

МИНИСТЕРСТВО ЗДРАВООХРАНЕНИЯ РОССИЙСКОЙ ФЕДЕРАЦИИ

ИНСТРУКЦИЯ
ПО МЕДИЦИНСКОМУ ПРИМЕНЕНИЮ ЛЕКАРСТВЕННОГО ПРЕПАРАТА
Борная кислота**Регистрационный номер:****Торговое наименование:** Борная кислота**Международное непатентованное или группировочное наименование:** борная кислота**Лекарственная форма:** раствор для местного применения спиртовой**Состав***Действующее вещество:*

Борная кислота - 30 г

Вспомогательное вещество:

Этанол (спирт этиловый) 70 % - до 1000 мл

Описание

Бесцветная прозрачная жидкость с запахом спирта.

Фармакотерапевтическая группа

Антисептическое средство.

Код АТХ [D08AD]**Фармакологические свойства**

Антисептическое средство; коагулирует белки (в т.ч. ферменты) микробной клетки, нарушает проницаемость клеточной стенки.

Фармакокинетика

Хорошо проникает через кожу и слизистые оболочки; медленно выводится и может накапливаться в органах и тканях. Выводится почками - 50 % (в течение 12 ч), остальное количество в течение 5-7 дней.

Показания к применению

Отит наружный (острый и хронический) без повреждения барабанной перепонки. В случае необходимости, пожалуйста, проконсультируйтесь с врачом перед применением лекарственного препарата.

Противопоказания

Гиперчувствительность, хроническая почечная недостаточность, перфорация барабанной перепонки; беременность, период грудного вскармливания, детский возраст до 18 лет.

Способы применения и дозы

Местно. При остром и хроническом отите по 3-5 капель наносят на турунду и вводят в наружный слуховой проход 2-3 раза в день. Курс лечения не должен превышать 3-5 дней. Если после лечения улучшения не наступает или появляются новые симптомы, необходимо проконсультироваться с врачом. Применяйте препарат только согласно тому способу применения и в тех дозах, которые указаны в инструкции. В случае необходимости, пожалуйста, проконсультируйтесь с врачом перед применением лекарственного препарата.

Побочное действие

Местные реакции: зуд, жжение, гиперемия кожи наружного слухового прохода. Аллергические реакции. Если любые из указанных в инструкции побочных эффектов

усугубляются, или Вы заметили любые другие побочные эффекты не указанные в инструкции, сообщите об этом врачу.

Передозировка

При применении препарата в соответствии с инструкцией по применению передозировка маловероятна. При случайном приеме внутрь возможны симптомы острой интоксикации. Симптомы острой интоксикации (при случайном приеме внутрь): тошнота, рвота, диарея, гастралгия, нарушение функций сердечно-сосудистой системы, стимуляция или угнетение центральной нервной системы, гиперпирексия, эритематозные высыпания с последующей десквамацией (возможен летальный исход в течение 5-7 дней), нарушение функции почек и печени (в т.ч. желтуха), циркуляторный коллапс, шок, в т.ч. с летальным исходом.

Лечение: симптоматическое. Переливание крови, гемо- и перитонеальный диализ.

Взаимодействие с другими лекарственными средствами

Не изучалось.

Особые указания

Не допускать попадания препарата в глаза. Препарат не следует наносить на открытые раны и поврежденные или воспаленные участки кожи. После применения вымыть руки теплой водой с мылом. При попадании препарата в рот необходимо тщательно промыть его водой.

Влияние на способность управлять транспортными средствами, механизмами

Препарат не влияет на способность управлять транспортом или заниматься другими потенциально опасными видами деятельности, требующими повышенной концентрации внимания и быстроты психомоторных реакций.

Форма выпуска

Раствор для местного применения спиртовой 3 %.

По 10 мл, 15 мл, 25 мл, 40 мл препарата во флаконы из стекла марки ОС или из стекла марки ОС-1, укупоренные пробками полимерными из ПП или ПВХ и крышками навинчиваемыми из ПП или ПВХ, или пробками полимерными из ПВХ и крышками навинчиваемыми из ПВХ, или крышками навинчиваемыми из ПП или ПВХ, или укупоренные колпачками алюминиевыми.

По 10 мл, 15 мл, 25 мл, 40 мл во флаконы полимерные из ПЭТФ в комплекте с укупорочными средствами - колпачками и крышками навинчиваемыми полимерными из ПЭТФ, или во флаконы полимерные из ПЭ в комплекте со средствами укупорочными - пробками и/или крышками навинчиваемыми из ПП или ПЭТФ, или во флаконы полимерные из ПЭТФ, укупоренные колпачками винтовыми из ПП, ПЭНД, ПВХ.

На каждый флакон наклеивают этикетку из бумаги писчей или этикеточной или самоклеящуюся этикетку.

Каждый флакон вместе с инструкцией по медицинскому применению помещают в пачку из картона коробочного для потребительской тары или из картона хром-эрзац.

Допускается нанесение полного текста инструкции по медицинскому применению на пачку.

По 100, 200, 400, 600 флаконов без пачки с равным количеством инструкций по медицинскому применению в ящик из гофрированного картона (для стационаров).

Срок годности

3 года. Не применять по истечении срока годности.

Условия хранения

В защищенном от света месте при температуре от 15 до 25 °С.

Хранить в недоступном для детей месте.

Условия отпуска

Отпускают без рецепта.

Владелец регистрационного удостоверения

АО «Флора Кавказа», Россия

369260, Карачаево-Черкесская Республика, Урупский район, станица Преградная, ул. Подгорная, д. 62 а.

Тел/факс (87876) 6-14-32, 6-16-77

Производитель/Организация, принимающая претензии потребителя

АО «Флора Кавказа», Россия

369260, Карачаево-Черкесская Республика, Урупский район, станица Преградная, ул. Подгорная, д. 62 а.

Тел/факс (87876) 6-14-32, 6-16-77

Генеральный директор
АО «Флора Кавказа»



Т.С. Кочкаров