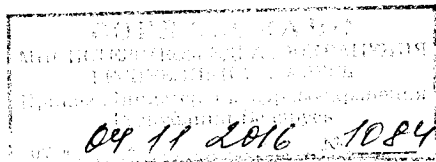


МИНИСТЕРСТВО ЗДРАВООХРАНЕНИЯ РЕСПУБЛИКИ БЕЛАРУСЬ



**ИНСТРУКЦИЯ**  
по медицинскому применению лекарственного средства  
**Фурацилин, раствор для наружного применения 0,2 мг/мл**  
(в контейнерах полимерных)

**Название лекарственного средства:** Фурацилин

**Международное непатентованное название:** Nitrofural

**Химическое название:** 5-нитро-2-фуральдегид семикарбазон

**Общая характеристика.** Лекарственное средство представляет собой прозрачный раствор желтого цвета

**Состав лекарственного средства.**

<u>Действующие вещества:</u>	<u>100 мл</u>	<u>250 мл</u>	<u>500 мл</u>	<u>1000 мл</u>
Нитрофурал (фурацилин)	0,02 г	0,05 г	0,1 г	0,2 г
<u>Вспомогательные вещества:</u>				
Натрия хлорид	0,9 г	2,25 г	4,5 г	9,0 г
Вода для инъекций	до 100 мл	до 250 мл	до 500 мл	до 1000 мл

**Форма выпуска:** Раствор для наружного применения

**Фармакотерапевтическая группа:** Антисептики и дезинфицирующие средства. Производные нитрофурана.

**Код ATX:** D08AF01

**Фармакологические свойства. Фармакодинамика.** Противомикробное средство из группы производных нитрофурана. Оказывает бактериостатическое действие на грамположительные и грамотрицательные бактерии (стафилококки, стрептококки, кишечную палочку, протей, сальмонеллы, эшерихии), а также на трихомонады и лямблии.

Микроорганизмы, устойчивые к антибиотикам и сульфаниламидам, чувствительны к фурацилину. Резистентность к фурацилину развивается медленно и не достигает высокой степени.

**Фармакокинетика.** При местном и наружном применении всасывание незначительное. При попадании внутрь абсорбция быстрая и полная. Проникает через гистогематические барьеры и равномерно распределяется в жидкостях и тканях. Время, необходимое для достижения

максимальной концентрации – 6 часов. Основной путь метаболизма – восстановление нитро-группы. Выводится почками и частично через кишечник.

#### **Показания к применению**

- гнойные инфицированные раны, пролежни, язвы;
- инфицированные ожоги II и III степени;
- подготовка гранулирующей поверхности к пересадкам кожи;
- остеомиелит;
- эмпиема плевры;
- фурункул наружного слухового прохода;
- эмпиема придаточных пазух носа;
- конъюнктивит.

#### **Способ применения и дозы**

*При гнойных ранах, пролежнях, язвах, ожогах II и III степени, для подготовки гранулирующей поверхности к пересадкам кожи и ко вторичному шву орошают рану водным раствором фурацилина и накладывают влажные повязки.*

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

*При эмпиеме плевры отсасывают гной, промывают плевральную полость с последующим введением в полость 20-100 мл водного раствора фурацилина.*

*При лечении фурункулов наружного слухового прохода и эмпиемы придаточных пазух носа поврежденные участки промывают 2-4-6 раз в день (в зависимости от тяжести повреждения).*

*При лечении конъюнктивита – инстилляция водного раствора в конъюнктивальный мешок по 2-3 капли 3-4 раза в день.*

*Длительность лечения определяется врачом с учетом особенностей заболевания, переносимости лекарственного средства и достигнутого эффекта.*

#### **Побочное действие**

При наружном применении фурацилин обычно хорошо переносится. В отдельных случаях возможны дерматиты, требующие временного перерыва или прекращения приема лекарственного средства. Кровотечение.

В случае возникновения побочных реакций, в том числе не указанных в данной инструкции, следует прекратить применение лекарственного средства и обратиться к врачу.

#### **Противопоказания**

- выраженные нарушения функции почек;
- аллергические дерматозы;
- повышенная чувствительность к производным нитрофурана.

#### **Передозировка**

При соблюдении рекомендованных способов применения случаи передозировки не известны. При случайном приеме внутрь возможно развитие тошноты, рвоты, снижение аппетита, головокружения, невритов.

#### **Меры предосторожности**

В связи с тем, что нет достаточных данных о безопасности применения, лекарственное средство не рекомендуется использовать у детей и подростков в возрасте до 18 лет.

При применении лекарственного средства возможна так называемая кросс-сенсибилизация. Чтобы избежать сенсибилизации рекомендуется использовать препарат не более 5 дней.

Если при применении лекарственного средства симптомы заболевания сохраняются или происходит ухудшение состояния, необходимо прекратить применение лекарственного средства и обратиться к врачу.

**Применение при беременности и в период кормления грудью.** При назначении беременным женщинам, женщинам в период лактации и детям рекомендуется учитывать возможное соотношение риска и пользы от применения данного лекарственного средства.

**Влияние на способность управления транспортными средствами и потенциально опасными механизмами.** Влияния на способность управления транспортными средствами и потенциально опасными механизмами не наблюдалось.

**Взаимодействие с другими лекарственными средствами**

Несовместим с эpineфрином (адреналин), тетракаином, прокаином (новокаин), резорцином (резорцин) и другими восстановителями, так как разлагается с образованием окрашенных в розоватый или буроватый цвет продуктов.

Несовместим с калия перманганатом, перекисью водорода и другими окислителями вследствие окисления лекарственного средства.

**Условия и срок хранения.** Хранить в защищенном от света месте при температуре не выше 25 °C. Хранить в недоступном для детей месте.

**Срок годности.** 2 года. Не использовать по истечении срока годности.

**Условия отпуска.** Без рецепта врача.

**Упаковка.** По 100 мл, 250 мл, 500 мл и 1000 мл в контейнеры полимерные для инфузионных растворов. Каждый полимерный контейнер вместе с инструкцией по медицинскому применению помещают в прозрачный пакет.

**Для стационаров:** каждый контейнер полимерный помещают в прозрачный пакет и укладывают вместе с инструкциями по медицинскому применению в количестве, соответствующем числу контейнеров полимерных, в ящики из картона гофрированного 100 мл по 100 упаковок, 250 мл по 55 упаковок, 500 мл по 30 упаковок, 1000 мл по 15 упаковок.

**Информация о производителе**

Белорусско-голландское совместное предприятие общество с ограниченной ответственностью «Фармлэнд», Республика Беларусь  
222603, Минская область, г. Несвиж, ул. Ленинская, 124-3  
Тел./факс 8(017)2624994, тел. 8(01770)63939