

Перед приемом препарата полностью прочитайте листок-вкладыш, поскольку в нем содержатся важные для Вас сведения.

- Сохраните листок-вкладыш. Возможно, Вам потребуется прочитать его еще раз.
- Если у Вас возникли дополнительные вопросы, обратитесь к лечащему врачу.
- Препарат назначен именно Вам. Не передавайте его другим людям. Он может навредить им, даже если симптомы их заболевания совпадают с Вашими.
- Если у Вас возникли какие-либо нежелательные реакции, обратитесь к лечащему врачу. Данная рекомендация распространяется на любые возможные нежелательные реакции, в том числе на не перечисленные в разделе 4 листка-вкладыша.

Содержание листка-вкладыша

1. Что из себя представляет препарат Фурагин Реневал, и для чего его применяют.
2. О чем следует знать перед приемом препарата Фурагин Реневал.
3. Прием препарата Фурагин Реневал.
4. Возможные нежелательные реакции.
5. Хранение препарата Фурагин Реневал.
6. Содержимое упаковки и прочие сведения.

1. Что из себя представляет препарат Фурагин Реневал, и для чего его применяют

Действующим веществом препарата Фурагин Реневал является фуразидин, который относится к противомикробным препаратам (антибиотикам) – производным нитрофурана. Препарат Фурагин Реневал угнетает жизнедеятельность и вызывает гибель определенных видов бактерий (возбудителей инфекций).

Показания к применению

Фурагин Реневал показан к применению у взрослых в возрасте от 18 лет для:

- лечения инфекционно-воспалительных заболеваний мочевыводящих путей (цистит, уретрит, пиелонефрит), вызванных чувствительными к фуразидину микроорганизмами;
 - профилактики инфекционных осложнений после оперативных вмешательств на органах мочеполовой системы.
- Если улучшение не наступило или Вы чувствуете ухудшение, необходимо обратиться к врачу.

2. О чем следует знать перед приемом препарата Фурагин Реневал

Противопоказания

Не принимайте препарат Фурагин Реневал, если:

- у Вас аллергия на фуразидин или любые другие компоненты препарата (перечисленные в разделе 6 листка-вкладыша);
- у Вас тяжелая хроническая почечная недостаточность;
- у Вас полинейропатия (включая диабетическую);
- у Вас порфирия;
- у Вас дефицит глюкозо-6-фосфатдегидрогеназы;
- Вы беременны или кормите грудью;
- Вам нет 18 лет.

Не принимайте препарат Фурагин Реневал при уросепсисе и инфекциях паренхимы почек.

Особые указания и меры предосторожности

Перед приемом препарата Фурагин Реневал проконсультируйтесь с лечащим врачом, если:

- у Вас проблемы с почками или печенью;
- у Вас анемия;
- у Вас дефицит витаминов группы В и фолиевой кислоты;
- у Вас имеются заболевания легких (особенно, если Вам 65 лет или больше);
- у Вас сахарный диабет.

Если в ходе лечения препаратом Фурагин Реневал или через 2–3 недели после его прекращения у Вас возникла диарея, не принимайте препараты, тормозящие перистальтику кишечника и сообщите лечащему врачу. Если Вам хотят назначить анализ для определения глюкозы мочи, предупредите врача о том, что принимаете препарат Фурагин Реневал, поскольку прием данного препарата может повлиять на достоверность анализов. При приеме препарата Фурагин Реневал моча может быть окрашена в коричневый цвет.

Нитрофураны (в том числе фуразидин) могут оказывать неблагоприятное влияние на функцию яичек, которое выражается в снижении количества спермы, подвижности сперматозоидов и патологических изменениях в их строении.

Дети и подростки

Препарат противопоказан детям в возрасте от 0 до 18 лет (см. раздел 2. «Противопоказания»).

Другие препараты и препарат Фурагин Реневал

Сообщите лечащему врачу о том, что Вы принимаете, недавно принимали или можете начать принимать какие-либо другие препараты.

Сообщите лечащему врачу, если Вы принимаете:

- ристомицин, хлорамфеникол, сульфаниламиды (противомикробные средства), поскольку одновременный прием препарата Фурагин Реневал с данными препаратами повышает риск угнетения кроветворения;
- препараты, способные подкислять мочу (например,

- аскорбиновая кислота, кальция хлорид), поскольку одновременный прием повышает риск возникновения побочных эффектов;
- препараты, зашлачивающие мочу (например, калия натрия гидроцитрат), поскольку при одновременном приеме увеличивается выведение препарата Фурагин Реневал из организма;
- хинолоны (противомикробные средства, например, налидиксовая кислота, норфлоксацин), поскольку при одновременном приеме данные препараты и препарат Фурагин Реневал могут уменьшать действие друг друга;
- пробенецид и сульфинпиразон (препараты, применяемые для лечения подагры), поскольку одновременный прием уменьшает выведение препарата Фурагин Реневал из организма;
- магнийсодержащие антациды (препараты, снижающие кислотность желудочного сока, например, магия карбонат + кальция карбонат, магия гидроксид + алгел-драт), поскольку при одновременном приеме уменьшается всасывание препарата Фурагин Реневал;
- аминогликозидные антибиотики (противомикробные средства, например, гентамицин, тобрамицин, амикацин). Не принимайте препарат Фурагин Реневал в комбинации с аминогликозидными антибиотиками, если у Вас проблемы с почками.

Препарат Фурагин Реневал с алкоголем

В период лечения воздержитесь от употребления этанола (алкоголя) из-за риска развития нежелательных реакций, таких как учащенное сердцебиение, боль в сердце, головная боль, тошнота, рвота, судороги, снижение артериального давления, «приливы» крови, чувство страха.

Беременность и грудное вскармливание

Если Вы беременны или кормите грудью, думаете, что забеременели, или планируете беременность, перед началом применения препарата проконсультируйтесь с лечащим врачом.

Не принимайте препарат Фурагин Реневал во время беременности.

Не принимайте препарат Фурагин Реневал, если Вы кормите грудью.

Управление транспортными средствами и работа с механизмами

В период лечения препаратом Фурагин Реневал воздержитесь от управления транспортными средствами и занятий другими видами деятельности, требующими повышенной концентрации внимания и быстрой психомоторных реакций.

Препарат Фурагин Реневал содержит лактозу

Если у Вас непереносимость некоторых сахаров, обратитесь к лечащему врачу перед приемом данного лекарственного препарата.

3. Прием препарата Фурагин Реневал

Всегда принимайте препарат в полном соответствии с рекомендациями лечащего врача. При появлении сомнений посоветуйтесь с лечащим врачом.

Рекомендуемая доза:

Лечение инфекционно-воспалительных заболеваний
100–200 мг (2–4 таблетки) 2–3 раза в сутки в течение 7–10 дней. При необходимости после 10–15-дневного перерыва курсы лечения повторяют. Максимальная суточная доза – 600 мг (12 таблеток).

Профилактика инфекционных осложнений после оперативных вмешательств на органах мочеполовой системы

Однократно 50 мг (1 таблетка) за 30 минут до операции.

Путь и (или) способ введения

Внутрь, после еды, запивая большим количеством воды. Линия разлома (риска) не предназначена для разламывания таблеток.

Если Вы приняли препарата Фурагин Реневал больше, чем следовало

Если Вы приняли больше назначенной дозы, немедленно обратитесь за медицинской помощью. Если возможно, возьмите таблетки или упаковку с препаратом с собой, чтобы показать врачу. При передозировке могут наблюдаться такие симптомы, как нарушение зрения, слуха, тактильной или болевой чувствительности (нейротоксические реакции), воспаление и поражение нервов (полиневриты), нарушение функции печени, токсическое поражение печени (острый токсический гепатит).

Если Вы забыли принять препарат Фурагин Реневал

Не принимайте двойную дозу, чтобы компенсировать пропущенную дозу.

При наличии вопросов по применению препарата обратитесь к лечащему врачу.

4. Возможные нежелательные реакции

Подобно всем лекарственным препаратам препарат Фурагин Реневал может вызывать нежелательные реакции, однако они возникают не у всех.

Прекратите прием препарата Фурагин Реневал

и немедленно обратитесь за медицинской помощью,

в случае возникновения одного из следующих признаков:

- отеки лица (губы, веки, щеки) и слизистой рта, который может распространяться на гортань, вызывать затруднение дыхания, охриплость голоса и лающий кашель (ангионевротический отек);

- стойкая головная боль «распирающего» характера, кратковременные эпизоды нарушения зрения («туман» перед глазами), провоцируемые движениями головы или физическим напряжением (внутричерепная гипертензия);
- одышка, лихорадка, боль в груди, кашель с или без мокроты, увеличение частоты дыхания (острая или хроническая реакция со стороны легких).

Другие возможные нежелательные реакции, которые могут наблюдаться при приеме препарата Фурагин Реневал:

- снижение содержания определенных типов клеток в крови (агранулоцитоз, тромбоцитопения) или нарушение кроветворения (апластическая анемия), которые могут проявляться слабостью, утомляемостью, бледностью кожных покровов, повышенной кровоточивостью, беспричинным появлением синяков и кровоподтеков, инфекционными осложнениями;
- кожный зуд;
- кожная сыпь, проявляющаяся зудящими папулами ярко-красного цвета (папулезные высыпания);
- зуд, покраснение кожи, с появлением пузырей и волдырей (крапивница);
- зуд, ороговение и шелушение кожи (экسفолитивный дерматит);
- кожная сыпь, проявляющаяся пятнами синюшно-красного цвета, папулами, везикулами и эрозиями (мультиформная эритема);
- головокружение;
- головная боль;
- сонливость;
- повреждение нервов, проявляющееся слабостью, онемением, нарушением чувствительности той или иной зоны, уменьшением подвижности в конечностях (периферическая нейропатия);
- нарушение зрения;
- тошнота;
- рвота;
- снижение аппетита;
- диарея;
- воспаление поджелудочной железы (панкреатит);
- потеря аппетита, желтое окрашивание кожи и глаз, потемнение мочи, кожный зуд, боль в правом подреберье (холестатическая желтуха). Это могут быть признаки проблем с печенью, указывающие на воспалительное заболевание печени (гепатит);
- боль в суставах без воспаления и уменьшения подвижности (артралгия);
- лихорадка;
- слабость;
- обратимое выпадение волос (обратимая алопеция);
- окрашивание мочи в темно-желтый или коричневый цвет.

Сообщение о нежелательных реакциях

Если у Вас возникают какие-либо нежелательные реакции, проконсультируйтесь с врачом или медицинской сестрой. К ним также относятся любые нежелательные реакции, не указанные в листке-вкладыше. Вы также можете сообщить о нежелательных реакциях напрямую (см. ниже). Сообщая о нежелательных реакциях, Вы помогаете получить больше сведений о безопасности препарата.

Российская Федерация

Федеральная служба по надзору в сфере здравоохранения.
Адрес: 109012, г. Москва, Славянская площадь, д. 4, стр. 1.
Телефон: +7 800 550 99 03
Электронная почта: pharm@roszdravnadzor.gov.ru
Сайт в информационно-телекоммуникационной сети «Интернет»: <https://www.roszdravnadzor.gov.ru>

Республика Казахстан

РПП на ПВХ «Национальный Центр экспертизы лекарственных средств и медицинских изделий» Комитета медицинского и фармацевтического контроля Министерства здравоохранения Республики Казахстан.
Адрес: Z00T6E5, г. Астана, ул. А. Иманова, 13.
Телефон: +7 (7172) 235-135
Электронная почта: farm@dari.kz
Сайт в информационно-телекоммуникационной сети «Интернет»: <https://www.ndda.kz>

Республика Армения

АОЗТ «Научный центр экспертизы лекарств и медицинских технологий им. академика Э. Габриеляна».
Адрес: 0051, г. Ереван, пр. Комитаса, 49/5.
Телефон: (+374 10) 23-16-82, 23-08-96, (+374 60) 83-00-73
Телефон горячей линии отдела мониторинга безопасности лекарственных средств: (+374 10) 20-05-05, (+374 96) 22-05-05
Сайт в информационно-телекоммуникационной сети «Интернет»: <https://www.pharm.am>

Республика Беларусь

РУП «Центр экспертиз и испытаний в здравоохранении».
Адрес: 220037, г. Минск, пер. Товарищеский, 2а.
Телефон: + 375 (17) 231-85-14
Телефон отдела фармаконадзора: + 375 (17) 242-00-29
Сайт в информационно-телекоммуникационной сети «Интернет»: <https://www.rceth.by>

Кыргызская Республика

Департамент лекарственных средств и медицинских изделий при Министерстве Здравоохранения Кыргызской Республики.
Адрес: 720044, г. Бишкек, ул. 3-я линия, 25.
Телефон: + 996 (312) 21-92-78
Электронная почта: dlsmi@pharm.kg
Сайт в информационно-телекоммуникационной сети «Интернет»: <https://www.pharm.kg>

5. Хранение препарата Фурагин Реневал

Храните препарат в недоступном для ребенка месте так, чтобы ребенок не мог увидеть его.
Не принимайте препарат после истечения срока годности (срока хранения), указанного на контурной ячейковой упаковке после «годен до», картонной пачке после «годен до» или «EXP». Датой истечения срока годности является последний день данного месяца.
Хранить в контурной ячейковой упаковке в пачке при температуре ниже 25 °С.
Не выбрасывайте препарат в канализацию. Уточните у работника аптеки, как следует утилизировать (уничтожить) препарат, который больше не потребуется. Эти меры позволяют защитить окружающую среду.

6. Содержимое упаковки и прочие сведения

Препарат Фурагин Реневал содержит

Действующим веществом является фуразидин.
Каждая таблетка, покрытая пленочной оболочкой, содержит 50 миллиграмм фуразидина.
Прочими ингредиентами (вспомогательными веществами) являются лактозы моногидрат, крахмал кукурузный, повидон К 30, кроскармеллоза натрия, кальция стеарат. Состав оболочки: [сухая смесь для пленочного покрытия, состоящая из: гипромеллоза (гидроксипропилметилцеллюлоза) (E464), кальция карбонат (E170), макрогол 4000 (полиэтиленгликоль-4000) (E1521), краситель железа оксид желтый (E172), краситель железа оксид черный (E172)] или гипромеллоза (гидроксипропилметилцеллюлоза) (E464), кальция карбонат (E170), макрогол 4000 (полиэтиленгликоль-4000) (E1521), краситель железа оксид желтый (E172), краситель железа оксид черный (E172).

Препарат Фурагин Реневал содержит лактозу (см. раздел 2).

Внешний вид препарата Фурагин Реневал и содержимое упаковки

Таблетки, покрытые пленочной оболочкой.
Круглые двояковыпуклые таблетки, покрытые пленочной оболочкой желто-коричневого цвета, с риской. Допускается шероховатость поверхности. На поперечном разрезе ядро желто-оранжевого цвета.
Линия разлома (риска) не предназначена для разламывания таблетки.

По 10, 15 таблеток в контурную ячейковую упаковку из пленки поливинилхлоридной и фольги алюминиевой печатной лакированной.

1, 3, 6, 9, 12 контурных ячейковых упаковок по 10 таблеток или 1, 2, 4, 6, 8 контурных ячейковых упаковок по 15 таблеток с листком-вкладышем помещают в пачку из картона для потребительской тары.

Держатель регистрационного удостоверения

Российская Федерация
Акционерное общество «Производственная фармацевтическая компания Обновление»
633621, Новосибирская обл., Сузунский район, рп. Сузун, ул. Комиссара Зятякова, д. 18.
Тел./факс: 8 (800) 200-09-95.

Производитель

Российская Федерация
Акционерное общество «Производственная фармацевтическая компания Обновление»
Новосибирская обл., г. Новосибирск, ул. Станционная, д. 80.

За любой информацией о препарате, а также в случаях возникновения претензий, следует обращаться к местному представителю держателя регистрационного удостоверения:

В Российской Федерации
Российская Федерация
Акционерное общество «Производственная фармацевтическая компания Обновление»
630096, г. Новосибирск, ул. Станционная, д. 80.
Тел./факс: 8 (800) 200-09-95.
e-mail: pretenzii@pfk-obnovlenie.ru
В Республике Казахстан, Республике Армения, Республике Беларусь, Кыргызской Республике
Республика Казахстан
ОО «Фармагейт-Казахстан»
Республика Казахстан, город Алматы, Алмалинский район, Проспект Абая, дом 153, кв. 38, почтовый индекс 050000
Тел.: +7 777 788 3809
e-mail: saldibekova@pharmagate.co.uk

Листок-вкладыш пересмотрен

Прочие источники информации

Подробные сведения о данном препарате содержатся на веб-сайте Союза: <https://eec.eaeunion.org/>