

Побічні реакції.

Інфекції по шийці: кандидоз (включаючи вагініт і кандидозний стоматит).
Лечення системою: нефропексія (включаючи френотомію та/або артеріальну гіпотензію).
Крімочення по діалітичній системі: геміфізія, тромбоцитоз, лейкопенія, нейтропенія, тромбоцитопенія, лімфцитоз, гемолітична та еритроцитарна анемія, агранулоцитоз, геморагії.
Нервові системи: запаморочення, головний біль, парестезії. Пильнуватися про випадки нервової ускладненості, таких як тремор, млявість, судороги, епілептичні та інші у пацієнтів з високим надмірністю, для яких доза нефропексії не була відповідно знижена.
Судинні порушення: фібріл або тромбофібріл у місці введення препарату.
Травний тракт: діарея, нудота, блювотка, біль у животі, коліки (у т.ч. токсикомієрозний колік), який може бути пов'язаний із Clostridium difficile, порушення смаку.
Сечовий міхур: системи: інтратришальний нефрит, гостра ниркова недостатність.
Гематологічні системи: транзиторні підвищення рівня печінкових ферментів (ALT, AST, LDH, TTT, триває фібріноліз), жовтяниця.
Шкіра по лінійному клітинному маніпуляційному висиланню, кров'яні вкра, свербіж, ангіоневротичний набряк, поліморфна еритема, синдром Стівенса-Джонсона, токсичний епідермальний некроліз, гострий генералізований екземаційний пустулоз (ITEN).
Застосування і порушення в місці введення: біль, надмірне запалення в місці внутрішньом'язової ін'єкції, медіанітотиза гирів.
Психічні розлади: сплутаність свідомості, галюцинації.
Діабетичний контроль: позитивний тест Кумбса (спостерігається приблизно у 5 % пацієнтів, що може впливати на визначення групи крові). Як і при застосуванні інших нефропексій, індивідуальному підвищенню рівня сечовини, азоту сечовини та/або креатиніну у плазмі крові.
Застосування про пацієнтів: побічні реакції.
Підвищення про побічні реакції після реструкції лікарського засобу має важливе значення. Це має змогу проводити моніторинг співвідношення користі/ризик при застосуванні цього лікарського засобу. Медичним та фармацевтичним працівникам, а також пацієнтам або їхнім законним представникам слід повідомити про усі випадки підтверджених побічних реакцій та якості ефективності лікарського засобу через Автоматизовану інформаційну систему фармаконадзору за посиланням: <https://aifd.dae.org.ua>.

Термін придатності. 3 роки.

Умови зберігання. В оригінальній упаковці при температурі не вище 25 °С.

Зберігати в недоступному для дітей місці.
Головний розчин зберігає стабільність при температурі 25 °С протягом 10 годин, при температурі не вище 18 °С - 24 години, при температурі до 4 °С - 7 днів.
З мікробіологічної точки зору готовий до застосування препарат необхідно використати негайно. У випадку, коли це неможливо, допускається зберігання препарату не довше 24 годин при температурі 2-8 °С.

Незастосування.

Нефрозидом не слід застосовувати у розчині натрію бікарбонату для ін'єкцій, як і інших розчинах для внутрішньом'язового введення, тому він не рекомендується як розчинник.
Нефрозидом та його складові не слід змішувати в одній інфузійній системі або шприці.
Можливо утворення осаду, якщо до розчину нефропексії додати накомодии. Тому рекомендується промивати інфузійні системи та внутрішньом'язові категорії між застосуванням цих двох препаратів.
Розчин нефропексії не можна змішувати в одній системі з іншими антибіотиками.

Упаковка. По 1 г у флаконі. По 1 флакону: по 1 флакону в пачці; по 5 флаконів у касеті, 1 касета в пеналі.

Категорія відпуску. За рецептом.

Виробник:
Публічне акціонерне товариство «Науково-виробничий центр «Борштиський хіміко-фармацевтичний завод».

Місцезнаходження виробника та його адреси місця проведення діяльності:
Україна, 03134, м. Київ, вул. Мару, 17.