

ЗАТВЕРДЖЕНО
Наказ Міністерства охорони
здоров'я України

19.08.2015 № 527

Реєстраційне посвідчення
№ 1414131/01/01

ІНСТРУКЦІЯ
для медичного застосування лікарського засобу

НАТРИЮ ХЛОРИД
(SODIUM CHLORIDE)

Склад:

діюча речовина: натрію хлорид;
1 мл розчину містить натрію хлориду 9 мг;
допоміжна речовина: вода для ін'єкцій.

Лікарська форма. Розчин для ін'єкцій.

Основні фізико-хімічні властивості: прозора безбарвна рідина.

Фармакотерапевтична група.

Кровозамінники та перфузійні розчини. Розчини електролітів. Код ATХ B05X A03.

Фармакологічні властивості.

Фармакодинаміка.

Розчин Натрію хлориду 9 мг/мл нормалізує водно-сольовий баланс і ліквідує дефіцит рідини в організмі людини, що розвивається при дегідратації або через акумуляцію позаклітинної рідини у вогнищах великих опіків і травм, при операціях на органах черевної порожнини, перитоніті. Препарат поліпшує перфузію тканин, підвищує ефективність гемотрансфузійних заходів при масивних крововтратах і тяжких формах шоку. Проявляє також дезінтоксикаційний ефект внаслідок короткочасного підвищення об'єму рідини, зниження концентрації токсичних продуктів у крові, активації діурезу.

Фармакокінетика.

Швидко виводиться із судинної системи. Препарат знаходиться у судинному руслі короткий час, після чого переходить до інтерстиціального та внутрішньоклітинного сектора. Через 1 годину в судинах залишається лише приблизно половина введеного розчину. Дуже швидко солі та рідина починають виводитися нирками, підвищуючи діурез.

Клінічні характеристики.

Показання.

Приготування розчинів лікарських засобів для зовнішнього та парентерального застосування. Можна застосовувати місцево для промивання ран, слизової оболонки носа.

Протипоказання.

Несумісність основного лікарського засобу та розчинника. Лікарський засіб не застосовувати для промивання очей при офтальмологічних операціях.

Взаємодія з іншими лікарськими засобами та інші види взаємодій. Лікарський засіб сумісний з більшістю лікарських засобів, тому його слід застосовувати для розчинення різних лікарських засобів – за винятком тих препаратів, що несумісні з натрію хлоридом як розчинником.

Особливості застосування. Перед розчиненням лікарського засобу слід перевірити, чи можливе застосування розчину натрію хлориду для розчинення даного лікарського засобу.

Застосування у період вагітності або годування груддю. Препарат можна застосовувати у період вагітності або годування груддю.

Здатність впливати на швидкість реакції при керуванні автотранспортом або іншими механізмами. Не впливає.

Спосіб застосування та дози. Застосовувати внутрішньовенно, внутрішньом'язово або ректально, підшкірно (залежно від рекомендованого способу застосування). Для промивання ран, слизових оболонок розчин застосовувати у достатній кількості.

Діти. Препарат можна застосовувати дітям.

Передозування. При правильному застосуванні малоймовірне.

Побічні реакції. Не спостерігаються при правильному застосуванні лікарського засобу.

Термін придатності. 5 років.

Умови зберігання.

Зберігати при температурі не вище 25 °C.

Зберігати у недоступному для дітей місці.

Упаковка. По 5 мл або 10 мл в ампулі, по 5 ампул у блістері, по 2 блістери у пачці.
По 5 мл або 10 мл в ампулі, по 10 ампул у коробці.

Категорія відпуску. За рецептром.

Виробник. ПАТ «Галичфарм».

Місцезнаходження виробника та його адреса місця провадження діяльності.
Україна, 79024, м. Львів, вул. Опришківська, 6/8.

Дата останнього перегляду.

Узгоджено з матеріалами
реєстраційного досьє та достовірно
відомими даними щодо застосування
лікарського засобу

Узгоджено з матеріалами
реєстраційного досьє та достовірно
відомими даними щодо застосування
лікарського засобу