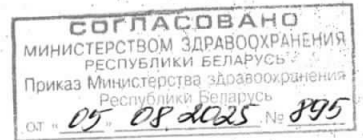


НД РБ

12425-2019



**Листок-вкладыш – информация для потребителя  
МУКОСАНИН, (0,4 мг/ 5 мг)/ мл, раствор для наружного и местного  
применения,**

Действующие вещества: полигексаметиленбигуанида гидрохлорид,  
феноксиэтанол

**Перед применением препарата полностью прочитайте листок-вкладыш,  
поскольку в нем содержатся важные для Вас сведения:**

- Всегда применяйте препарат в точности с данным листком-вкладышем или рекомендациями лечащего врача или работника аптеки.
- Сохраните листок-вкладыш. Возможно, Вам потребуется прочитать его еще раз.
- Если Вам нужны дополнительные сведения или рекомендации, обратитесь к работнику аптеки.
- Если у Вас возникли какие-либо нежелательные реакции, обратитесь к лечащему врачу или работнику аптеки. Данная рекомендация распространяется на любые возможные нежелательные реакции, в том числе на не перечисленные в разделе 4 листка-вкладыша.

**СОДЕРЖАНИЕ ЛИСТКА-ВКЛАДЫША**

1. Что из себя представляет препарат Мукосанин, и для чего его применяют.
2. О чем следует знать перед применением препарата Мукосанин.
3. Применение препарата Мукосанин.
4. Возможные нежелательные реакции.
5. Хранение препарата Мукосанин.
6. Содержимое упаковки и прочие сведения.

**1. ЧТО ИЗ СЕБЯ ПРЕДСТАВЛЯЕТ ПРЕПАРАТ МУКОСАНИН,  
И ДЛЯ ЧЕГО ЕГО ПРИМЕНЯЮТ**

Препарат обладает выраженным антимикробным действием в отношении грамположительных и грамотрицательных бактерий, в том числе возбудителей внутрибольничных инфекций, дрожжеподобных грибов. Подтверждена *in vitro* вирулицидная активность в отношении вирусов гриппа А NYMC X-179 (H1N1), аденовируса 3-го типа, вируса простого герпеса 1-го и 2-го типов, коронавируса, вируса папилломы человека. В присутствии крови и гнояного отделяемого бактерицидное и фунгицидное действие ослабляется незначительно.

Активными компонентами препарата Мукосанин являются полигексаметиленбигуанида гидрохлорид и феноксиэтанол.

Полигексаметиленбигуанида гидрохлорид относится к классу полимерных бигуанидов, хорошо растворим в воде, обладает широким спектром антимикробного действия, в том числе в отношении метициллинрезистентных

стафилококков и ванкомицинрезистентных энтерококков. При наружном и местном применении не оказывает системного воздействия, способствует ранозаживлению.

Феноксизтанол относится к классу ароматических эфирных соединений, проявляет выраженные антибактериальные свойства по отношению к грамположительным и грамотрицательным бактериям, некоторым липофильным вирусам, грибам и дерматофитам.

Феноксизтанол усиливает антимикробное действие полигексаметиленбигуанида гидрохлорида и способствует более глубокому проникновению препарата в глубокие слои дермы.

При нанесении на кожу и слизистые практически не всасывается в системный кровоток, не оказывает раздражающего действия.

Лекарственный препарат применяется для местного лечения и профилактики инфекционно-воспалительных заболеваний, вызванных чувствительной микрофлорой.

**Хирургия, травматология, комбустиология:**

в комплексной терапии поверхностных и глубоких повреждений кожи - первично и вторично контаминированные посттравматические, хирургические и ожоговые раны, пролежни, трофические язвы.

**Стоматология:**

стоматит, гингивит (в том числе вызванный ношением зубных протезов), периодонтит, санация полости рта после экстракции зубов.

**Дерматология:**

пиодермии, дерматомикозы, микозы стоп, в комплексном лечении инфекционных осложнений атопического дерматита, экземы, чесотки.

**Гинекология, урология:**

– в комплексной терапии уретритов и вагинитов, в том числе венерологического профиля;

– обработка и санация влагалища при проведении лечебно-диагностических процедур.

**Профилактика инфицирования:**

при ссадинах, порезах, укусах насекомых, трещинах, потертостях.

## 2. О ЧЕМ СЛЕДУЕТ ЗНАТЬ ПЕРЕД ПРИМЕНЕНИЕМ ПРЕПАРАТА МУКОСАНИН

**Не применяйте препарат Мукосанин:**

- если у Вас аллергия на полигексаметиленбигуанида гидрохлорид, феноксизтанол или любые другие компоненты препарата (перечисленные в разделе 6 листка-вкладыша);
- если у Вы беременны или кормите грудью.

**Особые указания и меры предосторожности**

Перед применением препарата Мукосанин проконсультируйтесь с лечащим врачом или работником аптеки.

Вспомогательное вещество пропиленгликоль, входящее в состав лекарственного препарата Мукосанин, при местном применении может раздражать кожу.

При возникновении аллергических реакций применение раствора Мукосанин следует немедленно прекратить и назначить противоаллергическую терапию. Поверхность, обработанную раствором Мукосанин, промыть большим количеством воды.

Избегать заглатывания.

Не использовать при нарушении целостности барабанной перепонки.

Не применять в офтальмологии. При случайном попадании раствора в глаза следует немедленно тщательно промыть их большим количеством проточной воды. В случае появления слезотечения, выраженного отека и покраснения век и/или конъюнктивы – обратиться к офтальмологу.

Продолжительность применения препарата индивидуальна, зависит от клинического эффекта. Курс лечения в среднем составляет около 8–10 дней. При необходимости курс можно повторить.

#### **Дети**

Данные об опыте применения у детей ограничены, поэтому применение в педиатрической популяции требует осторожности.

#### **Другие препараты и препарат Мукосанин.**

Сообщите лечащему врачу или работнику аптеки о том, что Вы принимаете, недавно принимали или можете начать принимать какие-либо другие препараты.

#### **Беременность и грудное вскармливание**

Исследования эффективности и безопасности применения препарата в период беременности и грудного вскармливания не проводились, поэтому использование Мукосанина во время беременности и грудного вскармливания противопоказано.

#### **Управление транспортными средствами и работа с механизмами**

Исследования не проводились.

### **3. ПРИМЕНЕНИЕ ПРЕПАРАТА МУКОСАНИН**

Всегда применяйте данный препарат в полном соответствии с данным листком-вкладышем или с рекомендациями лечащего врача или работника аптеки. При появлении сомнений посоветуйтесь с лечащим врачом или работником аптеки.

#### **Рекомендуемая доза и способ применения:**

**Хирургия, травматология, комбустиология.** При лечении повреждений кожи поверхность орошают из насадки-распылителя или обрабатывают тампоном, обильно смоченным в растворе. Глубокие раны и свищевые ходы тампонируют марлевыми тампонами, смоченными препаратом. После

обработки на рану в 2–3 слоя накладывают марлевые повязки, равномерно пропитанные препаратом. В первые 2–3 дня рекомендуется менять повязки 2 раза в сутки, в дальнейшем, по мере очищения раны – 1 раз в сутки. В последующем, по мере формирования грануляций, повязки меняют через день. В большинстве случаев достаточно 5–7 дней применения Мукосанина, но иногда лечение длится до 2 недель. На ожоговую рану накладывают марлевые повязки, пропитанные раствором Мукосанина. Повязки меняются через 1–2 дня, при необходимости чаще.

**Стоматология.** Раствор Мукосанин используется для полоскания полости рта 2–3 раза в день после еды в течение 15–30 секунд. На одно полоскание необходимо 15–20 мл препарата

**Дерматология.** Обработка кожи, кожных складок, очагов высыпаний при микозах, дерматомикозах, микозах стоп, пиодермиях, микробной экземе осуществляется стерильным тампоном, обильно смоченным препаратом, или путем орошения из насадки-распылителя 2–4 раза в день в зависимости от активности экссудативных проявлений на коже.

**Гинекология/урология.** В условиях гинекологического кабинета проводятся влагалищные ванночки (10 мл препарата продолжительностью 5–7 минут) или обработка слизистой влагалища тампоном, смоченным раствором Мукосанин. При уретритах проводятся инстилляции в уретру при помощи уретрального катетера: 2–3 мл раствора на 2–3 минуты. Процедура выполняется медицинским работником.

Раствором также обрабатывается кожа и слизистые наружных половых органов, кожа лобка и внутренней поверхности бедер.

**Использование раствора Мукосанин с профилактической целью.** Для профилактики инфицирования при ссадинах, порезах, укусах насекомых, трещинах, потертостях обработать поврежденные участки кожи с помощью тампона, смоченного препаратом, или путем орошения из насадки-распылителя. При необходимости наложить повязку из бинта или пластыря.

### **Способ применения**

Для наружного и местного применения.

Раствор готов к употреблению.

Указания по использованию насадки-распылителя:

1. Удалить колпачок с флакона.
2. Вставить прилагаемую насадку-распылитель во флакон и закрутить.
3. Активировать насадку-распылитель повторным нажатием.
4. Распылять препарат на пораженные участки кожи и раны в

количестве, достаточном для их тщательного увлажнения, путем нажатия на насадку-распылитель 3–5 раз.

**Если вы применили препарата Мукосанин больше, чем следовало**

Длительное использование раствора Мукосанин в очень больших количествах может вызвать системное всасывание полигексаметиленбигуанида, что может вызвать генерализованную экзантему и лихорадку. Симптомы исчезают после выведения препарата.

При появлении нежелательных реакций необходимо прекратить применение лекарственного препарата и обратиться к врачу.

При наличии вопросов по применению препарата обратитесь к лечащему врачу или работнику аптеки.

#### 4. ВОЗМОЖНЫЕ НЕЖЕЛАТЕЛЬНЫЕ РЕАКЦИИ

Подобно всем лекарственным препаратам препарат может вызывать нежелательные реакции, однако они возникают не у всех.

Препарат может вызывать другие, нежели указанные ниже нежелательные реакции.

**Частота неизвестна** (на основании имеющихся данных, частоту возникновения определить невозможно):

- аллергические реакции (кожная сыпь, крапивница);

**Частота неизвестна** (на основании имеющихся данных, частоту возникновения определить невозможно):

- кратковременное, незначительное изменение чувствительности слизистой полости рта и языка, пенообразование препарата при активном полоскании; генерализованная экзантема и лихорадка (при длительном применении в больших количествах).

В случае возникновения нежелательных реакций, в том числе не указанных в данном листке-вкладыше, следует прекратить применение лекарственного препарата и обратиться к врачу.

#### Сообщение о нежелательных реакциях

Если у Вас возникают какие-либо нежелательные реакции, проконсультируйтесь с врачом или работником аптеки. Данная рекомендация распространяется на любые возможные нежелательные реакции, в том числе на не перечисленные в данном листке-вкладыше. Вы также можете сообщить о нежелательных реакциях напрямую (см. ниже). Сообщая о нежелательных реакциях, Вы помогаете получить больше сведений о безопасности препарата.

Республика Беларусь

220037, г. Минск, Товарищеский пер., 2а.

УП «Центр экспертиз и испытаний в здравоохранении»

Телефон отдела фармаконадзора: +375 17 242 00 29; факс: +375 17 242 00 29.

Электронная почта: rcpl@rceth.by, rceth@rceth.by

<http://www.rceth.by>

#### 5. ХРАНЕНИЕ ПРЕПАРАТА МУКОСАНИН

Хранить при температуре не выше 25 °С.

Хранить в недоступном для детей месте.

Не применяйте препарат по истечении срока годности, указанного на упаковке.

Датой истечения срока годности является последний день месяца.

## 6. СОДЕРЖИМОЕ УПАКОВКИ И ПРОЧИЕ СВЕДЕНИЯ

Лекарственный препарат Мукосанин содержит в качестве действующих веществ полигексаметиленбигуанида гидрохлорид, феноксиэтанол.

1 мл лекарственного препарата содержит: 2 мг полигексаметиленбигуанида гидрохлорида 20 % раствора; 5 мг феноксиэтанола.

Вспомогательными веществами являются пропиленгликоль, кокаמידо-пропилбетаин, глицерин, вода очищенная.

### Внешний вид препарата Мукосанин и содержимое упаковки

Прозрачная жидкость, бесцветная или светло-желтого цвета.

По 100 мл, 500 мл, 1000 мл в бутылки полиэтиленовые, укупориваемые крышкой из полипропилена, бутылки по 100 мл вместе с листком-вкладышем помещают в пачку из картона;

по 100 мл во флаконы полимерные с закручивающейся крышкой с вкладышем из алюминиевой ламинированной фольги вместе с распылителем для флаконов и листком-вкладышем в пачку из картона;

по 100 мл во флаконы полимерные, укупоренные крышкой, вместе с листком-вкладышем в пачку из картона;

по 100 мл во флаконы с колпачком вместе с листком-вкладышем в пачку из картона;

по 1000 мл в бутылки полимерные с крышкой;

по 1000 мл во флаконы с колпачком.

### Условия отпуска:

Без рецепта.

### Держатель регистрационного удостоверения и производитель

Республика Беларусь

ЗАО «БЕЛАСЕПТИКА», 223043, Минская обл., Минский р-н, с/с Папернянский, д. Цнянка, ул. Армейская, д. 8, ком. 7

Тел.: +375 17 500-33-01, тел./факс: +375 17 500-33-46

E-mail: info@belaseptika.by

Подробные сведения о препарате содержатся на веб-сайте УП «Центр экспертиз и испытаний в здравоохранении»: [www.rceth.by](http://www.rceth.by).

Листок-вкладыш доступен на русском языке на веб-сайте: [www.rceth.by](http://www.rceth.by).