

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[®], 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[®] 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[®], 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.