

ЗАТВЕРДЖЕНО  
Наказ Міністерства охорони  
здоров'я України  
21.06.2018 № 101  
Реєстраційне посвідчення  
№ У/8460/01/0

ІНСТРУКЦІЯ  
для медичного застосування лікарського засобу  
**БОРНОЇ КИСЛОТИ РОЗЧИН СПИРТОВИЙ 2 %**

**Склад:**

діюча речовина: boric acid;  
1 мл розчину містить кислоти борної 0,02 г;  
допоміжна речовина: етанол 70 %.

**Лікарська форма.** Розчин для зовнішнього застосування, спиртовий 2 %.  
**Основні фізико-хімічні властивості:** прозора безбарвна рідина.

**Фармакотерапевтична група.**

Антисептичні та дезінфекційні засоби. Код ATX D08A D.

**Фармакологічні властивості.**

**Фармакодинаміка.** Препарат чинить антисептичну дію. Коагулює білки (у тому числі ферменти) мікробної клітини, порушує проникність клітинної оболонки, завдяки чому затримується ріст і розвиток бактерій.

**Фармакокінетика.** При зовнішньому застосуванні препарат абсорбується через ушкоджену шкіру, ранову поверхню; при випадковому вживанні внутрішньо – через слизову оболонку шлунково-кишкового тракту. Кислота борна може накопичуватися у тканинах організму. Виводиться з організму повільно.

**Клінічні характеристики.**

**Показання.**

Піодермія, мокнуча екзема, попріlostі, гострий та хронічний середній отит.

**Протипоказання.**

Підвищена чутливість до кислоти борної, порушення функції нирок, хронічний мезотимпаніт з нормальнюю або мало зміненою слизовою оболонкою, травматичні перфорації барабанної перетинки; період вагітності або годування груддю, для обробки молочних залоз. Протипоказано застосовувати дітям (у тому числі новонародженим).

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

Взаємодія поки що невідома.

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

**Особливості застосування.**

Не застосовувати лікарський засіб на великі ділянки шкіри, не застосовувати для промивання порожнин. Не допускати потрапляння препарату в очі.

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

Препарат протипоказаний жінкам у період вагітності або годування груддю.

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

Не впливає.



### **Спосіб застосування та дози.**

Застосовувати зовнішньо.

При піодермії, попріlostі, екземі уражені ділянки шкіри обробляти за допомогою серветки, попередньо змоченої препаратом, 2–3 рази на добу.

При отиті у зовнішній слуховий прохід вводити змочені розчином турунди або закапувати по 3–5 крапель 2–3 рази на добу.

*Діти.*

Препарат протипоказаний дітям.

### **Передозування.**

У разі випадкового вживання препарату внутрішньо провести зондове промивання шлунка, призначити внутрішньо сольові проносні засоби, ентеросорбенти (активоване вугілля), симптоматичну терапію.

Симптоми гострого отруєння: нудота, блевання, діарея, порушення кровообігу та пригнічення центральної нервової системи, зниження температури тіла, шок, кома, еритематозний висип. У разі тяжкого отруєння вживати заходи щодо підтримання життєво важливих функцій організму, проводити гемодіаліз або перitoneальний діаліз, замінне переливання крові. При тривалому застосуванні препарату на великих за площею ділянках шкіри можуть виникати симптоми хронічної інтоксикації: набряк тканин, виснаження, стоматит, екзема, порушення менструального циклу у жінок, анемія, судомі, алопеція. У цих випадках препарат слід відмінити, провести симптоматичне лікування.

### **Побічні реакції.**

Застосування препарату може спричинити алергічні реакції (почервоніння шкіри, свербіж, крапив'янка, висипи, набряк). У поодиноких випадках – розвиток анафілактичної реакції, включаючи шок, десквамація епітелію.

При тривалому застосуванні, а також за наявності у пацієнта порушення функції нирок можуть виникнути нудота, блевання, діарея, головний біль, спутаність свідомості, олігурія, судомі.

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

- **Термін придатності.** 3 роки.

### **Умови зберігання.**

Зберігати при температурі не вище 25 °C.

Зберігати в недоступному для дітей місці.

### **Упаковка.**

По 10 мл у флаконах або по 20 мл у флаконах-крапельницях (в пачці з картону або без пачки).

**Категорія відпуску.** Без рецепта.

### **Виробник/заявник.**

ТОВ «Тернофарм».

**Місцезнаходження виробника та його адреса місця провадження діяльності/ місцезнаходження заявника.**

Україна, 46010, м. Тернопіль, вул. Фабрична, 4.

Тел./факс: (0352) 521-444, [www.ternopharm.com.ua](http://www.ternopharm.com.ua)

**Дата останнього перегляду.**

Узгоджено з матеріалами реєстраційного досьє

Узгоджено з матеріалами реєстраційного досьє

реєстраційного досьє



СЧЕМІР  
Фексм  
Узгоджено  
03.04.2018 р.