

Furagina Apteo Med, 50 mg, 30 tabletek



Cena: 13,89 PLN

Opis słownikowy

Producent / Marka	Synoptis Pharma Sp. z o.o.
Substancja czynna	Furazidinum
Typ produktu	

Opis produktu

Lek bez recepty

Furagina Apteo Med, 50 mg, 30 tabletek powlekanych

(Furazidinum)

Opis produktu:

Lek Furagina APTEO MED zawiera furazydynę jako substancję czynną. Furazydyna jest pochodną nitrofuranu, która hamuje rozwój bakterii wywołujących zakażenia dróg moczowych.

Skład:

- Substancją czynną jest - furazydyny
- Substancje pomocnicze - skrobia kukurydziana, sacharoza, krzemionka koloidalna bezwodna, kwas stearynowy.

1 tabletkę zawiera 50 mg furazydyny (Furazidinum).

Wskazania:

- zakażenie dolnych dróg moczowych.

Działanie:

hamuje rozwój bakterii wywołujących zakażenia dróg moczowych.

Dawkowanie:

Lek należy zawsze przyjmować dokładnie tak, jak to opisano w ulotce dla pacjenta lub według zaleceń lekarza lub farmaceuty. W razie wątpliwości należy zwrócić się do lekarza lub farmaceuty.

Dorośli:

- **Pierwszy dzień leczenia** - 100 mg (2 tabletki) 4 razy na dobę; **następne dni** - 100 mg (2 tabletki) 3 razy na dobę. Dzieci i młodzież:

Produktu leczniczego nie należy stosować u dzieci i młodzieży.

Przeciwwskazania:

Nie należy stosować leku w przypadku nadwrażliwości na substancję czynną lub na którykolwiek składnik produktu leczniczego.

- Nadwrażliwość na substancję czynną, inne pochodne nitrofuranu lub którąkolwiek substancję pomocniczą - skrobię kukurydzianą, sacharozę, krzemionkę koloidalną bezwodną, kwas stearynowy,
- W pierwszym trymestrze ciąży,
- W okresie donoszonej ciąży (od 38 tygodnia) i porodu, ze względu na ryzyko niedokrwistości hemolitycznej u noworodka,
- U dzieci w wieku do 3 miesięcy,
- Niewydolność nerek (klirens kreatyniny poniżej 60 ml/min lub podwyższone stężenie kreatyniny w surowicy),
- Rozpoznana polineuropatia, np. cukrzycowa,
- Niedobór dehydrogenazy glukozy-6-fosforanowej.

Działania niepożądane:

Jak każdy lek, lek ten może powodować działania niepożądane, chociaż nie u każdego one wystąpią.

Działania niepożądane występujące często (u 1 do 10 na 100 pacjentów):

- nudności, nadmierne oddawanie gazów;
- bóle głowy.

Działania niepożądane występujące nie częściej

niż u 1 na 100 pacjentów:

- sinica, niedokrwistość megaloblastyczna (niedokrwistość
- z niedoboru witaminy B12 lub kwasu foliowego) lub

- niedokrwistość hemolityczna;
- zawroty głowy, senność, zaburzenia widzenia, uszkodzenie
- nerwów obwodowych (także o ostrym lub nieodwracalnym
- przebiegu, zwłaszcza u pacjentów z niewydolnością nerek,
- niedokrwistością, cukrzycą, zaburzeniami elektrolitowymi,
- niedoborem witaminy B);
- reakcje z nadwrażliwości dotyczące układu oddechowego (**reakcje ostre** – objawiają się gorączką, dreszczami, kaszlem, bólami w klatce piersiowej, dusznością, wysiękiem do przestrzeni w klatce piersiowej, zmianami w obrazie radiologicznym płuc i zwiększeniem liczby szczególnego rodzaju krwinek białych; najczęściej szybko lub bardzo szybko ustępują po odstawieniu leku; **reakcje przewlekłe** – w tym zwłóknienie płuc i rozsiane śródmiąższowe zapalenie płuc; nasilenie objawów i ich odwracalność po zaprzestaniu podawania leku zależy od czasu kontynuacji leczenia po wystąpieniu pierwszych objawów niepożądanych; po zidentyfikowaniu działania niepożądanego konieczne jest natychmiastowe odstawienie leku; upośledzenie czynności płuc może być nieodwracalne; zaparcia, biegunka, objawy dyspeptyczne (np. uczucie pełności poposiłkowej, wzdęcia), bóle brzucha, wymioty, zapalenie ślinianek, zapalenie trzustki, rzekomobłoniaste zapalenie jelit)
- łysienie, złuszczone zapalenie skóry, rumień wielopostaciowy, zespół Stevensa-Johnsona (pęcherzowy rumień wielopostaciowy);
- gorączka, dreszcze, złe samopoczucie, zakażenia drobnoustrojami opornymi na furazydynę;
- świąd, pokrzywka, reakcje anafilaktyczne (nagłe reakcje
- alergiczne miejscowe lub ogólnoustrojowe), obrzęk naczynioruchowy (choroba skóry i tkanki podskórnej polegająca na powstawaniu ograniczonych obrzęków), wysypka;
- objawy polekowego zapalenia wątroby, żółtaczka cholestatyczna (wywołana przeszkodą w odpływie żółci), martwica miąższu wątroby.

Interakcje:

Należy powiedzieć lekarzowi lub farmaceucie o wszystkich lekach przyjmowanych przez pacjenta obecnie lub ostatnio, a także o lekach, które pacjent planuje przyjmować, w tym również o tych, które wydawane są bez recepty.

Należy zachować szczególną ostrożność podczas jednoczesnego

stosowania niżej wymienionych leków:

- **Kwas nalidyksowy (antybiotyk)** – furazydyna hamuje jego działanie bakteriostatyczne.
- **Aminoglikozydy i tetracykliny (antybiotyki)** – nasilają działanie przeciwbakteryjne furazydyny.
- **Chloramfenikol i rystomycyna (antybiotyki)** – zwiększają toksyczne działanie furazydyny na krwinki.
- **Probenecyd** (w dużych dawkach) i **sulfonpirazon** (leki zwiększające wydalanie kwasu moczowego z moczem) zmniejszają wydalanie furazydyny i mogą powodować gromadzenie się jej w organizmie, zwiększając jej toksyczność i zmniejszając stężenie w moczu, a w konsekwencji prowadzić do osłabienia skuteczności działania.
- **Leki zobojętniające kwas**, zawierające trójkrzemian magnezu – zmniejszają wchłanianie furazydyny.
- **Atropina** – opóźnia wchłanianie furazydyny, ale ogólna ilość wchłoniętej substancji nie zmienia się.

- Witaminy z grupy B – zwiększają wchłanianie furazydyny.

Ostrzeżenia i środki ostrożności:

Przed rozpoczęciem przyjmowania leku Furagina APTEO MED należy omówić to z lekarzem lub farmaceutą:

- Jeśli u pacjenta występują zaburzenia czynności nerek, wątroby, zaburzenia układu nerwowego, niedokrwistość, zaburzenia elektrolitowe, niedobór witamin z grupy B i kwasu foliowego lub choroby płuc.
- Jeśli pacjent choruje na cukrzycę.
- Jeśli u pacjenta wystąpi gorączka, dreszcze, kaszel, bóle w klatce piersiowej, duszność.
- Jeśli lek jest stosowany długotrwale. Może być wówczas konieczne badanie krwi, w celu skontrolowania liczby białych krwinek oraz czynności nerek i wątroby.

Ciąża i karmienie piersią:

-

Jeśli pacjentka jest w ciąży lub karmi piersią, przypuszcza, że może być w ciąży, lub gdy planuje mieć dziecko, powinna poradzić się lekarza lub farmaceuty przed zastosowaniem tego leku.

Stosowanie leku u dzieci i młodzieży:

- Nie stosować u dzieci poniżej 12 roku życia.

Prowadzenie pojazdów i obsługa maszyn:

-

Brak danych o wpływie furazydyny na zdolność prowadzenia pojazdów i obsługiwanie maszyn.

Stosowanie leku z jedzeniem i piciem:

-

Lek Furagina APTEO MED należy przyjmować doustnie podczas posiłków zawierających białko, co powoduje zwiększenie wchłaniania leku. Należy unikać spożywania alkoholu w trakcie przyjmowania leku

Wpływ na badania laboratoryjne:

- Podczas podawania furazydyny wyniki oznaczeń glukozy w moczu z użyciem roztworów Benedicta i Fehlinga mogą być fałszywie dodatnie. Wyniki oznaczeń glukozy w moczu wykonywanych metodami enzymatycznymi są zwykle prawidłowe.

Przechowywanie:

- Lek przechowywać w miejscu niewidocznym i niedostępnym dla dzieci.

- Przechowywać w oryginalnym opakowaniu, z dala od źródeł światła.
- Przechowywać w temperaturze poniżej 25oC.
- Nie przechowywać w lodówce. Nie zamrażać.
- Nie stosować tego leku po upływie terminu ważności zamieszczonego na pudełku. Termin ważności oznacza ostatni dzień podanego miesiąca.
- Leków nie należy wyrzucać do kanalizacji ani domowych pojemników na odpadki. Należy zapytać farmaceutę, jak usunąć leki, których się już nie używa. Takie postępowanie pomoże chronić środowisko.

Podmiot odpowiedzialny:

Synoptis Pharma Sp. z o.o., ul. Krakowiaków 65, 02-255 Warszawa.

Dodatkowe informacje:

Przed użyciem zapoznaj się z ulotką, która zawiera wskazania, przeciwwskazania, dane dotyczące działań niepożądanych, dawkowanie oraz informacje dotyczące stosowania produktu leczniczego bądź skonsultuj się z lekarzem lub farmaceutą, gdyż każdy lek niewłaściwie stosowany zagraża Twojemu życiu lub zdrowiu.

Staramy się, aby zdjęcie i opis oferowanych produktów były aktualne, w pełni prawidłowe oraz kompletne. Jeśli widzisz błąd, poinformuj nas o tym.

Producent: Synoptis Pharma Sp. z o.o. z siedzibą w Warszawie
Adres: ul. Krakowiaków 65 02-255 Warszawa
E-mail: office@synoptispharma.com