

FURAZOLIDONĂ ARENA 25 mg comprimate
Furazolidonă
FURAZOLIDONĂ FORTE ARENA 100 mg comprimate
Furazolidonă

Compoziție

Furazolidonă Arena 25 mg

Un comprimat conține furazolidonă 25 mg și excipienți: celuloză microcristalină. Polividonă K 30, croscarmeloză sodică, talc, stearat de magneziu.

Furazolidonă Forte Arena 100 mg

Un comprimat conține furazolidonă 100 mg și excipienți: celuloză microcristalină. Polividonă K 30, croscarmeloză sodică, talc, stearat de magneziu.

Grupa farmacoterapeutică: antidiareice antiinflamatoare și antiinfecțioase intestinale; alte antiinfecțioase intestinale.

Indicații terapeutice

Enterite, enterocolite infecțioase și toxiinfecții alimentare produse de germeni sensibili la furazolidonă, dizenterii bacilare, lambliază.

Se poate indica în trichomoniază, precum și în tratamentul holerei

Contraindicații

Hipersensibilitate la furazolidonă, alți nitrofurani sau la oricare dintre excipienți.

Deficit de glucozo-6-fosfatdehidrogenază.

Ultimul trimestru de sarcină.

La femeile care alăptează sugari cu vârsta mai mică de 1 lună

Sugari cu vârsta mai mică de 1 lună (risc de anemie hemolitică)

Insuficiență renală severă.

Precauții

În timpul tratamentului și 4 zile după oprirea acestuia nu se recomandă consumul de băuturi alcoolice (risc de reacții de tip disulfiram) și de alimente ce conțin tiamină (risc de hipertensiune arterială și alte fenomene toxice).

Interacțiuni

Furazolidona nu se asociază cu inhibitori de monoaminoxidază (MAO), simpatomimetice cu acțiune directă sau indirectă (amfetamine, efedrină, fenilefrină), antidepresive triciclice, neuroleptice. Nu se recomandă asocierea furazolidonei cu săruri de bismut, antihistaminice.

Atenționări speciale

Se recomandă prudență la pacienții cu insuficiență hepatică sau renală.

Pacienții alergici la nitrofurani pot prezenta reactivitate imunologică încrucișată la furazolidonă.

La pacienții tratați pentru lambliază, simptomatologia poate persista câteva săptămâni sau chiar luni, datorită intoleranței la lactoză; în aceste cazuri, după oprirea tratamentului, se recomandă efectuarea a 3 examene coproparazitologice la intervale de 3-4 săptămâni, pentru a evalua eficacitatea tratamentului. În infecțiile severe, poate fi necesară terapie asociată.

Deoarece conține lactoză, pacienții cu afecțiuni ereditare rare de intoleranță la galactoză, deficit de lactază (Lapp) sau sindrom de malabsorbție la glucoză-galactoză, nu trebuie să utilizeze acest medicament.

Sarcina și alăptarea

Studii efectuate la animale de laborator cu doze mult mai mari decât cele terapeutice recomandate la om, administrate timp îndelungat, nu au evidențiat efecte fetotoxice. Deoarece nu există studii controlate la gravide, nu se recomandă administrarea furazolidonei în timpul sarcinii. Administrarea în ultimul trimestru de sarcină este contraindicată datorită riscului de anemie hemolitică la făt.

Nu se știe dacă furazolidona se excretă în laptele matern. De aceea, la femeile care alăptează se va lua în considerare fie întreruperea tratamentului, fie întreruperea alăptării. Administrarea la femeile care alăptează copii cu vârstă mai mică de 1 lună este contraindicată datorită riscului de anemie hemolitică la sugar.

Capacitatea de a conduce vehicule și de a folosi utilaje

Furazolidona nu influențează capacitatea de a conduce vehicule sau de a folosi utilaje.

Doze și mod de administrare

Adulți

Pentru tratamentul holerei sau al altor infecții enterale: doza recomandată este de 100 mg furazolidonă, administrată oral, de 4 ori pe zi, la intervale de 6 ore, timp de 5-7 zile.

În tratamentul lambliazei doza recomandată este de 100 mg furazolidonă, administrată oral, de 4 ori pe zi, la intervale de 6 ore, timp de 7-10 zile.

Copii

Pentru tratamentul holerei sau al altor infecții enterale: doza recomandată este de 1,25 mg furazolidonă/kg, administrată oral, de 4 ori pe zi, la intervale de 6 ore, timp de 5-7 zile.

În cazul infestării cu *Giardia lamblia* durata tratamentului poate fi prelungită până la 10 zile.

Se recomandă sfărâmarea și diluarea cu puțin lichid a comprimatelor în vederea obținerii unei suspensii, comprimatele nefiind adecvate administrării la copii mai mici de 6 ani.

Reacții adverse

Furazolidona este bine tolerată. Reacțiile adverse dispar la diminuarea dozei sau la întreruperea tratamentului. Rareori, pot să apară: cefalee, greață, vărsături (la doze mari), reacții alergice: erupții cutanate, febră, artralгии. Foarte rar au fost semnalate cazuri de anemie hemolitică, leucopenie, agranulocitoză (mai ales la pacienții cu deficit de glucozo-6-fosfatdehidrogenază).

Furazolidona poate colora urina în galben-brun.

Supradozaj

Administrarea unor doze mari poate provoca cefalee, greață, vărsături, febră, artralгии, tahicardie, hipertensiune arterială, tahipnee. În caz de supradozaj se recomandă lavaj gastric, administrare de cărbune activat, tratament simptomatic și de susținere a funcțiilor vitale.

Păstrare

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

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

A nu se lăsa la îndemâna și vederea copiilor.

Ambalaj

Furazolidonă Arena 25 mg

Cutie cu un blister din Al/PVC a 10 comprimate.

Furazolidonă Forte Arena 100 mg

Cutie cu 2 blistere din Al/PVC a câte 10 comprimate.

Fabricant

ARENA GROUP S.A.

B-dul Dunării, Nr. 54, cod 077190, Oras Voluntari, Jud. Ilfov, România

Deținătorul autorizației de punere pe piață

ARENA GROUP S.A.,

Str. Ștefan Mihăileanu, Nr. 31, cod 024022, Sector 2, București, România

Data ultimei verificări a prospectului

Iunie 2019