

МИНЗДРАВ РОССИИ
ЛП 001960- 281217
МИНИСТЕРСТВО ЗДРАВООХРАНЕНИЯ РОССИЙСКОЙ ФЕДЕРАЦИИ
СОГЛАСОВАНО

МИНИСТЕРСТВО ЗДРАВООХРАНЕНИЯ РОССИЙСКОЙ ФЕДЕРАЦИИ

ИНСТРУКЦИЯ

ПО МЕДИЦИНСКОМУ ПРИМЕНЕНИЮ ЛЕКАРСТВЕННОГО ПРЕПАРАТА

Натрия хлорид

Регистрационный номер:

Торговое наименование: натрия хлорид

Международное непатентованное или группировочное наименование: натрия хлорид

Лекарственная форма: раствор для инъекций

Описание

Прозрачная бесцветная жидкость

Состав.

Активное вещество:

Натрия хлорид 0,009 г

Вспомогательное вещество:

Вода для инъекций до 1 мл

Теоретическая осмолярность 308 мОсмоль/л.

Фармакотерапевтическая группа: растворитель для приготовления лекарственных форм для инъекций.

КОД АТХ: B05CB01

Фармакологические свойства

Фармакодинамика

Используется в качестве растворителя и служит для приготовления инъекционных растворов для подкожного, внутримышечного или внутривенного введения.

Фармакокинетика

Натрия хлорид удерживается в сосудистом русле короткое время. Выводится почками без изменений.

Показания к применению

Растворение и разведение лекарственных препаратов.

Противопоказания

Натрия хлорид раствор для инъекций в качестве растворителя лекарственных средств не применяется, если в качестве обязательного для некоторых из них указан другой растворитель.

Способ применения и дозы

Подкожно, внутримышечно, внутривенно после растворения или разведения лекарственных средств. Приготовление растворов лекарственных средств с использованием натрия хлорида для инъекций осуществляется в стерильных условиях (вскрытие ампул, наполнение шприца и емкостей с лекарственными средствами). Путь введения и количество натрия хлорида для инъекций, используемого для приготовления раствора лекарственного средства, определяются инструкцией по применению последнего.

Побочное действие

Ацидоз, гипергидратация, гипокалиемия (при введении в больших количествах).

При использовании натрия хлорида в качестве растворителя лекарственных средств профиль побочных эффектов зависит от основного лекарственного препарата.

Передозировка

Не описано.

Взаимодействие с другими лекарственными препаратами

При смешивании с другими лекарственными средствами необходим визуальный контроль на совместимость (тем не менее, возможна невидимая и терапевтическая несовместимость).

Применение при беременности и в период лактации

Препарат не противопоказан к применению при беременности и в период лактации.

Особые указания

Возможно замораживание препарата при условии сохранности герметичности контейнера.

Влияние на способность управлять транспортными средствами и механизмами

Не оказывает влияния на скорость реакции при управлении транспортными средствами и другими механизмами.

Форма выпуска

Раствор для инъекций 0,9 %.

Первичная упаковка.

По 2, 3, 5, 10 мл в ампулы полиэтиленовые из полиэтилена низкой плотности марки «Purell PE 3020 D» фирмы «Basell Sales & Marketing Company B.V.» (Нидерланды), или марки «Seetec BB120», фирмы «LG Chem» (Ю. Корея), или из полиэтилена для инфузионных и инъекционных препаратов в соответствии с требованиями Европейской Фармакопеи текущего издания.

На ампулы наносят маркировку принтером.

Вторичная упаковка.

По 5 или 10 ампул, соединенных в кассеты с инструкцией по применению помещают в пачку из картона для потребительской тары подгрупп хромовый или хром-эрзац или другого аналогичного качества. Пачки помещают в транспортную тару.

Условия хранения

В оригинальной упаковке производителя при температуре от 0 до 25 °C.

Беречь от детей.

Срок годности

5 лет. Не использовать позже срока годности, указанного на упаковке.

Условия отпуска

Отпускают по рецепту

Производитель

АО «Фармасинтез», Россия.

Юридический адрес: 664007, г.Иркутск,
ул.Красногвардейская, д.23, оф.3.

Адрес производственной площадки:

г.Иркутск, ул.Р.Люксембург, д.184,

Претензии потребителей направлять по адресу:

АО «Фармасинтез», Россия, 664040,
г.Иркутск, ул.Р.Люксембург, д. 184,
тел.: (3952) 55-03-55, факс: (3952) 55-03-25

Вице-президент по качеству и
регуляторным вопросам
АО «Фармасинтез»



Малых Н.Ю.
2017 г.