

ПОСЛЕДОВАТЕЛЬНОСТЬ 0 0 0 3

ЛП-№006991-РГ-ВУ



Листок-вкладыш – информация для пациента
Натрия хлорид, раствор для инъекций изотонической, 9 мг/мл
Действующее вещество: натрия хлорид

Перед применением лекарственного препарата полностью прочитайте этот листок-вкладыш, поскольку в нем содержатся важные для Вас сведения.

Сохраните листок-вкладыш. Возможно, Вам потребуется прочитать его еще раз.

Если у Вас возникли дополнительные вопросы, обратитесь к лечащему врачу или работнику аптеки.

Препарат назначен именно Вам. Не передавайте его другим людям. Он может навредить им, даже если симптомы их заболевания совпадают с Вашими.

Если у Вас возникли какие-либо нежелательные реакции, обратитесь к лечащему врачу или работнику аптеки. Данная рекомендация распространяется на любые возможные нежелательные реакции, в том числе на не перечисленные в разделе 4 листка-вкладыша.

СОДЕРЖАНИЕ ЛИСТКА-ВКЛАДЫША

1. Что из себя представляет препарат Натрия хлорид, и для чего его применяют.
2. О чём следует знать перед применением препарата Натрия хлорид.
3. Применение препарата Натрия хлорид.
4. Возможные нежелательные реакции.
5. Хранение препарата Натрия хлорид.
6. Содержимое упаковки и прочие сведения.

1. ЧТО ИЗ СЕБЯ ПРЕДСТАВЛЯЕТ ПРЕПАРАТ НАТРИЯ ХЛОРИД, И ДЛЯ ЧЕГО ЕГО ПРИМЕНЯЮТ

Ионы натрия и хлора являются важнейшими неорганическими компонентами внеклеточной жидкости, поддерживающими соответствующее осмотическое давление плазмы крови и внеклеточной жидкости.

Препарат Натрия хлорид предназначен для растворения и разведения лекарственных препаратов.

Если улучшение не наступило или Вы чувствуете ухудшение, необходимо обратиться к врачу.

2. О ЧЁМ СЛЕДУЕТ ЗНАТЬ ПЕРЕД ПРИМЕНЕНИЕМ ПРЕПАРАТА НАТРИЯ ХЛОРИД

Не применяйте препарат Натрия хлорид:

– если он несовместим с растворяемым лекарственным препаратом.

Особые указания и меры предосторожности

Перед применением препарата Натрия хлорид проконсультируйтесь с лечащим врачом или работником аптеки.

Перед растворением или разведением лекарственного препарата в растворе натрия хлорида внимательно ознакомьтесь с инструкцией по применению разводимого лекарственного препарата, чтобы избежать несовместимости лекарственного препарата и растворителя.

Другие препараты и препарат Натрия хлорид

Сообщите лечащему врачу или работнику аптеки о том, что Вы применяете, недавно применяли или можете начать применять какие-либо другие препараты.

Беременность, грудное вскармливание и фертильность

Если Вы беременны или кормите грудью, думаете, что забеременели, или планируете беременность, перед началом приёма препарата проконсультируйтесь с врачом или работником аптеки.

Применение в период беременности и в период грудного вскармливания определяется инструкцией того препарата, для растворения или разведения которого будет применяться препарат Натрия хлорид.

Управление транспортными средствами и работа с механизмами

Влияние на способность управлять транспортными средствами и работать с механизмами определяется инструкцией того препарата, для растворения или разведения которого применяется препарат Натрия хлорид.

3. ПРИМЕНЕНИЕ ПРЕПАРАТА НАТРИЯ ХЛОРИД

Всегда применяйте препарат в полном соответствии с рекомендациями лечащего врача. При появлении сомнений посоветуйтесь с лечащим врачом или работником аптеки.

Рекомендуемая доза

Количество раствора натрия хлорида, необходимого для приготовления раствора конкретного лекарственного препарата, определяется инструкцией по применению лекарственного препарата, для растворения или разведения которого применяется натрия хлорид, или в зависимости от ситуации – врачом.

Путь и (или) способ введения

Применяют внутривенно, внутримышечно, подкожно в зависимости от способа введения основного лекарственного препарата.

Для промывания ран, глаз, слизистых оболочек необходимо стерильным шприцем отобрать содержимое ампулы, снять иглу и, осторожно выпуская из шприца раствор, промыть рану, слизистую оболочку или глаза.

Продолжительность терапии

Продолжительность терапии определяется инструкцией по применению основного лекарственного препарата.

Если Вы применили препарата Натрия хлорид больше, чем следовало

Не вводите препарата Натрия хлорид больше, чем Вам назначил лечащий врач. При введении рекомендуемых объемов препарата передозировка маловероятна.

При наличии вопросов по применению препарата, обратитесь к лечащему врачу или работнику аптеки.

4. ВОЗМОЖНЫЕ НЕЖЕЛАТЕЛЬНЫЕ РЕАКЦИИ

Подобно всем лекарственным препаратам препарат Натрия хлорид может вызывать нежелательные реакции, однако они возникают не у всех.

При применении в рекомендуемых объемах в качестве растворителя лекарственных препаратов нежелательные реакции не выявлены. При наружном и местном применении нежелательные реакции к настоящему времени не установлены.

Сообщение о нежелательных реакциях

Если у Вас возникли какие-либо нежелательные реакции, проконсультируйтесь с врачом или работником аптеки, или медицинской сестрой. К ним также относятся любые нежелательные реакции, не указанные в листке-вкладыше. Вы также можете сообщить о нежелательных реакциях напрямую (см. ниже). Сообщая о нежелательных реакциях, Вы помогаете получить больше сведений о безопасности препарата.

Республика Беларусь

Адрес: 220037, г. Минск, пер. Товарищеский, 2а

УП «Центр экспертиз и испытаний в здравоохранении»

Телефон: +375 (17) 242-00-29

Факс: +375 (17) 242-00-29

Электронная почта: rcpl@rceth.by

Сайт: <http://www.rceth.by>

Российская Федерация

109012, г. Москва, Славянская площадь, д. 4, стр. 1
Федеральная служба по надзору в сфере здравоохранения (Росздравнадзор)
Телефон: +7 (800) 550-99-03
Электронная почта: pharm@roszdravnadzor.gov.ru
Сайт: <https://www.roszdravnadzor.gov.ru>

Республика Армения

0051, г. Ереван, пр. Комитаса, 49/5
«Научный центр экспертизы лекарств и медицинских технологий им. академика Э. Габриеляна» АОЗТ
Телефон: (+374 10) 23-16-82, 23-08-96, 23-47-32, 23-20-91
Телефон горячей линии отдела мониторинга безопасности лекарственных средств:
(+374 10) 20-05-05, (+374 96) 22-05-05, Факс: (+374 10) 23-21-18, 23-29-42
Электронная почта: admin@pharm.am
Сайт: <http://www.pharm.am>

Республика Казахстан

010000, г. Астана, ул. А. Иманова, 13 (БЦ «Нурсаулет 2»)
РГП на ПХВ «Национальный центр экспертизы лекарственных средств и медицинских изделий» КМ и ФК МЗ РК
Телефон: +7 (7172) 78-98-28
Электронная почта: farm@dari.kz
Сайт: <http://www.ndda.kz>

Республика Кыргызстан

720044, г. Бишкек, ул. 3-я линия, 25
Департамент лекарственных средств и медицинских изделий при Министерстве здравоохранения Кыргызской Республики
Телефон: + 996 (312) 21-92-88
Электронная почта: dlsmi@pharm.kg
Сайт: <https://www.pharm.kg>

5. ХРАНЕНИЕ ПРЕПАРАТА НАТРИЯ ХЛОРИД

Хранить при температуре не выше 25 °С. Храните препарат в недоступном для ребенка месте так, чтобы ребенок не мог увидеть его.

Срок годности: 5 лет.

Вскрытая ампула препарата не подлежит хранению.

Не применяйте данный лекарственный препарат после истечения срока годности, указанного на упаковке. Датой истечения срока годности является последний день указанного месяца.

Не применяйте препарат при наличии повреждения ампулы и при отсутствии прозрачности раствора.

Не выливайте препарат в канализацию. Уточните у работника аптеки, как избавиться от препаратов, которые больше не потребуются. Эти меры позволят защитить окружающую среду.

6. СОДЕРЖИМОЕ УПАКОВКИ И ПРОЧИЕ СВЕДЕНИЯ

Препарат Натрия хлорид содержит:

Действующее вещество: натрия хлорид.

Один миллилитр раствора содержит действующего вещества натрия хлорида 9 мг.

Вспомогательные вещества: вода для инъекций.

ПОСЛЕДОВАТЕЛЬНОСТЬ 0 0 0 3
ЛП-№006991-РГ-ВУ



Внешний вид препарата Натрия хлорид и содержимое упаковки

Раствор для инъекций изотонический.

Прозрачная бесцветная жидкость.

По 5 мл в ампулах из стекла.

10 ампул вместе с ножом или скарификатором для вскрытия ампул и листком-вкладышем вкладывают в коробку из картона хром-эрзац, макулатурного или полиграфического с гофрированным вкладышем из бумаги для гофрирования.

10 ампул вместе с ножом или скарификатором для вскрытия ампул и листком-вкладышем вкладывают в пачку из картона хром-эрзац или картона целлюлозного с одним или двумя картонными вкладышами для фиксации ампул из картона хром-эрзац или картона целлюлозного.

В случае использования ампул с кольцом излома или с насечкой и точкой излома вложение ножа или скарификатора для вскрытия ампул не предусматривается.

Держатель регистрационного удостоверения и производитель

Республика Беларусь

Открытое акционерное общество «Борисовский завод медицинских препаратов»

222518, Минская область, г. Борисов, ул. Чапаева, 64

Тел/факс: +375 (177) 735612, 744280

E-mail: market@borimed.com

За любой информацией о препарате, а также в случаях возникновения претензий следует обращаться к держателю регистрационного удостоверения.

Листок-вкладыш пересмотрен

Прочие источники информации

Подробные сведения о данном препарате содержатся в ОХЛП и доступны в информационно-телекоммуникационной сети «Интернет» на веб-сайте <http://eec.eaeunion.org/>

<----->
(линия отрыва или отреза)

Следующие сведения предназначены исключительно для медицинских работников:

Правила приготовления раствора для инъекций

Приготовление растворов лекарственных препаратов с использованием препарата Натрия хлорид, раствор для инъекций изотонический, 9 мг/мл, осуществляется в стерильных условиях (вскрытие ампул, наполнение шприца и емкостей с лекарственными препаратами).

С точки зрения микробиологической безопасности готовые к применению лекарственные формы, полученные при растворении или разведении препаратом с соблюдением правил асептики, должны быть использованы немедленно.

Препарат необходимо использовать непосредственно после вскрытия ампулы или после приготовления готовых к применению лекарственных форм.

Натрия хлорид, раствор для инъекций изотонический, 9 мг/мл, совместим с большинством препаратов, поэтому его применяют для растворения и разведения различных лекарственных препаратов.

Одновременное назначение с кортикостероидами или кортикотропином требует постоянного контроля уровня электролитов крови.

Препарат совместим с коллоидными гемодинамическими кровезаменителями.

При смешивании с другими лекарственными препаратами необходимо визуально контролировать совместимость (возможна невидимая и терапевтическая несовместимость).