

ІНСТРУКЦІЯ
для медичного застосування препарату

ТУРУСОЛ®
(TURUSOL)

Склад:

діючі речовини:

1 мл розчину містить сорбіту 27 мг і маніту 5,4 мг;

допоміжна речовина: вода для ін'єкцій.

Лікарська форма. Розчин для іригацій.

Фармакотерапевтична група.

Розчинники та засоби для розведення, включаючи іригаційні розчини. Код ATC V07A B.

Клінічні характеристики.

Показання.

Застосовується як іригаційна рідина при ендоскопічних операціях та діагностичних процедурах: трансуретральній резекції простати та інших трансуретральних хірургічних процедурах, гістероскопії, артроскопії.

Протипоказання.

Підвищена чутливість до препарату, тяжка серцева недостатність, дегідратація, гіперосмолярний стан, ниркова недостатність із порушенням фільтраційної функції нирок, гостра ниркова недостатність з тривалістю анури понад 12 годин, набряк легенів, геморагічний інсульт, іпонатріемія, гіпохлоремія, гіпокаліємія, коматозні стани.

Спосіб застосування та дози.

При застосуванні препарату Турусол® використовується одноразова стерильна система. Рекомендована висота контейнера над рівнем операційного поля – не вище 60 см, це мінімізує можливість внутрішньосудинної абсорбції препарату. Кількість препарату залежить від об'єму і тривалості оперативного втручання.

Побічні реакції.

Порушення обміну речовин, метаболізму: зневоднення організму, порушення водно-сольового балансу, іпонатріемія, гіпокаліємія, гіперосмолярність плазми крові.

Кардіальні порушення: тахікардія, біль за грудиною, зниження артеріального тиску, набряк легенів, посилення недостатності і кровообігу.

Неврологічні розлади: судомі, галюцинації, головний біль.

Шлунково-кишкові розлади: диспепсія, нудота, блювання, діарея.

Інші: слабкість, набряк обличчя.

Передозування.

Швидке введення препарату у дозах, що перевищують 5000 мл, може привести до збільшення об'єму позаклітинної рідини, іпонатріемії і гіперкаліємії, а також до перенавантаження серця об'ємом, особливо у хворих з гострою або хронічною нирковою недостатністю, зневоднення організму.

Лікування симптоматичне.

Застосування у період вагітності або годування груддю.

Застосування у період вагітності або годування груддю не вивчено, тому не рекомендується застосовувати препарат цій категорії пацієнтів.

Діти.
Застосування дітям не вивчено, тому не рекомендується застосовувати препарат цій категорії пацієнтів.

Особливості застосування.

З обережністю застосовувати пацієнтам із захворюваннями серцево-судинної системи та нирковою недостатністю.

Здатність впливати на швидкість реакції при керуванні автотранспортом або роботі з іншими механізмами.

Препарат застосовувати лише в умовах стаціонару.

Взаємодія з іншими лікарськими засобами та інші види взаємодій.

Не вивчалась.

Фармакологічні властивості.

При абсорбції препарату в судинне русло манітол незначною мірою метаболізується у печінці з утворенням глікогену та екскретується нирками. Абсорбція сорбіту маніту спричиняє незначне підвищення рівня лактату плазми, оскільки сорбітол бере участь у метаболізмі лактату з пірувату, рівень лактату плазми недостатній для розвитку метаболічного ацидоzu. У випадках абсорбції препарату його складові швидко екскретуються нирками.

Фармацевтичні характеристики.

Основні фізико-хімічні властивості: прозора, безбарвна рідина.

Термін придатності.

3 роки.

Умови зберігання.

Зберігати при температурі не вище 25 °C.

Зберігати у недоступному для дітей місці.

Упаковка.

По 1000 мл або 2000 мл, або 3000 мл, або 5000 мл у контейнерах полімерних.

Категорія відпуску.

За рецептром.

Виробник.

ТОВ «ІОрія-Фарм».

Місцезнаходження.

Україна, 03680, м. Київ, вул. М. Амосова, 10.