

ИНСТРУКЦИЯ

ПО МЕДИЦИНСКОМУ ПРИМЕНЕНИЮ ЛЕКАРСТВЕННОГО ПРЕПАРАТА

Фурацилин

Торговое наименование

Фурацилин

Международное непатентованное наименование

Нитрофуран

Лекарственная форма

Таблетки для приготовления раствора для местного и наружного применения

Состав

1 таблетка содержит:

Действующее вещество: нитрофуран - 20 мг.

Вспомогательное вещество: натрия хлорид.

Описание

Круглые плоскоцилиндрические таблетки желтого или зеленовато-желтого цвета с неравномерной окраской поверхности с фаской и риской.

Фармакотерапевтическая группа: Противомикробное средство - нитрофуран.

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 (в т.ч. *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. Ос-

новой путь метаболизма - восстановление нитрогруппы. Выводится почками и частично с желчью.

Показания к применению

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

Местно: блефарит, конъюнктивит, остеомиелит, эмпиема придаточных пазух носа и плевры, инфекции мочевыводящих путей (промывание полостей), острый тонзиллит, стоматит, гингивит.

Противопоказания

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

Применение при беременности и в период грудного вскармливания

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

Способ применения и дозы

Местно, наружно.

Применяют в виде водного 0,02 % (1:5000) раствора. Раствор фурацилина готовят непосредственно перед применением.

Для приготовления 0,02 % водного раствора фурацилина 1 таблетку (20 мг) растворяют в 100 мл дистиллированной или кипяченой воды. Для более быстрого растворения рекомендуется горячая вода. Затем раствор охлаждают до комнатной температуры.

Наружно:

При гнойных ранах, пролежнях, ожогах II-III степени - орошают раны водным раствором фурацилина и накладывают влажные повязки.

Местно:

При остеомиелите - после операции промывают полость водным раствором фурацилина и накладывают влажную повязку.

При эмпиеме придаточных пазух носа (в том числе при гайморите) - промывают водным раствором фурацилина гайморову и другие околоносовые пазухи.

При эмпиеме плевры - после удаления гноя проводят промывание плевральной полости и вводят 20-100 мл водного раствора фурацилина.

Для промывания мочеиспускательного канала и мочевого пузыря - применяют водный раствор фурацилина с экспозицией 20 мин.

При блефарите, конъюнктивите - инстилляцией водного раствора фурацилина в конъюнктивальный мешок.

При остром тонзиллите, стоматите, гингивите - полоскание рта и горла теплым водным раствором фурацилина по 100 мл 2-3 раза в день.

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

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

Возможны аллергические реакции. При наружном применении – зуд кожи, дерматиты, требующие временного перерыва или прекращения применения препарата.

Если любые из указанных в инструкции побочных эффектов усугубляются, или отмечаются любые другие побочные эффекты, не указанные в инструкции, следует немедленно сообщить об этом врачу.

Передозировка

О случаях передозировки не сообщалось.

Взаимодействие с другими лекарственными препаратами

Не изучалось.

Особые указания

Не изучалось.

Влияние на способность управлять транспортными средствами, механизмами

Препарат не влияет на способность управлять транспортными средствами, работать с механизмами и заниматься другими потенциально опасными видами деятельности, требующими повышенной концентрации внимания и быстроты психомоторных реакций.

Форма выпуска

Таблетки для приготовления раствора для местного и наружного применения 20 мг.

По 10 таблеток в контурную безъячейковую упаковку.

По 10 таблеток в контурную ячейковую упаковку.

1, 2, 3, 5 контурные безъячейковые упаковки вместе с инструкцией по применению помещают в пачку из картона.

1, 2, 3, 5 контурные ячейковые упаковки вместе с инструкцией по применению помещают в пачку из картона.

Контурные безъячейковые упаковки с равным количеством инструкций по применению помещают в ящик или коробку из картона гофрированного.

Контурные ячейковые упаковки с равным количеством инструкций по применению помещают в ящик или коробку из картона гофрированного.

Условия хранения

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

Хранить в недоступном для детей месте.

Срок годности

5 лет.

Не применять по истечении срока годности.

Условия отпуска

Отпускают без рецепта.

Производитель/Адрес места производства/Организация, принимающая претензии потребителей

АО «Татхимфармпрепараты», Россия

420091, Республика Татарстан, г. Казань, ул. Беломорская, д. 260

тел.: (843) 571-85-58; факс: (843) 571-85-38

e-mail: marketing@tatpharm.ru

Генеральный директор
АО «Татхимфармпрепараты»



A handwritten signature in blue ink, consisting of stylized, overlapping loops and strokes.

Т. Ш. Ханнанов