

МИНИСТЕРСТВО ЗДРАВООХРАНЕНИЯ РОССИЙСКОЙ
ФЕДЕРАЦИИ

МИНЗДРАВ РОССИИ
ЛП - 008220-020622
СОГЛАСОВАНО

ИНСТРУКЦИЯ
ПО МЕДИЦИНСКОМУ ПРИМЕНЕНИЮ ЛЕКАРСТВЕННОГО
ПРЕПАРАТА

ФУРАЗИБАКТ®

Регистрационный номер:

Торговое наименование: ФУРАЗИБАКТ®

Международное непатентованное или группировочное наименование:
фуразидин

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

Состав содержимого одного пакетика:

Действующее вещество: фуразидин калия (в пересчете на фуразидин) - 100,0 мг (87,4 мг);

Вспомогательное вещество: натрия хлорид - 900,0 мг.

Описание: смесь крупного и мелкого порошка оранжевато-коричневого цвета.

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

Фармакотерапевтическая группа: противомикробное средство - нитрофуран.

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 *Plasmodium 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.

133300

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

ФУРАЗИБАКТ® применяют в качестве местного средства при комплексном лечении инфекционно-воспалительных заболеваний полости рта, ротоглотки, небольших ран с угрозой инфицирования, таких как ссадины, царапины, небольшие порезы и расчесы, трещины, легкие ожоги.

Противопоказания

- Повышенная чувствительность к фуразидину, другим компонентам препарата;
- повышенная чувствительность к производным нитрофурана;
- аллергический дерматит;
- беременность;
- лактация;
- детский возраст до 4-х лет.

Применение при беременности и в период грудного вскармливания

Противопоказано применение при беременности и в период грудного вскармливания.

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.

Побочное действие

Классификация нежелательных побочных реакций по частоте развития:

Очень частые ($> 10\%$), частые ($> 1\%$, но $< 10\%$), нечастые ($> 0,1\%$, но $< 1\%$), редкие ($> 0,01\%$, 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.

Особые указания

Раствор готовят непосредственно перед применением.

Приготовленный раствор не хранить.

Влияние на способность к управлению транспортными средствами и обслуживанию движущихся механизмов

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

Форма выпуска

Порошок для приготовления раствора для местного и наружного применения 100 мг.

По 1 г препарата в одноразовые пакетики (саше), изготовленные из бумаги с покрытием из ПЭНД или из буплена – комбинированного материала на основе бумаги, алюминия и ПЭВД.

По 5, 10, 15, 20, 30 пакетиков (саше) вместе с инструкцией по применению помещают в пачку из картона.

МИНЗДРАВ РОССИИ
ЛП - 008220-020622 С. 4
СОГЛАСОВАНО

Условия хранения

В защищенном от света месте, при температуре не выше 25 °С.

Хранить в недоступном для детей месте.

Срок годности

5 лет.

Не применять по истечении срока годности.

Условия отпуска

Отпускают без рецепта.

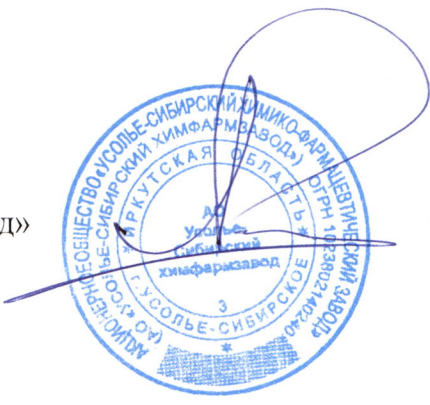
Владелец регистрационного удостоверения / Организация, принимающая претензии от потребителей

АО «Усолье-Сибирский химфармзавод»
Россия, 665462, Иркутская область, г. Усолье-Сибирское
Телефон: +7 (39543) 58910, факс: +7 (39543) 58908

Производитель

АО «Усолье-Сибирский химфармзавод»
665462, Иркутская область, г. Усолье-Сибирское, северо-западная часть города, с северо-восточной стороны, в 115 метрах от Прибайкальской автодороги.

Генеральный директор
АО «Усолье-Сибирский химфармзавод»



С.В. Тюстин

МЗ РФ
Экспертный отчет
действителен для данной
версии документа
0 0 0 0 0 0 0 0 0 4
ФГБУ ЦИАСИП

133300