

НД РБ

1331Б-2019

ИНСТРУКЦИЯ

(информация для специалистов)

по медицинскому применению лекарственного средства

Этанол, раствор для наружного применения, 70 %



**Название лекарственного средства:** Этанол.

**МНН:** Этанол (*Ethanol*).

**Описание:** прозрачная, бесцветная жидкость с характерным спиртовым запахом.

**Состав:** спирт этиловый 70 % – 100 мл, 500 мл, 1000 мл.

**Форма выпуска:** раствор для наружного применения, 70 %.

**Фармакотерапевтическая группа:** прочие антисептические и дезинфицирующие средства, спирт этиловый.

**Код ATC:** D08AX08.

**Фармакологические свойства.** *Фармакодинамика:* противомикробное средство, при местном применении оказывает антисептическое действие (денатурирует белки микроорганизмов). Активен в отношении грамположительных и грамотрицательных бактерий и вирусов, парентеральных гепатитов, а также грибов рода *Candida sp*. Антисептическая активность повышается с увеличением концентрации этанола. Для обеззараживания кожи используют 70 % раствор, проникающий в более глубокие слои эпидермиса лучше, чем 95 %, обладающий дубящим действием на кожу и слизистые оболочки. Раздражающий эффект этанола тесно связан с его способностью легко растворяться в липидах и быстро проникать в глубокие слои кожи. *Фармакокинетика.* При наружном применении частично всасывается через кожу и слизистые оболочки. Основные механизмы разрушения микробных клеток: деструктивный, ферментный, мембраноатакующий.

**Показания к применению.** Наружная терапия воспалительных заболеваний кожи, инфекционной этиологии (начальные стадии фурункулов, панарициев);

в качестве раздражающего средства (обтирания, компрессы);

антисептическая обработка:

- кожи в местах инъекций лекарственных средств в домашних условиях у лиц с хроническими заболеваниями: сахарный диабет, онкологические заболевания и др.;
- поверхности повреждений кожи, царапин, укусов насекомых;
- кожи рук медицинского персонала при доказанной аллергии на другие антисептические лекарственные средства.

**Способ применения и дозы.** Применяется только местно. При антисептической обработке кожи, перед производством инъекций, равномерно нанести на обрабатываемый участок кожи стерильным марлевым тампоном, смоченным раствором. При наружной терапии кожи – 1 мл раствора на 1 см<sup>2</sup> кожи. При антисептической обработке кожи рук – 10 мл на одну обработку.

1331Б-2019

**Побочное действие.** Возможно раздражение, сухость кожи при частом нанесении раствора на влажную кожу рук. При наружном применении частично всасывается через кожу и слизистые оболочки и может оказывать резорбтивное общетоксическое действие (угнетение ЦНС). Вдыхание паров может вызвать сонливость и головную боль.

**Противопоказания.** Гиперчувствительность, острые воспалительные процессы с нарушением целостности кожи.

**Передозировка.** Явления передозировки при наружном применении маловероятны.

**Взаимодействие с другими лекарственными средствами.** Не выявлено при местном применении.

**Меры предосторожности.** Наносить только на сухую чистую кожу. При наружном применении частично всасывается через кожу и слизистые оболочки, что нужно учитывать при использовании у детей, беременных и в период лактации, а также у пациентов с нарушением функции печени и почек. Легко воспламеняется. Хранить в плотно закрытой таре вдали от источников огня. Не курить.

**Условия хранения:** при температуре не выше 25 °C, вдали от источников огня.

Хранить в недоступном для детей месте.

**Срок годности.** 3 года.

**Условия отпуска:** упаковки 500 мл, 1000 мл – для стационаров, упаковка 100 мл – по рецепту.

**Упаковка:** по 100 мл во флаконе стеклянном, помещенном в пачку из картона, в упаковке № 1; по 100 мл во флаконе стеклянном в упаковке № 60; по 100 мл во флаконе полимерном, помещенном в пачке из картона, в упаковке № 1; по 100 мл во флаконе полимерном в упаковке № 60; по 500 мл и по 1000 мл в бутылках в упаковке № 15.

**Производитель:** 213800, Республика Беларусь, Государственное предприятие «Бобруйский завод биотехнологий», г. Бобруйск, ул. Чехова, 54.