЯВА НАТРИУМ ХЛОРАТУМ?

Натриев хлорид се съдържа в кръвната плазма и тъканните течности на организма. Натриевият катион и хлорният анион поддържат осмоларитета на кръвта и извънклетъчните течности.

ЗА КАКВО СЕ ИЗПОЛЗВА НАТРИУМ ХЛОРАТУМ?

Натриум хлоратум инжекционен разтвор се използва за разреждане и разтваряне на други лекарства за инжекционно приложение; промиване и запълване на интравенозни катетри и канюли за временен съдов достъп.

КОГА НЕ ТРЯБВА ДА СЕ ПРИЛАГА НАТРИУМ ХЛОРАТУМ?

Натриум хлоратум не трябва да се прилага при:

Повишено съдържание на натрий и хлор в организма, задръжка на течности.

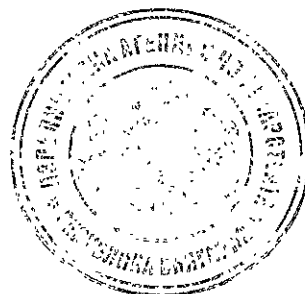
ПРЕДИ ДА СЕ ПРИЛОЖИ НАТРИУМ ХЛОРАТУМ

Уведомете лекуващия си лекар, ако имате някакво хронично заболяване, ако сте свръхчувствителни към други лекарства или храни или ако вземате други лекарства.

Предпазни мерки и предупреждения

Натриум хлоратум трябва да се назначава с внимание:

- При пациенти с повишено кръвно налягане, сърдечна недостатъчност, тежка бъбречна недостатъчност, прееклампсия, отоци, недостатъчност на кръвообращението, цироза на черния дроб, намалено съдържание на белтъци в кръвта, повишено количество на течности в организма, непроходимост на пикочните пътища, както и при пациенти, лекувани с високи дози кортикостероиди или кортикотропин.



Бременност и кърмене

Уведомете Вашия лекар, ако сте бременна или планирате да забременеете. Преди да вземете някакво лекарство по време на бременност, непременно се консултирайте с лекуващия си лекар.

Няма ограничения за приложение по време на бременност и в периода на кърмене.

Ефекти върху способността за шофиране и работа с машини

Не оказва влияние.

КАКВИ ЛЕКАРСТВА МОЖЕ ДА ВЗАИМОДЕЙСТВАТ С НАТРИУМ ХЛОРАТУМ?

Моля, уведомете лекуващия си лекар за ВСИЧКИ лекарства, които вземате в момента или сте вземали доскоро, независимо дали са предписани от лекар или сте ги купили без рецепти.

Това е важно, защото натриум хлоратум може да промени активността на някои лекарства или обратно, някои лекарства да променят неговите ефекти.

Някои лекарствени вещества за парентерално приложение могат да бъдат несъвместими с Натриум хлоратум инжекционен разтвор. След смесване приготвеният разтвор трябва да е бистър и да не съдържа утайка.

ДОЗИРОВКА И НАЧИН НА ПРИЛОЖЕНИЕ

Дозата и продължителността на приложение се определят от лекуващия Ви лекар. Важно е лекарството да се прилага така, както лекарят Ви го е предписал.

Прилага се парентерално.

Необходимото количество Натриум хлоратум зависи от концентрацията, дозата и начина на приложение на лекарството, което трябва да се разтвори или разрежи.

НЕЖЕЛАНИ ЛЕКАРСТВЕНИ РЕАКЦИИ

Както всички лекарства, Натриум хлоратум може да има нежелани ефекти. Те обаче не се наблюдават задължително при всички пациенти, така че Вие можете да не получите никаква реакция.

При правилно приложение на инжекционния разтвор нежелани реакции практически не се отбелязват.

Продължителното приложение на големи количества може да доведе до увеличено отделяне на калий, повишаване на натрия и хлора.

СЪХРАНЕНИЕ

При температура под 25°C. Да не се замразява!

Съхранявайте ампулите в оригиналната опаковка на място, където децата не могат да ги видят и достигнат.

Лекарството не трябва да се използва след изтичане срока на годност, отбелязан върху опаковката.

НАЧИН НА ОТПУСКАНЕ

По лекарско предписание.



ОПАКОВКА

Ампули по 0,5 ml и 1 ml, по 10 и 100 броя (1 или 10 блистера от твърдо ПВХ фолио по 10 ампули) в картонена кутия, заедно с листовка;

Ампули по 5 ml, по 10 и 50 броя (1 или 5 блистера от твърдо ПВХ фолио по 10 ампули) в картонена кутия, заедно с листовка;

Ампули по 10 ml, по 5 и 50 броя (1 или 10 блистера от твърдо ПВХ фолио по 5 ампули) в картонена кутия, заедно с листовка.

Отварянето на ампулите се извършва с натискане на палеца върху маркировката (точката) над шийката на ампулата.

**ПРИТЕЖАТЕЛ НА РАЗРЕШЕНИЕТО ЗА УПОТРЕБА И
ПРОИЗВОДИТЕЛ**
СОФАРМА АД

София 1220, ул. "Илиенско шосе" 16, България

Последна редакция на текста: Март 2006 г

