

МИНИСТЕРСТВО ЗДРАВООХРАНЕНИЯ РОССИЙСКОЙ ФЕДЕРАЦИИ  
**ИНСТРУКЦИЯ**  
ПО МЕДИЦИНСКОМУ ПРИМЕНЕНИЮ  
ЛЕКАРСТВЕННОГО ПРЕПАРАТА

**АДИСОРД®**

**Регистрационный номер:** ЛП-003121

**Торговое наименование:** Адисорд®

**Международное непатентованное наименование** нифуроксазид

**Лекарственная форма:** капсулы

**Состав**

**Дозировка 100 мг**

1 капсула содержит:

*действующее вещество:* нифуроксазид 100,0 мг;

*вспомогательные вещества:* кальция гидрофосфата дигидрат 25,0 мг, крахмал кукурузный прежелатинизированный 33,0 мг, маннитол 20,0 мг, магния стеарат 1,0 мг, тальк 1,0 мг;

*капсула твердая желатиновая №2:*

*корпус* - титана диоксид 0,3811 мг, желатин 37,3478 мг, краситель железа оксид желтый 0,3811 мг.

*крышечка* - титана диоксид 0,2289 мг, желатин 22,4322 мг, краситель железа оксид желтый 0,2289 мг.

**Дозировка 200 мг**

1 капсула содержит:

*действующее вещество:* нифуроксазид 200,0 мг;

*вспомогательные вещества:* кальция гидрофосфата дигидрат 50,0 мг, крахмал кукурузный прежелатинизированный 66,0 мг, маннитол 40,0 мг, магния стеарат 2,0 мг, тальк 2,0 мг;

*капсула твердая желатиновая №0:*

*корпус* - титана диоксид 0,7867 мг, желатин 57,6681 мг, краситель хинолиновый желтый 0,5426 мг, краситель солнечный закат желтый 0,0026 мг.

*крышечка* - титана диоксид 0,4933 мг, желатин 36,1648 мг, краситель хинолиновый желтый 0,3403 мг, краситель солнечный закат желтый 0,0016 мг.

**Описание**

Твердые желатиновые капсулы № 2, корпус и крышечка темно-желтого цвета (дозировка 100 мг);

Твердые желатиновые капсулы № 0, корпус и крышечка желтого цвета (дозировка 200 мг).

Содержимое капсул – смесь гранул и порошка желтого цвета. Допускаются включения спрессованной массы желтого цвета, рассыпающиеся при легком нажатии.

**Фармакотерапевтическая группа:** Противомикробное средство, нитрофуран.

**Код АТХ:** А07АХ03

**Фармакологические свойства**

**Фармакодинамика**

Нифуроксазид - противомикробное средство, производное нитрофурана. Блокирует активность дегидрогеназ и угнетает дыхательные цепи, цикл трикарбоновых кислот и ряд других биохимических процессов в микробной клетке. Разрушает мембрану микробной клетки, снижает продукцию токсинов микроорганизмами. Высоко активен в отношении *Campylobacter jejuni*, *Escherichia coli*, *Salmonella spp*, *Shigella spp*; *Clostridium perfringens*, *Vibrio cholerae*, патогенных *Vibrions* и *Vibrio parahaemolyticus*, *Staphylococcus spp*. Слабо чувствительны к нифуроксазиду: *Citrobacter spp*, *Enterobacter cloacae* и *Proteus indologenes*. Резистентны к нифуроксазиду: *Klebsiella spp*, *Proteus mirabilis*, *Providencia spp.*, *Pseudomonas spp*. Не нарушает равновесие кишечной микрофлоры. При острой бактериальной диарее восстанавливает эубиоз кишечника. При инфицировании энтеротропными вирусами препятствует развитию бактериальной суперинфекции.

**Фармакокинетика**

После перорального применения нифуроксазид практически не всасывается из пищеварительного тракта, и свое антибактериальное действие оказывает исключительно в просвете кишечника. Нифуроксазид выводится кишечником: 20% в неизменном виде, а остальное количество нифуроксазида - химически измененным.

**Показания к применению**

Острая бактериальная диарея, протекающая без ухудшения общего состояния, повышения температуры тела, интоксикации.

**Противопоказания**

Повышенная чувствительность к нифуроксазиду, к производным нитрофурана и другим компонентам препарата;

Беременность;

Детский возраст до 3 лет.

**Применение при беременности и в период грудного вскармливания**

В исследованиях на животных не было выявлено тератогенного эффекта. Однако, в качестве меры предосторожности принимать нифуроксазид во время беременности не рекомендуется. Во время периода лактации возможно продолжение грудного вскармливания в случае короткого курса лечения препаратом. Необходимо проконсультироваться с врачом

## **Способ применения и дозы**

Применяется внутрь.

*Детям от 3 до 6 лет:* 200 мг (1 капсула по 200 мг или 2 капсулы по 100 мг) 3 раза в сутки (интервал между приемами 8 ч).

*Детям от 6 до 18 лет:* 200 мг (1 капсула по 200 мг или 2 капсулы по 100 мг) 3-4 раза в сутки (интервал между приемами 6-8 ч).

*Взрослым:* 200 мг (1 капсула по 200 мг или 2 капсулы по 100 мг) 4 раза в сутки (интервал между приемами 6 ч).

Продолжительность курса лечения: 5-7 дней, но не более 7 дней.

Если в течение первых 3 дней приема улучшения не наступило, то следует обратиться к врачу.

Применяйте препарат только согласно тому способу применения и в тех дозах, которые указаны в инструкции. В случае необходимости, пожалуйста, проконсультируйтесь с врачом перед применением лекарственного препарата.

## **Побочное действие**

Аллергические реакции (кожная сыпь, крапивница, отек Квинке, анафилактический шок).

Если любые из указанных в инструкции побочных эффектов усугубляются, или Вы заметили любые другие побочные эффекты, не указанные в инструкции, сообщите об этом врачу

## **Передозировка**

Симптомы передозировки не известны. Лечение симптоматическое.

## **Взаимодействие с другими лекарственными средствами**

Не рекомендуется одновременное применение с препаратами, вызывающими развитие дисульфирамоподобных реакций, лекарственными препаратами, угнетающими функцию центральной нервной системы. Если Вы принимаете другие лекарственные препараты (в том числе безрецептурные) перед применением препарата Адисорд® проконсультируйтесь с врачом.

## **Особые указания**

При лечении диареи одновременно с терапией нифуроксазидом необходимо проводить регидратационную терапию. В случае бактериальной диареи с признаками системного поражения (ухудшение общего состояния, повышение температуры тела, симптомы интоксикации или инфекции) следует обратиться к врачу для решения вопроса о применении антибактериальных препаратов системного действия. При появлении симптомов гиперчувствительности (одышка, сыпь, зуд) следует прекратить прием препарата. Употребление алкоголя во время терапии нифуроксазидом запрещено.

## **Влияние на способность управлять транспортными средствами, механизмами**

Препарат Адисорд® не оказывает влияния на способность к управлению транспортными средствами и механизмами.

## **Форма выпуска**

Капсулы 100 мг и 200 мг.

По 7 или 10 капсул в контурную ячейковую упаковку из пленки поливинилхлоридной и фольги алюминиевой печатной лакированной.

По 1, 2, 4 контурных ячейковых упаковки по 7 капсул или по 1, 2, 3, 4 контурных ячейковых упаковки по 10 капсул вместе с инструкцией по применению помещают в пачку из картона

## **Условия хранения**

При температуре не выше 25 °С во вторичной упаковке (пачке картонной).

Хранить в недоступном для детей месте.

## **Срок годности**

3 года.

Не применять по истечении срока годности.

## **Условия отпуска**

Отпускают без рецепта.

## **Юридическое лицо, на имя которого выдано регистрационное удостоверение**

ООО «Кронофарм», Россия.

107014, Москва, ул. Бабаевская, д.6, пом. IV, ком. 24.

## **Информация об организациях, в которые могут быть направлены претензии по качеству лекарственного препарата**

ЗАО «Канонфарма продакшн», Россия.

141100, Московская область, г. Щелково, ул. Заречная, д. 105.

Тел.: (495) 797-99-54, факс: (495) 797-96-63.

Электронный адрес: [safety@canonpharma.ru](mailto:safety@canonpharma.ru)

Получить дополнительные данные о препарате, направить претензию на его качество, безопасность, сообщить о нежелательных лекарственных реакциях можно по телефону: 8 (800) 700-59-99 (бесплатная линия 24 часа) или на сайте [www.canonpharma.ru](http://www.canonpharma.ru) в разделе «Политика в области качества» - «Безопасность препаратов».

## **Производитель**

ЗАО «Канонфарма продакшн», Россия

141100, Московская область, г. Щелково, ул. Заречная, д. 105.

Тел.: (495) 797-99-54, факс (495) 797-96-63.

[www.canonpharma.ru](http://www.canonpharma.ru)