

## PROSPECT: INFORMAȚII PENTRU CONSUMATOR/PACIENT

### Clorură de sodiu-Darnița 9 mg/ml soluție injectabilă

Clorură de sodiu

**Citiți cu atenție și în întregime acest prospect înainte de a începe să luați acest medicament deoarece conține informații importante pentru dumneavoastră.**

- Păstrați acest prospect. S-ar putea să fie necesar să-l recitiți.
- Dacă aveți orice întrebări suplimentare, adresați-vă medicului dumneavoastră sau farmacistului.
- Acest medicament a fost prescris numai pentru dumneavoastră. Nu trebuie să-l dați altor persoane. Le poate face rău, chiar dacă au aceleași semne de boală ca dumneavoastră.
- Dacă manifestați orice reacții adverse, adresați-vă medicului dumneavoastră sau farmacistului. Acestea includ orice posibile reacții adverse nementionate în acest prospect. Vezi pct. 4.

#### **Ce găsiți în acest prospect:**

1. Ce este Clorură de sodiu-Darnița și pentru ce se utilizează
2. Ce trebuie să știți înainte de a vi se administra Clorură de sodiu-Darnița
3. Cum vi se va administra Clorură de sodiu-Darnița
4. Reacții adverse posibile
5. Cum se păstrează Clorură de sodiu-Darnița
6. Conținutul ambalajului și alte informații

#### **1. Ce este Clorură de sodiu-Darnița și pentru ce se utilizează**

Clorură de sodiu-Darnița este o soluție salină, care normalizează balanța între cantitatea de apă și săruri minerale, înlătură deficitul de lichid în organismul uman. Manifestă, de asemenea, efect dezintoxicant și reduce concentrația produselor toxice în sânge. Poate fi utilizat atât ca medicament separat, cât și pentru dizolvarea altor medicamente.

Clorură de sodiu-Darnița se utilizează:

- pentru dizolvarea sau diluarea unor medicamente compatibile;
- pentru spălarea rănilor, ochilor, nasului, precum și a cateterelor și sistemelor pentru perfuzii.

#### **2. Ce trebuie să știți înainte de a vi se administra Clorură de sodiu-Darnița**

**Nu vi se va administra Clorură de sodiu – Darnița:**

- dacă este incompatibil cu medicamentul de bază cu care trebuie diluat;
- pentru a vi se spăla ochii în caz de intervenție chirurgicală pe ochi.

#### **Atenționări și precauții**

Înainte să utilizați acest medicament, adresați-vă medicului dumneavoastră sau farmacistului.

Înainte de dizolvarea preparatului medicamentos trebuie verificată compatibilitatea acestuia cu soluția de clorură de sodiu.

Spuneți medicului dumneavoastră dacă suferiți de:

- insuficiență cardiacă cronică;
- preeclampsie (tulburare a sarcinii caracterizată prin presiune mare a sângelui și un număr mare de proteine în urină);
- insuficiență renală;
- hiperlipemie (concentrație înaltă de grăsimi în sânge) și hiperproteinemie (concentrație

înalță de proteine în sânge);

- diabet zaharat.

Acest lucru este important, deoarece administrarea acestui medicament în cazul acestor afecțiuni vă poate afecta starea sau poate interfera cu rezultatele unor teste de laborator.

### **Clorură de sodiu-Darnița împreună cu alte medicamente**

Spuneți medicului dumneavoastră sau farmacistului dacă luați, ați luat recent sau s-ar putea să luați orice alte medicamente, inclusiv eliberate fără prescripție medicală.

Preparatul este compatibil cu majoritatea medicamentelor, de aceea se utilizează pentru dizolvarea diferitor substanțe medicamentoase, cu excepția preparatelor care nu sunt compatibile cu clorura de sodiu în calitate de solvent.

Administrarea concomitentă a altor săruri de sodiu poate spori încărcarea de sodiu.

### **Sarcina, alăptarea și fertilitatea**

Dacă sunteți gravidă sau alăptați, credeți că ați putea fi gravidă sau intenționați să rămâneți gravidă, adresați-vă medicului dumneavoastră sau farmacistului pentru recomandări înainte de a vi se administra acest medicament.

Clorură de sodiu-Darnița poate fi administrat în timpul sarcinii sau alăptării, dacă medicul dumneavoastră consideră acest lucru necesar.

### **Conducerea vehiculelor și folosirea utilajelor**

Preparatul nu afectează capacitatea de a conduce vehicule sau de a folosi utilaje.

## **3. Cum vi se va administra Clorură de sodiu-Darnița**

Acest medicament se administrează într-o venă, printr-o injecție intramuscular sau sub piele, de către medicul dumneavoastră sau asistenta medicală.

Poate fi folosit pentru spălarea ochilor, rănilor, mucoasei nasului.

Medicul dumneavoastră va decide doza de care aveți nevoie, în funcție de starea organismului dumneavoastră.

### **Dacă vi s-a administrat mai mult Clorură de sodiu-Darnița decât trebuie**

Dacă vi s-a administrat Clorura de Sodiu-Darnița mai mult decât trebuie, spuneți-i imediat medicului dumneavoastră.

Cazuri de supradozaj la administrarea conform recomandărilor n-au fost descrise.

Cu toate acestea, administrarea unei cantități excesive de clorură de sodiu produce deshidratarea organelor interne, greață, vomă, diaree, crampe abdominale, sete, scăderea secreției de salivă și lacrimi, transpirații, febră, tensiune arterială joasă, tahicardie (ritm cardiac crescut), insuficiență renală, edem periferic și pulmonar, stop respirator, dureri de cap, amețeli, neliniște, iritabilitate, slăbiciune, spasme musculare, rigiditate, convulsii, comă și deces.

În caz că aveți vreun simptom de intoxicație, administrarea va fi întreruptă și se va stabili un tratament simptomatic.

### **Dacă s-a uitat să vi se administreze Clorură de sodiu-Darnița**

Deoarece acest medicament vă este administrat de către medicul dumneavoastră sau asistenta medicală, este imposibil să se uite să vi se administreze Clorură de sodiu-Darnița

### **Dacă se încetează să vi se administreze Clorură de sodiu-Darnița**

Medicul va decide, cât timp vi se va administra Clorură de sodiu-Darnița.

Dacă aveți orice întrebări suplimentare cu privire la acest medicament, adresați-vă medicului dumneavoastră sau farmacistului.

#### **4. Reacții adverse posibile**

Ca toate medicamentele, acest medicament poate provoca reacții adverse, cu toate că nu apar la toate persoanele.

La administrarea în dozele recomandate nu sunt semnalate reacții adverse.

#### **Raportarea reacțiilor adverse**

Dacă manifestați orice reacții adverse, adresați-vă medicului dumneavoastră sau farmacistului. Acestea includ orice posibile reacții adverse nementionate în acest prospect. De asemenea, puteți raporta reacțiile adverse direct prin intermediul sistemului național de raportare, ale cărui detalii sunt publicate pe web-site-ul Agenției Medicamentului și Dispozitivelor Medicale: [www.amdm.gov.md](http://www.amdm.gov.md) sau e-mail: [farmacovigilenta@amdm.gov.md](mailto:farmacovigilenta@amdm.gov.md)  
Raportând reacțiile adverse, puteți contribui la furnizarea de informații suplimentare privind siguranța acestui medicament.

#### **5. Cum se păstrează Clorură de sodiu-Darnița**

Nu lăsați acest medicament la vederea și îndemâna copiilor.

A se păstra la temperaturi sub 25 °C, în ambalajul original. A nu se congela.

Nu utilizați acest medicament după data de expirare înscrisă pe eticheta flaconului, după EXP. Data de expirare se referă la ultima zi a lunii respective.

Medicul dumneavoastră sau asistenta medicală va verifica, înainte de administrare, dacă soluția este limpede și fără particule vizibile.

Orice soluție rămasă după tratament trebuie aruncată.

Nu aruncați nici un medicament pe calea apei sau a reziduurilor menajere. Întrebați farmacistul cum să aruncați medicamentele pe care nu le mai folosiți. Aceste măsuri vor ajuta la protejarea mediului.

#### **6. Conținutul ambalajului și alte informații**

##### **Ce conține Clorură de sodiu-Darnița**

Substanța activă este clorură de sodiu. Fiecare mililitru soluție injectabilă conține 9 mg clorură de sodiu.

Celelalte componente sunt: apă pentru preparate injectabile.

##### **Cum arată Clorură de sodiu-Darnița și conținutul ambalajului**

Soluție incoloră, transparentă, cu gust puțin sărat.

Cutie cu 10 fiole din sticlă a câte 5 ml soluție injectabilă.

Cutie cu 10 fiole din sticlă a câte 10 ml soluție injectabilă.

#### **Deținătorul certificatului de înregistrare și fabricantul**

**Deținătorul certificatului de înregistrare**  
Firma farmaceutică „Darnița” SAP, Ucraina  
02093, or. Kiev, str. Borispolskaya, 13

**Fabricantul**

Firma farmaceutică „Darnița” SAP, Ucraina  
02093, or. Kiev, str. Borispolskaya, 13

**Acest prospect a fost aprobat în Mai 2022.**

Informații detaliate privind acest medicament sunt disponibile pe site-ul Agenției Medicamentului și Dispozitivelor Medicale (AMDM) <http://nomenclator.amdm.gov.md/>