

Natriumchlorid 0,9 %m/v Infusionslösung

Zusammensetzung

1000 ml Infusionslösung enthalten:
Natriumchlorid 9,0 g (154 mmol Na⁺ und 154 mmol Cl⁻) und Wasser für Injektionszwecke.
Die Osmolarität der Lösung beträgt 308 mOsm/l und der pH-Wert 4,5–7,0.

Pharmakotherapeutische Gruppe

Infusionslösungen, Salzlösungen

Therapeutische Indikationen

Extrazelluläre Dehydration, kurzfristiger intravasaler Flüssigkeitsersatz, Trägerlösung für kompatible Elektrolytkonzentrate und Medikamente, externe Wundbehandlung (Spülung der Wunden und Befeuchtung der Verbände), Flüssigkeits- und Elektrolytsubstitution bei hypochlorämischer Alkalose, Chlorid- und Natriumverluste.

Gegenanzeigen

Hyperhydratation.

Vorsichtsmassnahmen

Natriumchlorid 0,9 % m/v Infusionslösung soll nur mit Vorsicht angewendet werden bei: Hyperkaliämie, Hypernatriämie, Hyperchlorämie, Erkrankungen, die eine Restriktion der externen Natriumzufuhr gebieten, wie: Herzinsuffizienz, generalisierte Ödeme, Lungenödem, Hypertonie, Eklampsie, Niereninsuffizienz.
Während der Anwendung kann ein Monitoring des Serumionogramms und der Wasserbilanz erforderlich sein.
Die Beimischung anderer Arzneimittel ist nur erlaubt, wenn diese kompatibel sind.

Dosierung und Anwendung

Erwachsene - die mittlere Dosis beträgt 1000 ml/Tag.

Die maximale Infusionsrate beträgt 550 ml/h.

Die Lösung kann als intravenöse Infusion oder als subkutane Injektion verabreicht werden.

Nebenwirkungen

Bei der Anwendung grössere Mengen kann es zu Hypernatriämie und Hyperchlorämie kommen.

Überdosierung

Im Fall von Überdosierung erscheint: Hypernatriämie, Hyperchlorämie, Hyperhydratation, metabolische Acidose.

Die Behandlung erfordert die sofortige Unterbrechung der Natriumchlorid-Infusion, Verabreichung von Diuretika mit gleichzeitiger Überwachung der Serumelektrolyte, Wiederherstellung des Säure-Base-Gleichgewichtes.

Lagerung

Nach dem auf der Verpackung angegebenen Verfalldatum nicht mehr verwenden.
Bei Temperaturen unter 25 C lagern, in der Originalverpackung.

Verpackung

Karton mit 10 PLASCO® Behältern mit je 500 ml Infusionslösung.

Hersteller

S.C. HELVETICA PROFARM S.A. – Timisoara
(unter Lizenz der B.BRAUN MELSUNGEN AG, D-34209 Melsungen)

Inhaber der Zulassung

Nr. 199/1999/01
S.C. HELVETICA PROFARM S.A.
Str. L. Pasteur Nr. 2, 1900 - Timisoara

Datum der letzten Überprüfung der Gebrauchsinformation

Juli 1999