

ЛИСТОВКА: информация за потребителя

НАТРИЕВ ХЛОРИД БИОФАРМ 0,9% инфузионен разтвор NATRII CHLORIDUM BIOPHARM 0,9% solution for infusion

Активно вещество: натриев хлорид (*sodium chloride*)

Прочетете внимателно цялата листовка преди да започнете да прилагате това лекарство, тъй като тя съдържа важна за Вас информация.

- Запазете тази листовка. Може да се наложи да я прочетете отново.
- Ако имате някакви допълнителни въпроси, попитайте Вашия лекар или медицинска сестра.
- Това лекарство е предписано лично на Вас. Не го преотстъпвайте на други хора. То може да им навреди, независимо от това, че техните симптоми са същите като Вашите.
- Ако получите някакви нежелани лекарствени реакции, уведомете Вашия лекар или медицинска сестра. Това включва и всички възможни нежелани реакции, неописани в тази листовка. Вижте точка 4.

Допълнителна агенция по лекарства

Листовка - Приложение 2

Към Рег. № 20050290
Разрешение № 30611-2, 17-08-2015

КАКВО СЪДЪРЖА ТАЗИ ЛИСТОВКА:

1. Какво представлява НАТРИЕВ ХЛОРИД БИОФАРМ 0,9% и за какво се използва.
2. Какво трябва да знаете, преди да използвате НАТРИЕВ ХЛОРИД БИОФАРМ 0,9%.
3. Как да използвате НАТРИЕВ ХЛОРИД БИОФАРМ 0,9%.
4. Възможни нежелани реакции.
5. Как да съхранявате НАТРИЕВ ХЛОРИД БИОФАРМ 0,9%.
6. Съдържание на опаковката и допълнителна информация.

1. КАКВО ПРЕДСТАВЛЯВА НАТРИЕВ ХЛОРИД БИОФАРМ 0,9% И ЗА КАКВО СЕ ИЗПОЛЗВА?

НАТРИЕВ ХЛОРИД БИОФАРМ 0,9% инфузионен разтвор е разтвор на натриев хлорид във вода. Натриевият хлорид е химическо вещество, което се съдържа в кръвта.

НАТРИЕВ ХЛОРИД БИОФАРМ 0,9% се използва за лечение на:

- дехидратация (повишени загуби на течност в резултат на повръщане, диария);
- хипонатриемия (ниски концентрации на натрий в организма), хипохлоремия (ниски концентрации на хлор в организма).

Състояния, които могат да предизвикат загуба на натриев хлорид и вода:

- при непълноценно хранене и прием на течности, свързани със заболяване или след хирургична интервенция;
- при обилно потене поради висока телесна температура;
- при тежки изгаряния, засягащи големи участъци от кожата.



НАТРИЕВ ХЛОРИД БИОФАРМ 0,9% може да се използва също за доставяне или за разреждане на други лекарствени продукти за инфузия.

2. КАКВО ТРЯБВА ДА ЗНАЕТЕ, ПРЕДИ ДА ИЗПОЛЗВАТЕ НАТРИЕВ ХЛОРИД БИОФАРМ 0,9%.

Не използвайте НАТРИЕВ ХЛОРИД БИОФАРМ 0,9%, ако страдате от някое от следните заболявания:

- хипернатриемия (повищено съдържание на натрий);
- хиперхлоремия (повищено съдържание на хлор).

Ако се добави друг лекарствен продукт трябва да се има предвид информацията за добавения продукт, за да се реши дали може да се използва или не инфузионния разтвор.

Предупреждения и предпазни мерки

Моля, информирайте Вашия лекар, ако страдате или сте страдали от следните заболявания:

- никакъв вид сърдечно заболяване или сърдечна недостатъчност,
- бъбречна недостатъчност или чернодробно заболяване,
- периферен или белодробен оток,
- артериална хипертония (повищено артериално налягане),
- високо кръвно налягане по време на бременност (преклампсия),
- хиперволемия (повишен обем на течности в организма),
- повишена продукция на алдостерон,
- състояния свързани със задръжка на натрий, напр. след лечение със стeroиди.

При приложение на НАТРИЕВ ХЛОРИД БИОФАРМ 0,9%, ще се вземат пробы от кръв и урина, за да се следи количеството на течност в организма; жизнените функции; съдържание на натрий и калий в кръвта. Това е особено важно при деца и бебета, които могат да задържат прекалено много натрий поради незрялост на бъбречната функция.

Вашият лекар ще вземе под внимание, ако сте на парентерално хранене (чрез венозна инфузия).

НАТРИЕВ ХЛОРИД БИОФАРМ 0,9% и други лекарства

Уведомете Вашият лекар, ако приемате:

- кортикоステроиди, които могат да причинят натрупване на натрий и вода в организма,
- литий, прилаган за лечение на психични заболявания.

Употреба с хrани, напитки и алкохол

Посъветвайте се с Вашия лекар какви храни или напитки може да приемате.

Бременност, кърмене и фертилитет

Посъветвайте се с Вашия лекар и преди употребата на това лекарство, ако сте бременна или кърмите.

В случай, че се наложи добавяне на друг лекарствен продукт към инфузионния разтвор, е необходимо да се консултирате с Вашия лекар.

Шофиране и работа с машини



Тъй като лекарственият продукт се прилага в болнични условия, извършване на дейности като шофиране или управление на машини е неприложимо. Активното вещество не повлиява върху способността за шофиране или управление на машини.

3. КАК ДА ИЗПОЛЗВАТЕ НАТРИЕВ ХЛОРИД БИОФАРМ 0,9%

НАТРИЕВ ХЛОРИД БИОФАРМ 0,9% е инфузионен разтвор (разтвор за венозно приложение) и се прилага по лекарско предписание. Обичайната доза се определя от Вашия лекар в зависимост от Вашата възраст, телесно тегло, физическо състояние и причината за лечението. Преди приложение да се темперира до телесна температура!

НАТРИЕВ ХЛОРИД БИОФАРМ 0,9% не трябва да се прилага, ако се забележат видими частици или опаковката е с нарушена цялост. Неизползваните количества от разтвора трябва да се изхвърлят.

Ако сте приели повече от необходимата доза НАТРИЕВ ХЛОРИД БИОФАРМ 0,9%

Ако Ви е приложено твърде голямо количество от разтвора, това може да доведе до следните симптоми: гадене; повръщане; диария; стомашни спазми; жажда; сухота в устата; сухи очи; потене; висока температура; ускорен сърден ритъм; хипертония; бъбречна недостатъчност; периферен или белодробен оток; главоболие; замаяност; беспокойство; раздразнителност; слабост; мускулни спазми и скованост; ацидоза, водеща до умора, конвулсии, сънливост и учестено дишане; хипернатриемия, която може да доведе до припадъци, оток на мозъка и други.

В случай, че се проявят някой от тези симптоми, трябва да информирате Вашия лекар.

Ако сте пропуснали да приемете НАТРИЕВ ХЛОРИД БИОФАРМ 0,9%

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

4. ВЪЗМОЖНИ НЕЖЕЛАНИ РЕАКЦИИ

Както всички лекарствени продукти НАТРИЕВ ХЛОРИД БИОФАРМ 0,9% може да доведе до нежелани лекарствени реакции. Нежеланите реакции се класифицират по честота по следния начин: много чести ($\geq 1/10$), чести ($\geq 1/100$ и $< 1/10$), нечести ($\geq 1/1\ 000$ и $< 1/100$), редки ($\geq 1/10\ 000$ и $< 1/1\ 000$) и много редки ($< 1/10\ 000$), включително единични съобщения.

Възможни нежелани реакции са:

- алергични реакции (уртикария, втискане, сърбеж, повищена температура, понижено кръвно налягане);
- реакции, свързани с техниката на приложение (зачеряване/инфекция или болезненост на мястото на приложение; дразнене и възпаление на вена, в която се прилага разтвора; тромбоза на мястото на приложение, свързана с болка, подуване или зачеряване; излив на разтвор извън вена).

Нежелани лекарствени реакции могат да се наблюдават в резултат на добавен към инфузионния разтвор лекарствен продукт.

Съобщаване на нежелани реакции

Съобщаването на нежелани реакции след разрешаване за употреба на лекарствения продукт е важно. Това позволява да продължи наблюдението на съотношението ползарики за лекарствения продукт. От медицинските специалисти и/или пациента се изисква да съобщават всяка подозирана нежелана реакция на:



Изпълнителна агенция по лекарствата

Ул. „Дамян Груев“ 8, София 1303, Тел. 02/890-34-17, www.bda.bg

5. КАК ДА СЪХРАНЯВАТЕ НАТРИЕВ ХЛОРИД БИОФАРМ 0,9%

Да се съхранява под 25°C.

Да се съхранява на място, недостъпно за деца!

Да не се прилага след датата на изтичане на срока на годност, отбелязан върху опаковката.

Да се използва само бистър разтвор, без видими частици и с ненарушена цялост на опаковката!

Продуктът е предназначен за еднократна употреба и трябва да се използва непосредствено след отваряне на опаковката.

6. СЪДЪРЖАНИЕ НА ОПАКОВКАТА И ДОПЪЛНИТЕЛНА ИНФОРМАЦИЯ

Какво съдържа НАТРИЕВ ХЛОРИД БИОФАРМ 0,9%

Активното вещество: натриев хлорид 9 g/l,

Другата съставка: вода за инжекции.

НАТРИЕВ ХЛОРИД БИОФАРМ 0,9% представлява бистър воден разтвор, без видими частици.

Доставя се в:

- полипропиленов сак от 100 ml, 250 ml, 500 ml, 1000 ml с накрайник състоящ се от поликарбонатна фуния, сива каучукова запушалка и прозрачна полипропиленова защитна капачка;
- полипропиленова бутилка от 100 ml, 250 ml, 500 ml и капачка с термопластичен диск и алуминиево защитно фолио.

Не всички обеми опаковки могат да бъдат пуснати в продажба.

Притежател на разрешението за употреба и производител

„Биофарм Инженеринг“ АД
бул. „Тракия“ № 75
8800 Сливен, България
e-mail: biopharm_bg@abv.bg

Дата на последно преразглеждане на листовката {мм /гг}: януари 2015

Посочената по-долу информация е предназначена само за медицински специалисти:

Указания за употреба:

Разтворът трябва да се използва само, ако разтворът е бистър, без видими частици и с ненарушена цялост на опаковката. Да се прилага непосредствено след свързване на сака/бутилката със системата за инфузия. Разтворът трябва да се прилага със стерилен набор за инфузия при ~~избегване~~ на асептична техника. Инфузционният набор трябва да се напълни с разтвор, за да се избегне навлизане на въздух в системата.

Притискането на интравенозни разтвори в гъвкави пластмасови опаковки за повишаване скоростта на инфузията може да причини въздушна емболия.



Лекарствени продукти могат да се добавят както преди, така и по време на инфузията, като се използва съответния отвор за инжектиране. При добавяне на лекарствени продукти да се провери изотоничността на разтвора преди интравенозното приложение. Задължително трябва да се осигури пълно и внимателно асептично смесване и да се прецени дали лекарствения продукт, с който се прилага разтвора, има действие при pH 4,5-7,0. Разтвори съдържащи добавени лекарствени продукти трябва да се използват веднага.

За да се избегне възможна фатална свръхинфузия на интравенозни разтвори при новородени трябва да се обърне специално внимание на метода на приложение. Когато се използва инжекционна помпа при новородени не трябва да се оставя опаковката с разтвора свързана към инжектора. Когато се използва инфузионна помпа трябва да се затворят всички клампи на инфузионния набор преди отстраняването му от помпата или нейното изключване.

За еднократната употреба.

Да се изхвърли всяко неизползвано количество.

