

Ministerul Sănătății al Republicii Moldova  
**INSTRUCȚIUNE PENTRU ADMINISTRARE**

## **FURACILINĂ** comprimate

### **DENUMIREA COMERCIALĂ**

Furacilină

### **DCI-ul substanței active**

Nitrofuralum

### **COMPOZIȚIA**

1 comprimat conține:

*substanțe active:* nitrofurul 20 mg;

*excipienți:* clorură de sodiu.

### **FORMA FARMACEUTICĂ**

Comprimate.

### **DESCRIEREA MEDICAMENTULUI**

Comprimate rotunde de culoare galbenă, biconvexe, cu aspect uniform, structura compactă și omogenă, cu incrustație „BP” pe una din fețe. Se admite o marmoritate pe suprafața comprimatelor.

### **GRUPA FARMACOTERAPEUTICĂ și codul ATC**

Antiseptice și dezinfectante. Derivați de nitrofuran. D08 AF01.

### **PROPRIETĂȚILE FARMACOLOGICE**

#### **Proprietăți farmacodinamice**

Furacilina are un spectru larg de activitate asupra unor variate grupe de microorganisme gram-pozitive și gram-negative inclusiv unele specii și tulpini, *Aerobacter aerogenes*, *Alcaligenes faecalis*, *Bacillus anthracis*, *Clostridium*, *Corynebacterium*, *Streptococcus pneumoniae*, *Erysipelothrix insidiosa*, *Escherichia coli*, *Gardnerella vaginalis* (formerly *Haemophilus vaginalis*), *Klebsiella pneumoniae*, *Moraxella lacunata*, *Neisseria*, *Paracolobactrum*, *Proteus*, *Serratia marcescens*, *Salmonella*, *Shigella*, *Staphylococcus aureus*, *Streptococcus spp.* Furacilina nu este deosebit de activă împotriva celor mai multe tulpini de *Pseudomonas aeruginosa* și nu inhibă fungi și virusurile. Inhibă o serie de enzime bacteriene implicate în metabolismul aerob și anaerob al glucozei și piruvatului (piruvat-dehidrogenaza, citrat-sintetaza, malat-dehidrogenaza, glutation-reductaza și piruvat-decarboxilaza) și cauzează dereglări ale ciclului pentozofosfaților.

#### **Proprietăți farmacocinetice**

La administrarea topică a furacilinei în concentrație a soluției de 13-20 μg/ml, împotriva germenilor sensibili dezvoltă efect bactericid, proprietatea de inhibare a germenilor sensibili o dezvoltă la concentrația de 5-10 μg/ml. Furacilina pot fi activă împotriva organismelor care au dezvoltat rezistență la antibiotice și sulfonamide.

### **INDICAȚII TERAPEUTICE**

Se administrează extern în plăgi supurate ale pielii și mucoaselor, ulcere, arsuri infectate de gradul II și III, infecții anaerobe a plăgilor, osteomielită, empiem pleural, otită media și extenă supurată, furuncul al urechii medii și externe, empiem a sinusurilor paranazale, prevenirea infecției de grefe de piele și/sau donatori înainte sau după chirurgie, escare, gargarisme în stomatită, tonsilită.

### **DOZE ȘI MOD DE ADMINISTRARE**

Furacilină este administrată extern sub formă de soluție apoasă de 0,02% (1:5000) și soluție alcoolică de 0,066% (1:1500, se utilizează alcool etilic de 70%). Pentru dizolvarea rapidă se utilizează apă caldă sau fierbinte, iar apoi soluția se răcește la temperatura camerei. Soluția se poate de depozitat pe o perioadă de maxim 10 zile.

### **REAȚII ADVERSE**

Reacțiile adverse prezentate mai jos sunt clasificate în funcție de frecvență, pe aparate, sisteme și organe. Grupele de frecvență conform convenției MedDRA: foarte frecvente (≥1/10), frecvente (≥ 1/100 și < 1/10), mai puțin frecvente (≥ 1/1000 și < 1/100), rare (≥1/10000 și <1/1000) și foarte rare (<1/10000), cu frecvență necunoscută (care nu poate fi estimată din datele disponibile).

#### **Afecțiuni cutanate și ale țesutului subcutanat**

##### La administrarea topică

*Foarte rare:* urticarie, prurit, erupții cutanate.

### **CONTRAINDICAȚII**

Hipersensibilitate la preparat, dermatoze alergice.

### **SUPRADOZAJ**

La administrarea externă nu sau depistat cazuri de supradozare.

La administrarea orală accidentală pot să apară grețuri și vomă.

*Tratament:* vomă indusă sau lavaj gastric. Administrarea de lichide în cantități mari pentru accelerarea eliminării cu urina.

## **ATENȚIONĂRI ȘI PRECAUȚII SPECIALE DE UTILIZARE**

În administrarea topică se poate dezvolta dermatoză alergică.

### **Folosirea în timpul sarcinii sau în perioada de alăptare:**

Furacilina se permite de administrat în timpul sarcinii și perioadei de alăptare.

### **Efecte privind capacitatea de a conduce autovehicule și de a manevra utilaje:**

Furacilina nu are nici o influență asupra capacității de a conduce vehicule sau de a folosi utilaje.

## **INTERACȚIUNI CU ALTE MEDICAMENTE, ALTE TIPURI DE INTERACȚIUNI**

Administrarea concomitentă de antihistaminice scade reacțiile alergice la furacilină. Acidul nicotinic și tiamina reduc efectele adverse a furacilinei.

## **PREZENTARE, AMBALAJ**

Comprimate 20 mg. Câte 10 comprimate în blistere cu instrucțiunea pentru administrare.

## **PĂSTRARE**

A se păstra la temperaturi sub 25 °C.

A nu se lăsa la îndemâna și vederea copiilor.

## **TERMEN DE VALABILITATE**

3 ani.

A nu se utiliza după data de expirare indicată pe ambalaj.

## **STATUTUL LEGAL**

Fără prescripție medicală.

## **DATA ULTIMEI REVIZUIRI A TEXTULUI**

Aprilie 2014.

## **DEȚINĂTORUL CERTIFICATULUI DE ÎNREGISTRARE**

SC Balkan Pharmaceuticals SRL

str. N. Grădescu, 4 mun. Chișinău,

Republica Moldova

## **NUMELE ȘI ADRESA PRODUCĂTORULUI**

SC Balkan Pharmaceuticals SRL

str. N. Grădescu, 4 mun. Chișinău,

Republica Moldova

***La apariția oricărei reacții adverse informați secția de farmacovigilență a Agenției Medicamentului și Dispozitivelor Medicale (tel. 022 88-43-38).***