

МИНИСТЕРСТВО ЗДРАВООХРАНЕНИЯ РОССИЙСКОЙ ФЕДЕРАЦИИ
ИНСТРУКЦИЯ
по применению лекарственного препарата для медицинского применения
ФУРАЦИЛИН

Номер регистрационного удостоверения: ЛП-002180

Торговое наименование: Фурацилин

Международное непатентованное наименование: Нитрофурал

Лекарственная форма. Раствор для местного и наружного применения [спиртовой].

Состав.

Действующее вещество:

Нитрофурал (фурацилин) – 0,067 г

Вспомогательное вещество:

Этанол (этиловый спирт) 70 % – до 100 мл

Описание: прозрачная жидкость желтого цвета со спиртовым запахом.

Фармакотерапевтическая группа: противомикробное средство - нитрофуран

Код АТХ: [D08AF01]

Фармакологическое действие

Противомикробное средство. Обладает отличным от других химиотерапевтических средств механизмом действия: микробные флавопротеины, восстанавливая 5-нитрогруппу, образуют высокореактивные аминопроизводные, способные вызывать конформационные изменения белков (в т. ч. рибосомальных) и др. макромолекул, приводя к гибели клеток. 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. Увеличивает активность ретикулоэндотелиальной системы (РЭС), усиливает фагоцитоз.

Фармакокинетика

При местном и наружном применении всасывание незначительное.

Показания к применению

Гнойные раны, пролежни, мелкие повреждения кожи (в т. ч. ссадины, царапины, трещины, порезы), острый наружный и средний отит.

Противопоказания

Повышенная чувствительность к нитрофуралу, производным нитрофурана и/или другим компонентам препарата, кровотечение, аллергодерматозы, нарушение целостности (перфорация) барабанной перепонки, беременность, период грудного вскармливания, детский возраст до 1 года.

Способ применения и дозы

Наружно: орошают раны и накладывают влажные повязки.

Местно: при отитах спиртовой раствор, нагретый до температуры тела, ежедневно закапывают

по 1-2 капли 2-3 раза в день или вводят на турундах в слуховой проход.

Продолжительность лечения 3-5 дней.

Побочное действие

Аллергические реакции, дерматит.

Передозировка

При передозировке возможно усиление побочных эффектов. Лечение: симптоматическое.

Взаимодействие с другими лекарственными средствами

Нет данных.

Особые указания

Применение препарата не влияет на выполнение потенциально опасных видов деятельности, требующих особого внимания и быстрых реакций (управление автотранспортом, работа с движущимися механизмами).

Форма выпуска.

Раствор для местного и наружного применения [спиртовой] 0,067 %.

По 10, 25, 50, 100 мл препарата во флаконы оранжевого стекла с винтовой горловиной, укупоренные пробками полимерными и крышками полимерными навинчиваемыми.

По 50, 100 мл во флаконы из полиэтилена, укупоренные пробками-капельницами, или дозаторами, или наконечниками полимерными и крышками полимерными.

По 10, 25, 50, 100 мл во флаконы из полиэтилентерефталата, укупоренные колпачками полимерными винтовыми.

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

Допускается укладка флаконов в групповую упаковку с равным количеством инструкций по применению (для стационаров).

По 4,5 л в бутылки из полиэтилентерефталата (для стационаров).

Бутылки помещают в групповую упаковку из картона с равным количеством инструкций по применению.

Условия хранения

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

Хранить в недоступном для детей месте.

Срок годности

2 года. Не использовать по истечении срока годности.

Условия отпуска из аптек

Без рецепта.

Производитель/Организация, принимающая претензии:

ООО «Тульская фармацевтическая фабрика»

Россия, 300004, г. Тула, Торховский проезд, д. 10 Тел./факс: (4872) 41-04-73