

## **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 АТХ V07AB.

## **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.

## **Показання**

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

### **Здатність впливати на швидкість реакції при керуванні автотранспортом або іншими механізмами**

Препарат застосовувати тільки в умовах стаціонару.

### **Застосування у період вагітності або годування груддю**

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

### **Спосіб застосування та дози**

При застосуванні препарату Турусол® 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 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.

## **Побічні реакції**

*Порушення обміну речовин, метаболізму:* зневоднення організму, порушення водно-сольового балансу, гіпонатріємія, 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.

## **Термін придатності**

3 роки.

## **Умови зберігання**

Зберігати при температурі не вище 25 °С.

Зберігати у недоступному для дітей місці.

## **Упаковка**

По 1000 мл у контейнерах полімерних.

## **Категорія відпуску**

За рецептом.

## **Виробник**

ТОВ «Юрія-Фарм».

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

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

## **Джерело інструкції**

Інструкцію лікарського засобу взято з офіційного джерела — [Державного реєстру лікарських засобів України](#).