

Фурациліну розчин 0,02% для зовнішнього застосування (20 мл - 1000 мл)

Склад

- 1 мл препарату містить 0,2 мг нітрофуралу/нітрофуразону

Допоміжні речовини:

- Фармасал-натрію хлорид
- Вода для ін'єкцій

Лікарська форма

Розчин для зовнішнього застосування.

Інформація щодо застосування

(Витяг з Державного формуляру лікарських засобів, затвердженого Наказом міністерства охорони здоров'я України 12.03.2024 № 418).

Фармакотерапевтична група

D08AF01 – антисептичні та дезінфекційні засоби. Похідні нітрофурану.

Основна фармакотерапевтична дія

Антибактеріальний засіб, який діє на стафілококи, стрептококи, дизентерійну і кишкову палички, сальмонелу, збудників газової гангрени; сприяє процесам грануляції і загоєння ран; механізм дії пов'язаний з його здатністю відновлювати нітрогрупу в аміногрупу, порушувати функцію ДНК, гальмувати клітинне дихання м/о.

Показання

Гнійні рани, пролежні, виразкові ураження, опіки II та III ступенів, остеомієліт, емпієма плеври, хр. гнійні отити, анаеробні інфекції, полоскання рота і горла.

Спосіб застосування та дози

Для зовнішнього і місцевого застосування у вигляді водного 0,02 % (1:5000) р-ну: 1 табл. розчиняють у 100 мл ізотонічного р-ну натрію хлориду або води дистильованої (для швидкого розчинення використовують гарячу воду); зовнішньо при гнійних ранах, пролежнях, виразкових ураженнях, опіках II-III ст., для підготовки гранулюючої поверхні до пересадження шкіри і до вторинного шва зрошують рану водним р-ном і накладають вологі пов'язки; місцево: остеомієліт після операції – промивання порожнини водним р-ном з подальшим накладенням вологої пов'язки; емпієма плеври – після видалення гною проводять промивання плевральної порожнини і вводять 20-100 мл водного р-ну; при анаеробній інфекції, після стандартного хірургічного втручання, рану також обробити р-ном; при хр. гнійних отитах 8-10 крапель водного р-ну нанести на ватний тампон або турунду і ввести у зовнішній слуховий прохід 2 р/добу (попередньо р-н слід підігріти до t° тіла). Визначена добова доза: зовнішньо – не визначено.

Побічна дія та ускладнення при застосуванні

Дерматити, при полосканні горла – подразнення слизової оболонки порожнини рота; АР, включаючи свербіж, гіперемія, шкірні висипи; ангіоневротичний набряк.

Протипоказання

Підвищена чутливість до препарату (ідіосинкразія), алергічні дерматози.

Взаємодія з іншими лікарськими засобами

Адреналін – несумісність, розкладається з утворенням забарвлених продуктів.

Дикаїн – несумісність, розкладається з утворенням забарвлених продуктів.

Калію перманганат – несумісність через окислення.

Новокаїн – несумісність, розкладається з утворенням забарвлених продуктів.

Перекис водню – несумісність через окислення.

Особливості застосування

Особливості застосування у жінок в період вагітності та в період лактації.

Досвід застосування відсутній, не слід застосовувати.
Особливості застосування ЛЗ при порушенні функції печінки.
Спеціальних рекомендацій немає.
Особливості застосування ЛЗ при порушенні функції нирок.
Спеціальних рекомендацій немає.
Особливості застосування ЛЗ при порушенні функції серцево-судинної системи.
Спеціальних рекомендацій немає.
Особливості застосування ЛЗ при порушенні функції дихальної системи.
Спеціальних рекомендацій немає.
Особливості застосування і обмеження у дітей.
У дітей – досвід застосування відсутній.
Особливості застосування і обмеження у осіб похилого та старечого віку.
У осіб похилого та старечого віку – спеціальних рекомендацій немає.

Умови та термін зберігання

Зберігати у захищеному від світла місці при температурі не вище 25 °С.
Термін придатності 30 діб.

Категорія відпуску

За рецептом лікаря (паперовим) або на вимогу лікувально-профілактичного закладу.

Фармацевтична опіка

Фармацевтична опіка, скерована на лікарів та медичний персонал.

Спеціальних рекомендацій немає.

Фармацевтична опіка, скерована на пацієнтів.

Тільки для зовнішнього застосування, табл. не можна застосовувати перорально. Не допускати потрапляння в очі.

Систематизація повідомлень про побічні реакції та побічні дії лікарських засобів від замовників (СТ-Н МОЗУ 42-4.5:2015 п. 5.5.24)

У разі виявлення/отримання інформації про непередбачену побічну реакцію або відсутність ефективності лікарського засобу необхідно протягом 24 годин повідомити про це уповноважену особу ЦПФ «ХЕМОТЕКА» за телефоном +380504540690, завантажити/заповнити карту повідомлення і надіслати її на office@chemoteka.com.ua:

<https://docs.google.com/document/d/1da2Afm9Q3syJv-j1kQq7eHYq7KocpIqV/>