

МИНИСТЕРСТВО ЗДРАВООХРАНЕНИЯ РЕСПУБЛИКИ БЕЛАРУСЬ

СОГЛАСОВАНО
МИНИСТЕРСТВОМ ЗДРАВООХРАНЕНИЯ
РЕСПУБЛИКИ БЕЛАРУСЬ
Приказ Министерства здравоохранения
Республики Беларусь
от « 02 » 05. 2016 № 303

ИНСТРУКЦИЯ (информация для специалистов) по медицинскому применению лекарственного средства **НАТРИЯ ХЛОРИД**

Торговое название: Натрия хлорид.

Международное непатентованное название: Sodium chloride.

Форма выпуска: раствор для инъекций изотонический 9 мг/мл.

Описание: прозрачная бесцветная жидкость.

Состав: одна ампула (5 мл раствора) содержит: *действующего вещества* – натрия хлорида – 45 мг; *вспомогательное вещество* – вода для инъекций.

Фармакотерапевтическая группа: солевые растворы.

Код АТХ: B05CB01.

Фармакологические свойства

Фармакодинамика

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

Фармакокинетика

Раствор натрия хлорида при внутривенном, внутримышечном и подкожном введении быстро выводится из сосудистого русла, переходит в интерстициальный сектор. Период полувыведения – около 1 часа. Ионы натрия, хлора, а так же вода выводятся почками. Количество выводимого натрия регулируется эффективностью его обратного всасывания

(реабсорбией) в почечных канальцах. Незначительное количество натрия выводится потом и фекалиями.

Показания к применению

Растворение и разведение лекарственных средств.

СОГЛАСОВАНО
МИНИСТЕРСТВОМ ЗДРАВООХРАНЕНИЯ
РЕСПУБЛИКИ БЕЛАРУСЬ
Приказ Министерства здравоохранения
Республики Беларусь

Противопоказания

Несовместимость основного лекарственного средства и препарата.

Способ применения и дозы

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

Перед использованием препарата Натрия хлорид, раствор для инъекций изотонический 9 мг/мл, для растворения/разведения лекарственных препаратов необходимо ознакомиться с инструкцией по применению данных препаратов.

В процессе приготовления лекарственных форм с использованием препарата необходимо соблюдать правила асептики (вскрытие ампул, наполнение шприца или других емкостей с лекарственными препаратами).

Дозы

Количество препарата подбирается исходя из необходимой концентрации растворяемого/разводимого лекарственного средства или концентрата электролитов.

Нежелательные реакции

При применении в рекомендуемых объемах в качестве растворителя лекарственных средств побочное действие не выявлено. При наружном и местном применении побочные реакции к настоящему времени не установлены.

СОГЛАСОВАНО

МИНИСТЕРСТВОМ ЗДРАВООХРАНЕНИЯ

РЕПУБЛИКИ БЕЛАРУСЬ

Приказ Министерства здравоохранения

Республики Беларусь

изотонический 9 мг/мл, совместим

Взаимодействие с другими лекарственными средствами

Натрия хлорид, раствор для инъекций изотонического 9 мг/мл, совместим с большинством препаратов, поэтому его применяют для растворения и разведения различных лекарственных средств. Одновременное назначение с кортикостероидами или кортикотропином требует постоянного контроля уровня электролитов крови.

Препарат совместим с коллоидными гемодинамическими кровезаменителями. При смешивании с другими препаратами или концентратами электролитов необходимо визуально контролировать совместимость. Может иметь место невидимая и терапевтическая несовместимость.

Меры предосторожности

Перед растворением препарата следует проверить, возможно ли применение Натрия хлорида, раствора для инъекций изотонического 9 мг/мл для растворения/разведения данного препарата.

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

Ампулы только для одноразового применения. Оставшиеся неиспользованными объемы препарата подлежат уничтожению.

Раствор использовать только, если он прозрачен и ампула не повреждена.

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

Применение в период беременности и кормления грудью

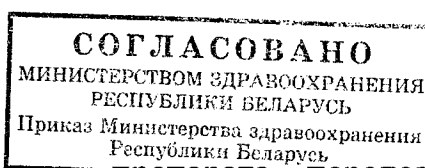
Применение при беременности и в период грудного вскармливания определяется инструкцией того препарата, для растворения/разведения которого будет применяться препарат.

Влияние на способность управлять транспортными средствами, механизмами

Влияние на способность к управлению транспортными средствами и механизмами определяется инструкцией того препарата, для растворения/разведения которого применяется Натрия хлорид, раствор для инъекций изотонический 9 мг/мл.

Передозировка

При введении рекомендуемых объемов ~~препарата~~ передозировка маловероятна.



Упаковка

5 мл в ампулы из стекла.

10 ампул вместе с листком-вкладышем вкладывают в коробку (№10).

5 ампул помещают во вкладыш из пленки поливинилхлоридной. 2 вкладыша с ампулами вместе с листком-вкладышем вкладывают в пачку из картона (№5x2).

10 ампул вместе с листком-вкладышем помещают в пачку с картонным вкладышем (№10).

Условия хранения

При температуре не выше 25 °C. Хранить в недоступном для детей месте.

Срок годности

5 лет. Не использовать после окончания срока годности.

Условия отпуска

По рецепту.

Информация о производителе

Открытое акционерное общество «Борисовский завод медицинских препаратов», Республика Беларусь, Минская обл., г. Борисов, ул. Чапаева, 64, тел/факс +375(177) 735612, 731156.