

# МИНИСТЕРСТВО ЗДРАВООХРАНЕНИЯ РЕСПУБЛИКИ БЕЛАРУСЬ



НД РБ

0787Б-2018

## ИНСТРУКЦИЯ

по медицинскому применению

### Воды для инъекций, растворителя для приготовления лекарственных форм для инъекций (в контейнерах полимерных)

**Название лекарственного средства:** Вода для инъекций

**Общая характеристика.** Представляет собой прозрачную бесцветную жидкость.

**Фармакотерапевтическая группа.** Растворители и средства разведения.

**Код АТХ.** V07AB

#### **Фармакологические свойства.**

##### Фармакодинамика

Вода для инъекций является только средством для разведения (растворения) лекарственного средства; фармакодинамические свойства будут зависеть от природы растворяемого вещества. Вода для инъекций не обладает фармакологической активностью, не содержит химических, прежде всего токсических примесей (нитраты, нитриты, хлориды, сульфаты, тяжелые металлы и др.).

##### Фармакокинетика

Вода для инъекций является только средством для разведения (растворения) лекарственного средства; фармакокинетические свойства будут определяться природой растворяемого вещества

**Показания к применению.** Вода для инъекций применяется с целью приготовления стерильных растворов лекарственных и диагностических средств, предназначенных для подкожного, внутримышечного и внутривенного введения.

**Способ применения и дозы.** Приготовление растворов лекарственных и диагностических средств с использованием воды для инъекций осуществляется в стерильных условиях. Количество воды для инъекций с целью приготовления раствора конкретного лекарственного средства, а также способ применения определяется инструкцией по применению последнего или в зависимости от ситуации – врачом.

**Побочные реакции.** Не известны. Воду для инъекций нельзя вводить внутривенно в чистом виде, так как она может вызвать гемолиз. Характер добавляемого вещества будет определять вероятности каких-либо нежелательных эффектов.

**Противопоказания.** Противопоказано парентеральное введение воды для инъекций в чистом виде. Вода для инъекций в качестве растворителя лекарственных и диагностических средств не применяется, если в инструкции по медицинскому применению лекарственного средства указан другой растворитель.

**Передозировка.** Нет никаких нежелательных последствий при использовании воды для инъекций в соответствии с инструкцией по медицинскому применению.

Гемолиз может произойти после инфузий больших объемов гипотонических растворов с использованием воды для инъекций в качестве растворителя.

Признаки и симптомы передозировки также могут быть связаны с характером добавляемого лекарственного вещества.

В случае случайной передозировки, лечение должно быть прекращено.

**Меры предосторожности.** Вода для инъекций является гипотоническим раствором и ее нельзя вводить парентерально (возможен некроз тканей на месте введения, а при внутривенной инфузии – гемолиз крови).

**Несовместимость.** Воду для инъекций не следует смешивать с любыми другими средствами, если их совместимость не была установлена.

**Беременность и лактация.** Может использоваться во время беременности и лактации. Риск при использовании во время беременности и кормящим женщинам, определяются природой растворяющего или разводимого лекарственного средства.

**Влияние на способность управлять автомобилем и работать с механизмами.** Влияние на способность управлять автомобилем и работать с механизмами будет определяться свойствами растворяющего или разводимого лекарственного средства.

**Взаимодействие с другими лекарственными средствами.** Вода для инъекций не проявляет фармакологического или химического взаимодействий с лекарственными и диагностическими средствами, назначенными для подкожного, внутримышечного или внутривенного введения.

**Условия хранения.** Хранить при температуре не выше 25 °С. Хранить в недоступном для детей месте.

**Срок годности.** 3 года. Не использовать по истечении срока годности.

**Условия отпуска.** Без рецепта врача.

**Упаковка.** По 250 мл, 500 мл и 1000 мл в контейнеры полимерные для инфузионных растворов.

*Для стационаров:* по 250 мл в контейнеры полимерные для инфузионных растворов в упаковке № 55, по 500 мл в контейнеры полимерные для инфузионных растворов в упаковке № 30, по 1000 мл в контейнеры полимерные для инфузионных растворов в упаковке № 15.

#### **Фирма - производитель, страна**

Белорусско-голландское совместное предприятие общество с ограниченной ответственностью «ФАРМЛЭНД», Республика Беларусь 222603, Минская область, г. Несвиж, ул. Ленинская, 124, к. 3. Тел./факс 8(017)373-31-90.

0787Б-2018

доказательство здравоохранения  
Республики Беларусь