

**ИНСТРУКЦИЯ**  
**по медицинскому применению лекарственного средства**  
**Ацесоль, раствор для инфузий**

**Название лекарственного средства** Ацесоль.

**Общая характеристика** Бесцветный прозрачный раствор.

**Состав лекарственного средства:**

Натрия ацетата (в виде натрия ацетата тригидрата)	400 мг	800 мг
Натрия хлорида	1000 мг	2000 мг
Калия хлорида	200 мг	400 мг
Воды для инъекций	до 200 мл	до 400 мл

Теоретическая осмоляльность 238 мОсмоль/кг.

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

**Код АТХ** B05BB01.

**Фармакологические свойства**

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

**Фармакокинетика** Лекарственное средство 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 дозировка** 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, организация-изготовитель, номер серии и сроки годности) регистрируются в истории болезни больного.

Лекарственное средство 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.

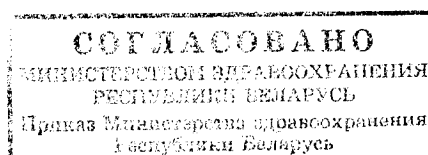
**Противопоказания** Угроза развития отека мозга и легких, выраженная сердечно-легочная декомпенсация, почечная недостаточность, гиперчувствительность, гиперкалиемия, алкалоз, наличие противопоказаний к введению в организм больших количеств жидкости.

**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.

*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 лекарственного средства на способность управлять



автотранспортом или другими механизмами отсутствуют, поскольку лекарственное средство применяют только в условиях стационара.

*Дети.* Данных по ограничению применения лекарственного средства 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** Раствор «Ацесоль» для инфузий хранят при температуре не выше 25 °С.

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

Срок годности 2 года. Не использовать по истечении срока годности.

**Упаковка** По 200 мл и 400 мл в бутылках стеклянных, укупоренных резиновыми пробками и обжатых алюминиевыми колпачками вместе с инструкцией по медицинскому применению в пачке из картона.

Упаковка для стационаров: бутылки стеклянные по 200 мл в упаковке № 24 и 400 мл в упаковке № 12 упаковывают в пленку полиэтиленовую и вместе с 1-2 инструкциями по медицинскому применению помещают в ящики картонные

или бутылки стеклянные по 200 мл в упаковке № 20 или № 40 и 400 мл в упаковке № 12 или № 24 вместе с 1-2 инструкциями по медицинскому применению помещают в ящики картонные с перегородками или решетками из картона гофрированного.

**Условия отпуска** Для стационаров. По рецепту врача.

**Производитель, страна**

Произведено ОАО «Несвижский завод медицинских препаратов»;

пос. Альба, ул. Заводская, 1;

Несвижский район, Минская область;

Республика Беларусь, 222603.

