

ИНСТРУКЦИЯ

ПО МЕДИЦИНСКОМУ ПРИМЕНЕНИЮ ЛЕКАРСТВЕННОГО ПРЕПАРАТА

Фурацилин

Торговое наименование: Фурацилин

Международное непатентованное или группировочное наименование: нитрофурал

Лекарственная форма: раствор для местного и наружного применения

Состав.

Действующее вещество:

Нитрофурал (фурацилин) - 0,2 г

Вспомогательные вещества:

Натрия хлорид - 9,0 г

Вода для инъекций - до 1 л

Описание: прозрачный раствор желтого или зеленовато-желтого цвета.

Фармакотерапевтическая группа: антисептики и дезинфицирующие средства; производные нитрофурана.

Код АТХ D08AF01.

Фармакологические свойства**Фармакодинамика**

Противомикробное средство, производное нитрофурана. Бактериальные флавопротеины, восстанавливая 5-нитрогруппу, образуют высокореактивные аминопроизводные, способные вызвать конформационные изменения белков (в т.ч. рибосомальных) и других макромолекул, приводя к гибели бактерий.

Активен в отношении грамположительных и грамотрицательных бактерий (*Staphylococcus spp.*, *Streptococcus spp.*, *Escherichia coli*, *Clostridium perfringens*).

Устойчивость развивается медленно и не достигает высокой степени.

Фармакокинетика

При наружном и местном применении всасывание незначительное. Проникает через гистогематические барьеры и равномерно распределяется в жидкостях и тканях. Основной путь метаболизма - восстановление нитрогруппы. Выводится почками и частично с желчью.

Показания к применению

Фурацилин показан к применению у взрослых и детей в возрасте от 0 до 18 лет.

Наружно: гнойные раны, пролежни, ожоги II-III степени, мелкие повреждения кожи (в т.ч. ссадины, царапины, трещины, порезы).

Местно: острый тонзиллит, стоматит, гингивит.

В случае необходимости, пожалуйста, проконсультируйтесь с врачом перед применением лекарственного препарата.

Противопоказания

Повышенная чувствительность к нитрофуралу, производным нитрофурана и/или другим компонентам препарата, кровотечение, аллергодерматозы, выраженные нарушения функции почек.

Применение при беременности и в период грудного вскармливания

Применение при беременности и в период грудного вскармливания возможно, если предполагаемая польза для матери превышает потенциальный риск для плода или ребенка.

Перед применением препарата, если Вы беременны, или предполагаете, что Вы могли бы быть беременной, или планируете беременность, в период грудного вскармливания необходимо проконсультироваться с врачом.

Способ применения и дозы

Наружно. Орошают гнойные раны, пролежни, ожоги II-III степени, мелкие повреждения кожи (в т.ч. ссадины, царапины, трещины, порезы) и накладывают влажные повязки.

Местно. При остром тонзиллите, стоматите, гингивите – полоскание рта и горла по 100 мл 2-3 раза в день.

Продолжительность курса лечения по показаниям в зависимости от характера и локализации пораженного участка.

Если после лечения улучшение не наступает или симптомы усугубляются, или появляются новые симптомы, необходимо проконсультироваться с врачом. Применяйте препарат согласно тем показаниям, тому способу применения, которые указаны в инструкции по применению.

Побочное действие

Аллергические реакции, дерматит, тошнота, рвота, снижение аппетита, головокружение.

Если любые из указанных в инструкции нежелательных реакций усугубляются или Вы заметили любые другие нежелательные реакции, не указанные в инструкции, сообщите об этом врачу.

Передозировка

При применении препарата случаев передозировки не выявлено.

Взаимодействие с другими лекарственными препаратами

Несовместим с эпинефрином (адреналин), прокаинам (новокаин), тетракаином, резорцинолом (резорцин) и другими восстановителями, так как разлагается с образованием окрашенных в розовый или буроватый цвет продуктов.

Несовместим с калия перманганатом, перекисью водорода и другими окислителями вследствие окисления препарата.

Особые указания

Применение препарата пациентами при тяжелых ожогах на больших поверхностях: при нарушении функции почек возможно прогрессирование почечной недостаточности (уремия, нарушение водно-электролитного баланса, метаболический ацидоз).

Влияние лекарственного препарата на способность управлять транспортными средствами и работать с механизмами

Препарат не оказывает влияния на способность управлять транспортными средствами и работать механизмами, на способность заниматься потенциально опасными видами деятельности, требующими быстроты психомоторных реакций.

Форма выпуска

Раствор для местного и наружного применения 0,02 %.

По 200 или 400 мл в бутылки стеклянные для крови, трансфузионных и инфузионных препаратов, укупоренные резиновыми пробками и обжатые колпачками алюминиевыми или колпачками комбинированными.

На каждую бутылку наклеивают этикетку самоклеящуюся или другую, разрешенную к применению.

1. Каждую бутылку вместе с инструкцией по применению препарата (листком-вкладышем) помещают в пачку из картона.

2. Для стационаров. По 20 или 24 бутылки по 200 мл или по 12 бутылок по 400 мл с приложением равного количества инструкций по применению препарата (листочков-вкладышей) помещают в групповую упаковку – ящики из картона гофрированного.

Условия хранения

В защищенном от света месте при температуре от 15 до 25 °С. Не замораживать.
Хранить в недоступном для детей месте.

Срок годности

2 года. Не применять по истечении срока годности.

Условия отпуска

Отпускают без рецепта.

Производитель

ПАО «Биосинтез», Пензенская обл., г. Пенза, ул. Дружбы, стр. 4.

Владелец регистрационного удостоверения/Организация, принимающая претензии потребителей

ПАО «Биосинтез», Россия, Пензенская обл., г. Пенза, ул. Дружбы, стр. 4, телефон/факс (8412) 96-96-27.