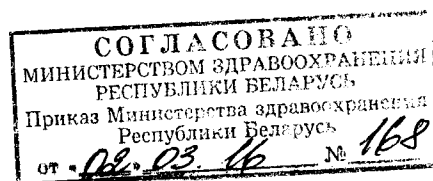


# МИНИСТЕРСТВО ЗДРАВООХРАНЕНИЯ РЕСПУБЛИКИ БЕЛАРУСЬ



## ИНСТРУКЦИЯ по медицинскому применению лекарственного средства Хлосоль, раствор для инфузий

**Название лекарственного средства** Хлосоль.

**Общая характеристика** Бесцветный прозрачный раствор.

### **Состав лекарственного средства:**

Натрия ацетата (в виде натрия ацетата тригидрата)	720 мг	1440 мг
Натрия хлорида	950 мг	1900 мг
Калия хлорида	300 мг	600 мг
Воды для инъекций	до 200 мл	до 400 мл
Теоретическая осмоляльность 283 мОсмоль/кг.		

**Форма выпуска** Раствор для инфузий.

**Фармакотерапевтическая группа** Плазмозамещающие и перфузионные растворы. Растворы, влияющие на электролитный баланс.

**Код АТС** В05ВВ01.

### **Фармакологические свойства**

**Фармакодинамика** Комбинированный солевой раствор, оказывает дезинтоксикационное, плазмозамещающее, регидратирующее, диуретическое, противошоковое, антиагрегатное действие. Уменьшает гиповолемию, препятствуют сгущению крови и развитию метаболического ацидоза, усиливает диурез, улучшает микроциркуляцию.

**Фармакокинетика** Раствор «Хлосоль», содержащий кристаллоиды с низкой молекулярной массой, легко проникает через стенки капилляров и быстро выводится из сосудистого русла в интерстициальное пространство. Таким образом, раствор лишь кратковременно увеличивает объем жидкости, циркулирующей в сосудах.

**Показания к применению** Дегидратация, интоксикация на фоне

обезвоживания (острый шигеллез, пищевая токсикоинфекция, холера).

**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.

Внутривенно (струйно и капельно), под контролем лабораторных показателей.

Лекарственное средство применяют только при среднетяжелых и тяжелых состояниях при невозможности приёма растворов для пероральной регидратации. Дозы и скорость введения устанавливают индивидуально в зависимости от показаний и состояния пациента, в количестве, необходимом для восстановления водно-электролитного баланса, но не менее 1 л; детям вводят не менее 15 мл/кг.

В течение 1 часа вводят раствор в количестве, соответствующем 7-10 % массы тела больного, затем струйное введение заменяют капельным, в течение 24-48 часов со скоростью 40-120 кап/мин. Перед введением раствор подогревают до 36-38 °С.

При тяжелых интоксикациях у взрослых лекарственное средство вводят в дозе до 2-3 л/сут в комбинации с другими дезинтоксикационными лекарственными средствами; у детей – 30-35 мл/кг/сут.

Раствор вводят в количествах, необходимых для восстановления объема потерянной жидкости.

Баланс введенной и потерянной жидкости определяют каждые 6 часов.

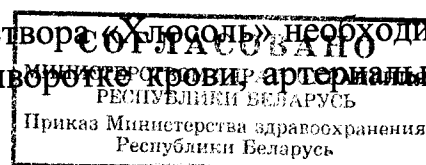
**Побочное действие** Избыточное введение раствора «Хлосоль» создает угрозу перегрузки малого круга кровообращения с развитием отека легких.

При введении больших объемов раствора «Хлосоль» возможно развитие гиперкалиемии и нарушение внутрисердечной проводимости. В некоторых случаях возможны отеки, тахикардия, озноб.

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

**Передозировка** Внутривенное вливание больших объемов раствора «Хлосоль» может привести к развитию гиперкалиемии. Для ее коррекции рекомендуется использовать раствор «Дисоль».

**Меры предосторожности** При применении раствора «Хлосоль» необходимо контролировать содержание электролитов в сыворотке крови, артериальное давление, ЭКГ, диурез.



Большие объемы лекарственного средства следует применять с осторожностью у больных с нарушенной выделительной функцией почек. Нельзя вводить лекарственное средство после окончания срока действия, указанного на этикетке.

*Применение в период беременности или кормления грудью*

Раствор «Хлосоль» назначают с осторожностью беременным женщинам и матерям, кормящим грудью.

*Влияние на способность управлять автомобилем или другими механизмами*

Данные о влиянии лекарственного средства на способность управлять автотранспортом или другими механизмами отсутствуют, поскольку лекарственное средство применяют только в условиях стационара.

**Взаимодействие с другими лекарственными средствами** Не рекомендуется назначать раствор «Хлосоль» с лекарственными средствами калия и калийсберегающими диуретиками.

При совместном применении с другими лекарственными средствами необходимо визуально контролировать фармацевтическую несовместимость.

**Условия хранения и срок годности** Хранить при температуре не выше 25 °С. Срок годности 3 года. Не использовать по истечении срока годности.

*Примечание.* Несмачиваемость внутренней поверхности бутылок при условии сохранности герметичности не является противопоказанием к применению лекарственного средства.

**Условия отпуска** По рецепту врача, для стационаров.

**Упаковка** По 200 мл и 400 мл в бутылках стеклянных, укупоренных резиновыми пробками и обжатых алюминиевыми колпачками.

**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.

