

**ІНСТРУКЦІЯ**  
**для медичного застосування препарату**  
**НАТРИЮ ХЛОРИД – СОЛЮВЕН**  
**(SODIUM CHLORIDE-SOLUVEN<sup>TM</sup>)**

**Склад:**

діюча речовина: натрію хлорид;

1 мл розчину містять натрію хлориду 9,0 мг;

іонний склад на 1 л препарату:  $\text{Na}^+$  – 154 ммоль,  $\text{Cl}^-$  – 154 ммоль;

допоміжна речовина: вода для ін'єкцій.

**Лікарська форма.** Розчин для інфузій.

**Фармакотерапевтична група.** Кровозамінники та перфузійні розчини. Розчини електролітів. Код АТС B05X A03.

**Клінічні характеристики.**

**Показання.** Для поповнення нестачі рідини в організмі та у комплексі заходів інтенсивної терапії; як розчинник інших сумісних лікарських засобів. Може застосовуватися місцево для промивання ран, слизової оболонки носа, а також катетерів і систем для трансфузії.

**Протипоказання.** Гіпергідратація, гіперхлоремія, гіпернатріемія, хлоридний ацидоз, стани, пов'язані з небезпекою розвитку набряку легенів.

Препарат не застосовують для промивання очей при офтальмологічних операціях.

**Спосіб застосування та дози.** Призначають внутрішньовенно, ректально та зовнішньо. Вводять внутрішньовенно краплинно до 3 л і більше розчину на добу зі швидкістю 4 - 10 мл/кг/годину, залежно від клінічної ситуації та рівня втрати рідини; застосовують перорально; призначають у клізмах по 75 - 100 мл; застосовують для промивання ран, слизових оболонок.

**Побічні реакції.** Не спостерігаються при правильному застосуванні лікарського засобу. При проведенні масивних інфузій можливий розвиток хлоридного ацидозу.

**Передозування.** Може привести до хлоридного ацидозу, збільшення виведення калію з організму, гіпергідратації та гіперволемії, внаслідок чого може розвинутися серцева недостатність. При появі симптомів зазначених станів введення препарату слід припинити, оцінити стан хворого та надати адекватну допомогу.

**Застосування у період вагітності або годування груддю.** Препарат може бути застосований за показаннями.

**Діти.** Дітям при шоковій дегідратації (без визначення лабораторних показників) вводять 20 - 30 мл/кг. У подальшому режим дозування коригується залежно від лабораторних показників. Загальна добова доза залежить від водно-електролітного балансу тощо.

**Особливості застосування.**

При тривалому введенні, особливо у великих об'ємах, контролюють рівень електролітів у плазмі та сечі, а також діурез.

Обережно вводять хворим із порушенням видільної функції нирок, з декомпенсованими вадами серця, при набряково-асцитичному синдромі у хворих на цироз печінки.

Одночасне призначення з кортикостероїдами чи кортикотропіном потребує постійного контролю рівня електролітів крові.

При шокових станах і втратах крові одночасно із застосуванням розчину 0,9% Натрію хлориду-Солювен можна здійснювати гемотрансфузію, переливання плазми і плазмозамінників.

**Здатність впливати на швидкість реакції при керуванні автотранспортом або іншими механізмами.** Не впливає.

**Взаємодія з іншими лікарськими засобами та інші види взаємодій.** Препарат сумісний з більшістю лікарських засобів, тому його застосовують для розчинення різних лікарських засобів – за винятком тих препаратів, які не сумісні з натрію хлоридом як розчинником.

### **Фармакологічні властивості.**

**Фармакодинаміка.** 0,9 % розчин Натрію хлориду-Солювен нормалізує водно-сольовий баланс і ліквідує дефіцит рідини в організмі людини, який розвивається при дегідратації або через акумуляцію позаклітинної рідини у вогнищах великих опіків і травм, при операціях на органах черевної порожнини, перитоніті.

0,9 % розчин Натрію хлориду-Солювен поліпшує перфузію тканин, підвищує ефективність гемотрансфузійних заходів при масивних крововтратах і тяжких формах шоку.

Виявляє також дезінтоксикаційний ефект внаслідок короткоспільногопідвищення об'єму рідини, зниження концентрації токсичних продуктів у крові, активації діурезу.

**Фармакокінетика.** Швидко виводиться із судинної системи. Препарат утримується в судинному руслі короткий час, після чого переходить до інтерстиціального та внутрішньоклітинного сектора. Через 1 год в судинах залишається лише приблизно половина введеного розчину. Дуже швидко солі та рідина починають виводитися нирками, підвищуючи діурез.

### **Фармацевтичні характеристики:**

**основні фізико-хімічні властивості:** прозора, безбарвна рідина.

**Несумісність.** Не встановлена.

**Термін придатності.** 2 роки.

**Умови зберігання.** Зберігати в недоступному для дітей місці при температурі не вище 25 °C. Зберігати в оригінальній упаковці.

**Упаковка.** По 50 мл, 100 мл, 200 мл, 400 мл у контейнерах полімерних.

**Категорія відпуску.** За рецептром.

**Виробник.** ТОВ «Юрія-Фарм».

**Місцезнаходження.** 18030, м. Черкаси, вул. Вербовецького, 108.  
Телефон/факс: (044) 281-01-01.