

PROSPECT: INFORMAȚII PENTRU UTILIZATOR**Furazolidon Terapia 100 mg, comprimate**
Furazolidonă

Citiți cu atenție și în întregime acest prospect, deoarece el conține informații importante pentru dumneavoastră.

Acest medicament este disponibil fără prescripție medicală. Cu toate acestea, este necesar să luați Furazolidon Terapia 100 mg cu atenție, pentru a obține cele mai bune rezultate.

- Păstrați acest prospect. S-ar putea să fie necesar să-l recitiți.
- Întrebați farmacistul dacă aveți nevoie de mai multe informații sau sfaturi.
- Trebuie să vă prezentați la medic dacă simptomele dumneavoastră se înrăutățesc sau nu se îmbunătățesc după 3 zile.
- Dacă vreuna dintre reacțiile adverse devine gravă sau dacă observați orice reacție adversă nemenționată în acest prospect, vă rugăm să-i spuneți medicului dumneavoastră sau farmacistului.

În acest prospect găsiți:

1. Ce este Furazolidon Terapia și pentru ce se utilizează
2. Înainte să luați Furazolidon Terapia
3. Cum să luați Furazolidon Terapia
4. Reacții adverse posibile
5. Cum se păstrează Furazolidon Terapia
6. Informații suplimentare

1. CE ESTE FURAZOLIDON TERAPIA ȘI PENTRU CE SE UTILIZEAZĂ

Furazolidon Terapia este un medicament antidiareic cu acțiune bactericidă (omoaară bacteriile). Este utilizat pentru tratamentul infecțiilor intestinale determinate de unele bacterii (enterite, enterocolite infecțioase și toxiiinfecții alimentare produse de germeni sensibili la furazolidonă, dizenterii bacilare, lambliază) și al holerei.

Furazolidon Terapia este indicat doar pentru tratamentul adulților.

2. ÎNAINTE SĂ LUAȚI FURAZOLIDON TERAPIA**Nu luați Furazolidon Terapia dacă**

- sunteți alergic (hipersensibil) la furazolidonă, la alți nitrofurani sau la oricare dintre celelalte componente ale Furazolidon Terapia;
- aveți deficit de glucozo-6-fosfatdehidrogenază (o enzimă);
- aveți o afecțiune denumită feocromocitom;
- sunteți gravidă în ultimul trimestru;
- alăptați sugarul cu vârsta mai mică de 1 lună;
- aveți insuficiență renală severă.

Aveți grijă deosebită când utilizați Furazolidon Terapia

- Dacă aveți insuficiență hepatică sau renală;
- Dacă sunteți tratați pentru lambliază, simptomatologia poate persista câteva săptămâni sau chiar luni după tratament, datorită intoleranței la unele categorii de glucide (lactoză); în aceste cazuri, după oprirea tratamentului, trebuie să efectuați 3 examene coproparazitologice la intervale de 3-4 săptămâni, pentru a se putea evalua eficacitatea tratamentului. Dacă infecțiile sunt severe poate fi necesară asocierea unor alte terapii.

Furazolidona vă poate colora urina în galben-brun.

Folosirea altor medicamente

Vă rugăm să spuneți medicului dumneavoastră sau farmacistului dacă luați sau ați luat recent orice alte medicamente, inclusiv dintre cele eliberate fără prescripție medicală.

Nu utilizați Furazolidon Terapie concomitent cu:

- unele medicamente denumite inhibitori de monoaminooxidază (IMAO)
- simpatomimetice cu acțiune directă sau indirectă (cum sunt amfetamine, efedrină, fenilefrină)
- antidepresive triciclice sau neuroleptice
- săruri de bismut sau medicamente cu acțiune antihistaminică.

Folosirea Furazolidon Terapie cu alimente și băuturi

În timpul tratamentului și 4 zile după oprirea acestuia, nu trebuie să consumați băuturi alcoolice (pot să apară unele reacții denumite reacții de tip disulfiram care se manifestă prin înroșirea bruscă a feței, dificultăți în respirație, amețeli, senzație de constricție la nivelul pieptului) și alimente care conțin o substanță numită tiramină (brânzeturile fermentate conțin cantități mari de tiramină) deoarece există risc crescut de hipertensiune arterială și alte manifestări toxice. Cereți medicului dumneavoastră lista completă cu alimente care conțin tiamină.

Sarcina și alăptarea

Adresați-vă medicului dumneavoastră sau farmacistului pentru recomandări înainte de a lua orice medicament.

Nu sunt disponibile studii controlate cu furazolidonă la gravide. De aceea, în timpul sarcinii nu se recomandă administrarea Furazolidon Terapie. Dacă sunteți gravidă în ultimul trimestru, nu utilizați Furazolidon Terapie din cauza riscului de apariție a anemiei hemolitice la făt.

Nu se cunoaște dacă furazolidona se excretă în laptele matern. De aceea, se recomandă să nu alăptați dacă utilizați Furazolidon Terapie. Nu trebuie să alăptați dacă sugarul are vârsta sub o lună, deoarece, la sugarii cu vârsta sub o lună, există risc de anemie hemolitică.

Conducerea vehiculelor și folosirea utilajelor

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

Informații importante privind unele componente ale Furazolidon Terapie

Furazolidon Terapie 100 mg conține un glucid denumit lactoză monohidrat. Dacă medicul dumneavoastră v-a atenționat ca aveți intoleranță la unele categorii de glucide, vă rugăm să-l întrebați înainte de a utiliza acest medicament.

3. CUM SĂ LUAȚI FURAZOLIDON TERAPIA

Luați întotdeauna Furazolidon Terapie exact așa cum v-a spus medicul dumneavoastră. Trebuie să discutați cu medicul dumneavoastră sau cu farmacistul dacă nu sunteți sigur.

Furazolidon Terapie 100 mg este indicat doar pentru tratamentul adulților.

Dacă medicul dumneavoastră nu v-a recomandat altfel, dozele uzuale sunt:

- Tratamentul infecțiilor intestinale (enterite, enterocolite infecțioase, toxiinfecții alimentare, dizenterii bacilare) sau al holerei : doza recomandată este de un comprimat Furazolidon Terapie 100 mg (100 mg furazolidonă), administrat de 4 ori pe zi, la intervale de 6 ore, timp de 5-7 zile.
- Tratamentul lambliazei: doza recomandată este de un comprimat Furazolidon Terapie 100 mg (100 mg furazolidonă), administrat de 4 ori pe zi, la intervale de 6 ore, timp de 7-10 zile.

Dacă luați mai mult decât trebuie din Furazolidon Terapie

Dacă luați mai mult decât trebuie din Furazolidon Terapie puteți prezenta dureri de cap, greață, vărsături, febră, dureri la nivelul articulațiilor, bătăi rapide ale inimii, hipertensiune arterială, respirație accelerată.

Dacă luați mai mult decât trebuie din Furazolidon Terapie, vă rugăm să vă adresați medicului dumneavoastră sau mergeți la cel mai apropiat spital.

Dacă uitați să luați Furazolidon Terapia

Nu luați o doză dublă pentru a compensa doza uitată.

Dacă aveți orice întrebări suplimentare cu privire la acest medicament, adresați-vă medicului dumneavoastră sau farmacistului.

4. REACȚII ADVERSE POSIBILE

Ca toate medicamentele, Furazolidon Terapia poate provoca reacții adverse, cu toate că nu apar la toate persoanele.

Furazolidona este bine tolerată, iar reacțiile adverse posibile dispar la diminuarea dozei sau la întreruperea tratamentului. Rar pot să apară: dureri de cap, greață, vărsături (la doze mari), reacții alergice cum sunt erupții trecătoare pe piele, febră, dureri la nivelul articulațiilor. Foarte rar au fost raportate cazuri de anemie hemolitică, leucopenie, agranulocitoză (la pacienții cu deficitul unei enzime denumite glucozo-6-fosfatdehidrogenază).

Furazolidona vă poate colora urina în galben-brun.

Dacă vreuna dintre reacțiile adverse devine gravă sau dacă observați orice reacție adversă nementionată în acest prospect, vă rugăm să spuneți medicului dumneavoastră sau farmacistului.

5. CUM SE PĂSTREAZĂ FURAZOLIDON TERAPIA

A nu se lăsa la îndemâna și vederea copiilor.

A se păstra la temperaturi sub 25°C, în ambalajul original.

Nu utilizați Furazolidon Terapia după data de expirare înscrisă pe ambalaj (după EXP). Data de expirare se referă la ultima zi a lunii respective.

Medicamentele nu trebuie aruncate pe calea apei menajere sau a reziduurilor menajere. Întrebați farmacistul cum să eliminați medicamentele care nu vă mai sunt necesare. Aceste măsuri vor ajuta la protejarea mediului.

6. INFORMAȚII SUPLIMENTARE

Ce conține Furazolidon Terapia 100 mg

- Substanța activă este furazolidona. Fiecare comprimat conține furazolidonă 100 mg.
- Celelalte componente sunt lactoză monohidrat, amidon de porumb, povidonă, stearat de magneziu, talc.

Cum arată Furazolidon Terapia și conținutul ambalajului

Furazolidon Terapia 100 mg se prezintă sub formă de comprimate neacoperite, în formă de discuri, de culoare galbenă.

Medicamentul este disponibil în cutii un blister din PVC/Al a câte 20 comprimate și cutii un blister din PVC/Al a câte 10 comprimate.

Deținătorul autorizației de punere pe piață și producătorul

S.C. Terapia S.A.

Str. Fabricii nr. 124, Cluj-Napoca, România

Pentru orice informații despre acest medicament, vă rugăm să contactați reprezentanții locali ai deținătorului autorizației de punere pe piață:

Acest prospect a fost aprobat în Martie, 2012