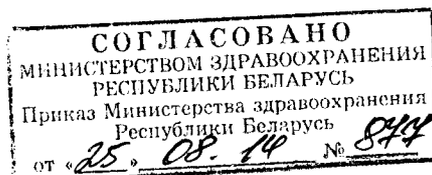


МИНИСТЕРСТВО ЗДРАВООХРАНЕНИЯ РЕСПУБЛИКИ БЕЛАРУСЬ



ИНСТРУКЦИЯ по медицинскому применению лекарственного средства Дисоль

Название лекарственного средства. Дисоль.

Состав лекарственного средства:

Натрия ацетата (в виде натрия ацетата тригидрата)	500 мг	1000 мг
Натрия хлорида	1500 мг	3000 мг
Воды для инъекций	до 250 мл	до 500 мл
Теоретическая осмоляльность 243 мОсмоль/кг.		

Описание. Бесцветный прозрачный раствор.

Лекарственная форма. Раствор для инфузий.

Фармакотерапевтическая группа. Регуляторы водно-электролитного баланса. Электролиты.

Код АТХ. B05BB01.

Фармакологические свойства.

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

Фармакокинетика. Препарат 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 дозы. Перед введением врач обязан провести визуальный осмотр бутылки с предназначенным для переливания лекарственным средством. Раствор должен быть прозрачным, не содержать

Дети. Данных по ограничению применения препарата у детей нет. Режим корректируется в зависимости от лабораторных показателей и массы тела ребенка.

Взаимодействие с другими лекарственными средствами. Раствор «Дисоль» можно смешивать с другими гидрофильными лекарственными средствами.

Условия хранения и срок годности. Хранить при температуре не выше 25 °С. Срок годности 1 год. Не использовать по истечении срока годности.

Условия отпуска. По рецепту врача, для стационаров.

Упаковка. В упаковке № 1 по 250 мл или 500 мл в контейнерах из ПВХ вместе с инструкцией по медицинскому применению. Контейнеры по 250 мл или 500 мл вместе с инструкцией по медицинскому применению помещают в отдельный пакет из полиэтилена высокого давления или полипропилена и укладывают в ящики из гофрированного картона.

Для стационаров контейнеры по 250 мл или 500 мл помещают в отдельный пакет из полиэтилена высокого давления или полипропилена и по 250 мл в упаковке № 32 или по 500 мл в упаковке № 20 вместе с 1-2 инструкциями по медицинскому применению помещают в ящики из гофрированного картона.

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.

