

**Pakendi infoleht: teave kasutajale**  
**Sodium chloride Fresenius 0,9%, infusioonilahus**  
Naatriumkloriid

**Enne ravimi kasutamist lugege hoolikalt infolehte, sest siin on teile vajalikku teavet.**

Hoidke infoleht alles, et seda vajadusel uuesti lugeda.

**Järgmine teave on peamiselt tervishoiutöötajatele.**

Kui teil on lisaküsimusi selle ravimi kasutamise kohta, pidage nõu oma arsti või apteekriga.

**Ravimvorm ja toimeaine sisaldus**

0,9% naatriumkloriidi lahus intravenoosseks infusiooniks.

1000 ml lahust sisaldab 9 g naatriumkloriidi. Lahuse pH on 4,5...7,0, osmolaarsus ligikaudu 290 mosm/kg.

1000 ml lahust sisaldab 154 mmol Na<sup>+</sup> ja 154 mmol Cl<sup>-</sup>.

Abiainetena sisaldab süstevett kuni 1000 ml-ni, vesinikkloriidhapet ja naatriumhüdroksiidi.

**Toime**

Naatriumioon on organismi peamine rakuväline kation, mis reguleerib vee jaotust organismis, vee-elektrolüütide tasakaalu ja kehavedelike osmootset rõhku. Koos kloriid- ning vesinikkarbonaatioonidega osaleb naatriumioon organismi happe-alustasakaalu säilitamisel. Kloriidioon on organismi peamine rakuvälise vedeliku anioon, mille sisalduse muutumise korral nihkub ka happe-alustasakaal.

**Näidustused**

Hüповoleemia, hüponatreemia, hüpokloreemia.

Elektrolüütide kontsentratsioonide ja ravimite kandjalahus.

**Annustamine ja manustamisviis**

0,9% naatriumkloriidilahust süstitakse veeni, lihasesse ja naha alla.

Annus määratakse individuaalselt, sõltuvalt patsiendi vanusest, kehakaalust, kliinilisest seisundist, dehüdratsioonist ning elektrolüütide ja happe-alustasakaalust.

Täiskasvanutele manustatakse veeni tavaliselt 1000 ml ööpäevas. Suurim infusioonikiirus täiskasvanutel ei tohi ületada 500 ml/tunnis.

Lahuse kasutamisel hüповoleemilise šoki, hüpokloreemilise alkaloosi või hüponatreemia raviks võivad annused eeltoodut ületada.

**Vastunäidustused**

Hüpertooniline dehüdratsioon.

Hüperhüdratsioon.

Metaboolne või respiratoorne alkaloos.

Hüpernatreemia, hüperkloreemia.

**Erihoiatused ja ettevaatusabinõud kasutamisel**

Ettevaatusega kasutada südame- ja neerufunktsiooni häiretega patsientidel.

Ettevaatus on vajalik ka glükokortikosteroid- või kortikotropiinravi korral ning lahuse manustamisel eakale patsiendile.

Üleannustamise korral on võimalik hüpertoleemia, elektrolüütide ja happe-alustasakaalu häirete tekkimine.

**Kõrvaltoimed**

Madala kvaliteediga infusioonisüsteemide kasutamisel või infusioonitehnika reeglite rikkumisel võivad tekkida palavik, põletik süstekohal, veenitromboos või flebiit, mis võib levida süstekohalt ka kaugemale.

### **Kõrvaltoimetest teavitamine**

Kui teil tekib ükskõik milline kõrvaltoime, pidage nõu oma arsti, apteekri või meditsiiniõega. Kõrvaltoime võib olla ka selline, mida selles infolehes ei ole nimetatud. Kõrvaltoimetest võite ka ise teavitada [www.ravimiamet.ee](http://www.ravimiamet.ee) kaudu. Teavitades aitate saada rohkem infot ravimi ohutusest.

### **Üleannustamine**

Preparaadi kasutamisel soovitatud kogustes ei ole üleannustamise nähte esinenud.

Üleannustamine võib viia hüpernatreemia, hüperkloreemia, liigse hüdratsiooni, seerumi hüperosmolaarsuse ja metaboolse atsidoosini.

*Ravi.* Infusiooni kohene peatamine, diureetikumide manustamine koos seerumi elektrolüütide pideva jälgimisega, elektrolüütide ja happe-aluse tasakaalu korrigeerimine.

### **Säilitamine ja kõlblikkusaeg**

*Lahus klaaspudelid, polüetüleenpudelid, polüpropüleenkotid, polüolefiinkotis Freeflex ja nõelavaba süsteemiga polüolefiinkotis Freeflex:*

Hoida temperatuuril kuni 25°C.

*Lahus KabiPac ja KabiClear pudelites:*

See ravimpreparaat ei vaja säilitamisel eritingimusi. Mitte lasta külmuda.

Avatud pakend on aseptilistes tingimustes säilitatuna kasutamiskõlblik 12 tundi.

Mitte kasutada pärast pakendil märgitud kõlblikkusaja möödumist.

Hoida laste eest varjatud ja kättesaamatus kohas.

### **Pakend**

100 ml lahust klaaspudelid; 250 ml või 500 ml polüetüleenpudelid; 100 ml, 250 ml, 500 ml või 1000 ml EuroCap korgiga polüetüleenpudelid (KabiPac pudelid) (karbis on 1 x 100 ml, 40 x 100 ml, 1 x 250 ml, 20 x 250 ml, 1 x 500 ml, 20 x 500 ml, 1 x 1000 ml või 10 x 1000 ml); 1000 ml polüpropüleenkotid; 100 ml, 250 ml, 500 ml või 1000 ml korgiga polüpropüleenpudelid (KabiClear pudelid) (karbis on 40 x 100 ml, 20 x 250 ml, 20 x 500 ml või 10 x 1000 ml) ning 50 ml, 100 ml, 250 ml, 500 ml või 1000 ml polüolefiinkotis Freeflex (karbis on 1 x 50 ml, 60 x 50 ml, 1 x 100 ml, 50 x 100 ml, 1 x 250 ml, 30 x 250 ml, 1 x 500 ml, 20 x 500 ml, 1 x 1000 ml või 10 x 1000 ml); 50 ml, 100 ml, 250 ml, 500 ml või 1000 ml nõelavaba süsteemiga polüolefiinkotis Freeflex.

Kõik pakendi suurused ei pruugi olla müügil.

### **Müügiloa hoidja**

Fresenius Kabi Polska Sp. zo.o.

Al. Jerozolimskie 134

02-305 Warszawa

Poola

### **Tootjad**

Fresenius Kabi Polska Sp. zo.o.

ul. Sienkiewicza 25

99-300 Kutno

Poola

või

Fresenius Kabi Italia S.p.A.

Via Camagre, n°41/43

Isola della Scala Verona

Itaalia

või

*Poliiolefiinkotid Freeflex ja nõelavaba süsteemiga poliiolefiinkotid Freeflex:*

Fresenius Kabi France  
6, Rue du Rempart  
B.P. 611  
27400 Louviers Cedex  
Prantsusmaa

või

Fresenius Kabi Deutschland GmbH  
Werk Friedberg  
Freseniusstraße 1  
D-61169 Friedberg  
Saksamaa

**Lisaküsimuste tekkimisel selle ravimi kohta pöörduge palun müügiloa hoidja kohaliku esindaja poole.**

KBM Pharma OÜ  
Tähtvere 4  
51007 Tartu  
Tel: +372 733 8080

**Infoleht on viimati uuendatud märstis 2016.**