

ІНСТРУКЦІЯ
для медичного застосування лікарського засобу

ЕКТЕРИЦИД^а
(ESTERICID)

Склад:

діючі речовини: продукти окислення риб'ячого жиру (з вмістом суми карбонільних сполук - не менше 0,0034 г-екв.);

допоміжні речовини: натрію хлорид, вода очищена.

Лікарська форма. Розчин для зовнішнього застосування.

Основні фізико-хімічні властивості: прозора рідина жовтого кольору зі специфічним запахом. У процесі зберігання допускається поява осаду світло-коричневого кольору, який легко розбивається при струшуванні.

Фармакотерапевтична група. Антисептичні та дезінфікуючі засоби.

Код АТХ D08A X.

Фармакологічні властивості.

Фармакодинаміка.

Лікарський засіб має антибактеріальну активність щодо піогенної мікрофлори: синьогнійної та кишкової паличок, протею, стафілококів. Препарат малотоксичний.

Фармакокінетика.

Немає даних.

Клінічні характеристики.

Показання.

Лікування післяопераційних та травматичних ран, ускладнених гнійною інфекцією; ран, що повільно гранулюють та довго не загоюються; фурункулів; карбункулів; норицевих форм

остеомієліту; опіків; трофічних виразок з нагноєнням.

Протипоказання.

Підвищена чутливість до компонентів препарату.

Взаємодія з іншими лікарськими засобами та інші види взаємодій.

При застосуванні з іншими лікарськими засобами слід проконсультуватися з лікарем.

Особливості застосування.

Не допускати потрапляння препарату в очі.

Застосування у період вагітності або годування груддю.

Немає досвіду застосування препарату цієї категорії пацієнтів.

Здатність впливати на швидкість реакції при керуванні автотранспортом або іншими механізмами.

Не впливає.

Спосіб застосування та дози.

Ектерицид[®] застосовувати місцево у нерозведеному вигляді як засіб монотерапії чи в комплексі з іншими препаратами.

Лікування інфікованих ран здійснювати шляхом промивання їх Ектерицидом[®] з подальшим накладанням марлевих серветок, змочених препаратом. Промивання слід проводити 2 рази на добу до зникнення гнійного виділення, після чого промивання та перев'язки робити 1 раз на 3-4 дні до повного загоювання ран.

При лікуванні інфікованих опіків відкритим способом Ектерицид[®] застосовувати з новокаїном: до 50 мл препарату додати 10 мл 0,5 % розчину новокаїну. Ранову поверхню зрошувати кожні 6-8 годин. При закритому способі 2 рази на добу з інтервалом 6-8 годин на опікову поверхню накладати пов'язки, добре змочені препаратом. Ектерицидом[®] зрошувати нижній шар пов'язки, не знімаючи її. Зазначені маніпуляції проводити до повного зникнення гною.

При остеомієлітах після секвестротомії (секвестректотомії) рану пухко тампонувати марлевими

серветками, добре змоченими Ектерицидом®. Рани перев'язувати кожні 3-4 дні.

Лікування карбункулів та фурункулів після їх розтину та евакуації гнійних мас проводити шляхом накладання на рану добре змочених препаратом марлевих серветок. Перші 2-3 дні перев'язки робити щодня, а далі - 1 раз на 2-3 дні.

Діти.

Немає досвіду застосування лікарського засобу дітям.

Передозування.

Не описано.

Побічні реакції.

З боку імунної системи: у поодиноких випадках можливі алергічні реакції, в тому числі місцеві: набряк, гіперемія, свербіж, висипання на шкірі; набряк Квінке.

Термін придатності.

2 роки.

Умови зберігання.

Зберігати при температурі не вище 25 °С. Зберігати в недоступному для дітей місці.

Упаковка.

По 50 мл або 250 мл в пляшці; по 1 пляшці в пачці.

Категорія відпуску.

Без рецепта.

Виробник.

ТОВ «БІОЛІК ФАРМА».

Місцезнаходження виробника та адреса місця провадження його діяльності.

Місцезнаходження юридичної особи:

Україна, 61070, Харківська обл., місто Харків, Помірки, будинок 70.

Адреса місця провадження діяльності:

Україна, 61070, Харківська обл., місто Харків, Помірки-70, будинок б/н.