

Склад

діючі речовини: продукти окислення риб'ячого жиру (з вмістом суми карбонільних сполук – не менше 0,0034 г-екв.);

допоміжні речовини: натрію хлорид, вода очищена.

Лікарська форма

Розчин для зовнішнього застосування.

Основні фізико-хімічні властивості: прозора рідина жовтого кольору зі специфічним запахом. У процесі зберігання допускається випадання осаду світло-коричневого кольору, який легко розчиняється при струшуванні.

Фармакотерапевтична група

Антисептичні та дезінфікуючі засоби.

Код АТХ D08A X.

Фармакодинаміка

Препарат має антибактеріальну активність щодо піогенної мікрофлори: синьогнійної та кишкової паличок, протей, стафілококів. Препарат малотоксичний.

Фармакокінетика

Немає даних.

Показання

Лікування післяопераційних та травматичних ран, ускладнених гнійною інфекцією; ран, що повільно гранулюють та довго не загоюються; фурункулів; карбункулів; норицевих форм остеомієліту; опіків; трофічних виразок з нагноєнням.

Протипоказання

Підвищена чутливість до компонентів препарату.

Взаємодія з іншими лікарськими засобами та інші види взаємодій

При застосуванні з іншими лікарськими засобами слід проконсультуватися з лікарем.

Особливості застосування

Не допускати потрапляння препарату в очі.

Здатність впливати на швидкість реакції при керуванні автотранспортом або іншими механізмами

Не впливає.

Застосування у період вагітності або годування груддю

Немає досвіду застосування препарату цієї категорії пацієнтів.

Спосіб застосування та дози

Ектерицид® застосовувати місцево у нерозведеному вигляді як засіб монотерапії чи в комплексі з іншими препаратами.

Лікування інфікованих ран здійснювати шляхом промивання їх Ектерицидом® з подальшим накладанням марлевих серветок, змочених препаратом. Промивання слід проводити 2 рази на добу до зникнення гнійного виділення, після чого промивання та перев'язки робити 1 раз на 3-4 дні до повного загоювання ран.

При лікуванні інфікованих опіків відкритим способом Ектерицид® застосовувати з новокаїном: до 50 мл препарату додати 10 мл 0,5 % розчину новокаїну. Ранову поверхню зрошувати кожні 6-8 годин. При закритому способі 2 рази на добу з інтервалом 6-8 годин на опікову поверхню накладати пов'язки, добре змочені препаратом. Ектерицидом® зрошувати нижній шар пов'язки, не знімаючи її. Зазначені маніпуляції проводити до повного зникнення гною.

При остеомієлітах після секвестротомії (секвестректомії) рану пухко тампонувати марлевими серветками, добре змоченими Ектерицидом®. Рани перев'язувати кожні 3-4 дні.

Лікування карбункулів та фурункулів після їх розтину та евакуації гнійних мас проводити шляхом накладання на рану добре змочених препаратом марлевих серветок. Перші 2-3 дні перев'язки робити щодня, а далі – 1 раз на 2-3 дні.

Діти

Немає досвіду застосування препарату дітям.

Передозування

Не описано.

Побічні реакції

З боку імунної системи: у поодиноких випадках можливі алергічні реакції, в тому числі місцеві: набряк, гіперемія, свербіж та висипання на шкірі.

Термін придатності

2 роки.

Умови зберігання

Зберігати при температурі не вище 25 °С. Зберігати в недоступному для дітей місці.

Упаковка

По 250 мл у пляшках № 1.

Категорія відпуску

Без рецепта.

Виробник

ПАТ «БІОЛІК».

Місцезнаходження виробника та його адреса місця провадження діяльності

Харківська обл., місто Харків, Помірки.

Джерело інструкції

Інструкцію лікарського засобу взято з офіційного джерела — [Державного реєстру лікарських засобів України](#).