

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, Латвия

**ИНСТРУКЦИЯ ПО МЕДИЦИНСКОМУ ПРИМЕНЕНИЮ  
ЛЕКАРСТВЕННОГО ПРЕПАРАТА**

**Фурасол®  
порошок для приготовления раствора для местного и  
наружного применения 100 мг**

Изменение № 1

Дата внесения Изменения с « 25.01.22 » 20222 г.

Старая редакция	Новая редакция
<p><b>Форма выпуска</b> По 1 г препарата в пакетик из ламина. По 5 или 15 пакетиков из ламина вместе с инструкцией по применению помещают в пачку из картона.</p>	<p><b>Форма выпуска</b> По 1 г препарата в пакетик из ламина. По 5 или 15 пакетиков из ламина 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><b>Владелец регистрационного удостоверения/Организация, принимающая претензии от потребителей</b> 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: <a href="mailto:olainfarm.rus@olainfarm.com">olainfarm.rus@olainfarm.com</a></p>	<p><b>Владелец регистрационного удостоверения/Организация, принимающая претензии от потребителей:</b> 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: <a href="mailto:olainfarm.rus@olainfarm.com">olainfarm.rus@olainfarm.com</a></p>

Генеральный директор  
ООО «ОЛАЙНФАРМ РУС»



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 оранжевато-коричневого цвета.

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

**Фармакотерапевтическая группа:** противомикробное средство (производное нитрофурана)

**Код ATX:** 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 мембранны. 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, ротовоглотки, небольших ран с

ЛСР-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 вышеупомянутые средства или другие лекарственные препараты (в том числе безрецептурные), перед применением препарата проконсультируйтесь с врачом.

ЛСР-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 ламинаата.  
По 5 или 15 пакетиков из ламинаата вместе с инструкцией по применению помещают в пачку из картона.

**Условия хранения**

В защищенном от света месте при температуре не выше 25 °C.  
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](mailto:olainfarm.rus@olainfarm.com)

