

# **Манітол 5,4 мг/мл та Сорбітол 27 мг/мл, розчин для парентерального застосування (1000 мл - 5000 мл)**

## **Склад**

- 1 мл препарату містить 5,4 мг манітолу та 27,0 мг сорбітолу

Допоміжні речовини:

- Вода для ін'єкцій

## **Лікарська форма**

Розчин для іригацій.

## **Інформація щодо застосування**

(Відповідає Інструкції для медичного застосування ТУРУСОЛ, виробника ТОВ «Юрія-фарм», Україна).

## **Фармакотерапевтична група**

V07AB – розчинники та засоби для розведення, включаючи іригаційні розчини.

## **Основна фармакотерапевтична дія**

При абсорбції препарату в судинне русло манітол незначною мірою метаболізується у печінці з утворенням глікогену та 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 разі абсорбції препарату його складові швидко екскретуються нирками.

## **Показання**

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

## **Способ застосування та дози**

При застосуванні препарату 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.

## **Побічна дія та ускладнення при застосуванні**

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

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

Неврологічні розлади: судоми, галюцинації, головний біль.

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

Інші: слабкість, набряк обличчя.

## **Протипоказання**

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

## **Передозування**

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

Лікування симптоматичне.

## **Взаємодія з іншими лікарськими засобами**

Не вивчалась.

## **Особливості застосування**

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

Застосування у період вагітності або годування груддю.

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

Здатність впливати на швидкість реакції при керуванні автотранспортом або іншими механізмами.  
Препарат застосовувати тільки в умовах стаціонару.

## **Умови та термін зберігання**

Зберігати при температурі не вище 25 °C.

Термін придатності 30 діб.

## **Категорія відпуску**

За рецептром лікаря (паперовим) або на вимогу лікувально-профілактичного закладу.

## **Систематизація повідомлень про побічні реакції та побічні дії лікарських засобів від замовників (СТ-Н МОЗУ 42-4.5:2015 п. 5.5.24)**

У разі виявлення/отримання інформації про непередбачену побічну реакцію або відсутність ефективності лікарського засобу необхідно протягом 24 годин повідомити про це уповноважену особу ЦПФ «ХЕМОТЕКА» за телефоном +380504540690, завантажити/заповнити карту повідомлення і надіслати її на [office@chemoteka.com.ua](mailto:office@chemoteka.com.ua):

<https://docs.google.com/document/d/1da2Afm9Q3syJv-j1kQq7eHYq7KocpIqV/>