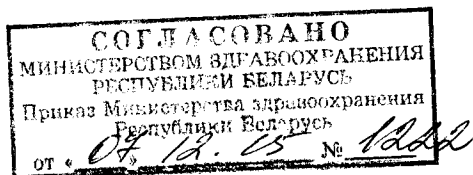


# МИНИСТЕРСТВО ЗДРАВООХРАНЕНИЯ РЕСПУБЛИКИ БЕЛАРУСЬ



## ИНСТРУКЦИЯ по медицинскому применению лекарственного средства Дисоль, раствор для инфузий

**Название лекарственного средства** Дисоль.

**Общая характеристика** Бесцветный прозрачный раствор.

**Состав лекарственного средства:**

Натрия ацетата	400 мг	800 мг
(в виде натрия ацетата тригидрата)		
Натрия хлорида	1200 мг	2400 мг
Воды для инъекций	до 200 мл	до 400 мл
Теоретическая осмоляльность 243 мОсмоль/кг.		

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

**Код АТХ** B05BB01.

**Фармакологические свойства**

**Фармакодинамика** Дисоль 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** Раствор «Дисоль», содержащий кристаллоиды с низкой молекулярной массой, легко проникает через стенки капилляров и быстро выводится из сосудистого русла в интерстициальное пространство. Таким образом, раствор лишь кратковременно увеличивает объем жидкости, циркулирующей в сосудах.

**Показания к применению** Регидратация, гиперкалиемия, интоксикации на фоне обезвоживания (холера, острая дизентерия, пищевая токсикоинфекция).

**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.

Раствор «Дисоль» вводят внутривенно. При тяжелых формах заболевания начинают со струйного вливания, а затем переходят на капельное (40-120 капель в минуту) введение до нормализации показателей электролитного баланса.

Перед употреблением раствор «Дисоль» подогревают до температуры 36 °C – 38 °C.

Раствор вводят в количествах, необходимых для восстановления объема потерянной жидкости.

Баланс введенной и потеряной жидкости определяется каждые 6 часов.

После устранения гиперкалиемии дальнейшая коррекция водно-солевого баланса осуществляется растворами «Трисоль», «Ацесоль» или «Хлосоль».

**Побочное действие** Введение больших объемов раствора «Дисоль» может привести к гипергидратации, тахикардии, гипокалиемии, перегрузке малого круга кровообращения с развитием отека легких. В некоторых случаях возможно возникновение озноба.

**Противопоказания** Угроза развития отека мозга и легких. Раствор «Дисоль» противопоказан при выраженной сердечно-легочной декомпенсации, гипогликемии, анурии вследствие острой или хронической почечной недостаточности, а также при тромбофлебитах, тромбоэмбологических осложнениях и других процессах, при которых не рекомендуются внутривенные вливания.

Не следует вливать раствор «Дисоль» при гипернатриемии, а также при лечении больных большими дозами кортикоステроидов.

**Передозировка** Лекарственное средство обладает низкой токсичностью. Передозировка раствора «Дисоль» не описана.

**Меры предосторожности** При применении раствора «Дисоль» необходимо контролировать артериальное давление, диурез, концентрацию электролитов в сыворотке крови.

*Применение в период беременности или кормления грудью*

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

**Условия хранения и срок годности** При температуре не выше 25 °C.

**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, вместимостью 250 мл и 450 мл соответственно.

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

**Производитель, страна**

Произведено ОАО «Несвижский завод медицинских препаратов»;  
222603, пос. Альба, ул. Заводская, 1;  
Несвижский район, Минская область;  
Республика Беларусь.

