

Gebrauchsinformation, bitte sorgfältig lesen!



# Isotonische Natriumchlorid-Lösung 0,9%

## EIFELFANGO®

### Injektionslösung

#### Zusammensetzung

Natriumchlorid	9,00 g
Wasser für Injektionszwecke	zu 1000,0 ml
Titrationssazidität bis pH 7,4:	< 0,1 mmol/l
Theoretische Osmolarität:	309 mOsm/l
pH-Wert:	4,5 – 7,0

#### Stoff- oder Indikationsgruppe

Trägerlösung.

1 ml enthält: 0,154 mmol Na<sup>+</sup>  
0,154 mmol Cl<sup>-</sup>

#### Anwendungsgebiete

Als Trägerlösung für Elektrolytkonzentrate und kompatible Medikamente.

#### Gegenanzeigen

- Erhöhter Natriumgehalt des Blutes (Hypernatriämie);
- Erhöhter Chloridgehalt des Blutes (Hyperchlorämie).

Anwendung in Schwangerschaft und Stillzeit:

Gegen eine Anwendung während der Schwangerschaft und Stillzeit bestehen keine Bedenken.

#### Wechselwirkungen mit anderen Mitteln

Bisher sind keine bekannt.

#### Dosierungsanleitung, Art und Dauer der Anwendung

Zur subkutanen, intramuskulären oder intravenösen Injektion.

Dosierung, Art der Anwendung und Anwendungsdauer richten sich nach den entsprechenden Angaben für das in Natriumchlorid-Trägerlösung gelöste Arzneimittel.

Bei der Anwendung von Natriumchlorid-Lösung als Trägerlösung für Elektrolytkonzentrate sind die Anwendungshinweise für das zuzumischende Arzneimittel unbedingt zu beachten.

#### Hinweise für den Fall der Überdosierung

Die Symptome einer Überdosierung sind:

- Überwässerung
- erhöhter Natrium- und Chloridgehalt des Blutes (Hypernatriämie, Hyperchlorämie)
- Hyperosmolarität
- Induktion einer azidotischen Stoffwechsellage.

Therapie bei Überdosierung:

Unterbrechung der Zufuhr der Lösung, beschleunigte Elimination über die Niere und eine verringerte Zufuhr der entsprechenden Elektrolyte.

#### Nebenwirkungen

Nebenwirkungen sind bei bestimmungsgemäßer Anwendung nicht zu erwarten.

Wenn Sie Nebenwirkungen bei sich beobachten, teilen Sie diese bitte Ihrem Arzt oder Apotheker mit.

### Hinweise zur Herstellung von Mischlösungen

- Die Herstellung parenteraler Lösungen muss unter den in Klinik und Praxis zur Wahrung der Sterilität üblichen hygienischen Bedingungen erfolgen.
- Beim Zumischen von Medikamenten ist vor Applikation die gebrauchsfertige Lösung auf Inkompatibilitäten, wie z.B. Ausfällungen und Eintrübungen, zu prüfen.
- Lösungen mit Zusatz von Medikamenten dürfen nicht gelagert werden.
- Geöffnete Behältnisse sind zum sofortigen Verbrauch bestimmt. Nicht verbrauchter Inhalt ist zu verwerfen.

### Hinweise

- Isotonische Natriumchlorid-Lösung 0,9 % EIFELFANGO® darf nach Ablauf des Verfalldatums nicht mehr angewendet werden.
- Nur klare Lösungen in unversehrten Behältnissen verwenden. Nach Anbruch sofort verwenden. Restbestände verwerfen!

**Arzneimittel für Kinder unzugänglich aufbewahren!**

### Pharmazeutischer Unternehmer

Eifelfango  
Chemisch - Pharmazeutische Werke J. Graf Metternich GmbH & Co. KG  
Ringener Straße 45  
53474 Bad Neuenahr-Ahrweiler  
Telefon: 02641/36061  
Telefax: 02641/34056  
E-Mail: email@eifelfango.de

### Stand der Information

März 2007

### Darreichungsformen und Packungsgrößen

Packungen mit 10 Ampullen zu 2 ml  
Packungen mit 50 Ampullen zu 2 ml  
Packungen mit 100 Ampullen zu 2 ml  
  
Packungen mit 5 Ampullen zu 10 ml  
Packungen mit 10 Ampullen zu 10 ml  
Packungen mit 50 Ampullen zu 10 ml  
Packungen mit 100 Ampullen zu 10 ml