

Písomná informácia pre používateľa

NATRIUM CHLORATUM BBP 9 mg/ml injekčný roztok

chlorid sodný

Pozorne si prečítajte celú písomnú informáciu predtým, ako vám podajú tento liek, pretože obsahuje pre vás dôležité informácie.

- Túto písomnú informáciu si uschovajte. Možno bude potrebné, aby ste si ju znovu prečítali.
- Ak máte akékoľvek ďalšie otázky, obráťte sa na svojho lekára alebo lekárnika.
- Ak sa u vás vyskytne akýkoľvek vedľajší účinok, obráťte sa na svojho lekára alebo lekárnika. To sa týka aj akýchkoľvek vedľajších účinkov, ktoré nie sú uvedené v tejto písomnej informácii. Pozri časť 4.

V tejto písomnej informácii sa dozviete:

1. Čo je NATRIUM CHLORATUM BBP 9 mg/ml injekčný roztok a na čo sa používa
2. Čo potrebujete vedieť predtým, ako vám podajú NATRIUM CHLORATUM BBP 9 mg/ml injekčný roztok
3. Ako používať NATRIUM CHLORATUM BBP 9 mg/ml injekčný roztok
4. Možné vedľajšie účinky
5. Ako uchovávať NATRIUM CHLORATUM BBP 9 mg/ml injekčný roztok
6. Obsah balenia a ďalšie informácie

1. Čo je NATRIUM CHLORATUM 9 mg/ml injekčný roztok a na čo sa používa

NATRIUM CHLORATUM BBP 9 mg/ml injekčný roztok je izotonický roztok. Obsahuje liečivo chlorid sodný.

Používa sa na prípravu roztokov a suspenzií ako nosný roztok pre lieky.
Je vhodný aj na sterilný výplach alebo omývanie orgánov a tkanív.

2. Čo potrebujete vedieť predtým, ako vám podajú NATRIUM CHLORATUM BBP 9 mg/ml injekčný roztok

NATRIUM CHLORATUM BBP 9 mg/ml injekčný roztok vám nesmú podať

- ak ste alergický na chlorid sodný alebo na ktorúkoľvek z ďalších zložiek tohto lieku (uvedených v časti 6).

Upozornenia a opatrenia

Predtým, ako vám podajú NATRIUM CHLORATUM BBP 9 mg/ml injekčný roztok, obráťte sa na svojho lekára, lekárnika alebo zdravotnú sestru.

Pri podávaní tohto lieku starším pacientom je potrebná osobitná opatrnosť.

Opatrnosť je potrebná:

- ak máte zvýšenú hladinu sodíka v krvi,
- ak máte zvýšenú hladinu chloridu v krvi,
- ak máte v tele zvýšené množstvo kyslých látok (acidóza),
- ak máte poruchou vnútorného prostredia, pri ktorej dochádza k úbytku telových tekutín (hypertonická dehydratácia),
- ak máte srdcovú nedostatočnosť,
- ak máte opuch pľúc alebo mozgu,
- ak máte obličkovú nedostatočnosť s výrazne zníženou tvorbou moču,

- ak máte cirhózu pečene sprevádzanú nahromadením tekutiny v brušnej dutine,
- ak sa liečite liekmi, ktoré zadržujú sodík (napr. steroidy).

Deti

Pri podávaní tohto lieku deťom je potrebná osobitná opatrnosť.

Iné lieky a NATRIUM CHLORATUM BBP 9 mg/ml injekčný roztok

Ak teraz používate alebo ste v poslednom čase používali, či práve budete používať ďalšie lieky, povedzte to svojmu lekárovi alebo lekárnikovi.

Nie je známe, či tento liek ovplyvňuje účinok liekov alebo naopak.

Tehotenstvo, dojčenie a plodnosť

Ak ste tehotná alebo dojčíte, ak si myslíte, že ste tehotná alebo ak plánujete otehotnieť, poraďte sa so svojím lekárom alebo lekárnikom predtým, ako vám podajú tento liek.

Tento liek sa môže podať počas tehotenstva aj v období dojčenia.

Účinky na plodnosť nie sú známe.

Vedenie vozidiel a obsluha strojov

Tento liek nemá žiadny alebo má zanedbateľný vplyv na schopnosť viesť vozidlá a obsluhovať stroje.

NATRIUM CHLORATUM BBP 9 mg/ml injekčný roztok obsahuje 3,542 mg/ml sodíka, to zodpovedá 0,154 mmol/ml sodíka.

Túto informáciu treba brať do úvahy pri liečbe pacientov vyžadujúcich obmedzený príjem sodíka.

NATRIUM CHLORATUM BBP 9 mg/ml injekčný roztok obsahuje 5,458 mg/ml chloridov, to zodpovedá 0,154 mmol/ml chloridov.

3. Ako používať NATRIUM CHLORATUM BBP 9 mg/ml injekčný roztok

Tento liek vám bude podávať lekár alebo zdravotná sestra.

Použitie množstvo tohto lieku bude závisieť od požadovanej koncentrácie lieku, ktorý ním má byť nariadený.

Použitie u detí

Pri podávaní tohto lieku deťom je potrebná osobitná opatrnosť.

Použitie u starších pacientov

Pri podávaní tohto lieku starším pacientom je potrebná osobitná opatrnosť.

Ak vám podajú viac lieku NATRIUM CHLORATUM BBP 9 mg/ml injekčný roztok, ako je potrebné

Tento liek vám bude podávať lekár alebo zdravotná sestra a preto nie je pravdepodobné, že dostanete zľú dávku.

Ak máte akékoľvek ďalšie otázky týkajúce sa použitia tohto lieku, opýtajte sa svojho lekára, lekárnika alebo zdravotnej sestry.

4. Možné vedľajšie účinky

Tak ako všetky lieky, aj tento liek môže spôsobovať vedľajšie účinky, hoci sa neprejaví u každého.

Neznáme vedľajšie účinky (častosť sa nedá odhadnúť z dostupných údajov):

- zvýšená hladina sodíka v krvi, zvýšená hladina chloridu v krvi sprevádzaná zvýšeným množstvom kyslých látok,
- zvýšený krvný tlak, opuchy,
- ťažkosti s tráviacim traktom.

Hlásenie vedľajších účinkov

Ak sa u vás vyskytne akýkoľvek vedľajší účinok, obráťte sa na svojho lekára, lekárnik alebo zdravotnú sestru. To sa týka aj akýchkoľvek vedľajších účinkov, ktoré nie sú uvedené v tejto písomnej informácii. Vedľajšie účinky môžete hlásiť aj priamo na **národné centrum hlásenia uvedené v Prílohe V**. Hlásením vedľajších účinkov môžete prispieť k získaniu ďalších informácií o bezpečnosti tohto lieku.

5. Ako uchovávať Natrium Chloratum BBP 9 mg/ml injekčný roztok

Tento liek uchovávajte mimo dohľadu a dosahu detí.

Nepoužívajte tento liek po dátume expirácie, ktorý je uvedený na škatuľke po EXP. Dátum expirácie sa vzťahuje na posledný deň v danom mesiaci.

Uchovávajte pri teplote do 25 °C. Uchovávajte v pôvodnom obale na ochranu pred svetlom. Neuchovávajte v mrazničke.

Nepoužívajte tento liek, ak spozorujete viditeľné poškodenia lieku.

Nelikvidujte lieky odpadovou vodou alebo domovým odpadom. Nepoužitý liek vráťte do lekárne. Tieto opatrenia pomôžu chrániť životné prostredie.

6. Obsah balenia a ďalšie informácie

Čo Natrium Chloratum BBP 9 mg/ml injekčný roztok obsahuje

- Liečivo je chlorid sodný. 1 ml injekčného roztoku obsahuje 9 mg chloridu sodného.
Obsah sodíka: 3,542 mg/ml (zodpovedá 0,154 mmol/ml).
Obsah chloridov: 5,458 mg/ml (zodpovedá 0,154 mmol/ml).
- Pomocná látka je voda na injekcie.

Ako vyzerá Natrium Chloratum BBP 9 mg/ml injekčný roztok a obsah balenia

Číry, bezfarebný roztok, bez mechanických cudzorodých častíc v ampule z bezfarebného skla. Ampuly sú uložené vo výlisku z PVC.

Veľkosť balenia:

10 ampúl po 5 ml

10 ampúl po 10 ml

Na trh nemusia byť uvedené všetky veľkosti balenia.

Držiteľ rozhodnutia o registrácii a výrobca

Držiteľ rozhodnutia o registrácii

BB Pharma a.s., Durychova 101/66, 142 00 Praha 4 - Lhotka, Česká republika

Výrobca

HBM Pharma s.r.o., Sklabinská 30, 036 80 Martin, Slovenská republika

Farmácia Martin, a.s., Sklabinská 28, 036 01 Martin, Slovenská republika

Táto písomná informácia bola naposledy aktualizovaná v septembri 2022.