

ЛИСТОВКА

НАЕМОДЕХ 40

ХЕМОДЕКС 40

Разтвор за вливане (инфузия)

Активни съставки:

Декстран 40 - 10% (100 g/l)

Натриев хлорид 0,9% (9 g/l)

Вода за инжекции до 1000 ml

ДЕЙСТВИЕ: Декстраниите представляват високомолекулни съединения, които много бавно преминават през стената на кръвоносните съдове, дълго време циркулират с кръвното русло и поддържат потока на течностите от тъканите към съдовете. Така намаляват отока на тъканите. При тяхното въвеждане кръвта се разрежда и се намалява слепването на кръвните плоочки. Увеличава се отделянето на урина, а с нея и натрупаните в организма отрови и вредни продукти на обмяната на веществата. Действа като заместител на кръвта.

ПОКАЗАНИЯ: Лекарството се прилага само от лекар!

Хемодекс 40 се използва за възстановяване на кръвния обем при кръвозагуби от нараняване, операция, раждане; шок при изгаряния, отравяния.

ПРОТИВОПОКАЗАНИЯ: Алергия към декстран; тежко сърдечно заболяване, тежко бъбреично заболяване с намалено отделяне на урина или липса на отделяне на урина; кръвоизливи в мозъка или тежки мозъчни наранявания, нарушения в сисърването на кръвта, водещи до повищена склонност към кървене.

НЕЖЕЛАНИ ЛЕКАРСТВЕНИ РЕАКЦИИ

Могат да се наблюдават алергични реакции, като обриви, задух, втрисане, сърцебиене, а също гадене и повръщане. Може да причини увреждане на бъбреците и нарушения в кръвосъсирването.

СПЕЦИАЛНИ ПРЕДУПРЕЖДЕНИЯ И ПРЕДПАЗНИ МЕРКИ ПРИ УПОТРЕБА

Препараторът се прилага само в болнична обстановка!

Възможно е повишаване на кръвното налягане. По време на вливането могат да се появят признания на алергия, което налага незабавното спиране на вливането. Присъствието на хемодекс 40 може да повлияе методите за определяне на някои лабораторни показатели, както и погрешно определяне на кръвната група. Препараторът трябва да се прилага с повищено внимание при пациенти с увредена бъбречная функция, кървене, хронично чернодробно заболяване или при риск от белодробен оток. Лекуващият лекар трябва да бъде уведомен за това.

ЛЕКАРСТВЕНИ И ДРУГИ ВЗАИМОДЕЙСТВИЯ

Лекуващият лекар трябва да бъде уведомен за предхождащо или едновременно лечение с хепарин. Препаратът не трябва да се комбинира с хепарин, поради риск от кървене. При комбинирано приложение с някои групи антибиотици могат да се появят алергични реакции както и риск от бъбречно увреждане, поради което трябва да уведомите лекуващия си лекар ако сте приемали или приемате антибиотици и какви.

БРЕМЕННОСТ И КЪРМЕНЕ

Дектран не се прилага по време на бременността.

ЕФЕКТИ ВЪРХУ СПОСОБНОСТТА ЗА ШОФИРАНЕ И РАБОТА С МАШИНИ

Предвид естеството на препарата и начина му на приложение, ефектът върху шофьори и работа с машини не подлежи на коментар.

НАЧИН НА ПРИЛОЖЕНИЕ И ДОЗИРОВКА

Препаратът се прилага в болнична обстановка и под наблюдение от лекар! Въвежда се венозно-капково, като максимално дневно се вливат до 1500 ml.

ЛЕКАРСТВЕНА ФОРМА

Разтвор за вливане.

СРОК НА ГОДНОСТ И УСЛОВИЯ ЗА СЪХРАНЕНИЕ

Срок на годност - 3 години от датата на производство.

Съхранение – при температура под 25°C.

Да се съхранява на недостъпно за деца място!

Отворената опаковка се използва еднократно!

Да се употребява само напълно бистър разтвор!

Да не се употребява след изтичане срока на годност, отбелязан на опаковката!

ИМЕ И АДРЕС НА ПРОИЗВОДИТЕЛЯ

БАЛКАНФАРМА – ТРОЯН АД

БЪЛГАРИЯ