

**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

микроорганизмы. 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