

ЗАТВЕРДЖЕНО
Наказ Міністерства охорони
здоров'я України
21.08.08 № *485*
Регістраційне посвідчення
№ *UA/8783/01/01*

ІНСТРУКЦІЯ
для медичного застосування препарату
ТУРУСОЛ®
(TURUSOLUM)

Склад:

діючі речовини:

1000 мл розчину містять сорбіту 27 г і маніту 5,4 г;

допоміжна речовина: вода для ін'єкцій.

Лікарська форма. Розчин для іригацій.

Фармакотерапевтична група.

Розчинники та засоби для розведення, включаючи іригаційні розчини. Код АТС 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.

Наявність анурії.

Спосіб застосування та дози.

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

Побічні реакції.

Побічні реакції можуть спостерігатися при внутрішньосудинній абсорбції препарату і проявляються сухістю в роті, спрагою, артеріальною гіпотензією, тахікардією, нудотою, блюванням.

Передозування.

Швидке введення препарату у дозах, що перевищують 5000 мл, може призвести до збільшення об'єму позаклітинної рідини, гіпонатріємії 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 і годування груддю не вивчено, тому не рекомендується застосовувати препарат у цієї категорії пацієнтів.

Діти.

Застосування у дітей не вивчено, тому не рекомендується застосовувати препарат у цієї категорії пацієнтів.

Особливості застосування.

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

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

Препарат застосовують тільки в умовах стаціонару.

Взаємодія з іншими лікарськими засобами та інші види взаємодій.

Не вивчалась.

Фармакологічні властивості.

При абсорбції препарату в судинне русло манітол в незначній мірі метаболізується в печінці з утворенням глікогену і екскретується нирками. Абсорбція сорбітолу спричиняє незначне підвищення рівня лактату плазми, оскільки сорбітол бере участь у метаболізмі лактату з пірувату, рівень лактату плазми недостатній для розвитку метаболічного ацидозу. 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 у сухому місці при температурі від 5 °С до 25 °С.

Зберігати в недоступному для дітей місці.

Упаковка.

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

Категорія відпуску.

За рецептом.

Виробник.

ТОВ "Юрія-Фарм".

Місцезнаходження.

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

Дата останнього перегляду.

Узгоджено з матеріалами
реєстраційного доосьє та достовірно
відомими даними щодо застосування
лікарського засобу