

**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

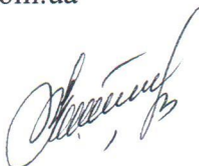


**Виробник/заявник.**  
ТОВ «Тернофарм».

**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*

