



NL - BIJSLUITER: INFORMATIE VOOR GEBRUIKERS

85/12608266/1221

B. Braun Melsungen AG · 34209 Melsungen, Duitsland

Sterofundin ISO, oplossing voor infusie

Lees goed de hele bijsluiter voordat u dit geneesmiddel gaat gebruiken.

- Bewaar deze bijsluiter. Misschien heeft u hem later weer nodig.
- Heeft u nog vragen? Neem dan contact op met uw arts of apotheker.
- Krijgt u last van een van de bijwerkingen die in rubriek 4 staan? Of krijgt u een bijwerking die niet in deze bijsluiter staat? Neem dan contact op met uw arts of apotheker.

Inhoud van deze bijsluiter

1. Waarvoor wordt Sterofundin ISO gebruikt?
2. Wanneer mag Sterofundin ISO niet gebruiken of moet u er extra voorzichtig mee zijn?
3. Hoe gebruikt u Sterofundin ISO?
4. Mogelijke bijwerkingen
5. Hoe bewaart u Sterofundin ISO?
6. Inhoud van de verpakking en overige informatie

1. WAARVOOR WORDT STEROFUNDIN ISO GEBRUIKT?

Sterofundin ISO is een oplossing voor infusie in eenader.

Ditgeneesmiddel vervangt vocht dat uit de circulatie verloren is gegaan. Het kan toegesteld worden onder omstandigheden waarin uw bloed een beetje zuur kan worden of is geworden.

2. WANNEER MAG U STEROFUNDIN ISO NIET GEBRUIKEN OF MOET U ER EXTRA VOORZICHTIG ZIJN?**Wanneer mag u Sterofundin ISO niet gebruiken?**

- Als u teveel vocht in de circulatie (bloedbaan) heeft
- Als er sprake is van een ernstige hartziekte met ademtekniek en opzwellingen van voeten of de benen
- Indien er sprake is van een nierziekte en u niet of nauwelijks in staat bent om te plasen
- Als uw lichaamsvocht opzwelt doordat er sprake is van vochtophoping
- Als er teveel van calcium in het bloed aanwezig is
- Indien de zuurgraad (pH) van uw bloed verhoogd is (alkalose)

Wanneer moet u extra voorzichtig zijn met Sterofundin ISO?

- Als u een zoutarm heeft welke het hooizakelijk maakt dat u minder zout innemt, bijv. een lichte of matige afname van de hartfunctie, opzwellingen van weefsel of ophoping van vocht in de longen.
- In geval van sarcoidosis (een chronische afwijking van het immunsysteem waarbij lymfknopen en bindweefsel betrokken zijn).

- In geval van lichte of matige toename van de bloeddruk.

- In geval van acuut gebrek aan water bijv. als gevolg van uitgebreide weefselafbraak bij brandwonden of ten gevolge van verminderde functie van de bijnierschorst.

- Wanneer grote hoeveelheden natrium of chloride in uw bloed aanwezig zijn.

- In geval van eclampsie (een complicatie die tijdens de zwangerschap kan optreden).

- Bij lichte of matige afname van de nierfunctie.

- In geval van problemen met de ademhaling.

- Bij elke ziekte die u hebt of een geneesmiddel dat u krijgt, die tot een verminderde uitscheiding van natrium leiden.

Als een van de hierboven punten op u toepassing is, zal uw arts zorgvuldig beslissen of deze oplossing voor u geschikt is.

De hoeveelheid lichaamsvocht en de zoutconcentraties in uw bloed worden gecontroleerd als u Sterofundin ISO toegediend krijgt om verzekerd te zijn dat deze normaal zijn.

Gebruikt u nog andere geneesmiddelen?

Gebruikt u naast Sterofundin ISO nog andere geneesmiddelen of heeft u dat gekozen gedaan of bestaat de mogelijkheid dat u in de nabije toekomst andere geneesmiddelen gaat gebruiken? Vérét dat dan uw arts of apotheker.

Het is vooral belangrijk dat u arts weet dat u inneemt, gebruikt of krijgt:

- Geneesmiddelen die ervoor zorgen dat u lichaam natrium of vocht vasthouwt zoals:
 - steroid hormonen of
 - carbexolon

Als deze geneesmiddelen gelijktijdig met Sterofundin ISO worden gebruikt kan dit leiden tot toename van de hoeveelheid lichaamsvocht en van de hoeveelheid natrium in uw bloed, wat kan leiden tot zwellingen en hogere bloeddruk.

- Geneesmiddelen die invloed hebben op de hoeveelheid kalium in uw bloed zoals:

- suxamethonium
- sommige diuretica (plastabletten) die de kaliumuitscheiding verlagen, bijv. amilorida, spironolacton, triamterene
- tacrolimus, cyclosporine (geneesmiddelen welke bijv. worden gebruikt om de astotis of getransplanteerde organen te onderdrukken).

Als deze geneesmiddelen gelijktijdig met Sterofundin ISO worden gebruikt kan dit leiden tot toename van de hoeveelheid kalium in uw bloed, wat kan leiden tot nadelige effecten op de werking van uw hart. Indien uw nieren slecht werken is de kans hierop nog groter.

- Digitalispreparaten (bijv. digoxin), die worden gebruikt bij hartfalen.

De werking van deze geneesmiddelen wordt sterker als de hoeveelheid calcium in uw bloed toeneemt en bijwerkingen, zoals onregelmatige hartslag, kunnen optreden. Daarom dient uw arts de digoxine dosering aan te passen.

- Vitamine D; dit kan een grotere hoeveelheid calcium tot gevolg hebben.

Uw arts kent de nadelige effecten die kunnen optreden indien Sterofundin ISO wordt gecombineerd met bovengenoemde geneesmiddelen. Uw arts zal er voor zorgen dat de dosering van het infusum wat aan u wordt toegediend juist is.

Sommige geneesmiddelen kunnen niet met Sterofundin ISO gemengd worden.

Artsen zullen alleen geneesmiddelen aan Sterofundin ISO toevoegen indien zij er zeker van zijn dat dit veilig gemengd kan worden.

Zwangerschap en borstvoeding

Bent u zwanger, denkt u zwanger te zijn, wilt u zwanger worden of geeft u borstvoeding? Neem dan contact op met uw arts of apotheker voordat u dit geneesmiddel gebruikt.

Uw arts zal beslissen of deze oplossing geschikt voor u is als u zwanger bent. Dit geneesmiddel zal met de nodige voorzichtigheid worden gebruikt bij zogenaamde zwangerschapsvergiftiging, een complicatie die tijdens de zwangerschap kan optreden.

Rijvaardigheid en het gebruik van machines

Sterofundin ISO heeft geen invloed op de rijvaardigheid en de bekwaamheid om machines te bedienen.

Sterofundin ISO bevat natrium

Als u een zoutarm diëet gebruikt, wees er dan op attent dat dit geneesmiddel 145 mmol natrium per 1.000 ml bevat.

3. HOE GEBRUIKT U STEROFUNDIN ISO?**Wijze van toediening**

Dit geneesmiddel wordt toegediend in eenader door middel van een infusus.

Dosering

Volg bij het gebruik van Sterofundin ISO nauwgezet het advies van uw arts.

Bij volwassenen, ouderen en adolescenten bedraagt de dosering 500 – 3000 ml per dag. De dagelijkse dosering voor baby's en kinderen kan liggen tussen 20-100 ml per kg lichaamsgewicht per dag.

Toedieningsmogelijheid

De arts zal ook de toedieningsmogelijheid van de oplossing vaststellen, afhankelijk van uw gewicht en uw conditie.

Duur van de behandeling

Uw arts zal bepalen hoe lang de oplossing aan u wordt toegediend.

Tijdens toediening van de oplossing wordt de hoeveelheid vocht, de zouten in het bloed en de zuur-base balans gecontroleerd.

Heeft u te veel van Sterofundin ISO gebruikt?

Het is onwaarschijnlijk dat u teveel van deze oplossing krijgt togediend, omdat de dosering is gecontroleerd door een arts of verpleegkundige.

Mocht, per ongeluk, toch teveel of te snel deze oplossing zijn toegediend kunnen de volgende verschijnselen optreden:

- toename van de huidspanning
- ophoping van vocht in bloedvaten en zwellingen
- ophoping van vocht in de longen
- gebrek aan lucht
- afwijken in de water en zout samenstelling van lichaamsvoilestoffen.

Excessive hoge hoeveelheden in het bloed van een van de individuele componenten van Sterofundin ISO kunnen aanleiding zijn voor specifieke symptomen waaraan uw arts aandacht zal besteden.

Indien er sprake is van overdosering zal de toediening van het infusum onmidellijk worden gestopt en zal met een geschikte hersteltherapie begonnen worden.

Indien u verdere vragen heeft over de toepassing van dit product vraag dan aan uw arts of apotheker.

Wanneer u te veel Sterofundin ISO, oplossing voor infusie, heeft gebruikt, neem dan onmiddellijk contact op met uw arts, apotheker of met het Antigifcentrum (070 / 245.245).

4. MOGELIJKE BIJWERKINGEN

Zoals elk geneesmiddel kan Sterofundin ISO bijwerkingen hebben, al krijgt niet iedereen daarmee te maken.

Sommige bijwerkingen kunnen achter het gevolg zijn van de gebruikte techniek bij de toediening. Dit kan een koortsreactie zijn, infectie op de plaats van toediening, lokaal pijn of een reactie, irritatie van het bloedvat, bloedstolsels in bloedvaten of ontsteking het bloedvat die zich verspreid vanaf de plaats van toediening.

Indien er sprake is van overdosering zal de toediening van het infusum onmidellijk worden gestopt en zal met een geschikte hersteltherapie begonnen worden.

Indien u verdere vragen heeft over de toepassing van dit product vraag dan aan uw arts of apotheker.

Wanneer u te veel Sterofundin ISO, oplossing voor infusie, heeft gebruikt, neem dan onmiddellijk contact op met uw arts, apotheker of met het Antigifcentrum (070 / 245.245).

5. HOE BEWAART U STEROFUNDIN ISO?

Sterofundin ISO moet altijd in de koelkast bewaard worden.

Verwijder de verpakking niet van de fles.

Gebruik Sterofundin ISO niet meer na de uiterste houdbaarheidsdatum. Die is te vinden op de verpakking na EXP.

6. INHOUD VAN DE VERPAKKING EN OVERIGE INFORMATIE**Welke stoffen zitten er in Sterofundin ISO?**

- De werkzame stoffen in Sterofundin ISO zijn:

Per 1.000 ml bevattt dit geneesmiddel:

Natriumchloride 6,8 g

Kaliumchloride 0,3 g

Magnesiumchloride hexahydraat 0,2 g

Calciumchloride dihydraat 0,37 g

Natriumacetaat trihydraat 3,27 g

Appelzuur 0,67 g

- De andere stoffen in Sterofundin ISO zijn:

Water voor injectie, natriumhydroxide (voor pH-regeling)

Hoe ziet Sterofundin ISO eruit en hoeveel zit er in een verpakking?

Sterofundin ISO is een oplossing voor infusie (toediening via een infuussysteem). Het is een heldere, kleurloze oplossing. Sterofundin ISO is leverbaar in de volgende verpakkingen en verpakkingsgroottes:

- Plastic polyethyleen flessen van 250, 500 en 1000 ml, verpakt in kartonnen dozen van 10x250 ml, 10x500 ml en 10x1000 ml.

- Plastic zakken van 250, 500 en 1000 ml, verpakt in kartonnen dozen van 20x250 ml, 20x500 ml en 10x1000 ml.

- Glazen flessen van 250, 500 en 1000 ml, verpakt in kartonnen dozen van 10x250 ml, 10x500 ml en 6x1000 ml.

Houder van de vergunning voor het in de handel brengen en fabrikant:

Houder van de vergunning voor het in de handel brengen:

B. Braun Melsungen AG
Carl-Braun-Straße 1
D-34212 Melsungen
Duitsland
Tel.: +49-5661-71-0
Fax: +49-5661-71-4567

Fabrikanten:

B. Braun Melsungen AG
Carl-Braun-Straße 1
D-34212 Melsungen
Duitsland

B. Braun Avitum AG
Schwarzenberger Weg 73-79
34212 Melsungen
Duitsland

B. Braun Medical S.A.
Carretera de Terrassa 121
08191 Rubí (Barcelona)
Spanje

Afleveringswijze: op medisch voorschrijf

Registratienummers

Sterofundin ISO, oplossing voor infusie, plastic zak (Ecobag) 250 ml : BE285862

Sterofundin ISO, oplossing voor infusie, plastic zak (Ecobag) 500 ml : BE285871

Sterofundin ISO, oplossing voor infusie, plastic zak (Ecobag) 1000 ml : BE285887

Sterofundin ISO, oplossing voor infusie, polyethyleen fles (Ecoflac Plus) 250 ml : BE285896

Sterofundin ISO, oplossing voor infusie, polyethyleen fles (Ecoflac Plus) 500 ml : BE285905

Sterofundin ISO, oplossing voor infusie, polyethyleen fles (Ecoflac Plus) 1000 ml : BE285914

Sterofundin ISO, oplossing voor infusie, glazen fles 250 ml : BE285923

Sterofundin ISO, oplossing voor infusie, glazen fles 500 ml : BE285931

Sterofundin ISO, oplossing voor infusie, glazen fles 1000 ml : BE285941

Dit geneesmiddel is geregistreerd in lidstaten van de EEA onder de volgende namen:

België Sterofundin ISO oplossing voor infusie

**Déclaration des effets secondaires**

Si vous ressentez un quelconque effet indésirable, parlez-en à votre médecin ou votre pharmacien. Cela s'applique aussi à tout effet indésirable qui ne serait pas mentionné dans cette notice.

Vous pouvez également déclarer les effets indésirables directement via l'Agence fédérale des médicaments et des produits de santé, Division Vigilance, Boîte Postale 97, B-1000 Bruxelles Madou - site internet:
www.notifieruneffetdesirable.be - e-mail : adr@afmps.be

En signalant les effets indésirables, vous contribuez à fournir davantage d'informations sur la sécurité du médicament.

5. COMMENT CONSERVER STEROFUNDIN ISO?

Tenir hors de la vue et de la portée des enfants.
 Flacons en verre: Ne pas mettre au réfrigérateur ou congeler.
 Poches plastiques, flacons en plastique polyéthylène: A conserver à une température ne dépassant pas 25°C. Ne pas mettre au réfrigérateur ou congeler.
 Ne pas utiliser Sterofundin ISO si l'y a des particules visibles dans la solution, ou si la solution est trouble.
 Ne pas utiliser, si vous remarquez que l'emballage présente une fuite ou une quelconque dégradation.
 Ce produit est à usage unique seulement; les récipients partiellement utilisés ne seront pas reconvertis.
 N'utilisez pas ce médicament après la date de péremption indiquée sur l'étiquette ou l'emballage après EXP.

6. CONTENU DE L'EMBALLAGE ET AUTRES INFORMATIONS**Que contient Sterofundin ISO?**

- Les substances actives sont :
1.000 ml de solution pour perfusion Sterofundin ISO contiennent
Chlorure de sodium 6,80 g
Chlorure de potassium 0,30 g
Chlorure de magnésium hexahydraté 0,20 g
Chlorure de calcium dihydrate 0,37 g
Acétate de sodium trihydrate 3,27 g
Acide malique 0,67 g

- Les autres composants sont : Eau pour préparations injectables, hydroxyde de sodium (pour ajustement du pH).

Qu'est-ce que Sterofundin ISO et contenu de l'emballage extérieur?
 Sterofundin ISO est une solution pour perfusion (pour utilisation intraveineuse). C'est une solution limpide et incolore.

Sterofundin ISO se présente sous forme de :
 - Flacons en plastique polyéthylène de 250, 500 et 1.000 ml, en boîtes de 10x250 ml, 10x500 ml et 10x1.000 ml
 - Poches plastiques de 250, 500 et 1.000 ml, en boîtes de 10x250 ml, 10x500 ml et 10x1.000 ml
 - Flacons en verre de 250, 500 et 1.000 ml, en boîtes de 10x250 ml, 10x500 ml et 6x1.000 ml.

Titulaire de l'Autorisation de mise sur le Marché et fabricant:

Titulaire de l'Autorisation de mise sur le Marché :

B. Braun Melsungen AG
 Carl-Braun-Straße 1
 D-34212 Melsungen
 Allemagne
 Tél.: +49-5661-71-0

Fabricants

B. Braun Melsungen AG
 Carl-Braun-Straße 1
 D-34212 Melsungen
 Allemagne
 B. Braun Avitum AG
 Schwarzenberger Weg 73-79
 34212 Melsungen
 Allemagne
 B.Braun Medical S.A.
 Carrereta de Terrassa 121
 08191 Rubí (Barcelone)
 Espagne

Mode de livraison : sur prescription médicale

Numeros d'autorisation de mise sur le marché:

Sterofundin ISO, solution pour perfusion, poche plastique (Ecobag) 250 ml: BE285862

Sterofundin ISO, solution pour perfusion, poche plastique (Ecobag) 500 ml: BE285871

Sterofundin ISO, solution pour perfusion, poche plastique (Ecobag) 1000 ml: BE285887

Sterofundin ISO, solution pour perfusion, flacon en polyéthylène (Ecoflac Plus) 250 ml: BE285896

Sterofundin ISO, solution pour perfusion, flacon en polyéthylène (Ecoflac Plus) 500 ml: BE285895

Sterofundin ISO, solution pour perfusion, flacon en polyéthylène (Ecoflac Plus) 1000 ml: BE285914

Sterofundin ISO, solution pour perfusion, flacon en verre 250 ml: BE285923

Sterofundin ISO, solution pour perfusion, flacon en verre 500 ml: BE285932

Sterofundin ISO, solution pour perfusion, flacon en verre 1000 ml: BE285941

Ce médicament est autorisé dans les Etats membres de l'Espace Economique Européen sous les noms suivants :

Allemagne Sterofundin ISO Infusionslösung

Autriche Sterofundin ISO Infusionslösung

Belgique Sterofundin ISO solution pour perfusion

Bulgarie Sterofundin ISO

Cypre Sterofundin ISO

Danemark Ringerfundin

Espagne Isofundin, solución para perfusión

Estonie Sterofundin ISO

Flandre Ringerfundin infusioneste, liuos

France Isofundine, solution pour perfusion

Grecce Sterofundin ISO

Hongrie Ringerfundin B. Braun infuzio

Italie Sterofundin

Lettone Sterofundin ISO

Lithuanie Sterofundin ISO infuzinis tirpalas

Luxembourg Sterofundin ISO

Malte Sterofundin ISO solution pour perfusion

Norvège Ringerfundin infusionsvaeske

Pays-Bas Sterofundin ISO

Pologne Isofundin

Portugal Ringerfundin

République Tchèque Isofundin

Roumanie Sterofundin ISO solutie perfuzabilă

Royaume-Uni Sterofundin ISO solution for infusion

Slovaquie Ringerfundin

Slovénie Sterofundin ISO raztopina za infundiranje

Suède Ringerfundin infusionsvästka, lösning

La dernière date à laquelle cette notice a été révisée est 06/2021.

La dernière date à laquelle cette notice a été approuvée est 06/2021.

L'information suivante est uniquement destinée aux professionnels de la santé:

Les symptômes associés à l'augmentation excessive de l'un des constituants sont les suivants :

- Symptômes d'hyperkaliémie :

Paresthésie des extrémités, faiblesse musculaire, paralysie, arythmie cardiaque, arrêt cardiaque et confusion mentale.

- Symptômes d'hypermagnésémie :

Perte des réflexes des tendons profonds et dyspnée, nausée, vomissement, rougeur cutanée, soif, hypotension, somnolence, confusion, faiblesse musculaire, bradycardie, coma et arrêt cardiaque.

- Symptômes d'hyperchloration :

Perte de bicarbonates, acidose.

- Symptômes d'hypercalcémie :

Anorexie, nausée, vomissement, constipation, douleur abdominale, faiblesse musculaire, troubles mentaux, polydipsie, polyurie, néphrocalcinose, et dans les cas sévères, arythmies cardiaques et coma.

Une administration trop rapide des sels de calcium peut entraîner l'apparition d'un goût creux et des bouffées de chaleur.

- Symptômes en cas de surdosage en acétate et malate :

Alcalose métabolique pouvant entraîner des changements d'humeur, fatigue, dyspnée, faiblesse musculaire et arythmie cardiaque ; si une hypocalcémie est associée, spasmes et crampes.

Manipulation

La solution doit être administrée à l'aide d'un équipement stérile et en appliquant une technique aseptique. L'équipement doit être amorcé avec la solution afin d'émpêcher l'entrée d'air dans le système.

Si des poches plastiques sont utilisées, la poche extérieure ne sera retirée qu'immédiatement avant utilisation.

En cas d'administration par perfusion rapide sous pression, l'air doit être entièrement expulsé du récipient plastique et du kit de perfusion avant de perfuser ; autrement, il existe un risque d'embolie gazeuse au cours de la perfusion.

L'équilibre hydrique, les concentrations plasmatiques des électrolytes ainsi que le pH doivent être contrôlés pendant l'administration. Sterofundin ISO peut être administré aussi longtemps qu'un remplacement hydrique est nécessaire.

DE – GEBRAUCHSINFORMATION: INFORMATION FÜR DEN ANWENDER

B. Braun Melsungen AG · 34209 Melsungen, Deutschland

Sterofundin ISO Infusionslösung

Lesen Sie die gesamte Packungsbeilage sorgfältig durch, bevor Sie mit der Anwendung dieses Arzneimittels beginnen, denn sie enthält wichtige Informationen.

- Heben Sie die Packungsbeilage auf. Vielleicht möchten Sie diese später nochmals lesen.

- Wenn Sie weitere Fragen haben, wenden Sie sich an Ihren Arzt oder Apotheker.

- Wenn Sie Nebenwirkungen bemerken, wenden Sie sich an Ihren Arzt oder Apotheker. Dies gilt auch für Nebenwirkungen, die nicht in dieser Packungsbeilage angegeben sind. Siehe Abschnitt 4.

Was in dieser Packungsbeilage steht:

- 1. Was ist Sterofundin ISO und wofür wird es angewendet?
- 2. Was sollten Sie vor der Anwendung von Sterofundin ISO beachten?
- 3. Wie ist Sterofundin ISO anzuwenden?
- 4. Welche Nebenwirkungen sind möglich?
- 5. Wie ist Sterofundin ISO aufzubewahren?
- 6. Inhalt der Packung und weitere Informationen

1. WAS IST STEROFUNDIN ISO UND WOFÜR WIRD ES ANGEWENDET?

Sterofundin ISO ist eine Infusionslösung, die in eine Vene verabreicht wird. Diese Lösung ersetzt aus dem Kreislaufsystem verlorene gegangene Flüssigkeit. Sie kann in Fällen angewendet werden, in denen Ihr Blut leicht sauer ist oder werden kann.

2. WAS SOLLTEN SIE VOR DER ANWENDUNG VON STEROFUNDIN ISO BEACHTEN?**Sterofundin ISO darf nicht angewendet werden,** wenn

- sich zu viel Flüssigkeit in Ihrem Kreislauf befindet,
- Sie an einer schweren Herzkrankheit mit Kurzatmigkeit und Anschwellen der Füße oder der Beine leiden,
- Sie an einer schweren Nierenerkrankung leiden und nicht oder fast nicht urinieren können,
- Sie Schwellungen des Körperfanges aufgrund von Flüssigkeitsansammlungen aufweisen,
- die Kalium- oder Calciumspiegel in Ihrem Blut erhöht sind,
- oder wenn Ihr Blut zu alkalischt ist.

Warnhinweise und Vorsichtsmaßnahmen

Bitte sprechen Sie mit Ihrem Arzt oder Apotheker, bevor Sie Sterofundin ISO anwenden.

Besondere Vorsicht bei der Anwendung von Sterofundin ISO ist erforderlich, wenn Sie

- an Krankheiten leiden, bei welchen Sie nicht zuviel Salz zu sich nehmen dürfen – beispielsweise an einer leicht oder mittelgradig beeinträchtigten Herzfunktion, Gewebeschwellungen oder Flüssigkeitsansammlungen in den Lungen.
- Sarkoidose haben (eine chronische Störung des Immunsystems mit Beteiligung der Lymphknoten und des Bindegewebes)
- einen leicht bis mittelgradig erhöhten Blutdruck haben
- akute Flüssigkeitsmangel leiden, z.B. nach großflächigen Zerstörungen des Gewebes durch schwere Verbrennungen oder aufgrund einer Funktionsstörung der Nebennieren
- einen hohen Natrium- oder Chloridgehalt im Blut aufweisen,
- Eklampsie haben (eine Komplikation, die während einer Schwangerschaft auftreten kann)
- an einer leichten oder mittelschweren Nierenfunktionsstörung leiden
- Atemprobleme haben
- an Krankheiten leiden bzw. Medikamente erhalten, die zu einer reduzierten Natriumauscheidung führen können.

Wenn einer der oben genannten Fälle auf Sie zutrifft, wird Ihr Arzt sehr sorgfältig abwägen, ob diese Lösung für Sie geeignet ist.

Während Sie Sterofundin ISO erhalten, werden Körperflüssigkeitsspiegel und Salzkonzentrationen in Ihrem Blut kontrolliert, um sicherzustellen, dass sie im normalen Bereich bleiben.

Anwendung von Sterofundin ISO zusammen mit anderen Arzneimitteln

Informieren Sie Ihren Arzt oder Apotheker, wenn Sie andere Arzneimittel einnehmen, kürzlich andere Arzneimittel eingenommen haben oder beabsichtigen, andere Arzneimittel einzunehmen.

Es ist besonders wichtig, dass Ihr Arzt Bescheid weiß, wenn Sie folgende Mittel einnehmen, anwenden oder erhalten:

- Arzneimittel, die bewirken, dass Ihr Körper Natrium und Wasser speichert – zum Beispiel
 - Steroidhormone oder
 - Carbonoxolon
- Wenn diese Mittel zusammen mit Sterofundin ISO angewendet werden, können Ihr Körperwasser und der Natriumspiegel im Blut ansteigen, was zu Schwellungen und erhöhtem Blutdruck führt.

• Arzneimittel, die den Kaliumspiegel in Ihrem Blut beeinflussen – zum Beispiel

- Suxamethonium
- einige Diuretika (Wasserdäppletten), die Ihre Kaliumausscheidung reduzieren, z.B. Amilorid, Spironolacton, Triamteren
- Tacrolimus, Ciclosporin (Arzneimittel, die z.B. bei transplantierten Organen eingesetzt werden, um die Abstoßungsreaktion zu unterdrücken)

Wenn diese Mittel zusammen mit Sterofundin ISO angewendet werden, könnte der Kaliumspiegel in Ihrem Blut ansteigen und dadurch Ihre Herzfunktion negativ beeinflusst werden. Dies geschieht eher, wenn Ihre Nierenfunktion beeinträchtigt ist.

• Digitalis-Präparate (d. h. Digoxin) zur Behandlung einer Herzschwäche

Diese Mittel wirken stärker, wenn der Calciumspiegel im Blut ansteigt; es können Nebenwirkungen wie unreg