



ИНСТРУКЦИЯ  
ПО МЕДИЦИНСКОМУ ПРИМЕНЕНИЮ ЛЕКАРСТВЕННОГО ПРЕПАРАТА  
**Натрия хлорид Буфус**

**Регистрационный номер:** ЛП-№(002008)-(РГ-RU)

**Торговое наименование:** Натрия хлорид буфус

**Международное непатентованное или группировочное наименование:** натрия хлорид

**Лекарственная форма:** растворитель для приготовления лекарственных форм для инъекций.

**Состав**

Состав на 1 мл:

*Действующее вещество:* натрия хлорид – 9 мг.

*Вспомогательное вещество:* вода для инъекций до 1 мл.

**Описание**

Прозрачная бесцветная жидкость.

**Фармакотерапевтическая группа:** растворитель.

**Код АТХ:** V07AB



## **Фармакологическое действие**

### ***Фармакодинамика***

Раствор натрия хлорида 0,9 % изотоничен плазме крови человека. В малых объемах используется в качестве растворителя для приготовления инъекционных растворов лекарственных препаратов.

### ***Фармакокинетика***

Выводится почками.

## **Показания к применению**

Растворение и разведение лекарственных препаратов.

## **Противопоказания**

Не применять для растворения и разведения лекарственных препаратов, для которых в качестве обязательного указан другой растворитель.

## **Применение при беременности и в период грудного вскармливания**

Возможность применения при беременности и в период грудного вскармливания определяется инструкцией по применению того лекарственного препарата, для растворения или разведения которого будет применяться растворитель.

## **Способ применения и дозы**

Подкожно, внутримышечно, внутривенно после растворения или разведения лекарственных препаратов. Приготовление растворов лекарственных препаратов с использованием натрия хлорида осуществляется в стерильных условиях (вскрытие ампул, наполнение шприца и емкостей с лекарственными препаратами). Путь введения и количество натрия хлорида с целью приготовления раствора конкретного лекарственного препарата определяется инструкцией по применению последнего или в зависимости от ситуации – врачом.

## **Побочное действие**

При использовании раствора натрия хлорида 0,9 % в качестве растворителя лекарственных препаратов, профиль нежелательных реакций зависит от основного лекарственного препарата.

## **Передозировка**

При применении раствора натрия хлорида 0,9 % в качестве растворителя лекарственных препаратов, симптомы передозировки зависят от основного лекарственного препарата.

### **Взаимодействие с другими лекарственными средствами**

Совместим с коллоидными гемодинамическими кровезаменителями (взаимное усиление эффекта). При смешивании с другими лекарственными препаратами необходимо визуально контролировать совместимость (тем не менее возможна невидимая и терапевтическая несовместимость). Для этого необходимо наблюдать за полученным раствором на предмет изменения его цвета и/или выпадения осадка, появления кристаллов, нерастворимых комплексов. Также необходимо принимать во внимание инструкции по применению добавляемых препаратов.

### **Особые указания**

Перед растворением/разведением лекарственного препарата в изотоническом растворе натрия хлорида следует внимательно ознакомиться с инструкцией по применению лекарственного препарата.

Применять только прозрачный раствор, без видимых включений и, если упаковка не повреждена. Раствор следует вводить с применением стерильного оборудования с соблюдением правил асептики и антисептики. Как и для всех парентеральных растворов, совместимость добавляемых веществ с раствором должна определяться перед растворением. Не должны применяться с раствором натрия хлорида 0,9 % препараты, известные как несовместимые с ним. Определять совместимость добавляемых лекарственных веществ с раствором натрия хлорида 0,9 % должен врач, проверив возможное изменение окраски и/или появление осадка, нерастворимых комплексов или кристаллов. Перед добавлением необходимо определить, является ли добавляемое вещество растворимым и стабильным в воде при уровне рН, что и у раствора натрия хлорида 0,9 %. При добавлении препарата необходимо определить изотоничность полученного раствора до введения. Перед добавлением в раствор препаратов их необходимо тщательно перемешать с соблюдением правил асептики. Приготовленный раствор лекарственного препарата следует использовать незамедлительно, хранению не подлежит. Остатки неиспользованного раствора подлежат уничтожению.

### **Влияние на способность управлять транспортными средствами, механизмами**

Влияние на способность к выполнению потенциально опасных видов деятельности, требующих повышенной концентрации внимания и быстроты психомоторных реакций (управление транспортными средствами, работа с движущимися механизмами, работа диспетчера, оператора) определяется фармакологическими эффектами и возможными нежелательными реакциями основного лекарственного препарата, для растворения или разбавления которого используется изотонический раствор натрия хлорида при приготовлении раствора для инъекций.



### **Форма выпуска**

Растворитель для приготовления лекарственных форм для инъекций, 0,9 %.

По 2 мл, 5 мл, 10 мл в ампулы полимерные из полиэтилена высокого давления или по 2 мл, 4 мл в тубик-капельницы с клапаном из полиэтилена высокого давления.

По 10 ампул полимерных с инструкцией по применению помещают в пачку из картона для потребительской тары.

По 100 ампул полимерных с инструкцией по применению помещают в пачку из картона для потребительской тары или коробку из картона для потребительской тары (для стационаров).

### **Условия хранения**

При температуре не выше 30 °С.

Хранить в недоступном для детей месте.

### **Срок годности**

5 лет. Не применять по истечении срока годности.

### **Условия отпуска**

Отпускают по рецепту.

### **Владелец регистрационного удостоверения:**

Акционерное общество «Производственная фармацевтическая компания Обновление»  
Юридический адрес: 633621, Новосибирская обл., Сузунский район, рп. Сузун, ул.  
Комиссара Зятыкова, д. 18.  
Тел./факс: 8 (800) 200-09-95.  
Интернет: [www.renewal.ru](http://www.renewal.ru)

### **Производитель/Организация, принимающая претензии от потребителей:**

*Производитель*

Акционерное общество «Производственная фармацевтическая компания Обновление»

*Адрес места производства*

630096, г. Новосибирск, ул. Станционная, д. 80

*Организация, принимающая претензии от потребителей*

Акционерное общество «Производственная фармацевтическая компания Обновление»

630096, г. Новосибирск, ул. Станционная, д. 80,

e-mail: [pretenzii@pfk-obnovlenie.ru](mailto:pretenzii@pfk-obnovlenie.ru)