

Листовка - Приложение 2
20030138
B67MKTMP-56062
15. 09. 2021

Листовка: информация за пациента

ФУРОТАЛГИН® 2,5 mg/31,25 mg/87,5 mg/ml капки за уши, разтвор
FUROTALGIN® 2,5 mg/31,25 mg/87,5 mg/ml ear drops, solution
нитрофура/тетракаинов хидрохлорид/феназон
(nitrofurural/tetracaine hydrochloride/phenazone)

Прочетете внимателно цялата листовка, преди да започнете да използвате това лекарство, тъй като тя съдържа важна за Вас информация.

- Запазете тази листовка. Може да се наложи да я прочетете отново.
- Ако имате някакви допълнителни въпроси, попитайте Вашия лекар, фармацевт или медицинска сестра.
- Това лекарство е предписано лично на Вас. Не го преотстъпвайте на други хора. То може да им навреди, независимо че признаците на тяхното заболяване са същите като Вашите.
- Ако получите някакви нежелани лекарствени реакции, уведомете Вашия лекар, фармацевт или медицинска сестра. Това включва и всички възможни нежелани реакции, неописани в тази листовка. Вижте точка 4.

Какво съдържа тази листовка

1. Какво представлява Фуроталгин и за какво се използва
2. Какво трябва да знаете, преди да използвате Фуроталгин
3. Как да използвате Фуроталгин
4. Възможни нежелани реакции
5. Как да съхранявате Фуроталгин
6. Съдържание на опаковката и допълнителна информация

1. Какво представлява Фуроталгин и за какво се използва

Фуроталгин е комбиниран лекарствен продукт с антимикробно, противовъзпалително и обезболяващо действие. Прилага се при остри възпалителни процеси на ушния канал и средното ухо.

2. Какво трябва да знаете, преди да използвате Фуроталгин

Не използвайте Фуроталгин

- ако сте алергични към активните вещества (нитрофура, тетракаин, феназон) или към някоя от останалите съставки на това лекарство (изброени в точка 6).
- лекуваният лекар няма да назначи Фуроталгин, ако имате спукано тъпанче или инфекция на ухото, причинена от гъбички (отомикоза).

Предупреждения и предпазни мерки

Говорете с Вашия лекар или, фармацевт или медицинска сестра, преди да използвате Фуроталгин.

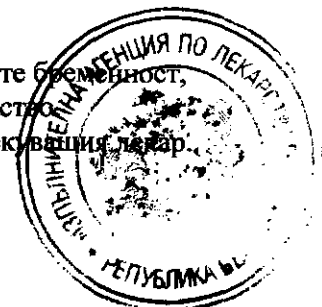
Други лекарства и Фуроталгин

Информирайте Вашия лекар или фармацевт, ако приемате, наскоро сте приемали или е възможно да приемете други лекарства.

Бременност, кърмене и фертилитет

Ако сте бременна или кърмите, смятате, че може да сте бременна или планирате бременност, посъветвайте се с Вашия лекар или фармацевт преди употребата на това лекарство. Фуроталгин може да се прилага при бременни и кърмачки след преценка от лекуващия лекар.

Шофиране и работа с машини



Фуроталгин не повлиява способността за шофиране и работа с техника или машини.

3. Как да използвате Фуроталгин.

Винаги използвайте това лекарство точно както Ви е казал Вашият лекар или фармацевт. Ако не сте сигурни в нещо, попитайте Вашия лекар или фармацевт.

Фуроталгин е лекарствен продукт, предназначен за накапване в ушите. Да не се прилага в носа и очите! Да не се приема през устата!

Прилагайте капките след почистване на ушния канал. Главата трябва да се наклони странично, така че капките да останат в ухото за няколко минути, след което ушният канал се запушва с памук. Необходимо е разтворът предварително да се загрее до телесната температура, за да се избегне неприятния контакт със студените капки.

Препоръчителната доза е:

Възрастни: по 6-10 капки 3-4 пъти дневно

Употреба при деца и юноши

Деца над 3 години: по 6-10 капки 3-4 пъти дневно

Деца до 3 години: по 3-4 капки 2 пъти дневно.

Ако сте използвали повече от необходимата доза Фуроталгин.

Няма съобщения за случаи на предозиране при правилно приложение на Фуроталгин.

Ако сте пропуснали да използвате Фуроталгин

Не прилагайте двойна доза, за да компенсирате пропуснатата.

Ако имате някакви допълнителни въпроси, свързани с употребата на това лекарство, попитайте Вашия лекар, фармацевт или медицинска сестра.

4. Възможни нежелани реакции

Както всички лекарства, това лекарство може да предизвика нежелани реакции, въпреки че не всеки ги получава.

Възможни са алергични реакции, които се изразяват в дразнене или зачервяване на слуховия канал.

При попадане в тъпанчевата кухина, макар и рядко могат да се наблюдават *нечести* (засягат от 1 до 10 на 1 000 пациенти) реакции: бързопреходен световъртеж, главоболие и намаление на слуха за високите честоти, гадене, повръщане.

Съобщаване на нежелани реакции

Ако получите някакви нежелани лекарствени реакции, уведомете Вашия лекар, фармацевт или медицинска сестра. Това включва всички възможни неописани в тази листовка нежелани реакции.

Можете също да съобщите нежелани реакции директно чрез Изпълнителна агенция по лекарствата, ул. „Дамян Груев“ № 8, 1303 София, тел.: +35 928903417, уебсайт: www.bda.bg.

Като съобщавате нежелани реакции, можете да дадете своя принос за получаване на повече информация относно безопасността на това лекарство.

5. Как да съхранявате Фуроталгин

Да се съхранява в оригиналната опаковка, за да се предпази от светлина.

Да се съхранява под 25°C.



Да се съхранява на място, недостъпно за деца.

Не използвайте това лекарство след срока на годност, отбелязан върху опаковка
Можете да ползвате Фуроталгин до 1 месец след отваряне на бутилката.

Не изхвърляйте лекарствата в канализацията или в контейнера за домашни отпадъци. Попитайте
Вашия фармацевт как да изхвърляте лекарствата, които вече не използвате. Тези мерки ще спомогнат
за опазване на околната среда.

6. Съдържание на опаковката и допълнителна информация

Какво съдържа Фуроталгин

- Активните вещества са: нитрофурал (nitrofurantoin) 2,5 mg, тетракаин хидрохлорид (tetracaine hydrochloride) 31,25 mg, феназон (phenazone) 87,5 mg в 1 ml разтвор (27 капки).
- Другата съставка е: глицерол.

Как изглежда Фуроталгин и какво съдържа опаковката

Бистра, жълта течност, със зеленикав оттенък, без мирис.

По 5 ml разтвор в стъклена или полипропиленова бутилка, с откапващо устройство, в картонена кутия с листовка.

Притежател на разрешението за употреба и производител

Притежател на разрешението за употреба

СОФАРМА АД
ул. Илиенско шосе 16,
1220 София,
България

Производител

СОФАРМА АД
ул. Илиенско шосе 16,
1220 София,
България

СОФАРМА АД
Индустириална зона,
2800 Сандански,
България

Дата на последно преразглеждане на листовката: юли, 2021

