

**ІНСТРУКЦІЯ**  
**для медичного застосування препарату**  
**АУРІСАН®**  
**(AURISANUM )**

**Загальна характеристика:**

**міжнародна та хімічна назви:** decametoxin;

[1,10-декаметилєн-біс(N,N-диметилєнтоксикарбонілметил)-амонію дихлорид];

**основні фізико-хімічні властивості:** безбарвна прозора рідина із запахом спирту;

**склад:** 1 мл розчину містить декаметоксину в перерахунок на 100% речовину 0,5 мг;

**допоміжна речовина:** етанол (70 %).

**Форма випуску.** Краплі вушні.

**Фармакотерапевтична група.** Засоби для застосування в отології. Протимікробні засоби.

Код АТС S02A A.

**Фармакологічні властивості.**

**Фармакодинаміка.** Препарат має антисептичну дію і широкий спектр антимікробної дії відносно грампозитивних і грамнегативних мікроорганізмів (гноєтворні коки, у тому числі стафілококи з множинною антибіотикостійкістю, ентеробактерії, коринебактерії дифтерії), найпростіших, дріжджоподібних грибів роду *Candida*, дерматомицетів та вірусів. На мікроорганізми препарат діє бактерицидно, спороцидно, фунгіцидно. Аурісан підвищує чутливість бактерій до антибіотиків, потенціює дію традиційних антимікробних засобів при комплексному лікуванні.

**Фармакокінетика.** Не досліджена.

**Показання для застосування.** Лікування бактеріальних і грибкових гострих і хронічних зовнішніх і середніх перфоративних отитів.

**Спосіб застосування та дози.** Після розкриття флакон закривають кришкою-крапельницею.

Дорослим і дітям старше 12 років у кожне вухо закапувати у теплом вигляді по 2 - 3 краплі Аурісану 3 - 4 рази на день. Тривалість курсу лікування залежить від тяжкості захворювання і досягнутого ефекту.

**Побічна дія.** Можливе швидкоминуче відчуття печіння при застосуванні препарату, а також реакція місцевого подразнення шкіри вуха (зовнішнього слухового проходу, вушної раковини) при підвищеній індивідуальній чутливості до декаметоксину.

**Протипоказання.** Індивідуальна гіперчутливість до декаметоксину.

**Передозування.** Випадків передозування не відзначалося.

**Особливості застосування.** У разі індивідуальної гіперчутливості слід утримуватися від застосування препарату.

Досвід застосування препарату дітям до 12 років відсутній.

**Вагітність і лактація.**

Застосування препарату в періоди вагітності і лактації можливе тоді, коли очікувана користь для матері перевищує потенційний ризик для плода або дитини.

**Взаємодія з іншими лікарськими засобами.** Не досліджена.

**Умови та термін зберігання.** Зберігати в недоступному для дітей, захищеному від світла місці при температурі від 15 °С до 25 °С. Термін придатності – 3 роки.

**Умови відпуску.** За рецептом.

**Упаковка.** По 5 мл у флаконі; по 1 флакону з кришкою-крапельницею в пацці.

**Виробник.** Філія ТОВ „Дослідний завод „ГНЦЛС”.

**Адреса.** м. Харків, вул. Воробйова, 8.