

ІНСТРУКЦІЯ
для медичного застосування лікарського засобу

ФУРАЦИЛІН-ТЕРНОФАРМ
(FURACILIN-TERNOPHARM)

Склад:

діюча речовина: нітрофурал (нітрофуразон);
1 саше (0,94 г порошку) містить нітрофуралу (нітрофуразону) — 20 мг;
допоміжні речовини: натрію хлорид, повідон.

Лікарська форма. Порошок для приготування розчину для зовнішнього застосування.
Основні фізико-хімічні властивості: порошок жовтого кольору.

Фармакотерапевтична група. Антисептичні і дезінфекційні засоби. Код АТХ D08AF01.

Фармакологічні властивості.

Фармакодинаміка. Нітрофурал належить до антибактеріальних засобів. Це сильний антисептик, активний відносно стафілококів, стрептококів, дизентерійної і кишкової паличок, сальмонели, збудників газової гангрені. Сприяє процесам грануляції і загоєння ран. Механізм дії лікарського засобу пов'язаний з його здатністю відновлювати нітрогрупу в аміногрупу, порушувати функцію ДНК, гальмувати клітинне дихання мікроорганізмів.

Фармакокінетика. Не вивчалась.

Клінічні характеристики.

Показання.

Застосовувати для полоскання рота і горла, при гнійних ранах, пролежнях, виразкових ураженнях, опіках II та III ступенів, остеомієліті, емпіємі плеври, хронічних гнійних отитах, анаеробних інфекціях.

Протипоказання.

Підвищена чутливість до лікарського засобу та до інших похідних нітрофурану, алергічні дерматози.

Взаємодія з іншими лікарськими засобами та інші види взаємодій.

Не вивчалась.

Особливості застосування.

Лікарський засіб призначений тільки для зовнішнього застосування!

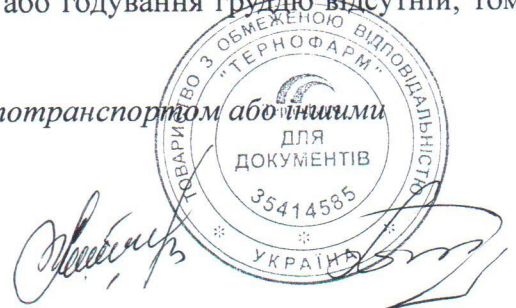
Застосування у період вагітності або годування груддю.

Досвід застосування лікарського засобу в період вагітності або годування груддю відсутній, тому його не слід застосовувати в ці періоди.

Здатність впливати на швидкість реакції при керуванні автотранспортом або іншими механізмами.

Не вивчалась.

Узгоджено з матеріалами
реєстраційного досьє



Спосіб застосування та дози.

Лікарський засіб «Фурацилін-Тернофарм» застосовувати зовнішньо, у вигляді водного 0,02 % (1 : 5000) розчину. Для приготування водного розчину вміст 1 саше (0,94 г порошку) розчинити у 100 мл ізотонічного розчину натрію хлориду або води дистильованої (для швидкого розчинення використовувати гарячу воду). Після цього розчин охолодити до кімнатної температури.

Полоскання рота і горла: 1 саше (0,94 г порошку) розчинити у 100 мл гарячої води.

Повторювати полоскання відповідно до рекомендацій лікаря. Курс лікування залежить від форми та вираженості захворювання, характеру супутньої терапії, досягнутого ефекту лікування і визначається лікарем індивідуально.

При гнійних ранах, пролежнях, виразкових ураженнях, опіках II та III ступеня, для підготовки гранулюючої поверхні до пересадження шкіри і до вторинного шва зрощувати рану водним розчином лікарського засобу «Фурацилін-Тернофарм» і накладати вологі пов'язки.

Після операції з приводу остеомієліту порожнини промити водним розчином лікарського засобу «Фурацилін-Тернофарм», після чого накласти вологу пов'язку.

При емпіємі плеври гній відсмоктати, плевральну порожнину промити загальноприйнятим методом. Потім у плевральну порожнину ввести 20–100 мл водного розчину лікарського засобу.

При анаеробній інфекції, після стандартного хірургічного втручання, рану також обробити лікарським засобом «Фурацилін-Тернофарм».

При хронічних гнійних отитах 8–10 крапель водного розчину лікарського засобу «Фурацилін-Тернофарм» нанести на ватний тампон або турунду і вводити у зовнішній слуховий прохід 2 рази на день. Попередньо розчин слід підігріти до температури тіла.

Діти. Досвід застосування лікарського засобу дітям відсутній, тому його не слід застосовувати цій категорії пацієнтів.

Передозування.

При застосуванні великих доз лікарського засобу можливе посилення побічних реакцій.

Побічні реакції.

При зовнішньому застосуванні лікарський засіб «Фурацилін-Тернофарм», як правило, добре переноситься. Іноді можуть виникати дерматити, при полосканні горла — подразнення слизової оболонки порожнини рота, що вимагає тимчасового припинення застосування лікарського засобу.

В окремих випадках при застосуванні лікарського засобу можливі:

з боку імунної системи: алергічні реакції, включаючи свербіж, гіперемію, шкірні висипи; дуже рідко — ангіоневротичний набряк.

Повідомлення про побічні реакції після реєстрації лікарського засобу має велике значення. Це дає змогу проводити моніторинг співвідношення користь/ризик при застосуванні цього лікарського засобу. Медичним та фармацевтичним працівникам, а також пацієнтам або їхнім законним представникам слід повідомляти про усі випадки підозрюваних побічних реакцій та відсутності ефективності лікарського засобу через Автоматизовану інформаційну систему з фармаконагляду за посиланням: <https://aisf.dec.gov.ua>.

Термін придатності. 3 роки.

Умови зберігання.

Зберігати в оригінальній упаковці при температурі не вище 25 °С.

Зберігати у недоступному для дітей місці.

Упаковка.

Порошок по 0,94 г у саше; по 30 саше в пачці з картону.

Категорія відпуску. Без рецепта.

Узгоджено з матеріалами реєстраційного досьє

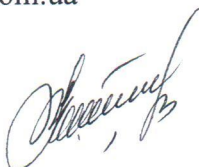


Виробник/заявник.
ТОВ «Тернофарм».

**Місцезнаходження виробника та адреса місця провадження його діяльності /
місцезнаходження заявника.**

Україна, 46010, м. Тернопіль, вул. Фабрична, 4.
Тел./факс: (0352) 521-444, www.ternopharm.com.ua

Дата останнього перегляду.



Узгоджено з матеріалами
реєстраційного досьє

Текст узгоджено
21.05.2024

