

GEBRAUCHSINFORMATION: INFORMATION FÜR ANWENDER

NaCl 0,9 % B. Braun, Injektionslösung Natriumchlorid

Lesen Sie die gesamte Packungsbeilage sorgfältig durch, bevor Sie mit der Anwendung dieses Arzneimittels beginnen, denn sie enthält wichtige Informationen.

Wenden Sie dieses Arzneimittel immer genau wie in dieser Packungsbeilage beschrieben bzw. genau nach Anweisung Ihres Arztes oder Apothekers an.

- Heben Sie diese Packungsbeilage auf. Vielleicht möchten Sie diese später nochmals lesen.
- Fragen Sie Ihren Arzt oder Apotheker, wenn Sie weitere Informationen oder einen Rat benötigen.
- Wenn Sie Nebenwirkungen bemerken, wenden Sie sich an Ihren Arzt oder Apotheker. Dies gilt auch für Nebenwirkungen, die nicht in dieser Packungsbeilage angegeben sind. Siehe Abschnitt 4.
- Wenn Sie sich nicht besser oder gar schlechter fühlen, wenden Sie sich an Ihren Arzt.

Was in dieser Packungsbeilage steht

1. Was ist NaCl 0,9 % B. Braun und wofür wird es angewendet?
2. Was sollten Sie vor der Anwendung von NaCl 0,9 % B. Braun beachten?
3. Wie ist NaCl 0,9 % B. Braun anzuwenden?
4. Welche Nebenwirkungen sind möglich?
5. Wie ist NaCl 0,9 % B. Braun aufzubewahren?
6. Inhalt der Packung und weitere Informationen

1. Was ist NaCl 0,9 % B. Braun und wofür wird es angewendet?

Wenn Sie sich nicht besser oder gar schlechter fühlen, wenden Sie sich an Ihren Arzt.

Dieses Arzneimittel ist eine Natriumchlorid-Injektionslösung.

Sie enthält Natriumchlorid in einer Konzentration, die mit der Salzkonzentration im Blut übereinstimmt und wird zur Verabreichung anderer Elektrolyte oder Arzneimittel verwendet.

2. Was sollten Sie vor der Anwendung von NaCl 0,9 % B. Braun beachten?

NaCl 0,9 % B. Braun darf nicht angewendet werden,

- wenn Sie allergisch gegen Wirkstoffe oder einen der in Abschnitt 6. genannten sonstigen Bestandteile dieses Arzneimittels sind.
- Wenn Sie an einem sehr hohen Natriumgehalt im Blut leiden (schwere Hypernatriämie).
- Wenn Sie an einem sehr hohen Chloridgehalt im Blut leiden (schwere Hyperchlorämie).

Warnhinweise und Vorsichtsmaßnahmen

Wenn Sie leiden an:

- einem anormal hohen Natriumgehalt im Blut (Hypernatriämie)
- einem anormal hohen Chloridgehalt im Blut (Hyperchlorämie)

Bitte sprechen Sie mit Ihrem Arzt oder Apotheker, bevor Sie dieses Arzneimittel anwenden.

Anwendung von NaCl 0,9 % B. Braun zusammen mit anderen Arzneimitteln

Informieren Sie Ihren Arzt oder Apotheker, wenn Sie andere Arzneimittel anwenden, kürzlich andere Arzneimittel angewendet haben oder beabsichtigen andere Arzneimittel anzuwenden, auch wenn es sich um nicht verschreibungspflichtige Arzneimittel handelt.

Wenn Sie Arzneimittel einnehmen, die dazu beitragen, die Natriumkonzentration im Blut zu erhöhen (Kortikosteroide, bestimmte Arten entzündungshemmender Arzneimittel) und Ihnen dieses Arzneimittel verabreicht wird, können Schwellungen (Ödeme) auftreten.

Schwangerschaft, Stillzeit und Fortpflanzungsfähigkeit

Wenn Sie schwanger sind oder stillen oder wenn Sie vermuten, schwanger zu sein oder beabsichtigen, schwanger zu werden, fragen Sie vor der Anwendung dieses Arzneimittels Ihren Arzt oder Apotheker um Rat.

Schwangerschaft

Da die Konzentrationen von Natrium und Chlorid mit denen im menschlichen Körper vergleichbar sind, sind keine schädlichen Wirkungen zu erwarten, wenn das Produkt entsprechend den Anweisungen angewendet wird.

Stillzeit

Da die Konzentrationen von Natrium und Chlorid mit denen im menschlichen Körper vergleichbar sind, sind keine schädlichen Wirkungen zu erwarten, wenn das Produkt entsprechend den Anweisungen angewendet wird. NaCl 0,9% B. Braun darf, falls erforderlich, in der Stillzeit angewendet werden.

Fortpflanzungsfähigkeit

Es liegen keine Daten vor.

Verkehrstüchtigkeit und Fähigkeit zum Bedienen von Maschinen

NaCl B- Braun 0,9 % hat keinen Einfluss auf die Verkehrstüchtigkeit und das Bedienen von Maschinen.

3. Wie ist NaCl 0,9 % B. Braun anzuwenden?

Das Arzneimittel wird zur Vorbereitung von Injektionen (mit einer Spritze verabreichten Zubereitungen) angewendet. Es wird in eine Ader (intravenös), in einen Muskel (intramuskulär) oder unter die Haut (subkutan) verabreicht.

Dosierung

Die verabreichte Dosis hängt von den Anweisungen für das auflösende oder zu verdünnende Arzneimittel ab.

Wenden Sie dieses Arzneimittel immer genau wie in dieser Packungsbeilage beschrieben bzw. genau nach Anweisung Ihres Arztes oder Apothekers an. Fragen Sie bei Ihrem Arzt oder Apotheker nach, wenn Sie sich nicht sicher sind.

Wenn Sie eine größere Menge von NaCl 0,9 % B. Braun angewendet haben, als Sie sollten

Wenn Sie eine größere Menge von NaCl 0,9 % B. Braun angewendet haben, kontaktieren Sie sofort Ihren Arzt, Ihren Apotheker oder das Antgiftzentrum (070/245.245).

Eine Überdosierung kann zu einem anomal hohen Feuchtigkeits-, Natrium- und Chloridgehalt und einem hohen Anteil an sauren Substanzen im Blut (das Blut wird sauer) führen.

In diesem Fall ist die Infusion sofort zu beenden. Außerdem erhalten Sie Wassertabletten zur Verbesserung des Harnflusses. Die Elektrolytgehalt im Blut wird ständig verfolgt.

Ihr Arzt wird entscheiden, ob sonstige Medikamente oder andere Maßnahmen erforderlich sind, um Elektrolytgehalt sowie den Wasser- und Säure-Basen-Haushalt zu normalisieren.

Wenn Sie weitere Fragen zur Anwendung dieses Arzneimittels haben, wenden Sie sich an Ihren Arzt oder Apotheker.

4. Welche Nebenwirkungen sind möglich?

Wie alle Arzneimittel kann auch dieses Arzneimittel Nebenwirkungen haben, die aber nicht bei jedem auftreten müssen.

Meldung von Nebenwirkungen

Wenn Sie Nebenwirkungen bemerken, wenden Sie sich an Ihren Arzt oder Apotheker. Dies gilt auch für Nebenwirkungen, die nicht in dieser Packungsbeilage angegeben sind.

Sie können Nebenwirkungen auch direkt anzeigen über:

Föderalagentur für Arzneimittel und Gesundheitsprodukte

www.afmps.be

Abteilung Vigilanz:

Website: www.notifieruneffetindesirable.be

e-mail: adr@fagg-afmps.be

Indem Sie Nebenwirkungen melden, können Sie dazu beitragen, dass mehr Informationen über die Sicherheit dieses Arzneimittels zur Verfügung gestellt werden.

5. Wie ist NaCl 0,9 % B. Braun aufzubewahren?

Bewahren Sie dieses Arzneimittel für Kinder unzugänglich auf.

Für dieses Arzneimittel sind keine besonderen Lagerungsbedingungen erforderlich.

Sie dürfen dieses Arzneimittel nach dem auf der Packung nach EXP angegebenen Verfalldatum nicht mehr verwenden. Das Verfalldatum bezieht sich auf den letzten Tag des angegebenen Monats.

Sie dürfen dieses Arzneimittel nicht verwenden wenn Sie Folgendes bemerken: wenn die Lösung trübe ist, Partikel enthält oder Sie Leckstellen am Behältnis oder Verschluss bemerken.

Nach der Vorbereitung der gebrauchsfertigen Lösung:

Aus mikrobiologischer Sicht muss das Produkt sofort verwendet werden. Ist dies nicht der Fall, so liegen Aufbewahrungsdauer und Lagerbedingungen der gebrauchsfertigen Lösung in der Verantwortung des Anwenders. Diese überschreiten normalerweise nicht 24 Stunden bei 2 bis 8 °C.

Entsorgen Sie Arzneimittel nicht im Abwasser oder Haushaltsabfall. Fragen Sie Ihren Apotheker, wie das Arzneimittel zu entsorgen ist, wenn Sie es nicht mehr verwenden. Sie tragen damit zum Schutz der Umwelt bei.

6. Inhalt der Packung und weitere Informationen

Was NaCl 0,9 % B. Braun enthält

- Der Wirkstoff in NaCl 0,9 % B. Braun ist Natriumchlorid.
Jeder ml der Lösung enthält 9,0 mg Natriumchlorid
- Der sonstige Bestandteil in NaCl 0,9 % B. Braun ist Wasser für Injektionszwecke.

Wie NaCl 0,9 % B. Braun aussieht und Inhalt der Packung

NaCl B. Braun 0,9 % ist eine klare, farblose Flüssigkeit.

Es ist erhältlich in Durchstechflaschen aus Glas, Inhalt: 50 ml, 100 ml
Es ist erhältlich in Packungen von: 20 x 50 ml, 1 x 100 ml

Pharmazeutischer Unternehmer und Hersteller

B. Braun Melsungen AG
Carl-Braun-Straße 1
34212 Melsungen
Deutschland
Tel.: +49/5661/71-0
Fax: +49/5661/71-4567

Hersteller

B. Braun Melsungen AG
Carl-Braun-Straße 1
34212 Melsungen
Deutschland
Tel.: +49/5661/71-0
Fax: +49/5661/71-4567

Diaco Biofarmaceutici S.R.L.
Via Flavia 124,
34147 Trieste (TS)
Italien

Zulassungsnummern:

NaCl 0,9 % B. Braun, Durchstechflasche zu 100 ml: BE120784
NaCl 0,9 % B. Braun, 20 Durchstechflaschen zu 50 ml: BE128125

Art der Abgabe

Freie Abgabe

Diese Packungsbeilage wurde zuletzt genehmigt im 12/2024.
Diese Packungsbeilage wurde zuletzt überarbeitet im 09/2024.

Die folgenden Informationen sind für medizinisches Fachpersonal bestimmt:

Niemals allein injizieren. Das zu verdünnende Arzneimittel steril beimischen.
Verpackung für einmaligen Gebrauch. Reste der Lösung müssen entsorgt werden.