

## ІНСТРУКЦІЯ

для медичного застосування лікарського засобу

**ФУРАЦИЛІН®**

(FURACILIN)

### **Склад:**

*діюча речовина:* нітрофурал;

1 саше містить нітрофуралу 40 мг;

*допоміжні речовини:* натрію хлорид, повідон.

**Лікарська форма.** Порошок для розчину для зовнішнього застосування.

*Основні фізико-хімічні властивості:* порошок від світло-жовтого до жовтого кольору. Гігроскопічний.

### **Фармакотерапевтична група.**

Антисептичні і дезінфекційні засоби. Похідні нітрофурану. Код АТХ D08AF01.

### **Фармакологічні властивості.**

*Фармакодинаміка.*

Нітрофурал належить до антибактеріальних засобів. Це антисептик, активний відносно стафілококів, стрептококів, дизентерійної і кишкової паличок, сальмонели, збудників газової гангрени. Сприяє процесам грануляції і загоєння ран. Механізм дії препарату пов'язаний з його здатністю відновлювати нітрогрупу до аміногрупи, порушувати функцію ДНК, гальмувати клітинне дихання мікроорганізмів.

### **Клінічні характеристики.**

#### **Показання.**

Застосовують у складі комплексної терапії при запальних захворюваннях ротової порожнини та глотки, синуситах, гнійних ранах, пролежнях, виразкових ураженнях шкіри, опіках II та III

ступенів, остеомієліті, емпіємі плеври, хронічному гнійному отиті, анаеробних інфекціях.

### ***Протипоказання.***

Підвищена індивідуальна чутливість до лікарського засобу або до інших похідних нітрофурану, алергічні дерматози.

### ***Особливі заходи безпеки.***

Лікарський засіб призначений тільки для зовнішнього застосування!

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

Фурацилін® несумісний з новокаїном, дикаїном, адреналіном та іншими відновниками, оскільки розкладається з утворенням забарвлених продуктів. Несумісний з калію перманганатом, перекисом водню та іншими сильними окисниками через окислення.

### ***Особливості застосування.***

*Застосування у період вагітності або годування груддю.*

Досвід застосування лікарського засобу в період вагітності або годування груддю відсутній.

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

Не вивчалася.

### ***Спосіб застосування та дози.***

Фурацилін® застосовувати зовнішньо, у вигляді водного 0,02 % (1 : 5000) розчину. Розчин готувати безпосередньо перед застосуванням. Для приготування водного розчину вміст 1 саше розчинити у 200 мл ізотонічного розчину натрію хлориду або води дистильованої чи прокип'яченої. Для швидкого розчинення рекомендується використовувати киплячу або гарячу воду. Після цього розчин охолодити до кімнатної температури.

*При запальних захворюваннях ротової порожнини та глотки вміст 1 саше розчинити у*

200 мл киплячої або гарячої води. Теплий розчин застосовувати для полоскання ротової порожнини і глотки. Повторювати полоскання відповідно до рекомендацій лікаря. Курс лікування залежить від форми та вираженості захворювання, характеру супутньої терапії, досягнутого ефекту лікування і визначається лікарем індивідуально.

*При синуситах* промити водним розчином препарату порожнину носа.

*При гнійних ранах, пролежнях, виразкових ураженнях шкіри, опіках II та III ступенів* для підготовки гранулюючої поверхні до пересадження шкіри і до накладення вторинного шва зрошувати рану водним розчином лікарського засобу Фурацилін<sup>®</sup>, після чого накласти вологу пов'язку з розчином препарату.

*Після операції з приводу остеомієліту* післяопераційні порожнини промити водним розчином препарату, після чого накласти вологу пов'язку з водним розчином препарату.

*При емпіємі плеври* після видалення гною плевральну порожнину промити загальноприйнятим методом. Потім у плевральну порожнину ввести 20–100 мл водного розчину препарату.

*При анаеробній інфекції*, після стандартного хірургічного втручання, рану промити водним розчином препарату.

*При хронічних гнійних отитах* 8–10 крапель водного розчину лікарського засобу Фурацилін<sup>®</sup> нанести на ватний тампон або турунду і вводити у зовнішній слуховий прохід 2 рази на день. Попередньо розчин слід підігріти до температури тіла.

Термін лікування визначається лікарем індивідуально з урахуванням характеру, ступеня тяжкості, особливостей перебігу захворювання, стабільності досягнутого терапевтичного ефекту та переносимості препарату.

*Діти.*

Досвід застосування лікарського засобу дітям відсутній.

### ***Передозування.***

При застосуванні великих доз лікарського засобу можливе посилення побічних реакцій.

### ***Побічні реакції.***

При зовнішньому застосуванні Фурацилін<sup>®</sup>, як правило, добре переноситься. Іноді можуть виникати дерматити, при полосканні горла — подразнення слизової оболонки

порожнини рота, що вимагає тимчасового припинення застосування лікарського засобу.

В окремих випадках при застосуванні препарату можливі:

*з боку імунної системи:* алергічні реакції, включаючи свербіж, гіперемію, шкірні висипи; дуже рідко — ангіоневротичний набряк.

#### Повідомлення про підозрювані побічні реакції

Повідомлення про побічні реакції після реєстрації лікарського засобу має велике значення. Це дає змогу проводити моніторинг співвідношення користь/ризик при застосуванні цього лікарського засобу. Медичним та фармацевтичним працівникам, а також пацієнтам або їхнім законним представникам слід повідомляти про усі випадки підозрюваних побічних реакцій та відсутності ефективності лікарського засобу через Автоматизовану інформаційну систему з фармаконагляду за посиланням: <https://aisf.dec.gov.ua/>.

**Термін придатності.** 2 роки.

#### **Умови зберігання.**

Зберігати в оригінальній упаковці при температурі не вище 25 °С.

Зберігати в недоступному для дітей місці.

#### **Упаковка.**

По 2 г порошку у саше. По 10 або 20 саше у картонній коробці.

**Категорія відпуску.** Без рецепта.

#### **Виробник.**

ТОВ «Исток-Плюс».

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

Україна, 69032, м. Запоріжжя, вул. Макаренка, 4.