

**ІНСТРУКЦІЯ**  
**для медичного застосування лікарського засобу**

**ТУРУСОЛ®**

**(TURUSOL)**

***Склад:***

*діючі речовини:* сорбіт, маніт;

1 мл розчину містить сорбіту 27 мг і маніту 5,4 мг;

*допоміжна речовина:* вода для ін'єкцій.

**Лікарська форма.** Розчин для іригацій.

**Основні фізико-хімічні властивості:** прозора, безбарвна рідина.

**Фармакотерапевтична група.**

Розчинники та засоби для розведення, включаючи іригаційні розчини.

Код ATX V07AB.

***Фармакологічні властивості.***

***Фармакодинаміка.***

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.

***Фармакокінетика.***

Не досліджувалась.

***Клінічні характеристики.***

***Показання.***

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

### **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, гіпонатріємія, гіпохлоремія, гіпокаліємія, коматозні стани.

### **Взаємодія з іншими лікарськими засобами та інші види взаємодій.**

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.

### **Спосіб застосування та дози.**

При застосуванні препарату Турсол® 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.

### *Діти.*

Застосування дітям не вивчено, тому не рекомендується застосовувати препарат цій категорії

пацієнтів.

### ***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.

### ***Побічні реакції.***

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

*Кардіальні порушення:* тахікардія, біль за грудникою, 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.

### ***Термін придатності.***

3 роки.

### ***Умови зберігання.***

Зберігати при температурі не вище 25 °C.

Зберігати у недоступному для дітей місці.

### ***Упаковка.***

По 1000 мл, 3000 мл у пакетах полімерних

### ***Категорія відпуску.***

За рецептом.

**Виробник.**

ТОВ «Юрія-Фарм».

**Місцезнаходження виробника та адреса місця провадження його діяльності.**

Україна, 18030, Черкаська обл., м. Черкаси, вул. Кобзарська, 108. Тел.: (044) 281-01-01.