

ИНСТРУКЦИЯ
по медицинскому применению лекарственного средства

Фурасол
порошок для приготовления раствора для наружного применения

Торговое название лекарственного средства
Фурасол

Международное непатентованное название
Отсутствует.

Общепринятое название: фуразидин (Furazidin).

Лекарственная форма

Порошок для приготовления раствора для наружного применения.

Состав

Каждый пакетик содержит:

действующее вещество – фуразидин калия 100,0 мг, что соответствует 87,4 мг фуразидина;

вспомогательное вещество – натрия хлорид 900,0 мг.

Масса содержимого одного пакетика – 1000,0 мг.

Описание

Крупный порошок оранжевато-коричневого цвета.

Фармакотерапевтическая группа

Противомикробные и антисептические средства для наружного применения при заболеваниях полости рта.

Код АТХ: А01АВ11

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 других биохимических процессов, что приводит к разрушению их оболочки или цитоплазматической мембраны. Нитрофураны повышают титр комплемента и способность лейкоцитов фагоцитировать

PILDP001118/1

микробактерии. При употреблении на кожные покровы и слизистые лекарственное средство не вызывает раздражающего действия и болевых ощущений.

Показания к применению

Для наружного применения при комплексном лечении инфекционно-воспалительных заболеваний полости рта, ротоглотки, инфицированных ран.

Способ применения и дозы

Для наружного применения.

Раствор готовят непосредственно перед применением. Приготовленный раствор не хранить. *В комплексной терапии инфекционно-воспалительных заболеваний полости рта, ротоглотки:*

- Содержимое пакетика растворяют в стакане (200 мл) горячей, кипяченой воды и теплый раствор применяют для полоскания полости рта и ротоглотки 2-3 раза в день.

В комплексной терапии инфицированных ран:

- Содержимое пакетика растворяют в стакане (200 мл) горячей, кипяченой воды или дистиллированной воды. Теплый раствор применяют для обработки инфицированных ран 1-2 раза в день.

Противопоказания

Повышенная чувствительность к действующему веществу или другим препаратам нитрофуранового ряда. Аллергический дерматит. Период беременности и кормление грудью.

Не применять детям младше 4 лет для полоскания полости рта и ротоглотки (ребенок еще не умеет полоскать полость рта и горло).

Побочные действия

Также как и все лекарственные средства, Фурасол может вызывать побочные действия.

Частота побочных действий по системе классификации MedDRA (Медицинский словарь терминологии регламентарной деятельности):

Очень часто ($\geq 1/10$); часто ($\geq 1/100$ до $< 1/10$); нечасто ($\geq 1/1000$ до $< 1/100$); редко ($\geq 1/10\ 000$ до $< 1/1000$); очень редко ($< 1/10\ 000$); неизвестно (нельзя определить по имеющимся данным).

Нарушения со стороны кожи и подкожных тканей: очень редко – аллергические реакции.

В случае развития аллергических реакций применение необходимо незамедлительно прекратить и обратиться к врачу (рекомендуется применять антигистаминные препараты, кальция хлорид и витамины группы В).

Передозировка

Случаи передозировки не описаны.

Меры предосторожности

Раствор окрашивает кожу в желтый цвет.

PILDP001118/1

Применение лекарственного средства в период беременности и кормления грудью

Применение противопоказано. Отсутствуют адекватно контролируемые клинические исследования о безопасности применения лекарственного средства во время беременности и в период кормления грудью.

Влияние на способность управлять транспортными средствами и обслуживать механизмы

Препарат не оказывает влияние на способность управлять транспортным средством и обслуживать механизмы.

Взаимодействие с другими лекарственными средствами и другие виды взаимодействий

В сочетании с антибиотиками проявляет синергизм (взаимное усиление эффективности).
В случае употребления алкоголя во время лечения препаратом, возрастает вероятность развития кожных аллергических реакций.

Срок годности

Смотреть на пакетике из ламината и коробке картонной.

Не применять препарат по истечении срока годности.

Условия хранения

Хранить в защищенном от влаги месте при температуре не выше 25 °С.

Хранить в невидимом и недоступном для детей месте.

Не применять при нарушении целостности пакетика.

Форма выпуска

По 1000,0 мг порошка в пакетике из ламината.

По 5 или 15 пакетиков из ламината вместе с инструкцией по применению в пачке из картона.

Условия отпуска из аптек

Без рецепта.

Производитель и владелец регистрационного удостоверения

АО «Олайнфарм»

Адрес: ул. Рупницу 5, Олайне, LV-2114, Латвия.

Дата последнего пересмотра текста: июнь 2021 г.

Директор департамента регистрации
АО «Олайнфарм», Латвия

Е. Вольперте