

**GEBRAUCHSINFORMATION:**

## **NATRIUMCHLORID- TRÄGERLÖSUNG Bernburg**

**0,9% NaCl, Injektionslösung**  
**Trägerlösung zur subkutanen, intramuskulären**  
**oder intravenösen Injektion**

### **Indikationsgruppe**

Trägerlösung

### **Anwendungsgebiete**

– als Trägerlösung für Elektrolytkonzentrate und  
kompatible Medikamente

### **Gegenanzeigen**

- erhöhter Natriumgehalt des Blutes  
(Hypernatriämie)
- erhöhter Chloridgehalt des Blutes  
(Hyperchlorämie)

### **Vorsichtsmaßnahmen für die Anwendung**

*Schwangerschaft und Stillzeit*

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

### **Wechselwirkungen mit anderen Arzneimitteln oder anderen Mitteln**

Bisher sind keine bekannt.

### **Warnhinweise**

Keine.

### **Dosierung**

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

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

### **Art der Anwendung**

Zur subkutanen, intramuskulären oder intravenösen Injektion.

### **Hinweise für den Fall der Überdosierung**

Die Symptome einer Überdosierung sind:

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

*Therapie bei Überdosierung:*

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

**Wenn Sie weitere Fragen zur Anwendung haben,  
fragen Sie Ihren Arzt oder Apotheker.**

### **Nebenwirkungen**

Nebenwirkungen sind bei bestimmungsgemäßer Anwendung nicht zu erwarten.

### **Meldung von Nebenwirkungen**

Wenn Sie Nebenwirkungen bemerken, wenden Sie sich an Ihren Arzt oder Apotheker oder das medizinische Fachpersonal. Dies gilt auch für Nebenwirkungen, die nicht in dieser Packungsbeilage angegeben sind. Sie können Nebenwirkungen auch direkt dem Bundesinstitut für Arzneimittel und Medizinprodukte, Abt. Pharmakovigilanz, Kurt-Georg-Kiesinger Allee 3, D-53175 Bonn, Website: [www.bfarm.de](http://www.bfarm.de) anzeigen. Indem Sie Nebenwirkungen melden, können Sie dazu beitragen, dass mehr Informationen über die Sicherheit dieses Arzneimittels zur Verfügung gestellt werden.

### **Hinweise und Angaben zur Haltbarkeit**

Natriumchlorid-Trägerlösung Bernburg soll nach Ablauf des Verfalldatums nicht mehr angewendet werden.

Nur klare Lösungen in unversehrten Behältnissen verwenden!

Nach Anbruch sofort verwenden. Restbestände verwerfen.

### **Besondere Vorsichtsmaßnahmen für die Aufbewahrung**

Arzneimittel für Kinder unzugänglich aufbewahren!

**Qualitative und quantitative Zusammensetzung**

100 ml Trägerlösung enthalten:

*Wirkstoff:*

Natriumchlorid 0,9 g  
( $\cong$  mmol/ml: Na<sup>+</sup> 0,154, Cl<sup>-</sup> 0,154)

*Sonstiger Bestandteil:*

Wasser für Injektionszwecke

Steril und pyrogenfrei.

pH: 4,5–7,0.

Theoretische Osmolarität: 309 mOsm/l.

Titrationssazidität bis pH 7,4: <0,1 mmol/l.

**Darreichungsform und Inhalt**

Injektionslösung

Natriumchlorid-Trägerlösung Bernburg ist in folgenden Packungsgrößen erhältlich:

- 1 × 100 ml
- 20 × 100 ml

Es werden möglicherweise nicht alle Packungsgrößen in den Verkehr gebracht.

**Pharmazeutischer Unternehmer**

Serumwerk Bernburg AG  
Hallesche Landstraße 105 b  
06406 Bernburg

Telefon: 03471 8600  
Telefax: 03471 860408

**Stand der Information**

08/2014