

ИНСТРУКЦИЯ

ПО МЕДИЦИНСКОМУ ПРИМЕНЕНИЮ ЛЕКАРСТВЕННОГО ПРЕПАРАТА

Фурацилин Нашфарм®

Регистрационный номер:

Торговое наименование: Фурацилин Нашфарм®

Международное непатентованное или группировочное наименование: нитрофурал

Лекарственная форма: раствор для местного и наружного применения

Состав:

100 мл содержат:

Действующее вещество: нитрофурал – 0,02 г.

Вспомогательные вещества: натрия хлорид – 0,9 г, вода очищенная – до 100 мл.

Описание: прозрачная жидкость от желтого до желтого с зеленоватым оттенком цвета, без запаха или со слабым специфическим запахом.

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 др. 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

Абсорбция

При местном и наружном применении всасывание незначительное.

Распределение

Проникает через гистогематические барьеры и равномерно распределяется в жидкостях и тканях.

Биотрансформация

Основной путь метаболизма - восстановление нитрогруппы.

Элиминация

Выводится почками и частично с желчью.

Показания к применению

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

Местно: острый тонзиллит, стоматит, гингивит.

Противопоказания

- гиперчувствительность к нитрофурану, 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, или в период грудного вскармливания необходимо проконсультироваться с врачом.

Способ применения и дозы

Наружно

Орошают гнойные раны, пролежни, ожоги II–III ст., 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 улучшения не наступает или симптомы усугубляются, или появляются новые симптомы, необходимо проконсультироваться с врачом. Применяйте препарат

только согласно тем показаниям, тому способу применения и в тех дозах, которые указаны в инструкции по применению.

Побочное действие

Частота нежелательных реакций приведена в виде следующей градации: *очень часто* ($\geq 1/10$); *часто* ($\geq 1/100$, но $< 1/10$); *нечасто* ($\geq 1/1000$, но $< 1/100$); *редко* ($\geq 1/10000$, но $< 1/1000$); *очень редко* ($< 1/10000$); *частота неизвестна* (не может быть оценена на основе имеющихся данных).

Нарушения со стороны иммунной системы

Частота неизвестна: аллергические реакции.

Нарушения со стороны кожи и подкожных тканей

Частота неизвестна: зуд кожи, дерматит.

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 передозировке возможно усиление побочных эффектов.

Лечение симптоматическое.

Взаимодействие с другими лекарственными средствами

Несовместим с эпинефрином (адреналин), тетракаином, прокаином (новокаин), 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 на способность управлять транспортными средствами, механизмами

Применение препарата не оказывает влияния на способность к выполнению потенциально опасных видов деятельности, требующих повышенной концентрации внимания и быстроты

психомоторных реакций.

Форма выпуска

Раствор для местного и наружного применения 0,02 %.

По 45 мл в белый пластиковый флакон, укупоренный белой пластиковой крышкой с распылителем из полиэтилена высокой прочности и прозрачным колпачком из полипропилена.

По 200 мл в темный пластиковый флакон из полиэтилентерефталата, укупоренный желтой пластиковой крышкой из полиэтилена высокой прочности с защитным прозрачным колпачком и прозрачным мерным стаканчиком по 30 мл из полипропилена.

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

Условия хранения

В защищенном от света месте при температуре не выше 25 °С.

Хранить в недоступном для детей месте.

Срок годности

2 года.

Не применять по истечении срока годности.

Условия отпуска

Отпускают без рецепта.

Держатель регистрационного удостоверения

ООО «АТРАПАК»

Россия, 115280, г. Москва, вн. тер. г. муниципальный округ Даниловский, ул. Ленинская Слобода, д. 26, этаж -3, помещ./ком. IV/145

Производитель

ООО «ЭСКО-ФАРМ»

Республика Армения, город Ереван 0079, община Нор Норк, 5-ый массив, ул. Микояна 13

Организация, принимающая претензии потребителей

ООО «Экспертно-юридический центр»

СООТВЕТСТВУЕТ ЭКСПЕРТНОМУ ОТЧЕТУ
от 11.07.2025 № 17329
(ПОСЛЕДОВАТЕЛЬНОСТЬ 0001)

Россия, 109147, г. Москва, ул. Таганская, дом 3, эт. 5, каб. 512

Тел.: +7(495) 477-55-60

Е-mail: pvchief@bloft.ru