

## **Склад**

*діюча речовина:* 1 таблетка містить нітрофуразону (нітрофурал), у перерахуванні на 100 % речовину – 20 мг;

*допоміжні речовини:* натрію хлорид, натрію кроскармелоза, повідон, кислота стеаринова.

## **Лікарська форма**

Таблетки для приготування розчину для зовнішнього застосування.

*Основні фізико-хімічні властивості:* таблетки жовтого або зеленувато-жовтого кольору, з ледь нерівномірним забарвленням поверхні, плоскоциліндричної форми, з фаскою і рискою.

## **Фармакотерапевтична група**

Антисептичні і дезінфікуючі засоби. Код АТХ D08AF01.

## **Фармакодинаміка**

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

## **Показання**

- Підвищена нервова збудливість, безсоння;
- у складі комбінованої терапії при легких функціональних порушеннях з боку серцево-судинної системи.

## **Протипоказання**

Підвищена чутливість до препарату та до інших похідних нітрофурану, алергічні дерматози.

## **Особливі заходи безпеки.**

Препарат призначений тільки для зовнішнього застосування!

### **Взаємодія з іншими лікарськими засобами та інші види взаємодій**

Не вивчалось.

### **Здатність впливати на швидкість реакції при керуванні автотранспортом або іншими механізмами**

Не вивчалась.

### **Застосування у період вагітності або годування груддю**

Досвід застосування препарату в період вагітності або годуванню груддю відсутній.

### **Спосіб застосування та дози**

Фурацилін® застосовувати зовнішньо, у вигляді водного 0,02 % (1:5000) розчину. Для приготування водного розчину 1 таблетку розчинити у 100 мл ізотонічного розчину натрію хлориду або води дистильованої (для швидкого розчинення використовувати гарячу воду). Після цього розчин охолоджувати до кімнатної температури і зберігати тривалий час (стерилізація протягом 30 хвилин при 100 °С).

Полоскання рота і горла: 20 мг (1 таблетку) 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, але не повинен перевищувати 10 днів.

При гнійних ранах, пролежнях, виразкових ураженнях, опіках II та III ступеня, для підготовки гранулюючої поверхні до пересадження шкіри і до вторинного шва зрошувати рану водним розчином Фурациліну і накладати вологі пов'язки.

Після операції з приводу остеомієліту порожнини промити водним розчином Фурациліну, після чого накласти вологу пов'язку.

При емпіємі плеври гній відсмоктати, плевральну порожнину промити загальноприйнятим методом. Потім в плевральну порожнину ввести 20-100 мл водного розчину препарату.

При анаеробній інфекції, після стандартного хірургічного втручання, рану також обробити Фурациліном.

При хронічних гнійних отитах 8-10 крапель водного розчину Фурациліну нанести на ватний тампон або турунду і ввести у зовнішній слуховий прохід 2 рази на день. Попередньо розчин слід підігріти до температури тіла.

### **Діти**

Досвід застосування препарату дітям (до 18 років) відсутній, тому не слід призначати його пацієнтам цієї вікової категорії.

### **Передозування**

При застосуванні великих доз препарату можливе посилення побічних реакцій.

### **Побічні реакції**

При зовнішньому застосуванні Фурацилін<sup>®</sup>, як правило, добре переноситься. Іноді можуть виникати дерматити, при полосканні горла – подразнення слизової оболонки порожнини рота, що вимагає тимчасового припинення застосування препарату.

В окремих випадках при застосуванні препарату можливі:

*з боку імунної системи:* алергічні реакції, включаючи свербіж, гіперемія, шкірні висипи; дуже рідко – ангіоневротичний набряк.

### **Термін придатності**

5 років.

### **Умови зберігання**

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

Зберігати в недоступному для дітей місці.

### **Упаковка**

Таблетки N10 у блістері, 2 блістери у пачці.

### **Категорія відпуску**

Без рецепта.

**Виробник**

ПАТ «Київмедпрепарат».

**Місцезнаходження виробника та його адреса місця провадження діяльності**

Україна, 01032, м. Київ, вул. Саксаганського.

**Джерело інструкції**

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