

**BIPACKSEDEL**  
**Bipacksedel: Information till patienten**

**Natriumklorid Noridem, 9 mg/ml injektionsvätska, lösning**

natriumklorid

**Läs noga igenom denna bipacksedel innan du börjar använda detta läkemedel. Den innehåller information som är viktig för dig.**

- Spara denna information, du kan behöva läsa den igen.
- Om du har ytterligare frågor vänd dig till läkare, apotekspersonal eller sjuksköterska.
- Detta läkemedel har ordinerats enbart åt dig. Ge det inte till andra. Det kan skada dem, även om de uppvisar sjukdomstecken som liknar dina.>
- Om du får biverkningar, tala med läkare, apotekspersonal eller sjuksköterska. Detta gäller även eventuella biverkningar som inte nämns i denna information. Se avsnitt 4.

**Läkemedlets fullständiga namn är Natriumklorid Noridem, 9 mg/ml injektionsvätska, lösning.**  
*Det benämns dock enbart Natriumklorid Noridem i nedanstående text.*

**I denna bipacksedel finns information om följande:**

1. Vad Natriumklorid Noridem är och vad det används för
2. Vad du behöver veta innan du använder Natriumklorid Noridem
3. Hur du använder Natriumklorid Noridem
4. Eventuella biverkningar
5. Hur Natriumklorid Noridem ska förvaras
6. Förpackningens innehåll och övriga upplysningar

## **1. Vad Natriumklorid Noridem är och vad det används för**

Natriumklorid Noridem tillhör en grupp läkemedel som kallas elektrolyter. Det är en steril, fysiologisk koksaltlösning som används vid ett flertal olika behandlingar.

Natriumklorid Noridem används huvudsakligen för att lösa upp eller späda ut andra läkemedel, som ska ges som injektion eller infusion (dropp) i vener, muskler eller vävnader.

Natriumklorid Noridem kan även användas vid förberedelser inför operationer och vid olika medicinska behandlingar, som t.ex:

- spolning av katetrar (injektionsnålar för administrering av läkemedel i vener)
- för inledande administrering via intravenösa slangar för att kontrollera att ingen luft är kvar i slangarna, t.ex. vid hemodialys (behandling för att rena blodet vid njursjukdom)
- vid blodtransfusioner, som inledande och avslutande administrering, för att inte skada blodkropparna.

Natriumklorid Noridem används också som tillsats till andra läkemedel såsom vid infusion (dropp) av t.ex sockerlösningar. Natriumklorid Noridem används då för att reglera kroppens elektrolyt- och vätskebalans.

## **2. Vad du behöver veta innan du använder Natriumklorid Noridem**

Läkaren eller sjukvårdspersonalen som ger dig detta läkemedel kan ställa några frågor. De behöver följande information innan du får detta läkemedel för första gången.

**Använd inte Natriumklorid Noridem**

- om du har hypernatremi (natriumhalten i kroppen är för hög).
- om du har hyperkloremi (kloridhalten i kroppen är för hög).

### **Varningar och försiktighet**

Tala med läkare eller sjuksköterska innan du använder Natriumklorid Noridem:

- om du har hjärtbesvär.
- om du har problem med blodtrycket.
- om du har njurproblem.
- om du har problem med natriumhalten i blodet.

Läs bipacksedlarna för dina andra läkemedel noga, eftersom Natriumklorid Noridem ibland tillsätts andra läkemedel för lösning eller för spädning.

### **Andra läkemedel och Natriumklorid Noridem**

Tala om för läkare eller apotekspersonal om du använder, nyligen har använt eller kan tänkas använda andra läkemedel. Kom också ihåg eventuella läkemedel som du tar och som inte kräver recept.

Det är mycket viktigt att du talar om för din läkare om du använder något av följande läkemedel:

- kortikosteroider såsom kortison, hydrokortison, prednison, prednisolon, betametason.

### **Graviditet och amning**

Det finns inga kända risker med användning av Natriumklorid Noridem under graviditet eller amning.

Eftersom Natriumklorid Noridem ibland ges tillsammans med andra läkemedel är det viktigt att du berättar för din läkare:

Om du är gravid eller ammar, tror att du kan vara gravid eller planerar att skaffa barn, rådfråga läkare eller apotekspersonal innan du använder detta läkemedel.

Din läkare kommer att tala om för dig om du ska använda detta läkemedel.

## **3. Hur du använder Natriumklorid Noridem**

Detta läkemedel ges vanligen av läkare eller sjukvårdspersonal, som anpassar doseringen efter användningsområde.

Läkaren bestämmer mängden (dosen) av läkemedlet och under hur lång tid du behöver få det.

Doseringen av Natriumklorid Noridem beror på vad det ska användas till, t.ex. att lösa upp eller späda ut ett annat läkemedel eller som lösning för sköljning.

### **Om du använt för stor mängd av Natriumklorid Noridem**

Detta läkemedel ges vanligen av läkare eller sjukvårdspersonal. Om du tror att du har fått för mycket läkemedel ska du omgående informera läkare eller sjukvårdspersonal.

Eftersom detta läkemedel levereras i små volymer (maximalt 20 milliliter per behållare), är det osannolikt att du kommer att få för mycket.

Eftersom Natriumklorid Noridem ibland ges tillsammans med andra läkemedel ska du läsa samtliga bipacksedlar för dina läkemedel noggrant.

### **Om du har glömt att använda Natriumklorid Noridem**

Detta läkemedel ges vanligen av läkare eller sjukvårdspersonal. Om du tror att du har missat en dos ska du informera läkare eller sjukvårdspersonal.

Om du har ytterligare frågor om detta läkemedel, kontakta läkare, apotekspersonal eller sjuksköterska.

## **4. Eventuella biverkningar**

Liksom alla läkemedel kan detta läkemedel orsaka biverkningar, men alla användare behöver inte få dem.

De förväntade fördelarna med läkemedlet är vanligen större än risken för skadliga biverkningar. Kända biverkningar av Natriumklorid Noridem när det används för att lösa upp och späda ut andra läkemedel eller när det används som en lösning för sköljning, är för höga natrium- och kloridhalter i blodet.

Tänk på att du även kan få biverkningar från de andra läkemedlen när Natriumklorid Noridem används som lösningsmedel eller spädningsvätska. Var noga med att läsa samtliga bipacksedlar för dina läkemedel.

Om några biverkningar blir värre eller om du märker några biverkningar som inte nämns i denna information, kontakta läkare, sjukvårds- eller apotekspersonal.

### **Rapportering av biverkningar**

Om du får biverkningar, tala med läkare, apotekspersonal eller sjuksköterska. Detta gäller även eventuella biverkningar som inte nämns i denna information. Du kan också rapportera biverkningar direkt via Läkemedelsverket, Box 26, 751 03 Uppsala, Webbplats: [www.lakemedelsverket.se](http://www.lakemedelsverket.se). Genom att rapportera biverkningar kan du bidra till att öka informationen om läkemedels säkerhet.

## **5. Hur Natriumklorid Noridem ska förvaras**

Förvara detta läkemedel utom syn- och räckhåll för barn.

Används före utgångsdatum som anges på kartongen efter 'Utg.dat' och på etiketten på ampullen efter 'EXP'. Utgångsdatumet är den sista dagen i angiven månad.

Inga särskilda förvaringsanvisningar.

Används endast om det är en klar och färglös vätska. Används omedelbart efter öppnandet. Oanvänd lösning ska kasseras.

Läkemedel ska inte kastas i avloppet eller bland hushållsavfall. Fråga apotekspersonalen hur man kastar läkemedel som inte längre används. Dessa åtgärder är till för att skydda miljön.

## **6. Förpackningens innehåll och övriga upplysningar**

### **Innehållsdeklaration**

- Den aktiva substansen är natriumklorid.
- Övrigt innehållsämne är vatten för injektionsvätskor.

Läkemedlet innehåller 0,9 % w/v (9 mg per ml) natriumklorid.

### **Läkemedlets utseende och förpackningsstorlekar**

Natriumklorid Noridem är en klar och färglös vätska, fri från synliga partiklar.

Varje plastampull innehåller 5 ml (milliliter), 10 ml eller 20 ml av läkemedlet. 5 ml ampuller finns i förpackningar innehållande 20 eller 50 ampuller. 10 ml ampuller finns i förpackningar innehållande 20, 50 eller 100 ampuller. 20 ml ampuller finns i en förpackning innehållande 20 ampuller.

Eventuellt kommer inte alla förpackningsstorlekar att marknadsföras.

### **Innehavare av godkännande för försäljning och tillverkare**

#### **Innehavare av godkännande för försäljning:**

Noridem Enterprises Ltd., Evagorou & Markariou, Mitsi Building 3, Office 115, 10 65 Nicosia  
Cypern

**Tillverkare:**

Demo S.A., 21st km National Road Athens-Lamia, 14568 Aten, Grekland

**Lokal Företrädare:**

Frostpharma AB  
Berga Backe 2  
182 53 Danderyd

**Detta läkemedel är godkänt inom Europeiska ekonomiska samarbetsområdet under namnen:**

|               |                                                                                                          |
|---------------|----------------------------------------------------------------------------------------------------------|
| Danmark       | Natriumchlorid "Noridem", solvens til parenteral<br>anvendelse/injektionsvæske, opløsning                |
| Tyskland      | Natriumchlorid Noridem 0,9 % Injektionslösung                                                            |
| Irland        | Sodium Chloride 0.9% w/v Injection BP                                                                    |
| Norge         | Natriumklorid Noridem 9 mg/ml injektjonsvæske, oppløsning                                                |
| Portugal      | Cloreto de Sódio Noridem 9 mg/ml Solução injetável                                                       |
| Sverige       | Natriumklorid Noridem 9 mg/ml injektionsvätska, lösning                                                  |
| Spanien       | Cloruro de sodio Serracliclinics 9 mg/ml (0,9%) solución inyectable                                      |
| Österrike     | Natriumchlorid Noridem 0,9 % Injektionslösung                                                            |
| Grekland      | SODIUM CHLORIDE/NORIDEM 0.9% w/v Διαλύτης για παρεντερική<br>χρήση                                       |
| Nederländerna | Natriumchloride Noridem 0,9%, oplossing voor injectie en oplosmiddel<br>voor parenteraal gebruik 9 mg/ml |
| Malta         | Sodium Chloride 0.9% w/v Injection BP                                                                    |

**Denna bipacksedel ändrades senast 2026-04-10**