

ЛСР-001976/07-250122

Министерство здравоохранения Российской Федерации

Регистрационное удостоверение № ЛСР-001976/07

Дата регистрации 07.08.2007 г.

АО «Олайнфарм», Латвия
ул. Рупницу 5, г. Олайне, LV-2114, ЛатвияИНСТРУКЦИЯ ПО МЕДИЦИНСКОМУ ПРИМЕНЕНИЮ
ЛЕКАРСТВЕННОГО ПРЕПАРАТА**Фурасол®****порошок для приготовления раствора для местного и
наружного применения 100 мг**

Изменение № 1

Дата внесения Изменения с « ____ » 25 0 1 2 2 202 ____ г.

Старая редакция	Новая редакция
<p>Форма выпуска По 1 г препарата в пакетик из ламината. По 5 или 15 пакетиков из ламината вместе с инструкцией по применению помещают в пачку из картона.</p>	<p>Форма выпуска По 1 г препарата в пакетик из ламината. По 5 или 15 пакетиков из ламината вместе с инструкцией по применению помещают в пачку из картона. На пачку из картона может быть нанесена наклейка (стикер), обеспечивающая контроль первого вскрытия.</p>
<p>Владелец регистрационного удостоверения/Организация, принимающая претензии от потребителей Владелец регистрационного удостоверения: АО «Олайнфарм», Латвия. Адрес: ул. Рупницу 5, Олайне, LV-2114, Латвия. Претензии потребителей следует направлять ООО «Олайнфарм Рус» по адресу: 125212, г. Москва, Головинское шоссе, дом 5, корпус 1, этаж 14, часть помещения 14013. Эл.почта: olainfarm.rus@olainfarm.com</p>	<p>Владелец регистрационного удостоверения/Организация, принимающая претензии от потребителей: Владелец регистрационного удостоверения: АО «Олайнфарм», Латвия. Адрес: ул. Рупницу 5, Олайне, LV-2114, Латвия. Претензии потребителей следует направлять ООО «Олайнфарм Рус» по адресу: 125212, г. Москва, Головинское шоссе, дом 5, корпус 1, этаж 2, помещение 2137 А. Эл.почта: olainfarm.rus@olainfarm.com</p>

Генеральный директор
ООО «ОЛАЙНФАРМ РУС»

А.Ю.МОСКВИЧ

ЛСР-001976/07-170521

Министерство здравоохранения
Российской Федерации

ИНСТРУКЦИЯ
ПО МЕДИЦИНСКОМУ ПРИМЕНЕНИЮ
ЛЕКАРСТВЕННОГО ПРЕПАРАТА
ФУРАСОЛ®

Регистрационный номер: ЛСР-001976/07

Торговое наименование препарата: Фурасол®

Международное непатентованное или группировочное наименование: фуразидин

Лекарственная форма: порошок для приготовления раствора для местного и наружного применения.

Состав

Один пакетик содержит:

действующее вещество: фуразидин - 87,4 мг, который соответствует фуразидину калия - 100,0 мг;

вспомогательное вещество: натрия хлорид - 900,0 мг.

Описание: крупный порошок оранжево-коричневого цвета.

Описание раствора порошка: прозрачный раствор от оранжевого до красновато-оранжевого цвета.

Фармакотерапевтическая группа: противомикробное средство (производное нитрофурана)

Код АТХ: D06BX

Фармакологические свойства

Противомикробное средство, производное нитрофурана. Эффективен в отношении грамположительных кокков (*Staphylococcus spp.*, *Streptococcus spp.*), грамотрицательных палочек (*E. coli*, *Salmonella spp.*, *Shigella spp.*, *Klebsiella spp.*). Устойчивы *Pseudomonas aeruginosa*, *Enterococcus spp.*, *Acinetobacter spp.*, большинство штаммов *Proteus spp.*, *Serratia spp.* Механизм действия связан с ингибированием синтеза нуклеиновых кислот. В зависимости от концентрации оказывает бактерицидное или бактериостатическое действие.

Против большей части бактерий бактериостатическая концентрация составляет от 10-20 мкг/мл. Бактерицидная концентрация примерно в 2 раза выше. Под влиянием нитрофуранов в микроорганизмах происходит подавление активности дыхательной цепи и цикла трикарбоновых кислот (цикла Кребса), а также угнетение др. биохимических процессов, что приводит к разрушению их оболочки или цитоплазматической мембраны. Нитрофураны повышают титр комплемента и способность лейкоцитов фагоцитировать микроорганизмы.

Показания к применению

Фурасол® применяют в качестве местного средства при комплексном лечении инфекционно-воспалительных заболеваний полости рта, ротоглотки, небольших ран с

ЛСП-001976/07-170521

угрозой инфицирования, таких как ссадины, царапины, небольшие порезы и расчесы, трещины, легкие ожоги.

Противопоказания

Повышенная чувствительность к фуразидину или препаратам нитрофуранового ряда. Аллергический дерматит. Беременность и период грудного вскармливания. Детский возраст до 4-х лет.

Применение при беременности и в период грудного вскармливания

Применение при беременности и в период грудного вскармливания противопоказано.

Способ применения и дозы

Для местного и наружного применения.

Раствор готовят непосредственно перед применением.

Местно: содержимое пакетика растворяют в 200 мл горячей кипяченой воды и теплый раствор используют для полоскания полости рта и ротоглотки 2-3 раза в день.

Наружно: содержимое пакетика растворяют в 200 мл горячей кипяченой воды и теплый раствор используют для промывания небольших ран 1-2 раза в день.

Продолжительность лечения 3-5 дней.

Если после лечения улучшения не наступает или симптомы усугубляются, или появляются новые симптомы, необходимо проконсультироваться с врачом. Применяйте препарат только согласно тем показаниям, тому способу применения и в тех дозах, которые указаны в инструкции по применению.

Побочное действие

Классификация нежелательных побочных реакций по частоте развития:

Очень частые ($\geq 10\%$), частые ($\geq 1\%$, но $< 10\%$), нечастые ($\geq 0,1\%$, но $< 1\%$), редкие ($\geq 0,01\%$, но $< 0,1\%$), очень редкие ($< 0,01\%$), не известно (нельзя определить по имеющимся данным).

Нарушения со стороны иммунной системы: не известно - аллергические реакции (крапивница, зуд, сыпь, аллергический дерматит).

В этом случае применение препарата прекращают. Назначают симптоматическую терапию.

В случае проявления необычных реакций следует посоветоваться с врачом о целесообразности дальнейшего применения препарата.

Передозировка

Препарат малотоксичен. Случаи передозировки не описаны.

Взаимодействие с другими лекарственными средствами

В сочетании с антибиотиками проявляет синергизм.

В случае употребления алкоголя во время лечения препаратом, возрастает вероятность развития кожных аллергических реакций.

Если Вы применяете вышеперечисленные средства или другие лекарственные препараты (в том числе безрецептурные), перед применением препарата проконсультируйтесь с врачом.

ЛСП-001976/07-170521

Особые указания

Раствор готовят непосредственно перед применением.
Приготовленный раствор не хранить.

Влияние на способность управлять транспортными средствами, механизмами

Не оказывает влияние на способность к управлению транспортными средствами и механизмами.

Форма выпуска

По 1 г препарата в пакетик из ламината.
По 5 или 15 пакетиков из ламината вместе с инструкцией по применению помещают в пачку из картона.

Условия хранения

В защищенном от света месте при температуре не выше 25 °С.
Хранить в недоступном для детей месте.

Срок годности

5 лет. Не использовать после истечения срока годности.

Условия отпуска

Отпускают без рецепта.

Производитель:

АО «Олайнфарм», Латвия.
Адрес: ул. Рупницу 5, Олайне, LV-2114, Латвия.

Владелец регистрационного удостоверения/Организация, принимающая претензии от потребителей

Владелец регистрационного удостоверения:
АО «Олайнфарм», Латвия.
Адрес: ул. Рупницу 5, Олайне, LV-2114, Латвия.

Претензии потребителей следует направлять ООО «Олайнфарм Рус» по адресу:
125212, г. Москва, Головинское шоссе, дом 5, корпус 1, этаж 14, часть
помещения 14013.

Эл.почта: olainfarm.rus@olainfarm.com

