

Indlægsseddel: Information til brugeren

Natriumklorid "B. Braun", 9 mg/ml, solvens til parenteral anvendelse

natriumchlorid

Læs denne indlægsseddel grundigt, inden du får dette lægemiddel, da den indeholder vigtige oplysninger.

- Gem indlægssedlen. Du kan få brug for at læse den igen.
- Spørg lægen, apotekspersonalet eller sygeplejersken, hvis der er mere, du vil vide.
- Lægen har ordineret dette lægemiddel til dig personligt. Lad derfor være med at give lægemidlet til andre. Det kan være skadeligt for andre, selvom de har de samme symptomer, som du har.
- Kontakt lægen, apotekspersonalet eller sygeplejersken, hvis du får bivirkninger, herunder bivirkninger, som ikke er nævnt her. Se punkt 4.

Se den nyeste indlægsseddel på www.indlaegsseddel.dk

Oversigt over indlægssedlen

1. Virkning og anvendelse
2. Det skal du vide, før du får Natriumklorid "B. Braun"
3. Sådan får du Natriumklorid "B. Braun"
4. Bivirkninger
5. Opbevaring
6. Pakningsstørrelser og yderligere oplysninger

1. Virkning og anvendelse

Dette lægemiddel er en natriumchloridopløsning (fysiologisk saltvand), som er beregnet til opløsning og fortynding af lægemidler, der skal gives som en injektion.

Denne opløsning indeholder natriumchlorid i samme koncentration som saltindholdet i dit blod.

2. Det skal du vide, før du får Natriumklorid "B. Braun"

Lægen kan have foreskrevet anden anvendelse eller dosering end angivet i denne information. Følg altid lægens anvisning og oplysningerne på doseringsetiketten.

Du må ikke få Natriumklorid "B. Braun"

- hvis natriumindholdet i blodet er meget højt (alvorlig hypernatriæmi)
- hvis chloridindholdet i blodet er meget højt (alvorlig hyperkloridæmi).

Advarsler og forsigtighedsregler

Kontakt lægen, apotekspersonalet eller sygeplejersken, før du får Natriumklorid "B. Braun".

Der skal udvises særlig forsigtighed ved brug af Natriumklorid "B. Braun", hvis du har:

- unormalt højt indhold af natrium i blodet (hypernatriæmi)
- unormalt højt indhold af chlorid i blodet (hyperkloridæmi).

Brug af andre lægemidler sammen med Natriumklorid "B. Braun"

Fortæl altid lægen eller apotekspersonalet, hvis du bruger andre lægemidler, for nylig har brugt andre lægemidler eller planlægger at bruge andre lægemidler.

Hvis du tager lægemidler, som medfører, at natriumindholdet i blodet stiger (f.eks. binyrebarkhormoner, visse typer af betændelseshæmmende lægemidler) og du får Natriumklorid "B. Braun", kan det medføre vand i kroppen (ødemer).

Graviditet, amning og frugtbarhed

Hvis du er gravid eller ammer, har mistanke om, at du er gravid, eller planlægger at blive gravid, skal du spørge din læge til råds, før du får dette lægemiddel.

Graviditet

Der forventes ikke nogen bivirkninger, hvis lægemidlet gives som ordineret, fordi natrium- og chloridkoncentrationen svarer til koncentrationen hos mennesker.

Amning

Der forventes ikke nogen bivirkninger, hvis lægemidlet gives som ordineret, fordi natrium- og chloridkoncentrationen svarer til koncentrationen hos mennesker. Natriumklorid "B. Braun" kan anvendes under amning, hvis det er nødvendigt.

Trafik- og arbejdssikkerhed

Natriumklorid "B. Braun" påvirker ikke evnen til at føre motorkøretøj eller betjene maskiner.

3. Sådan får du Natriumklorid "B. Braun"

Dette lægemiddel er beregnet til at opløse eller fortynde lægemidler, der skal gives som injektion i en blodåre, i en muskel eller under huden.

Dosering

Mængden af det lægemiddel du skal have, vil afhænge af instruktionerne for det lægemiddel, der skal opløses eller fortyndes.

Hvis du har fået for meget Natriumklorid "B. Braun"

Kontakt lægen, skadestuen eller apoteket, hvis du har fået mere af Natriumklorid "B. Braun", end der står i denne information, eller mere end lægen har foreskrevet (og du føler dig utilpas).

En overdosis kan medføre unormalt høje væske-, natrium- og chloridkoncentrationer i blodet og store mængder af syreholdige stoffer i blodet (blodet bliver surt).

Hvis dette forekommer, bliver injektionen omgående stoppet. Derudover kan der gives vanddrivende tabletter for at øge vandladningen. Indholdet af elektrolytter i blodet vil blive nøje kontrolleret. Din læge vil bestemme yderligere medicinsk behandling eller andre forholdsregler for at normalisere elektrolytindholdet, væskebalancen og syre/base-balancen.

Spørg lægen, apotekspersonalet eller sygeplejersken, hvis der er noget, du er i tvivl om.

4. Bivirkninger

Dette lægemiddel kan som alle andre lægemidler give bivirkninger, men ikke alle får bivirkninger.

Der forventes ingen bivirkninger, hvis præparatet bruges i henhold til anvisningerne.

Indberetning af bivirkninger

Hvis du oplever bivirkninger, bør du tale med din læge, apotekspersonalet eller sygeplejersken. Dette gælder også mulige bivirkninger, som ikke er medtaget i denne indlægsseddel. Du eller dine pårørende kan også indberette bivirkninger direkte til Lægemiddelstyrelsen via de oplysninger, der fremgår herunder.

Lægemiddelstyrelsen
Axel Heides Gade 1
DK-2300 København S
Websted: www.meldenbivirkning.dk

Ved at indrapportere bivirkninger kan du hjælpe med at fremskaffe mere information om sikkerheden af dette lægemiddel.

5. Opbevaring

Opbevar lægemidlet utilgængeligt for børn.

Dette lægemiddel kræver ingen særlige forholdsregler vedrørende opbevaringen.

Brug ikke lægemidlet efter den udløbsdato, der står på etiketten på ampullen og den ydre æske efter EXP. Udløbsdatoen er den sidste dag i den nævnte måned.

Lægemidlet må ikke anvendes, hvis opløsningen er uklar, eller hvis beholderen eller lukket er beskadiget.

Efter tilberedning af den færdige blanding:

Ud fra et mikrobiologisk synspunkt skal præparatet bruges med det samme. Anvendelse af andre opbevaringstider og -betingelser er på brugerens eget ansvar og må ikke overstige 24 timer ved 2 til 8 °C.

Spørg på apotekespersonalet, hvordan du skal bortskaffe lægemiddelrester. Af hensyn til miljøet må du ikke smide lægemiddelrester i afløbet, toiletet eller skraldespanden.

6. Pakningsstørrelser og yderligere oplysninger

Natriumchlorid "B. Braun" indeholder:

- Aktivt stof: Natriumchlorid.
1 ml opløsning indeholder 9 mg natriumchlorid.
- Øvrigt indholdsstof: vand til injektionsvæsker.

Udseende og pakningsstørrelser

Natriumchlorid "B. Braun" er en klar og farveløs opløsning.

Pakningsstørrelser:

Polyethylenampuller 20 x 10 ml, 20 x 20 ml.

Polypropylenampuller 50 x 10 ml, 50 x 20 ml, 100 x 10 ml, 100 x 20 ml.

Ikke alle pakningsstørrelser er nødvendigvis markedsført.

Indehaver af markedsføringstilladelsen

B. Braun Melsungen AG

Carl-Braun-Strasse 1

34212 Melsungen

Tyskland

Postadresse:

34209 Melsungen,

Tyskland

Fremstiller

B. Braun Melsungen AG

Carl-Braun-Strasse 1

34212 Melsungen, Tyskland

eller

B. Braun Medical S.A.
Carreterra de Terrassa 121
08191 Rubi, Barcelona, Spanien

Repræsentant i Danmark

B. Braun Medical A/S
Dirch Passers Allé 27, 3. sal
2000 Frederiksberg
Danmark

Denne indlægsseddel blev senest ændret 05/2025

Nedenstående oplysninger er til læger og sundhedspersonale

Natriumklorid "B. Braun", 9 mg/ml, solvens til parenteral anvendelse

Ved blanding med andre lægemidler skal der tages højde for risikoen for uforlignelighed.
Ved anvendelse af denne opløsning som solvens/diluents med forlignelige lægemidler skal instruktioner vedrørende anvendelse af de pågældende lægemidler overholdes.

Administration

Intravenøs, intramuskulær eller subkutan anvendelse.

Må kun anvendes, hvis opløsningen er klar og farveløs, og beholderen og lukket er ubeskadiget.

Efter tilberedning af den færdige blanding

Ud fra et mikrobiologisk synspunkt skal præparatet bruges med det samme. Anvendelse af andre opbevaringstider og -betingelser er på brugerens eget ansvar og må ikke overstige 24 timer ved 2 til 8 °C, medmindre fortyndingen er udført under kontrollerede og validerede aseptiske betingelser.

Opløsningen skal bruges straks efter åbning af beholderen eller efter tilberedning af den færdige blanding.

Bortskaffelse

Beholderne er kun beregnet til engangsbrug. Bortskaf beholder og ikke anvendt indhold efter brug.

Ikke anvendt lægemiddel samt affald heraf skal bortskaffes i henhold til lokale retningslinjer.