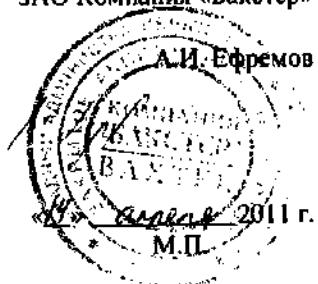


УТВЕРЖДАЮ
Генеральный директор
ЗАО Компания «Бакстер»



ИНСТРУКЦИЯ

По применению

Растворы гемодиализные ACCUSOL K+0, ACCUSOL K+2, ACCUSOL K+4

<Логотип: Бакстер Хэлскеа СА 8010 Цюрих Швейцария>

АККУСОЛ К⁰ — АККУСОЛ К² — АККУСОЛ К⁴, 5000 мл

ЛИСТОК-ВКЛАДЫШ ПО ПРИМЕНЕНИЮ

Пожалуйста, внимательно прочитайте перед применением

ОПИСАНИЕ

Диализный раствор

СОСТАВ

	АККУСОЛ К ⁰	АККУСОЛ К ²	АККУСОЛ К ⁴
БОЛЬШАЯ КАМЕРА (г/л)			
CaCl ₂ ×2H ₂ O	0,343	0,343	0,343
MgCl ₂ ×6H ₂ O	0,136	0,136	0,136
NaCl	7,66	7,66	7,66
KCl	0	0,199	0,398
Безводная глюкоза	0	1,33	1,33
МАЛАЯ КАМЕРА (г/л)			
NaHCO ₃	12,9	12,9	12,9
ГОТОВЫЙ ДЛЯ ИСПОЛЬЗОВАНИЯ ДИАЛИЗНЫЙ РАСТВОР (г/л)			
NaCl	6,14	6,14	6,14
CaCl ₂ ×2H ₂ O	0,257	0,257	0,257
MgCl ₂ ×6H ₂ O	0,102	0,102	0,102
KCl	0	0,149	0,298
NaHCO ₃	2,94	2,94	2,94
Безводная глюкоза	0	1,0	1,0
ЭЛЕКТРОЛИТНЫЙ СОСТАВ ГОТОВОГО ДЛЯ ИСПОЛЬЗОВАНИЯ ДИАЛИЗНОГО РАСТВОРА (ммоль/л)			
Na ⁺	140	140	140
K ⁺	0	2	4
Ca ⁺	1,75	1,75	1,75
Mg ⁺	0,5	0,5	0,5
Cl ⁻	109,5	111,5	113,5
HCO ₃ ⁻	35	35	35
Безводная глюкоза	0	5,55	5,55
Вода для инъекций до объема 5000 мл в готовом для использования диализном растворе			

ПОКАЗАНИЯ

АККУСОЛ — диализный раствор предназначенный для использования в ходе постоянной заместительной почечной терапии при острой почечной недостаточности.

АККУСОЛ К⁰ и АККУСОЛ К² содержат, соответственно, 0 и 2 ммоль/л калия, что ниже содержания этого иона в плазме крови; данные препараты предназначены для использования у пациентов с гиперкалиемией.

ПРОТИВОПОКАЗАНИЯ

Противопоказаний нет.

Лекарственную форму и, следовательно, концентрацию электролитов следует выбирать, исходя из медицинских предписаний и водно-электролитного баланса пациента.

Для получения информации по особым мерам предосторожности ознакомьтесь, пожалуйста, с разделом «Предупреждения».

ПРЕДУПРЕЖДЕНИЯ И МЕРЫ ПРЕДОСТОРОЖНОСТИ ПРИ ПРИМЕНЕНИИ

- Не используйте препарат в качестве замещающего раствора. Не вводите его путем прямой внутривенной инфузии.
- Данный раствор должен использоваться в условиях лечебного учреждения и только квалифицированным медицинским персоналом.
- АККУСОЛ К⁺0 не содержит калия или глюкозы.
- Во время лечения следует регулярно контролировать показатели гемодинамики (сердечно-сосудистой системы), водно-электролитного (содержание воды и электролитов) и кислотно-основного баланса.
- Особое внимание следует уделять содержанию калия в крови пациента (главным образом, при применении АККУСОЛА К+0 и АККУСОЛА К+2), поскольку концентрация калия в них ниже, чем в плазме крови.
- Электролиты следует вводить через место инъекции после его дезинфекции и перед вскрытием межкамерной перегородки.
- Две камеры пакета АККУСОЛ следует смешать до соединения с каким-либо катетером.
- После удаления оболочки и смешивания раствор следует использовать в течение 24 часов.
- Раствор можно применять только в случае его полной прозрачности и отсутствия повреждения упаковки.
- Препарат можно использовать только в том случае, если коннектор не поврежден, нет вытекания раствора из пакета, колпачок коннектора с люэровским наконечником находится на месте и межкамерная перегородка полностью целая.
- АККУСОЛ следует применять только с соответствующим оборудованием, позволяющим проводить мониторинг постоянной заместительной почечной терапии (например, Assura, Aquaris) или любым аналогичным им оборудованием.
- Используйте препарат только с коннекторами, совместимыми с люэровским наконечником.
- Данный пакет предназначен только для однократного применения. Оставшуюся жидкость утилизируйте. Повторное использование оставшегося раствора может повлиять на стерильность или пирогенность препарата.
- Во время терапии диализный катетер следует регулярно проверять для обеспечения гарантии прозрачности раствора в трубке. В случае обнаружения механических включений необходимо сразу же заменить раствор АККУСОЛ и трубчатые катетеры для длительной заместительной почечной терапии и следить за состоянием больного.
- После использования необходимо надлежащим образом утилизировать пакет и не применять его в качестве пакета для сбора отработанной диализной жидкости.
- Срок годности действителен в случае правильного хранения препарата в его оригинальной упаковке.
- Не используйте препарат после истечения срока годности.
- Во избежание несчастных случаев храните картонные коробки на низкой высоте.

ИНСТРУКЦИЯ ПО ПРИМЕНЕНИЮ

Все манипуляции следует проводить в стандартных асептических условиях.

- Поместите пакет в горизонтальное положение коннектором к себе.
- Проверьте состав раствора и срок годности.
- Откройте оболочку.

- Проверьте прозрачность раствора и целостность коннектора; в случае повреждения последнего утилизируйте пакет;
- Проверьте целостность межкамерной перегородки путем сильного сдавливания ладонями рук верхней, а затем нижней камеры. В случае нарушения целостности межкамерной перегородки или утечки содержимого пакета, утилизируйте его.
- Вскройте межкамерную перегородку, для чего, прочно удерживая руками концы большой камеры, поворачивайте запястья наружу до нарушения целостности межкамерной перегородки; затем надавите на обе камеры пакета для её полного вскрытия.
- Проверьте полноту вскрытия межкамерной перегородки (необходимо для полного перемешивания содержимого камер).
- Осторожно перемешайте содержимое камер.
- Подвесьте пакет к аппарату.
- Снимите колпачок с коннектора с люэровским наконечником и соедините его с диализным катетером.
- Полностью закройте крылья коннектора (убедитесь, что крылья прочно закрыты).

Срок годности – 24 месяца.

Хранить при температуре не ниже 4 °C.



Производитель: Бакстер Хелскеа СА, 8010 Цюрих Швейцария
Сделано в Ирландии

Представитель в России: ЗАО Компания «Бакстер», Российская Федерация,
юридический адрес: 117571, г. Москва, пр. Вернадского, д. 86, к. «0», к. 119,
почтовый адрес: 123007 г. Москва, ул. Розанова, д. 10/1, тел. (495) 956-38-39, факс (495) 956-38-40

Зарегистрировано в Российской Федерации
Регистрационное удостоверение ФС № 2006/1143 от 25.07.2006 г.