

## **ІНСТРУКЦІЯ**

для медичного застосування лікарського засобу

**ФУРАЦИЛІН®**

**(FURACILIN)**

### ***Склад:***

*діюча речовина:* 1 таблетка містить нітрофуразону (нітрофурал), у перерахуванні на 100 % речовину – 20 мг;

*допоміжні речовини:* натрію хлорид, натрію кроскармелоза, повідон, кислота стеаринова.

**Лікарська форма.** Таблетки для приготування розчину для зовнішнього застосування.

*Основні фізико-хімічні властивості:* таблетки жовтого або зеленувато-жовтого кольору, з ледь нерівномірним забарвленням поверхні, плоскоциліндричної форми, з фаскою і рискою.

**Фармакотерапевтична група.** Антисептичні і дезінфікуючі засоби. Код ATX D08AF01.

### ***Фармакологічні властивості.***

**Фармакодинаміка.**

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

### ***Клінічні характеристики.***

### ***Показання.***

Полоскання рота і горла, гнійні рани, пролежні, виразкові ураження, опіки II та III ступенів, остеоміеліт, емпіема плеври, хронічні гнійні отити, анаеробні інфекції.

### ***Протипоказання.***

Підвищена чутливість до препарату та до інших похідних нітрофурану, алергічні дерматози.

#### **Особливі заходи безпеки.**

Препарат призначений тільки для зовнішнього застосування!

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

## **Не вивчалась.**

#### **Особливості застосування.**

*Застосування у період вагітності або годування груддю.* Досвід застосування препарату в період вагітності або годуванню груддю відсутній.

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

#### **Спосіб застосування та дози.**

Фурацилін<sup>®</sup> застосовувати зовнішньо, у вигляді водного 0,02 % (1:5000) розчину. Для приготування водного розчину 1 таблетку розчинити у 100 мл ізотонічного розчину натрію хлориду або води дистильованої (для швидкого розчинення використовувати гарячу воду). Після цього розчин охолоджувати до кімнатної температури і зберігати тривалий час (стерилізація протягом 30 хвилин при 100 °C).

Полоскання рота і горла: 20 мг (1 таблетку) розчинити у 100 мл гарячої води.

Повторювати полоскання відповідно до рекомендацій лікаря. Курс лікування залежить від форми та вираженості захворювання, характеру супутньої терапії, досягнутого ефекту лікування і визначається лікарем індивідуально, але не повинен перевищувати 10 діб.

При гнійних ранах, пролежнях, виразкових ураженнях, опіках II та III ступеня, для підготовки гранулюючої поверхні до пересадження шкіри і до вторинного шва зрошувати рану водним розчином Фурациліну і накладати вологі пов'язки.

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

При емпіемі плеври гній відсмоктати, плевральну порожнину промити загальноприйнятым методом. Потім в плевральну порожнину ввести 20-100 мл водного розчину препарату.

При анаеробній інфекції, після стандартного хірургічного втручання, рану також обробити Фурациліном.

При хронічних гнійних отитах 8-10 крапель водного розчину Фурациліну нанести на ватний тампон або турунду і ввести у зовнішній слуховий прохід 2 рази на день. Попередньо розчин слід підігріти до температури тіла.

*Діти.*

Досвід застосування препарату дітям (до 18 років) відсутній, тому не слід призначати його пацієнтам цієї вікової категорії.

### **Передозування.**

При застосуванні великих доз препарату 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 препарату.

В окремих випадках при застосуванні препарату можливі:

з боку імунної системи: алергічні реакції, включаючи свербіж, гіперемія, шкірні висипи; дуже рідко - ангіоневротичний набряк.

**Термін придатності.** 5 років.

**Умови зберігання.** Зберігати в оригінальній упаковці при температурі не вище 25 °C.

Зберігати в недоступному для дітей місці.

**Упаковка.** Таблетки № 10 у блістері; № 10 у блістері, 2 блістери у пачці.

**Категорія відпуску.** Без рецепта.

**Виробник.** ПАТ «Київмедпрепарат» або ПАТ «Галичфарм».

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

Україна, 01032, м. Київ, вул. Саксаганського, 139 або

Україна, 79024, м. Львів, вул. Опришківська, 6/8.