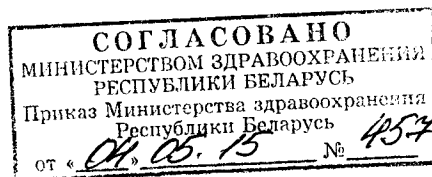


МИНИСТЕРСТВО ЗДРАВООХРАНЕНИЯ РЕСПУБЛИКИ БЕЛАРУСЬ



ИНСТРУКЦИЯ по медицинскому применению лекарственного средства Ацесоль

Название лекарственного средства. Ацесоль.

Состав лекарственного средства:

Натрия ацетата (в виде натрия ацетата тригидрата)	500 мг	1000 мг
Натрия хлорида	1250 мг	2500 мг
Калия хлорида	250 мг	500 мг
Воды для инъекций	до 250 мл	до 500 мл

Теоретическая осмоляльность 238 мОсмоль/кг.

Описание. Бесцветный прозрачный раствор.

Лекарственная форма. Раствор для инфузий.

Фармакотерапевтическая группа. Регуляторы водно-электролитного баланса. Электролиты.

Код АТХ. B05BB01.

Фармакологические свойства.

Фармакодинамика. Ацесоль 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. Внутривенное вливание больших объемов раствора «Ацесоль» может привести к развитию гиперкалиемии и нарушению внутрисердечной проводимости.

Следует иметь в виду, что избыточное введение раствора «Ацесоль» создает угрозу перегрузки малого круга кровообращения с развитием отека легких.

При введении раствора «Ацесоль» возможна резкая тахикардия, одышка, гипертермия, гиперемия кожи, отеки, озноб.

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.

Передозировка. При передозировке раствора «Ацесоль» возможно развитие гиперкалиемии. Для ее коррекции пациенту следует внутривенно ввести раствор «Дисоль».

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

Применение в период беременности или кормления грудью. Раствор «Ацесоль» назначают с осторожностью 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. Не рекомендуется назначать раствор «Ацесоль» с препаратами калия и калийсберегающими диуретиками.

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

Условия отпуска. Для стационаров. По рецепту врача.

Упаковка. В упаковке № 1 по 250 мл или 500 мл в контейнерах из ПВХ Siflex Pack или в контейнерах Magiflex без содержания ПВХ вместе с инструкцией по медицинскому применению. Контейнеры из ПВХ Siflex Pack или контейнеры Magiflex без содержания ПВХ 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 из ПВХ Siflex Pack 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 укладывают в ящики из гофрированного картона; контейнеры Magiflex без содержания ПВХ по 250 мл в упаковке № 32 или 500 мл в упаковке № 20 вместе с 1-2 инструкциями по медицинскому применению укладывают 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.

СОГЛАСОВАНО
МИНИСТЕРСТВОМ ЗДРАВООХРАНЕНИЯ
РЕСПУБЛИКИ БЕЛАРУСЬ
Приказ Министерства здравоохранения
Республики Беларусь