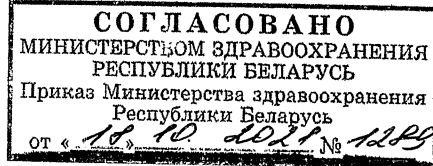


МИНИСТЕРСТВО ЗДРАВООХРАНЕНИЯ РЕСПУБЛИКИ БЕЛАРУСЬ



ЛИСТОК-ВКЛАДЫШ

(информация для пациента)

по медицинскому применению лекарственного средства

Фурацилин

Торговое название: Фурацилин.

Международное непатентованное название: Нитрофурал (Nitrofural).

Форма выпуска: мазь для наружного применения 2 мг/г.

Описание: мазь желтого цвета.

Состав: 25 г мази содержит: действующего вещества – нитрофураля (нитрофуразона) – 50 мг; вспомогательное вещество – парафин мягкий белый.

Фармакотерапевтическая группа: Антисептики и дезинфицирующие лекарственные средства. Производные нитрофурана.

Код ATX: D08AF01.

Показания к применению

Гнойные раны, пролежни, язвы, ожоги II и III степени, обморожения II-III степени, мелкие повреждения кожи (в т.ч. ссадины, царапины, трещины, порезы).

Способ применения и дозы

Для лечения ожогов и обморожений II-III ст., поверхностных ран кожи мазь наносят тонким слоем 1-3 раза в день в течение 2-3 дней.

Возможно применение под марлевые повязки.

Необходимо учитывать официальные рекомендации по соответствующему назначению и использованию антибактериальных препаратов.

СОГЛАСОВАНО
МИНИСТЕРСТВОМ ЗДРАВООХРАНЕНИЯ
РЕСПУБЛИКИ БЕЛАРУСЬ
Приказ Министерства здравоохранения
Республики Беларусь

Побочное действие

Возможно: местные аллергические реакции,

Если возникают симптомы аллергических реакций (покраснение, зуд, дерматит) следует прекратить использование препарата и обратиться к врачу.

Противопоказания

Аллергические дерматозы, кровотечение, повышенная чувствительность к нитрофуралу и другим производным нитрофурана.

Меры предосторожности

При назначении беременным женщинам, женщинам в период лактации и детям рекомендуется учитывать возможное соотношение риска и пользы от применения данного лекарственного средства.

Применение в период беременности и кормления грудью

Безопасность применения в период беременности и кормления грудью не доказана.

Дети.

Данные об эффективности и безопасности применения у детей отсутствуют. Не рекомендуется применение лекарственного средства у младенцев и детей раннего возраста.

Влияние на способность управления транспортными средствами и потенциально опасными механизмами

Не наблюдалось.

Взаимодействие с другими лекарственными средствами

Негативные взаимодействия с другими лекарственными средствами не описаны.

Передозировка

Не выявлена.

Упаковка

По 25 г в тубах алюминиевых. Каждая туба вместе с листком-вкладышем в пачке.

Условия хранения

При температуре не выше 25 °C.

Хранить в недоступном для детей месте.

Срок годности

2 года. Не использовать после истечения срока годности.

Условия отпуска из аптек

Без рецепта.

Информация о производителе

Открытое акционерное общество «Борисовский завод медицинских препаратов», Республика Беларусь, Минская обл., г. Борисов, ул. Чапаева 64, тел/факс +375(177)735612.

