

**ЗАТВЕРДЖЕНО**  
Наказ Міністерства охорони  
здоров'я України  
№ 12 від 03.01.2018  
Реєстраційне посвідчення  
№ UA/8351/01/01

**ЗМІНИ ВНЕСЕНО**  
Наказ Міністерства охорони  
здоров'я України  
№ 1828 від 08.10.2018

**ІНСТРУКЦІЯ**  
**для медичного застосування лікарського засобу**  
**ФУРАЦИЛІН**  
**(FURACILIN)**

**Склад:**

*діюча речовина:* фурацилін;  
1 мл розчину містить 0,66 мг фурациліну;  
*допоміжна речовина:* етанол 70 %.

**Лікарська форма.**

Краплі вушні, розчин.

*Основні фізико-хімічні властивості:* прозора рідина жовтого кольору із запахом спирту.

**Фармакотерапевтична група.**

Антисептичні та дезінфекційні засоби. Похідні нітрофурану. Код АТХ D08A F01.

**Фармакологічні властивості.**

*Фармакодинаміка.*

Фурацилін є антибактеріальним засобом. Порушує утворення ацетил-КоА з піровиноградної кислоти, тобто обмін енергії і синтетичні процеси у мікробній клітині. Пригнічує ріст і розмноження стафілококів, стрептококів, дизентерійної палички, кишкової палички, сальмонели паратифу, збудника газової гангрені та інших грампозитивних та грамнегативних бактерій.

*Фармакокінетика.*

Не вивчалася.

**Клінічні характеристики.**

**Показання.**

Хронічні гнійні отити, фурункули зовнішнього слухового проходу.

**Протипоказання.**

Підвищена індивідуальна чутливість до фурациліну або до інших похідних нітрофурану, алергічні дерматози.

**Особливі заходи безпеки.**

Відсутні.

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

Не виявлено.

**Особливості застосування.**

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

У період вагітності або годування груддю питання про доцільність застосування препарату вирішує лікар.

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

**Спосіб застосування та дози.**

Фурацилін застосовувати зовнішньо. 8 – 10 крапель розчину наносять на ватний тампон або турунду і вводять у зовнішній слуховий прохід 2 рази на день. Попередньо розчин слід підігріти до температури тіла. Термін лікування визначає лікар індивідуально.

**Діти.**

Доцільність застосування препарату дітям віком до 12 років визначає лікар індивідуально.

**Передозування.**

При застосуванні великих доз препарату можливе посилення проявів описаної побічної дії. У таких випадках прийом препарату припиняють.

**Побічні реакції.**

В осіб із підвищеною чутливістю до препарату можливе виникнення алергічних реакцій (у тому числі дерматитів), що потребують припинення застосування препарату.

**Термін придатності.** 2 роки.

**Умови зберігання.**

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

**Упаковка.**

По 20 мл у флаконах. По 1 флакону у пачці або без пачки.

**Категорія відпуску.** Без рецепта.

**Виробник.** ПрАТ Фармацевтична фабрика «Віола».

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

69063, Україна, м. Запоріжжя, вул. Академіка Амосова, 75.

**Заявник.** ПрАТ Фармацевтична фабрика «Віола».

**Місцезнаходження заявника.**

69063, Україна, м. Запоріжжя, вул. Академіка Амосова, 75.

**Дата останнього перегляду.** 08.10.2018 р.