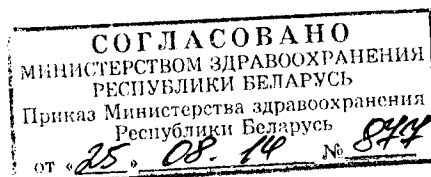


МИНИСТЕРСТВО ЗДРАВООХРАНЕНИЯ РЕСПУБЛИКИ БЕЛАРУСЬ



ИНСТРУКЦИЯ по медицинскому применению лекарственного средства Дисоль

Название лекарственного средства. Дисоль.

Состав лекарственного средства:

Натрия ацетата (в виде натрия ацетата тригидрата)	500 мг	1000 мг
Натрия хлорида	1500 мг	3000 мг
Воды для инъекций	до 250 мл	до 500 мл
Теоретическая осмоляльность 243 мОсмоль/кг.		

Описание. Бесцветный прозрачный раствор.

Лекарственная форма. Раствор для инфузий.

Фармакотерапевтическая группа. Регуляторы водно-электролитного баланса. Электролиты.

Код АТХ. B05BB01.

Фармакологические свойства.

Фармакодинамика. Дисоль является осмотически сбалансированным комбинированным препаратом. Раствор проявляет дезинтоксикационное и гемодинамическое действие: уменьшает гиповолемию, предотвращает сгущение крови и развитие метаболического ацидоза, улучшает капиллярное кровообращение, усиливает диурез.

Фармакокинетика. Препарат содержится в сосудистом русле в течение короткого времени. Быстро выводится из сосудистого русла и переходит в интерстициальное и внутриклеточное пространства. Выводится почками.

Показания к применению. Коррекция электролитных и кислотно-щелочных нарушений в комплексе мероприятий интенсивной терапии, при дегидратации и интоксикации организма, которые возникают при различных заболеваниях (в т.ч. острая дизентерия, пищевая токсикоинфекция, холера Эль-Тор).

Способ применения и дозы. Перед введением врач обязан провести визуальный осмотр бутылки с предназначенным для переливания лекарственным средством. Раствор должен быть прозрачным, не содержать

взвешенных частиц или осадка. Лекарственное средство считается пригодным для использования при наличии этикетки и сохранении герметичности упаковки. Результаты визуального осмотра и данные этикетки (наименование лекарственного средства, предприятие-изготовитель, номер серии и сроки годности) регистрируются в истории болезни больного.

Препарат применяют только при среднетяжелых и тяжелых состояниях при невозможности приема растворов для пероральной регидратации.

Внутривенно (струйно и капельно), под контролем лабораторных показателей. В течение 1 ч вводят раствор в количестве, соответствующем 7-10 % массы тела больного, затем струйное введение заменяют капельным, в течение 24-48 ч со скоростью 40-120 кап/мин. Перед введением раствор подогревают до 36-38 °С. Раствор вводят в количествах, необходимых для восстановления объема потерянной жидкости.

Баланс введенной и потерянной жидкости определяют каждые 6 ч.

Побочное действие. Введение больших объемов раствора «Дисоль» может привести к гипергидратации, гипокалиемии, перегрузке малого круга кровообращения с развитием отека легких, мозга, тахикардии. В некоторых случаях возможно возникновение озноба.

Противопоказания. Выраженная сердечно-легочная декомпенсация, почечная недостаточность, гиперчувствительность, гиперкалиемия, алкалоз, угроза развития отека мозга и легких, наличие противопоказаний к введению в организм больших количеств жидкости.

Противопоказания. Раствор «Дисоль» противопоказан при выраженной сердечно-легочной декомпенсации, гипогликемии, анурии вследствие острой или хронической почечной недостаточности, а также при тромбофлебитах, тромбоемболических осложнениях и других процессах, при которых не рекомендуется внутривенные вливания.

Не следует вливать раствор «Дисоль» при гипернатриемии, а также при лечении больных большими дозами кортикостероидов.

Передозировка. Лекарственное средство обладает низкой токсичностью. Передозировка раствора «Дисоль» не описана.

Меры предосторожности. При применении раствора «Дисоль» необходимо контролировать артериальное давление, диурез, концентрацию электролитов в сыворотке крови, а также гематокрит.

Применение в период беременности или кормления грудью. Раствор «Дисоль» можно назначать беременным женщинам и матерям, кормящим грудью.

Влияние на способность управлять автомобилем или другими механизмами. Данные о влиянии препарата на способность управлять автотранспортом или другими механизмами отсутствуют, поскольку препарат применяют только в условиях стационара.

СОГЛАСОВАНО МИНИСТЕРСТВОм ЗДРАВООХРАНЕНИЯ РЕСПУБЛИКИ БЕЛАРУСЬ Приказ Министерства здравоохранения Республики Беларусь
--

Дети. Данных по ограничению применения препарата у детей нет. Режим корректируется в зависимости от лабораторных показателей и массы тела ребенка.

Взаимодействие с другими лекарственными средствами. Раствор «Дисоль» можно смешивать с другими гидрофильными лекарственными средствами.

Условия хранения и срок годности. Хранить при температуре не выше 25 °С. Срок годности 1 год. Не использовать по истечении срока годности.

Условия отпуска. По рецепту врача, для стационаров.

Упаковка. В упаковке № 1 по 250 мл или 500 мл в контейнерах из ПВХ вместе с инструкцией по медицинскому применению. Контейнеры по 250 мл или 500 мл вместе с инструкцией по медицинскому применению помещают в отдельный пакет из полиэтилена высокого давления или полипропилена и укладывают в ящики из гофрированного картона.

Для стационаров контейнеры по 250 мл или 500 мл помещают в отдельный пакет из полиэтилена высокого давления или полипропилена и по 250 мл в упаковке № 32 или по 500 мл в упаковке № 20 вместе с 1-2 инструкциями по медицинскому применению помещают в ящики из гофрированного картона.

Производитель, страна

Произведено ОАО «Несвижский завод медицинских препаратов»;

222603, пос. Альба, ул. Заводская, 1;

Несвижский район, Минская область;

Республика Беларусь;

Тел./факс + 375 (1770) 62001 / 62073.

