

# ИНСТРУКЦИЯ ПО МЕДИЦИНСКОМУ ПРИМЕНЕНИЮ ЛЕКАРСТВЕННОГО ПРЕПАРАТА **ФУРАЗОЛИДОН**

**Регистрационный номер:** ЛСР-004228/09

**Торговое наименование:** ФУРАЗОЛИДОН

**Международное непатентованное**

**наименование:** Фуразолидон

**Лекарственная форма:** таблетки

**Состав:**

1 таблетка содержит:

*Действующее вещество:* фуразолидон – 0,05 г

*Вспомогательные вещества:* крахмал картофельный – 0,02 г; кальций стеарат (кальций стеариновокислый) – 0,001 г; сахар (сахароза) – 0,01 г; твин-80 (полисорбат) – 0,0002 г; лактоза (сахар молочный) – 0,0188 г.

**Описание:**

Таблетки желтого или зеленовато-желтого цвета, плоскоцилиндрические с фаской.

**Фармакотерапевтическая группа:** Противомикробное и противопротозойное средство.

**Код АТХ:** G01AX06

**Фармакодинамика**

Противомикробное и противопротозойное средство, производное нитрофуранов. Активен в отношении грамположительных и грамотрицательных микробов, *Trichomonas* spp., *Giardia lamblia*. Наиболее чувствительны к фуразолидону *Escherichia* spp., *Shigella dysenteriae*, *Shigella flexneri*, *Shigella boydii*, *Shigella sonnei*, *Salmonella typhi*, *Salmonella paratyphi*. Слабо влияет на возбудителей гнойной и анаэробной инфекции. Блокирует моноаминоксидазу. Устойчивость микроорганизмов развивается медленно. Нитрофураны нарушают процессы клеточного дыхания микроорганизмов, подавляют цикл трикарбоновых кислот (цикл Кребса), а также ингибируют биосинтез нуклеиновых кислот микроор-

ганизмов, в результате чего происходит разрушение их оболочки или цитоплазматической мембраны. В результате действия нитрофуранов микроорганизмы выделяют меньше токсинов, в связи с чем улучшение общего состояния пациента возможно еще до выраженного подавления роста микрофлоры. В отличие от многих других противомикробных лекарственных средств они не только не угнетают, а даже активируют иммунную систему организма (повышают титр комплемента и способность лейкоцитов фагоцитировать микроорганизмы).

**Фармакокинетика**

Хорошо абсорбируется при пероральном введении. На фоне воспаления мозговых оболочек в ликворе создаются концентрации, равные таковым в плазме. Быстро и интенсивно метаболизируется в основном в печени с образованием фармакологически неактивного метаболита (аминопроизводное). Выводится в основном почками (65%), небольшие количества обнаруживаются в фекалиях, где достигаются терапевтические концентрации в отношении возбудителей кишечных инфекций.

**Показания к применению**

Пищевые токсикоинфекции, дизентерия, паратифы, лямблиоз.

**Противопоказания**

Беременность, лактация. Повышенная индивидуальная чувствительность к группе нитрофуранов. Терминальная стадия хронической почечной недостаточности, дефицит глюкозо-6-фосфатдегидрогеназы, детский возраст до 3 лет (для данной лекарственной формы).

## **С осторожностью**

Хроническая почечная недостаточность, дефицит глюкозо-6-фосфатдегидрогеназы, заболевания печени и нервной системы.

## **Способ применения и дозы**

Внутрь, после еды. При дизентерии, паратифах и пищевых токсикоинфекциях – по 100-150 мг 4 раза в сутки (но не более 800 мг), в течение 5-10 дней.

При лямблиозе: взрослым – по 100 мг 4 раза в день, детям – 10 мг/кг/сут, распределив суточную дозу на 3-4 приема. Высшая разовая доза для взрослых – 200 мг; суточная – 800 мг.

## **Побочное действие**

Снижение аппетита, вплоть до анорексии; тошнота, рвота; аллергические реакции (кожная сыпь, гиперемия и зуд кожи, ангионевротический отек).

При длительном применении – неврит.

## **Передозировка (интоксикация) препаратом**

Симптомы: острый токсический гепатит, гематотоксичность, нейротоксичность (полиневрит).

Лечение: отмена ЛС, прием большого количества жидкости, симптоматическая терапия, антигистаминные ЛС, витамины группы В.

## **Взаимодействие с другими**

### **лекарственными средствами**

Фуразолидон в сочетании с этанолом может привести к развитию дисульфирамоподобных реакций, в связи с чем одновременный их прием не рекомендуется.

Антидепрессанты, ингибиторы моноаминооксидазы, эфедрин, амфетамин, фенилэфрин, тирамин могут вызвать резкое повышение артериального давления.

## **Особые указания**

Увеличивает угнетение кроветворения на фоне хлорамфеникола и ристомицина.

Повышает чувствительность к действию этанола. Лекарственные средства, подщелачивающие мочу, снижают эффект,

а подкисляющие – повышают.

Аминогликозиды и тетрациклин усиливают противомикробные свойства.

В ходе лечения должны соблюдаться меры предосторожности, как и при использовании ингибиторов моноаминооксидазы, а именно: исключение из диеты продуктов, содержащих тирамин: сыр, сливки, фасоль, маринованная сельдь, крепкий кофе.

Для профилактики невритов при длительном применении необходимо сочетать с витаминами группы В.

## **Форма выпуска**

Таблетки 50 мг.

По 10 таблеток в контурную ячейковую упаковку.

По 50 таблеток в банку из полимерных материалов.

По 1, 2, 3, 4 или 5 контурных ячейковых упаковок или 1 банку из полимерных материалов с инструкцией по медицинскому применению в пачку из картона.

## **Условия хранения**

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

Хранить в недоступном для детей месте.

## **Срок годности**

3 года.

Не применять по истечении срока годности.

## **Условия отпуска**

Отпускают без рецепта.

## **Наименование держателя (владельца) регистрационного удостоверения/Организация, принимающая претензии потребителей**

ОАО «Авексима»

125284, Россия, г. Москва, Ленинградский проспект, д. 31А, стр. 1.

Тел.: +7 (495) 258-45-28.

## **Производитель**

ООО «Авексима Сибирь»

652473, Россия, Кемеровская область, г. Анжеро-Судженск, ул. Герцена, д. 7.

Тел./факс: (38453) 5-23-51.