

## **Состав**

*действующие вещества:* сорбит, манит;

1 мл сорбита 27 мг маннита 5,4 мг;

*вспомогательные вещества:* вода для инъекций.

## **Лекарственная форма**

Раствор для ирригацией.

*Основные физико-химические свойства:* прозрачная, бесцветная жидкость.

## **Фармакотерапевтическая группа**

Растворители и средства для разведения, включая ирригационные растворы.

Код АТХ V07AB.

## **Фармакодинамика**

При абсорбции в сосудистое русло маннитол в незначительной степени метаболизируется в печени с образованием гликогена и выводится почками. Абсорбция сорбитола вызывает незначительное повышение уровня лактата плазмы, поскольку сорбитол принимает участие в метаболизме лактата из пирувата, уровень лактата плазмы недостаточный для развития метаболического ацидоза. В случае абсорбции его составляющие быстро экскретируются почками.

## **Фармакокинетика**

Не исследовалась.

## **Показания**

Применяется как ирригационная жидкость при эндоскопических операциях и диагностических процедурах: трансуретральной резекции простаты и других трансуретральных хирургических процедурах, гистероскопии, артроскопии.

## **Противопоказания**

Повышенная чувствительность к препарату, тяжелая сердечная недостаточность, дегидратация, гиперосмолярное состояние, почечная

недостаточность с нарушением фильтрационной функции почек, острая почечная недостаточность с продолжительностью анурии более 12 часов, отек легких, геморрагический инсульт, гипонатриемия, гипохлоремия, гипокалиемия, коматозное состояние.

### **Взаимодействие с другими лекарственными средствами и другие виды взаимодействий**

Не изучалась.

### **Особенности применения**

С осторожностью применять пациентам с заболеваниями сердечно-сосудистой системы и почечной недостаточностью.

### **Способность влиять на скорость реакции при управлении автотранспортом или работе с механизмами**

Препарат применять только в условиях стационара.

### **Применение в период беременности или кормления грудью**

Применение в период беременности или кормления грудью не изучено, поэтому не рекомендуется применять препарат этой категории пациентов.

### **Способ применения и дозы**

При применении препарата Турусол® используется одноразовая стерильная система. Рекомендуемая высота контейнера над уровнем операционного поля - не выше 60 см, это минимизирует возможность внутрисосудистой абсорбции. Количество препарата зависит от объема и продолжительности оперативного вмешательства.

### **Дети**

Применение детям не изучено, поэтому не рекомендуется применять препарат этой категории пациентов.

### **Передозировка**

Быстрое введение препарата в дозах, превышающих 5000 мл, может привести к увеличению объема внеклеточной жидкости, гипонатриемии и гиперкалиемии, а также к перегрузке сердца объемом, особенно у больных с острой или

хронической почечной недостаточностью, обезвоживание организма.

Лечение симптоматическое.

### **Побочные реакции**

*Нарушение обмена веществ, метаболизма:* обезвоживание организма, нарушение водно-солевого баланса, гипонатриемия, гипокалиемия, гиперосмолярность плазмы крови.

*Кардиальные нарушения:* тахикардия, боль за грудиной, снижение артериального давления, отек легких, усиление недостаточности кровообращения.

*Неврологические расстройства:* судороги, галлюцинации, головная боль.

*Желудочно-кишечные расстройства:* диспепсия, тошнота, рвота, диарея.

*Другие:* слабость, отек лица.

### **Срок годности**

3 года.

### **Условия хранения**

Хранить при температуре не выше 25 ° С.

Хранить в недоступном для детей месте.

### **Упаковка**

По 1000 мл в контейнерах полимерных.

### **Категория отпуска**

По рецепту.

### **Производитель**

ООО «Юрия-Фарм».

### **Местонахождение производителя и его адрес места осуществления деятельности**

Украина, 18030, Черкасская обл., М. Черкаси, ул. Кобзарская, 108

### **Источник инструкции**

Инструкция лекарственного средства взята из официального источника — [Государственного реестра лекарственных средств Украины](#).