

FACHKURZINFORMATION

Natriumbicarbonat „Fresenius“ 1 molar - Infusionszusatz – Ampullen

Qualitative und quantitative Zusammensetzung:

1 Ampulle zu 20 ml enthält: Natriumhydrogencarbonat 1,68 g. Elektrolyte in mmol/20 ml: Na⁺ 20, HCO₃⁻ 20. Vollständige Auflistung der sonstigen Bestandteile siehe Abschnitt 6.1.

Anwendungsgebiete:

Natriumbicarbonat „Fresenius“ 1 molar - Infusionszusatz wird angewendet bei Natriummangel (hyperchlorämische Hyponatriämie) und zur Therapie metabolischer Acidosen bei intakter Lungenfunktion (rasche und kurzandauernde Wirkung).

Gegenanzeigen:

Überempfindlichkeit gegen den Wirkstoff oder einen der in Abschnitt 6.1 genannten sonstigen Bestandteile; Hypernatriämie; Hypocalcämie; Hypochlorhydrie; Alkalosen; respiratorische Acidose; Hypoventilation. Allgemeine Gegenanzeigen der Infusionstherapie: dekompenzierte Herzinsuffizienz, Lungen- und Hirnödem, Nierenfunktionsstörungen (Oligurie, Anurie), Hyperhydratationszustände.

Pharmakotherapeutische Gruppe:

Elektrolytlösungen, Natriumbicarbonat.

ATC-Code:

B05XA02.

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:

Dezember 2016.

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.