

ЗАТВЕРДЖЕНО
Наказ Міністерства охорони
здоров'я України
17.05.2019 № 1134
Реєстраційне посвідчення
№ UA/0588/01/01

ІНСТРУКЦІЯ
для медичного застосування лікарського засобу

ФУКОРЦИН
(FUCORCIN)

Склад:

діючі речовини: 1 мл розчину містить фуксину основного – 4,0 мг, кислоти борної – 8,0 мг, фенолу – 39,0 мг, ацетону – 0,049 мл, резорцину – 78,0 мг;
допоміжні речовини: етанол 96 %, вода очищена.

Лікарська форма. Розчин на шкірний.

Основні фізико-хімічні властивості: рідина темно-червоного кольору з характерним запахом фенолу.

Фармакотерапевтична група.

Антисептичні та дезінфікуючі засоби. Код АТХ D08A X.

Фармакологічні властивості.

Фармакодинаміка.

Активні діючі речовини, що входять до складу лікарського засобу, забезпечують широкий спектр протимікробних ефектів при ураженнях шкіри і слизових оболонок інфекційними збудниками. Препарат проявляє також фунгіцидний ефект при грибкових ураженнях зовнішніх покривів.

Фармакокінетика. Не вивчалась.

Клінічні характеристики.

Показання.

Для лікування захворювань шкіри, спричинених чутливими до компонентів препарату збудниками: різні види дерматоміцетів (трихофітони, мікроспори, епідермофітони), мікробна екзема, жирна та змішана форми себореї.

Протипоказання.

Підвищена індивідуальна чутливість шкіри до компонентів препарату. Хронічні алергічні дерматози.

Взаємодія з іншими лікарськими засобами та інші види взаємодій.

Слід уникати одночасного застосування протигрибкових антибіотиків місцевого застосування, таких як гризеофульвін, клотримазол; препаратів, до складу яких входить фенол, борна кислота, а також гормональних препаратів. При одночасному застосуванні з препаратами для зовнішнього застосування можуть виникати алергічні реакції.

При одночасному застосуванні будь-яких інших лікарських засобів слід повідомити лікаря.

Узгоджено з матеріалами
реєстраційного доосье

Узгоджено з матеріалами
реєстраційного доосье



Особливості застосування.

Лікування препаратом слід здійснювати під контролем лікаря та дотримуватися рекомендованих доз.

Не наносити препарат на великі ділянки тіла та не допускати потрапляння препарату в очі.

Хворим із порушеннями функцій нирок лікування препаратом слід проводити з обережністю.

Застосування у період вагітності або годування груддю.

Не застосовувати жінкам у період вагітності або годування груддю.

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

Впливу на здатність керувати автотранспортом та працювати з іншими механізмами не виявлено.

Спосіб застосування та дози.

Розчином змащувати уражені ділянки шкіри і слизових оболонок 1–3 рази на день до клінічного одужання. Курс лікування визначає лікар.

Діти.

Не застосовувати дітям віком до 12 років.

Передозування.

При тривалому застосуванні лікарського засобу та використанні його на великих ділянках шкіри можливе виникнення явищ, характерних для отруєння фенолом (запаморочення, слабкість, розлади дихання, колапс). У разі виникнення таких явищ необхідно забезпечити доступ свіжого повітря для пацієнта, змити препарат водою зі шкірних покривів та провести симптоматичне лікування.

При передозуванні можливе посилення побічних ефектів, алергічних реакцій.

Терапія симптоматична.

Побічні реакції.

Реакції гіперчутливості, включаючи анафілактичний шок, кропив'янку, ангіоневротичний набряк; місцеві алергічні реакції (у т. ч. висипи, гіперемія, набряк, свербіж у місці нанесення).

У деяких пацієнтів, особливо при тривалому застосуванні, можуть виникати явища запаморочення, слабкості, розлади дихання, судоми, сплутаність свідомості, головний біль, нудота, блювання, діарея, олігурія, десквамація епітелію.

При появі таких симптомів необхідно змити залишки препарату з поверхні шкіри водою; відмінити препарат та призначити симптоматичну терапію.

У разі появи будь-яких небажаних явищ необхідно звернутися до лікаря!

Термін придатності. 2 роки.

Препарат не можна застосовувати після закінчення терміну придатності, зазначеного на упаковці!

Умови зберігання.

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

Зберігати у недоступному для дітей місці.

Узгоджено з матеріалами
реєстраційного досьє



Упаковка.

По 25 мл у флаконах (без пачки або у пачці).

Категорія відпуску. Без рецепта.

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.

Allof

lu

Узгоджено з матеріалами
реєстраційного досьє

Узгоджено з матеріалами
реєстраційного досьє

Текст узгоджено
11.02.2019

