

Склад:
діюча речовина: 1 мл розчину для інфузій містить 60 мг гідроксіетилкрахмало із середньомасовим значенням молекулярної маси 450000 і молекулярним замінням 0,7;
допоміжні речовини: натрію хлорид; вода для ін'єкцій.

Фармакотерапевтична група. Кровозамінники та перфузійні розчини. Препарати гідроксі-етильованого крохмалю. Код АТС В05А А07.

Показання. Поповнення об'єму циркулюючої крові при гіповолемії; профілактика і лікування гіповолемічного шоку, що розвинувся внаслідок опіків, травм, операцій; гемодилуція.

Спосіб застосування та дози. Перші 10 - 20 мл потрібно вводити повільно і при суворому контролі стану пацієнта (через можливі анафілактоїдні реакції). Добова доза і швидкість інфузії залежать від масштабів кровотрати і значення показника гематокриту. **Добова доза при повповненні об'єму крові** звичайно становить 250 - 1 000 мл. Лише у виключних випадках допускається введення більше 250 мл/кг маси тіла на добу. Не слід перераховувати курсову дозу, що становить 300 г ГЕК (при багаторазовому введенні). **Добова доза при проведенні гемодіалізу** протягом декількох днів підлядає звичайно становленню 500 мл. Загальну дозу, що становить 5 л, можна перерахувати лише у виключних випадках, при цьому доза має бути розподілена на термін лікування протягом 4 тижнів. **Швидкість інфузії за відсутності гострої термінової ситуації** становить не менше 30 мл на 500 мл Стабізолу □. **Тривала внутрішньовенна крапельна інфузія** . Через можливі анафілактоїдні реакції перші 10 - 20 мл Стабізолу □ треба вводити повільно, уважно спостерігаючи за станом пацієнта. Особлива обережність інфузію проводять хворим із порушенням згортальної системи крові, серцевою недостатністю і набряком легень, нирковою недостатністю і хронічними захворюваннями печінки. Тривалість і масштаби терапії залежать від тривалості і масштабів гіповолемії. Внаслідок надзвичайно тривалого періоду напіврозпаду фрагментарної фракції ГЕК при повторному введенні Стабізолу □ протягом декількох днів або тижнів показано зменшення добової дози.

Застосування у період вагітності або годування груддю. Досвід застосування препарату під час вагітності та у період годування груддю відсутній, тому рекомендується ретельно зважувати можливий ризик користі від його можливого призначення.

Особливі заходи безпеки. Використовувати тільки прозорі розчини від слабо опалесцювальних безбарвних до пофарбованих не інтенсивніше ніж у слабо жовтий колір у неушкоджених флаконах. Зберігати в недоступному для дітей місці!

Здатність впливати на швидкість реакції при керуванні автотранспортом або іншими механізмами Не відомо.

Взаємодія з іншими лікарськими засобами При одночасному застосуванні з антибіотиками аміноглікозидами ГЕК може потенціювати їх нефротоксичність.

Фармакокінетика. Елімінація Стабізолу[®] відбувається в результаті його розпаду і виведення нирками. Період його напіввиведення становить в 2-компаратментній моделі для альфа-фази 7,9 годин і для бета-фази 126 годин. Завдяки відносно довготривалому ефекту досягнення об'єму (гемодинамічна стабілізація протягом, щонайменше, 6 годин), а також сприятливим реологічним властивостям (пониження в'язкості крові і гематокриту, нормалізація підвищеної здатності тромбоцитів до агрегації), Стабізол[®] □ придатний як до поповнення об'єму, так і для гемоділюції. ГЕК, порівнюваний з іншими плазмозамінниками, відкладається на короткий час в тканинах, головним чином в ретикулоendothelialній системі (РГС). Хоча й через декілька місяців після його інфузії депонуючі вакуолі визначалися у клітинах РГС, даних про те, що завдається шкода функції РГС немає. Застосування Стабізолу[®] □ не порушує функцію нирок та не впливає на визначення групи крові.

Теоретична осмолярність близько 300 мОсмоль/л, теоретичний колоїдно-осмотичний тиск близько 24 мбар = близько 18 мм рт.ст., pH 4,0 - 7,0.

Термін придатності. 5 років.

Упаковка. Флакони з прозорого скла по 500 мл; 1 або 10 флаконів у картонній коробці.

Виробник/Власник реєстрації.
БЕРЛІН-ХЕМІ АГ (МЕНАРИНІ ГРУП).
12489, Берлін, Німеччина.