

ИНСТРУКЦИЯ

ПО МЕДИЦИНСКОМУ ПРИМЕНЕНИЮ ЛЕКАРСТВЕННОГО ПРЕПАРАТА

ФУКОРЦИН

Регистрационный номер:

Торговое наименование: Фукорцин

Международное непатентованное или группировочное наименование: борная кислота + резорцинол (резорцин) + фенол + фуксин основной.

Лекарственная форма: раствор для наружного применения

Состав:

1000 мл содержит:

Действующие вещества: фуксин основной - 4 г, борная кислота - 8 г, фенол - 39 г, резорцинол (резорцин) - 78 г.

Вспомогательные вещества: ацетон - 49 мл, этанол (спирт этиловый) 95 % - 96 мл, вода очищенная - до 1000 мл.

Описание: жидкость темно-красного цвета с характерным запахом фенола.

Фармакотерапевтическая группа: антисептики и дезинфицирующие средства; препараты борной кислоты.

Код АТХ: D08AD

Фармакологические свойства

Препарат обладает антисептическим и противогрибковым действием.

Показания к применению

Гнойничковые и грибковые заболевания кожи, поверхностные раны, эрозии, трещины, ссадины кожи.

Противопоказания

- гиперчувствительность к фуксину основному, борной кислоте, фенолу, резорцинолу или другим компонентам препарата;
- беременность, период грудного вскармливания.

Применение при беременности и в период грудного вскармливания

Применение препарата Фукорцин при беременности и в период грудного вскармливания противопоказано.

Способ применения и дозы

Наружно. Раствор наносят с помощью ватного тампона или кисточки на пораженные участки кожи 2-4 раза в день. После подсыхания жидкости на обработанный участок можно наносить мази и пасты.

Побочное действие

Возможны кожные аллергические реакции. Кратковременное ощущение жжения и боли, которое проходит самостоятельно и не требует отмены препарата.

Если у Вас отмечаются побочные эффекты, указанные в инструкции, или они усугубляются, или Вы заметили любые другие побочные эффекты, не указанные в инструкции, сообщите об этом врачу.

Передозировка

Симптомы

При применении препарата в соответствии с инструкцией по применению передозировка маловероятна. При длительном применении или нанесении на обширные участки кожи, а также при случайном проглатывании, возможно токсическое отравление в виде головокружения, слабости, расстройства дыхания.

Лечение

Симптоматическая терапия.

Взаимодействие с другими лекарственными средствами

Исследования взаимодействия не проводились.

Особые указания

Препарат не следует наносить на обширные участки кожи, слизистые оболочки, т.к. фенол, входящий в состав раствора, проникает в кровь и может вызвать токсические явления (головокружение, слабость, расстройства дыхания). При случайном попадании в глаза немедленно промыть обильно водой. Следует учитывать, что препарат имеет красный цвет и может окрашивать белье.

Вспомогательные вещества

Данный лекарственный препарат содержит 96 мл спирта этилового (этанол) в каждом 1000 мл. Может вызывать чувство жжения на поврежденной коже.

У новорожденных (недоношенных и доношенных новорожденных младенцев) высокие концентрации этанола могут приводить к тяжелым локальным реакциям и системной токсичности ввиду значительной абсорбции через незрелую кожу (особенно под окклюзионной повязкой).

Влияние на способность управлять транспортными средствами, механизмами

Препарат не оказывает влияния на способность к выполнению потенциально опасных видов деятельности, требующих повышенной концентрации внимания и быстроты психомоторных реакций (в том числе управление транспортными средствами, работа с движущимися механизмами).

Форма выпуска

Раствор для наружного применения.

По 10, 25 мл препарата во флаконы оранжевого стекла, укупоренные полиэтиленовыми пробками или пробками-капельницами, с полимерными крышками навинчиваемыми или навинчиваемыми с контролем первого вскрытия, также допускается использование крышек без пробки или пробки-капельницы, или крышек с лопаткой, или крышек с кисточкой или крышек с капельницей.

Допускается вложение в пачку аппликатора для нанесения препарата, или крышки с лопаткой, или крышки с кисточкой.

На флаконы наклеивают этикетку из бумаги или самоклеящуюся этикетку.

Каждый флакон вместе с инструкцией по медицинскому применению помещают в пачку из картона.

По 10, 16, 20, 30, 40, 56, 112 флаконов по 10, 25 мл с равным количеством инструкций по медицинскому применению помещают в коробку картонную или ящик из гофрированного картона (для стационаров).

По 1; 4,5; 5; 10; 18; 21,5 кг (для производственных отделов аптек) в бутылки стеклянные или канистры полиэтиленовые.

На бутылки или канистры наклеивают этикетку из бумаги или самоклеящуюся этикетку.

Бутылки упаковывают в пакеты или мешки из полимерных пленок, окрашенные в черный цвет, помещают в барабаны картонные навивные. Свободное пространство заполняют стружкой или макулатурной бумагой.

Условия хранения

В защищенном от света месте при температуре от 8 до 25 °С.

Хранить в недоступном для детей месте.

Срок годности

3 года.

Не применять по истечении срока годности.

Условия отпуска

Отпускают без рецепта.

Держатель регистрационного удостоверения

АО «Кировская фармацевтическая фабрика»

Россия, 610000, Кировская обл., г. Киров, ул. Московская, д. 27 а

Производитель

АО «Кировская фармацевтическая фабрика»

Россия, 610000, Кировская обл., г. Киров, ул. Московская, д. 27 а

Организация, принимающая претензии потребителей

АО «Кировская фармацевтическая фабрика»

Россия, 610000, Кировская обл., г. Киров, ул. Московская, д. 27 а

Тел. (8332) 22-01-26

E-mail: kachestvo-s@k-ff.ru