

**ИНСТРУКЦИЯ**  
**ПО МЕДИЦИНСКОМУ ПРИМЕНЕНИЮ ЛЕКАРСТВЕННОГО ПРЕПАРАТА**  
**Натрия хлорид**

**Регистрационный номер:** ЛП-001960 от 27.12.2012

**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 BV120», 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 °С.

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