

処方せん医薬品[※]

日本薬局方 10%塩化ナトリウム注射液

塩化ナトリウム注10%[HK]

貯法：室温保存

使用期限：外箱、容器に表示の使用期限内に使用すること。

注意：取扱い上の注意の項参照

注)注意－医師等の処方せんにより使用すること

承認番号	22300AMX01073
薬価収載	2011年11月
販売開始	2012年3月

【組成・性状】

1. 組成

本剤は1管(20mL)中に、塩化ナトリウム2gを含有する。

電解質濃度

Na⁺：34mEq/20mL

Cl⁻：34mEq/20mL

2. 製剤の性状

本剤は無色澄明の水溶性注射液で、塩味がある。

pH	5.0～7.0
浸透圧比	10.6～11.6(生理食塩液に対する比)

【効能・効果】

ナトリウム欠乏時の電解質補給

【用法・用量】

電解質補給の目的で、輸液剤などに添加して必要量を静脈内注射又は点滴静注する。

【使用上の注意】

1. 慎重投与(次の患者には慎重に投与すること)

- 1) 心臓、循環器系機能障害のある患者
[塩化ナトリウムを負荷することから心臓に負担をかけ、症状が悪化するおそれがある。]
- 2) 腎障害のある患者
[塩化ナトリウムの過剰投与に陥りやすく、症状が悪化するおそれがある。]

2. 副作用

本剤は使用成績調査等の副作用発現頻度が明確となる調査を実施していない。

副作用が認められた場合には、投与を中止するなど適切な処置を行うこと。

大量投与：高ナトリウム血症、うっ血性心不全、浮腫があらわれることがある。

3. 高齢者への投与

一般に高齢者では生理機能が低下しているので、投与速度を緩徐にし、減量するなど注意すること。

4. 適用上の注意

- 1) 調製方法
本剤は希釈して使用すること。
- 2) 投与前
 - ① 投与に際しては、感染に対する配慮をすること(患者の皮膚や器具の消毒)。
 - ② 開封後は直ちに使用し、残液は決して使用しないこと。

【有効成分に関する理化学的知見】

一般名：塩化ナトリウム(Sodium Chloride)

分子式：NaCl

分子量：58.44

性状：無色又は白色の結晶又は結晶性の粉末である。水に溶けやすく、エタノール(99.5)にほとんど溶けない。

【取扱い上の注意】

内容液に着色又は混濁等の異常が認められる場合は、使用しないこと。

【包装】

20mL×50管(プラスチックアンプル)

(プラスチックアンプルはポリエチレン製容器である。)

製造販売元



光製薬株式会社

東京都台東区今戸2丁目11番15号