

«УТВЕРЖДЕНО»
Фармакологический комитет
Государственного учреждения
«Центр безопасности фармацевтической
продукции» Министерства здравоохранения
Республики Узбекистан
« 30 » 12 2025 г. № 29

ИНСТРУКЦИЯ ПО МЕДИЦИНСКОМУ ПРИМЕНЕНИЮ КУРАФАГ ПОЛИВАЛЕНТНЫЙ

Торговое название препарата: КУРАФАГ ПОЛИВАЛЕНТНЫЙ

Действующее вещество (МНН):-

Лекарственная форма: спрей для местного и наружного применения

Состав:

1 мл препарата содержит:

активные вещества: стерильно очищенный фильтрат фаголизатов бактерий *Streptococcus spp.*, *Staphylococcus aureus*, *Pseudomonas aeruginosa*, *Proteus mirabilis* и различные серогруппы *Escherichia coli*. Титр не менее 10^5 КОЕ/мл.

вспомогательные вещества: консервант - 8-гидроксихинолин сульфат или 8-гидроксихинолин сульфат моногидрат в пересчете на 8-гидроксихинолин сульфат 0,00001 г/мл или 0,001% от объема жидкого фага (содержание расчетное) и вода очищенная.

Описание: Прозрачная жидкость от светло желтого до светло коричневого цвета, допускается зеленоватый оттенок.

Фармакотерапевтическая группа: Прочие препараты. Другие лечебные средства

Код АТХ: V03A

Фармакологические свойства

КУРАФАГ ПОЛИВАЛЕНТНЫЙ – лекарственный препарат, обладающий специфическим бактерицидным действием в отношении штаммов *Streptococcus spp.*, *Staphylococcus aureus*, *Pseudomonas aeruginosa*, *Proteus mirabilis* и различных серогруппы *Escherichia coli*, наиболее значимых в этиологии гнойных и воспалительных заболеваний.

Фаговые частицы прикрепляются к мембране чувствительной бактерии, проникают внутрь клетки и размножаются за счет её ресурсов. Вследствие этого происходит гибель клетки и выход зрелых вирулентных фаговых частиц, способных к заражению других чувствительных бактериальных клеток.

Бактериофаг КУРАФАГ ПОЛИВАЛЕНТНЫЙ не влияет на другие бактерии, в частности не нарушает естественную микрофлору.

Показания к применению

КУРАФАГ ПОЛИВАЛЕНТНЫЙ спрей, применяют с лечебной и профилактической целью, в виде орошения инфицированных *Streptococcus spp.*, *Staphylococcus aureus*, *Pseudomonas aeruginosa*, *Proteus mirabilis* и различных серогруппы *Escherichia coli*, кожных покровов и слизистых оболочек при ожогах, гнойно-воспалительных заболеваниях, инфицированных ранах, при ангине во всех возрастных и высокого риска группах. При пользовании флакон держать вертикально крышкой вверх и направит распылитель в обрабатываемое поверхность.

Лечение:

- хирургические инфекции: гнойная рана, ожог, абсцесс, флегмона, фурункул, карбункул, гидраденит, панариций, парапроктит, мастит;
- бактериальные инфекции верхних дыхательных путей: гнойно-воспалительные заболевания уха, горла, носа, пазух носа, ротовой полости, глотки, гортани, (отит, ангина, фарингит, ларингит, стоматит, синусит, пародонтит, гайморит);
- гнойно-воспалительные заболевание новорожденных детей (омфалит, пиодермия, конъюнктивит).

Профилактика:

- обработка свежих ран;
- гнойных осложнений при хирургических манипуляциях и операциях.

Способ применения и дозы

Важным условием эффективной фаготерапии является предварительное определение фагочувствительности возбудителя заболевания (определение чувствительности препарату штаммов, выделенных от больного). Применение препарата является наиболее эффективным на раннем этапе заболевания, а также его введении в самый очаг инфекции. С учетом локализации очага инфекции, спрей может применяться:

- *местно* – в виде орошений, промываний, аппликаций, тампонов, турунд. При оральном приеме препарат следует применять за 30-60 мин до еды.
- детям в возрасте до 11 лет миндалины целесообразно обрабатывать с помощью спрея – 5 распылении, с интервалом 3 часа, 4-5 раз в день. Для взрослых 6-7 распылении, 6-7 раз в день.
- для лечения гнойно-воспалительных заболеваний с локальными поражениями препарат назначают одновременно как местно, так для *перорально (per os)*. Доза препарата-количество распылений, определяются характером очага инфекции (размер пораженного участка). Длительность курса лечения препаратом от 7 до 15 дней (по клиническим показаниям).

Побочные действия

Препарат нетоксичен. Какие-либо побочные явления не выявлены. В крайне редких случаях, при приеме внутрь может вызывать легкую непродолжительную рефлекторную тошноту, которая не требует отмены препарата. Препарат может содержать следы соевых белков, у гиперчувствительных пациентов могут возникнуть аллергические реакции.

Противопоказания

Гиперчувствительность к какому-либо компоненту препарата.

Лекарственные взаимодействия

Препарат можно применять совместно с препаратами любой группы.

Особые указания

- начинать лечение бактериофагом следует как можно раньше. Перед использованием препарат необходимо взболтать.
- ***ПРИ ПОМУТНЕНИИ ПРЕПАРАТ НЕ ПРИМЕНЯТЬ!***
- если до применения бактериофага для обработки раны использовались химические антисептики, рану необходимо тщательно промыть стерильным 0,9% раствором натрия хлорида;
- поскольку в препарате содержится питательная среда, в которой могут развиваться бактерии из окружающей среды, после применения спрея, распылитель следует обработать раствором спирта;
- флакон необходимо хранить в холодильнике. Препарат, при соблюдении условий хранения, вышеперечисленных правил и отсутствии помутнения может быть использован в течение всего срока годности;
- пациентам пожилого возраста коррекция суточной дозы не требуется.

Применение при беременности и период лактации

В период беременности и лактации возможно при наличии инфекции вызванных штаммами чувствительных к препарату (по рекомендации врача).

Влияние на способность управлять автомобилем и сложными механизмами

Не описаны.

Передозировка

Данные о передозировке не описаны.

Форма выпуска

1 флакон по 20 мл препаратом, с крышкой распылителем (спрей) упаковывают в пачки (пеналы) из картона коробного вместе с инструкцией по медицинскому применению.

Условия хранения

Хранить в сухом, защищённом от солнечного света месте, при температуре от +2°C до +10 С. Следует хранить в недоступном для детей месте.

Срок годности

2 года.

Не следует применять после истечения срока годности.

Условия отпуска из аптек

Без рецепта.

Производитель:/Наименование и адрес организации, принимающий претензии (предложения) по качеству лекарственных средств на территории Республики Узбекистан:

ООО «AZIYA IMMUNOPREPARAT»,

100206, Республика Узбекистан, г. Ташкент, Юнусабадский район, 17-й квартал, СГМ Кадрдон, дом-4Д. Телефон +998 95 170-46-16. Е-почта: info@mediphag.uz