

FURANTOINA® Suspensión

Nitrofurantoína. Quimioterápico urinario.

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

100 ml de suspensión contienen:

Principio activo:

Nitrofurantoína 1,0 g

Excipientes:

Sorbitol 35 g, parahidroxibenzoato de metilo, celulosa microcristalina y carmelosa sódica, ácido cítrico anhidro, cloruro de aluminio, fosfato disódico anhidro, esencia de limón, agua purificada.

FORMA FARMACÉUTICA Y CONTENIDO DEL ENVASE

Suspensión oral.

FURANTOINA Suspensión se presenta en envases conteniendo 80 ml de suspensión oral.

INDICACIONES

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

Quimio-profilaxis en intervenciones o exploraciones urológicas.

ADVERTENCIAS

Advertencias sobre excipientes:

Este medicamento, por contener 3,5 g de sorbitol por cada 10 ml de suspensión, puede causar molestias de estómago y diarrea. No debe utilizarse en pacientes con intolerancia hereditaria a la fructosa.

POSOLOGÍA

Adultos: 5-10 ml de suspensión 4 veces al día.

Niños: 0,1 – 0,2 ml de suspensión por cada kg de peso cada 6 horas.

NORMAS PARA LA CORRECTA ADMINISTRACIÓN DEL PREPARADO

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

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

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 ADVERSOS

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).

En caso de sobredosis o ingestión accidental, consultar al Servicio de Información Toxicológica. Teléfono 915.620.420.

CADUCIDAD

Este medicamento no se debe utilizar después de la fecha de caducidad indicada en el envase.

OTRAS PRESENTACIONES

FURANTOINA Suspensión: Envase clínico de 10 frascos con 250 ml.

FURANTOINA Comprimidos: Envases de 50 y 25 comprimidos.

CON RECETA MÉDICA

LOS MEDICAMENTOS DEBEN MANTENERSE FUERA DEL ALCANCE Y DE LA VISTA DE LOS NIÑOS

TITULAR DE LA AUTORIZACIÓN DE COMERCIALIZACIÓN

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

RESPONSABLES 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.

TEXTO REVISADO: Febrero 2002.