

Jonosteril®

**Zusammensetzung:** Vollelektrolytlösung. 1000 ml Infusionslösung enthalten: Natriumchlorid 6,430 g; Natriumacetat 3 H<sub>2</sub>O 3,674 g; Kaliumacetat 0,393 g; Magnesiumacetat 4 H<sub>2</sub>O 0,268 g; Calciumacetat 0,261 g; Na<sup>+</sup> 137 mmol/l; K<sup>+</sup> 4mmol/l; Ca<sup>++</sup> 1,65 mmol/l; Mg<sup>++</sup> 1,25 mmol/l; CH<sub>3</sub>COO<sup>-</sup> 36,8 mmol/l; Cl<sup>-</sup> 110 mmol/l. **Sonstige Bestandteile:** Wasser für Injektionszwecke, Salzsäure, Natriumhydroxid; pH-Wert 5,0 – 7,0; Titrationsacidität 1,0 – 10,0 mmol NaOH/l; theor. Osmolarität 291 mosm/l. **Anwendungsgebiete:** Flüssigkeits- und Elektrolytersatz bei ausgeglichenem Säuren-Basen-Haushalt und bei leichter Azidose; kurzfristiger, intravasaler Volumenersatz; isotope Dehydratation; hypotone Dehydratation. **Gegenanzeigen:** Ödeme; hypertone Dehydratation; Niereninsuffizienz; Hyperhydratationszustände. **Nebenwirkungen:** Keine bekannt. **Wechselwirkungen:** Keine bekannt. **Warnhinweise:** Bei Hybernatriämie, Hyperkaliämie, Erkrankungen, die eine restriktive Natriumzufuhr gebieten (wie Herzinsuffizienz, generalisierte Ödeme, Lungenödem, Hypertonie, Eklampsie, schwere Niereninsuffizienz) sollte die Anwendung von Jonosteril® nur mit Vorsicht und Elektrolytkontrolle unter Beachtung der individuellen Nutzen/Risiko-Relation erfolgen. **Apothekenpflichtig. Pharmazeutischer Unternehmer:** Fresenius Kabi Deutschland GmbH D-61346 Bad Homburg v.d.H. **Stand:** September 2006.