

Листовка на лекарствения продукт

NATRII CHLORIDUM 0,9%, BIOPHARM, sterile, intravenous infusion,
100 ml, 250 ml, 500 ml, 1000 ml

НАТРИЕВ ХЛОРИД 0,9%, БИОФАРМ, стерилен, интравенозна инфузия
100 ml, 250 ml, 500 ml, 1000 ml

Прочетете внимателно инструкцията за употреба преди да започнете лечение с
НАТРИЕВ ХЛОРИД 0,9%, инфузионен разтвор

-Запазете листовката на лекарствения продукт. Възможно е да е необходимо отново да я прочетете.

-При въпроси обърнете се към Вашия лекар или фармацевт.

-Лекарственият продукт е предписан на Вас, и не е предназначен за други. Това може да бъде опасно, дори другите да имат симптоми, сходни с Вашите.

В тази листовка:

1. Показания за употреба на **НАТРИЕВ ХЛОРИД 0,9%, инфузионен разтвор**
2. Противопоказания на **НАТРИЕВ ХЛОРИД 0,9%, инфузионен разтвор.**
3. Как се прилага **НАТРИЕВ ХЛОРИД 0,9%, инфузионен разтвор.**
4. Възможни нежелани лекарствени реакции.
5. Условия на съхранение на **НАТРИЕВ ХЛОРИД 0,9%, инфузионен разтвор.**
6. Допълнителна информация.

НАТРИЕВ ХЛОРИД 0,9%, инфузионен разтвор.

ЛЕКАРСТВЕНИ ВЕЩЕСТВА:

SODIUM CHLORIDE 9 g/l;

СПИСЪК НА ПОМОЩНИТЕ ВЕЩЕСТВА:

ВОДА ЗА ИНЖЕКЦИИ, рН: 4,5-7,0

1. ПОКАЗАНИЯ ЗА УПОТРЕБА НА NATRII CHLORIDUM 0,9% (НАТРИЕВ ХЛОРИД 0,9%)

Натриевият хлорид 0,9% е лекарствен продукт за интравенозно приложение. Прилага се по лекарско предписание в случаите на:



- дехидратация (повишени загуби на течност в резултат на повръщане, диария)
- хиповолемия (намаляване обема на течности в организма)
- хипонатриемия, (ниски концентрации на натрий в организма), хипохлоремия (ниски концентрации на хлор в организма)

2. ПРОТИВОПОКАЗАНИЯ НА НАТРИЕВ ХЛОРИД 0,9%, инфузионен разтвор.

Преди употребата на Натриев хлорид съобщете ако:

-сте хиперсензитивни (алергични) към натриев хлорид или помощните вещества.

Особено внимание се налага при заболявания, които изискват редуциран внос на натрий

Противопоказания

- като сърдечна недостатъчност,
- генерализирани отоци,
- артериална хипертония (повишено артериално налягане),
- бъбречна и чернодробна недостатъчност,
- хипопротеинемия (намален общ белтък в организма).
- хиперхидратационни състояния
- хипернатриемия
- хиперхлоремия
- хипокалиемия
- хиперволемия
- тежка бъбречна недостатъчност, анурия
- алергия към натриев хлорид/или към помощните вещества/

Специални противопоказания и специални предупреждения за употреба

Употребата на изотоничен разтвор на натриев хлорид може да доведе до хипернатриемия и хиперхлоремия. С внимание да се прилага при заболявания, които изискват редуциран внос на натрий, като сърдечна недостатъчност, генерализирани отоци, белодробен оток, артериална хипертония, бъбречна и чернодробна недостатъчност, хипопротеинемия. Лекарственият продукт се прилага с особено внимание в кърмаческата възраст и при възрастни пациенти.



Взаимодействия с храни и напитки

Лекарственият продукт се прилага интравенозно, по лекарско предписание.

Бременност

Посъветвайте се с Вашия лекар или фармацевт преди употреба на лекарствени продукти.

Кърмене

Натриевият хлорид е инфузионен разтвор и се прилага по лекарско указание.

Шофиране и работа с машини

Тъй като лекарствения продукт се прилага в болнична обстановка, извършване на дейности като шофиране или управление на машини е неприложимо.

Прием на други лекарствени продукти

Моля, уведомете Вашия лекар или фармацевт, ако приемате или до скоро сте приемали други лекарствени продукти

3. КАК СЕ УПОТРЕБЯВА НАТРИЕВ ХЛОРИД 0,9%, инфузионен разтвор

НАТРИЕВ ХЛОРИД 0,9% е инфузионен разтвор (разтвор за венозно приложение) и се прилага по лекарско указание. Обичайната доза се определя от Вашия лекар. Ако имате съмнения, че **НАТРИЕВ ХЛОРИД 0,9%** има прекалено силен или слаб ефект върху Вас, обърнете се към Вашия лекар.

Ако сте приели по-голяма от предписаната доза:

Натриевият хлорид е разтвор за венозно приложение и се прилага по лекарско указание.

Ако сте пропуснали прием на:

Лекарственият продукт е предназначен за болнична употреба и употребата му се контролира от медицински персонал.

При спиране на лечението с:

Натриевият хлорид се прилага по лекарско указание.

4. ИМЕ И АДРЕС НА ПРОИЗВОДИТЕЛЯ НА ЛЕКАРСТВЕНИЯ ПРОДУКТ

Биофарм инженеринг АД

бул. Тракия № 75

8800 Сливен

5. ИМЕ И АДРЕС НА ПРИТЕЖАТЕЛЯ НА РАЗРЕШЕНИЕТО ЗА УПОТРЕБА

Биофарм инженеринг АД



бул. Тракия № 75

8800 Сливен

6. ВЪЗМОЖНИ НЕЖЕЛАНИ ЛЕКАРСТВЕНИ РЕАКЦИИ

Както при всички лекарствени продукти, прилагането на **НАТРИЕВ ХЛОРИД 0,9%** инфузионен разтвор, може да доведе до нежелани лекарствени реакции. Ако установите нежелани лекарствени реакции, които не са упоменати в листовката, моля информирайте Вашия лекар или фармацевт.

7. УСЛОВИЯ НА СЪХРАНЕНИЕ

Да се съхранява под 25°C

Да се съхранява на място, недостъпно за деца

8. СРОК НА ГОДНОСТ

годен до:

Да не се прилага след посочения срок

Да се използва само бистър разтвор

При смесване с други лекарствени продукти да се контролира съвместимостта на рН на лекарствения продукт с рН на разтвора, да се следи за промяна в цвета или появата на утайка.

9. ДАТА НА ПОСЛЕДНА РЕДАКЦИЯ НА ИНСТРУКЦИЯТА ЗА УПОТРЕБА НА ЛЕКАРСТВЕНИЯ ПРОДУКТ

