

FURANTOINA® Comprimidos

Nitrofurantoína. Quimioterápico urinario.

La FURANTOINA, cuyo principio activo es la nitrofurantoína, es un quimioterápico específico de las infecciones bacterianas, agudas o crónicas, del tracto urinario.

Es activo frente a gérmenes habitualmente resistentes a los antibióticos y sulfamidas, como son los géneros *Proteus* y *Pseudomonas* y no provoca la aparición de cepas resistentes.

Composición

Cada comprimido contiene:

Principio activo:

Nitrofurantoína (DCI) 50 mg

Excipientes:

Povidona, carboximetilalmidón sódica (Tipo A), hidrógenofosfato de calcio dihidrato, talco y estearato de magnesio.

Indicaciones

Todas las infecciones bacterianas del tracto génito-urinario ocasionadas por gérmenes sensibles a la nitrofurantoína: pielitis, pielonefritis, cistitis, prostatitis, uretritis.

Quimio-profilaxis en intervenciones o exploraciones urológicas.

Posología

Adultos: 1-2 comprimidos 3 veces al día.

Niños: Hasta 2 años: Medio comprimido 3-4 veces al día.

De 2 a 8 años: Un comprimido 3-4 veces al día.

Normas posológicas

Se recomienda ingerir la FURANTOINA durante las comidas o con un vaso de leche fría y nunca en ayunas.

Dada la superior absorción de la FURANTOINA en relación con los preparados macrocristalinos o de disgregación retardada, no es necesario sobrepasar casi nunca las dosis indicadas más arriba.

Contraindicaciones

Insuficiencia hepática o renal graves.

Incompatibilidades

Los acidificantes del pH urinario aumentan la absorción digestiva de la nitrofurantoína, mientras que los alcalinizantes y el ácido nalidíxico la disminuyen.

Efectos secundarios

Puede provocar náuseas y vómitos, que se pueden evitar ingiriendo el medicamento con las comidas. Ocasionalmente se han descrito trastornos alérgicos y polineuritis (éstos en tratamientos muy prolongados), que ceden al suprimirse la medicación.

Intoxicación y su tratamiento

La intoxicación aguda con esta especialidad es rara dado su elevado índice terapéutico. En caso de intoxicación accidental, que solo puede producirse por ingestión de dosis elevadas, se

seguirán las pautas generales para favorecer la rápida eliminación de medicamentos (lavado de estómago y aumento de la diuresis).

Presentación

Comprimidos: Envases de 50 y 25.
Comprimidos: Envase clínico de 500.

Otras presentaciones

Suspensión: Frasco de 80 ml.

Nota: Cualquier irregularidad que se observe rogamos nos la comuniquen, indicando el número del “lote” que figura en el envoltorio exterior.

Manténgase los medicamentos fuera del alcance y de la vista de los niños.

Con receta médica.

Titular de la autorización de comercialización

Laboratorios ERN, S.A. Pedro IV, 499. 08020 Barcelona. España.

Responsable de la fabricación

Laboratorios ERN, S.A. Gorcs i Lladó, 188. 08210 – Barberá del Vallés, Barcelona. España.

Laboratorios ERN, S.A. Perú, 228 – 08020 Barcelona. España.