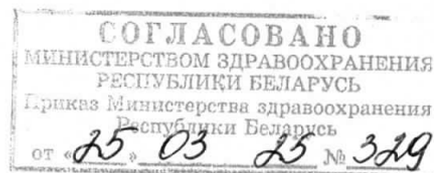


НД РБ

8056 - 2020



ИНСТРУКЦИЯ (ЛИСТОК-ВКЛАДЫШ)

по медицинскому применению лекарственного средства

ФУРАСОЛ®

порошок для приготовления раствора для наружного применения

Состав лекарственного средства

Каждый пакет содержит порошок для приготовления раствора для наружного применения. Состав содержимого пакета:

действующее вещество: фурагин растворимый – 100,0 мг;

вспомогательное вещество: натрия хлорид – 900,0 мг.

Общая масса содержимого пакета – 1000 мг.

Лекарственная форма

Порошок для приготовления раствора для наружного применения.

Краткая характеристика готовой лекарственной формы

Крупный порошок оранжевато-коричневого цвета.

Фармакотерапевтическая группа

Средства для лечения заболеваний горла, антисептические средства.

Код АТХ: R02AA

Фармакологические свойства

Фурасол® – 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 угнетением синтеза нуклеиновых кислот микроорганизмов. В зависимости от концентрации оказывает бактерицидное (дезинфицирующее) или бактериостатическое (препятствующее размножению) действие.

Показания к применению

Для наружного применения при комплексном лечении:

- инфекционно-воспалительных заболеваний полости рта и ротоглотки;

- инфицированных ран.

Способ применения и дозы

Для наружного применения.

Раствор готовят непосредственно перед применением.

Содержимое пакета растворяют в 200 мл горячей кипяченой воды, полученный раствор охлаждают до комфортно переносимой температуры. Теплый раствор используют для полоскания полости рта и ротоглотки 2-3 раза в день.

Теплый свежеприготовленный раствор также используют для промывания инфицированных ран 1-2 раза в день. Приготовленный раствор хранению не подлежит.

Побочное действие

Фурасол®, как и другие лекарственные средства, может вызывать побочные действия, которые проявляются не у всех пациентов.



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 возникновения побочных реакций, в том числе не указанных в данной инструкции, необходимо прекратить применение лекарственного средства и обратиться к врачу.

Противопоказания

Повышенная чувствительность к фурагину растворимому или другим лекарственным средствам нитрофуранового ряда.

Аллергический дерматит.

Беременность и кормление грудью.

Не использовать для полоскания полости рта и горла у детей младше 4-х лет (ребенок еще не умеет полоскать полость рта и горло).

Меры предосторожности

Раствор окрашивает кожу в желтый цвет.

Применение лекарственного средства в период беременности и кормления грудью
Применение противопоказано.

Влияние на способность управлять транспортными средствами и обслуживать механизмы

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

Взаимодействие с другими лекарственными средствами и другие виды взаимодействия

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

Передозировка

Лекарственное средство малотоксично. Случаи передозировки не описаны.

Условия хранения

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

Хранить в недоступном для детей месте.

Упаковка

По 1000 мг порошка в пакете из ламината.

По 5 или 15 пакетов из ламината вместе с инструкцией по медицинскому применению (листок-вкладыш) помещают в пачку из картона.

Срок годности

5 лет.

НД РБ

8056 - 2020



Не применять лекарственное средство после истечения срока годности, указанного на упаковке.

Условия отпуска из аптек

Без рецепта.

Производитель и владелец регистрационного удостоверения

АО Олфа,

ул. Рупницу 5, Олайне, Олайнский край, LV-2114, Латвия

Адрес организации, принимающей на территории Республики Беларусь претензии от потребителей по качеству продукции (товара):

Республика Беларусь

ООО «НПК Биотест»

Адрес: 220034, г. Минск, ул. Краснозвездная, 18Б, пом. 5.

Эл. почта: Quality.Safety.OF.BY@biotest.by

Дата последнего обновления описания лекарственного средства: октябрь 2024 года.