

**ЗАТВЕРДЖЕНО**

Наказ Міністерства охорони здоров'я України

**08.05.14 № 313**

Реєстраційне посвідчення

№ **UA/4614/01/01**

## ІНСТРУКЦІЯ для медичного застосування препарату **ФАСТИН**

**Склад лікарського засобу:**

*діючі речовини:* 1 г мазі містить анестезину (бензокаїну) 30 мг, фурациліну (нітрофуралу) 20 мг, синтоміцину 16 мг;

*допоміжні речовини:* поліетиленоксид-400, серінео Р600, вода очищена.

**Лікарська форма.** Мазь. Густа маса, від світло-жовтого кольору до коричнювато-жовтого кольору, без запаху.

**Назва і місцезнаходження виробника.**

ПАТ «Лубнифарм».

Україна, 37500, м. Лубни, Полтавська обл., вул. Петровського, 16.

**Фармакотерапевтична група.** Антибіотики та хіміотерапевтичні препарати для застосування у дерматології. Антибіотики у комбінації з хіміотерапевтичними засобами.

Код АТС D06C.

Фастин, мазь, має бактеріостатичні властивості, поверхневий анестезуючий ефект.

У своєму складі мазь Фастин містить анестезину (бензокаїну) 30 мг. Бензокаїн малорозчинний у воді, що зумовлює його повільну абсорбцію. Як і усі ефірні похідні параамінобензойної кислоти, розщеплюється естеразою у плазмі крові та печінці. У результаті утворюються параамінобензойна кислота і етиловий спирт, що метаболізується до ацетилкоензифарму А. Параамінобензойна кислота піддається кон'югації з гліцином або виводиться нирками у незмінному вигляді. Ступінь системної дії препарату після застосування на шкіру не вивчена.

**Показання для застосування.** Місцеве лікування опіків I ступеня, свіжих опіків II-III ступеня, піодермії, гнійних ран.

**Протипоказання.** Індивідуальна підвищена чутливість до компонентів препарату. Алергічні та токсичні реакції (диспептичні явища, дисбактеріоз, психічні розлади) на хлорамфенікол в анамнезі, підвищена чутливість до похідних нітрофурану. Псоріаз, екзема, грибкові захворювання шкіри, алергічні дерматози.

**Належні заходи безпеки при застосуванні.** Препарат не застосовують пацієнтам, схильним до алергічних реакцій на синтоміцин, анестезин.

**Особливі застереження.**

**Застосування у період вагітності або годування груддю.** У період вагітності або годування груддю препарат можна застосовувати лише тоді, коли, на думку лікаря, очікувана користь для матері перевищує потенційний ризик для плода або дитини.

**Здатність впливати на швидкість реакції при керуванні автотранспортом або роботі з іншими механізмами.** Не впливає.

**Діти.** Препарати, що містять у своєму складі синтоміцин для місцевого застосування, не призначають дітям у перші 4 тижні життя. Дітям віком до 6 років препарат застосовують з обережністю тільки за призначенням лікаря.

**Спосіб застосування та дози.** Фастин, мазь застосовують дорослим і дітям шляхом аплікацій на шкіру. Мазь наносять тонким шаром на стерильну марлеву серветку, яку накладають на уражену поверхню шкіри. Пов'язку змінюють 1 раз у 7-10 днів. Частіші зміни пов'язки проводять при наявності болю, накопичуванні ексудату та в інших випадках, які можуть зменшити ефективність препарату і призвести до ускладнень патологічного процесу.

**Передозування.** Можливе посилення проявів побічних реакцій. Лікування симптоматичне.

**Побічні ефекти.**

**З боку імунної системи:** можливі алергічні реакції, пов'язані з підвищеною чутливістю до анестезину, синтоміцину (особливо при тривалому застосуванні), такі як гарячка, ангіоневротичний набряк, висипання.

**З боку шкіри та її похідних:** дерматити.

Можлива місцева подразнювальна дія.

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

**Термін придатності.** 2 роки.

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

**Упаковка.** По 25 г у тубах алюмінієвих.

**Категорія відпуску.** Без рецепта.

**Дата останнього перегляду.**