

SOLUCIÓN CLORURO DE SODIO 0.9% TECSOLPAR

CLORURO DE SODIO 0.9%

SOLUCIÓN PARENTERAL DE PEQUEÑO VOLUMEN – I.V.

FÓRMULA CUALI-CUANTITATIVA

Composición centesimal:

Cada 100 ml de solución estéril y libre de pirogenos contiene:

Cloruro de Sodio.....0.9g

Agua para Inyectables c.s.p.....100ml

Osmolaridad Teórica: 308 mOsm/l - pH: 4,5 – 7,0

Composición Iónica

Sodio (Na⁺): 154 mEq/l

Cloruro (Cl⁻): 154 mEq/l

PRESENTACIONES

- Envase Primario/s:

Ampolla de Polietileno de 5, 10, 20, 30, 50 ml.

- Envase/s Secundario/s:

Cajas de cartón corrugado conteniendo:

100 unidades x 5 ml

100 unidades x 10 ml

200 unidades x 10 ml

100 unidades x 20 ml

50 unidades x 30 ml

50 unidades x 50 ml

INFORMACIÓN TÉCNICA PARA LOS PROFESIONALES DE LA SALUD.

Acción Terapéutica:

Solución electrolítica isotónica. Diluyente o disolvente de medicamentos compatibles con esta solución.

Indicaciones

Vehículo para inyectables de administración subcutáneo, I.M., I.V.

CARACTERÍSTICAS FARMACOLÓGICAS / PROPIEDADES.

Acción Farmacológica:

Vehículo. Fuente de agua y electrolitos Sodio y Cloruro determinantes principales del volumen y osmolaridad del líquido extracelular.

Farmacocinética:

La solución de cloruro de sodio 0.9% una vez perfundida, se distribuye en todo el líquido extracelular. Ambos iones aportados por la solución son excretados vía renal y en el caso del sodio, en un porcentaje menor también por líquido de sudoración y heces.

Administración y Posología:

La dosificación de esta solución debe determinarse según requerimientos del medicamento al cual se pretende vehicular.

Vía de administración:

Intravenoso – I.V . o como diluyente y/o disolvente de medicamentos via subcutánea, I.M., I.V.

Modo de uso:

Vía intravenosa, la velocidad a la que se deberá administrar dependerá de la condición clínica del paciente, siempre bajo indicación médica.

Contraindicaciones:

Esta solución está contraindicada en caso de edema

Advertencias:

No utilizar esta solución en caso de observar presencia de partículas, turbiedad, fisuras o cualquier violación del envase primario.

Precauciones:

En caso de no utilizar la totalidad del contenido, desechar el mismo.

Embarazo: Bajo indicación médica: Siempre que la administración sea correcta y controlada no se esperan efectos adversos durante el embarazo ni sobre el feto

Lactancia: Bajo indicación médica: Siempre que la administración sea correcta y controlada no se esperan efectos adversos durante la lactancia ni sobre el lactante

Interacciones: no se han detectado interacciones con otros medicamentos

Reacciones Adversas:

Una administración inadecuada o excesiva puede dar lugar a la formación de edemas

Sobredosificación

Síntomas ante Hipernatremia (caracterizado por diarrea, contracciones musculares, hiperreactividad, confusión, estupor, convulsiones o coma).

Ante la eventualidad de una sobredosificación, concurrir al hospital más cercano o comunicarse con un Centro de Toxicología más cercano.

* **Unidad Toxicológica del Hospital de Niños Dr. Ricardo Gutiérrez (011) 4962-6666 / 2247**

* **Centro Nacional de Intoxicaciones Policlínico Prof. A. Posadas (011) 4654-6648 / 4658-7777**

* **Centro Toxicológico de la Facultad de Medicina (UBA) (011)-4961-8447**

Conservar a temperatura ambiente (15° y 30° C)

Ante cualquier duda consulte a su médico

Este medicamento debe ser usado exclusivamente bajo prescripción y vigilancia médica y no puede repetirse sin nueva receta médica

MANTENER ESTE Y TODOS LOS MEDICAMENTOS FUERA DEL ALCANCE DE LOS NIÑOS

Especialidad Medicinal aprobada por el Ministerio de Salud

**INDUSTRIA BRASILEIRA
VENTA BAJO RECETA**

Elaborado por: EQUIPLEX INDUSTRIA FARMACÉUTICA LTDA.

Av. Thumbergia, Quadra K, Lt..01 – Barrio Expansul CEP: 74986-710 – Aparecida de Goiania – Goiás - Brasil
Director Técnico: Fca. Patrice Perillo Louly CRF – GO nº5212

Importado y Comercializado por: TECSOLPAR S.A.

Ruta 226 Km. 47 / Balcarce-Prov de Bs As-Argentina
Director Técnico: Fca. Constanza Ricci MP: 18645

Certificado ANMAT N°: 55.175

Última Revisión: 27/04/2017