

FACHKURZINFORMATION

Natriumchlorid „Fresenius“ 1 molar - Infusionszusatz – Ampullen

Qualitative und quantitative Zusammensetzung:

1 Ampulle zu 20 ml enthält: Natriumchlorid 1,169 g, entsprechend: 1 mmol Natrium-/ml, 1 mmol Chlorid/ml. Vollständige Auflistung der sonstigen Bestandteile siehe Abschnitt 6.1.

Anwendungsgebiete:

Geringgradiger Natrium- und Chloridmangel, geringgradige hypochlorämische Alkalose.

Gegenanzeigen:

Überempfindlichkeit gegen den Wirkstoff; Hybernatriämie; Hyperchlorämie; Acidose; Hyperaldosteronismus; hypertone Dehydratation. Allgemeine Gegenanzeigen der Infusionstherapie: dekompensierte Herzinsuffizienz, Lungen- und Hirnödeme, Nierenfunktionsstörungen (Oligurie, Anurie), Hyperhydratationszustände.

Pharmakotherapeutische Gruppe:

Elektrolytlösungen.

ATC-Code:

B05XA03.

Liste der sonstigen Bestandteile:

Wasser für Injektionszwecke.

Rezeptpflicht/Apothekenpflicht:

Rezept- und apothekenpflichtig.

Inhaber der Zulassung:

Fresenius Kabi Austria GmbH, 8055 Graz, Österreich.

Stand der Information:

März 2014.

Weitere Angaben zu besonderen Warnhinweisen und Vorsichtsmaßnahmen für die Anwendung, Wechselwirkungen mit anderen Arzneimitteln oder sonstigen Wechselwirkungen, Fertilität, Schwangerschaft und Stillzeit, Nebenwirkungen sowie Gewöhnungseffekten entnehmen Sie bitte der veröffentlichten Fachinformation.