

Nitrofurantoína

Suspensión Oral 25 mg/5 ml

Composición y presentación:

Cada 5mL (1 cucharadita) contiene:

Nitrofurantoína anhidra 25 mg

Excipientes: Sacarosa (azúcar), colorante rojo FD&C N° 40, esencia de naranja dulce, goma tragacanto, metilparabeno, propilparabeno, sacarina sódica dihidrato, metabisulfito de sodio, formaldehído solución, agua purificada.

Clasificación:

Antiséptico urinario.

Indicaciones:

Este medicamento está indicado en el tratamiento de infecciones urinarias producidas por bacterias sensibles demostrado por antibiograma.

Administración (oral):

Rango y frecuencia

El médico debe indicar la posología y el tiempo de tratamiento adecuados a su caso particular, no obstante la dosis usual recomendada es:

- Adultos: 50-100 mg 4 veces al día.

- Niños mayores de 1 año: 5-7 mg/kg de peso cuatro veces al día.

El tratamiento debe durar por lo menos una semana.

Debe evitar olvidar alguna toma y respetar los horarios. Si no cumple el tratamiento lo más probable es que la enfermedad se vuelva a presentar con mayor intensidad y este medicamento ya no le servirá para detener la infección.

Consejo de cómo administrarlo

Se recomienda que tome el medicamento junto con comida o leche para evitar molestias estomacales.

Uso prolongado

Debe usarlo durante el tiempo que su médico se lo señale, respetando los horarios y las dosis.

El uso prolongado debe realizarlo bajo control médico periódico.

Precauciones:

Mayores de 60 años

Los ancianos son más sensibles a los efectos adversos de los medicamentos, por lo que debe seguir las indicaciones de su médico durante el tratamiento con nitrofurantoína.

Consumo de alcohol

Evite el consumo de alcohol mientras está en tratamiento con este medicamento, ya que se aumentan los riesgos de efectos adversos de nitrofurantoína.

Manejo de vehículos

Es poco probable que el medicamento afecte su capacidad de concentración y estado de alerta.

Embarazo

Este medicamento puede causar daño al feto, usted debe consultar al médico, antes de usar este medicamento si está embarazada.

Lactancia

Debe consultar al médico antes de usar este medicamento si está amamantando.

Lactantes y niños

El uso de este medicamento en niños debe ser previa consulta a su pediatra.

No se recomienda su uso en lactantes menores de 1 año, por riesgo de producir anemia hemolítica. Precaución en diabéticos: contiene azúcar.

Precauciones especiales

Si después de unos días, sus síntomas no mejoran o empeoran debe consultar con su médico.

Contraindicaciones:

Si ha presentado síntomas de alergia a nitrofurantoína.

Si ha presentado alergia a alguno de los excipientes de la formulación.

En insuficiencia renal severa, en embarazadas y en niños menores de 1 mes.

Interacciones:

Medicamentos

Usted debe informar a su médico de todos los medicamentos que está tomando, ya sea con o sin receta. En este caso se han descrito las interacciones con los siguientes medicamentos: acetohidroxamina, glibenclamida, dapsona, furazolidona, metildopa, procainamida, quinidina, sulfonamidas, vitamina K, carbamazepina, cloroquina, cisplatino, citarabina, vacunas para la difteria, tétano y pertussis (DPT), disulfiram, hidroxicloroquina, lindano, sales de litio, mefenitoína, pemolina, fenitoína, piridoxina, vincristina, probenecid, sulfapirazona, quinina, o cualquier otro agente antiinfeccioso.

Enfermedades

Usted debe consultar a su médico, antes de tomar cualquier medicamento si presenta una enfermedad al hígado, riñón, cardiovascular o cualquier otra enfermedad crónica y severa. En el caso particular de este medicamento, si padece de deficiencia de glucosa-6-fosfato deshidrogenasa, enfermedad pulmonar o daño neurológico, anemia, déficit de vitamina B, desbalance electrolítico u otras enfermedades debilitantes.

Exámenes de laboratorio

Nitrofurantoína puede causar falsos resultados en exámenes de azúcar en orina, por lo que debe avisar que se encuentra en tratamiento con este medicamento antes de realizarse algún examen.

Efectos adversos:

Existen efectos que se presentan rara vez, pero son severos y en caso de presentarse debe acudir en forma inmediata al médico: dolor de pecho, escalofríos, congestión, fiebre, mareos, somnolencia, dificultad para respirar, rubor en la cara o boca, úlceras en la garganta, debilidad inusual, fatiga inusual, debe acudir de inmediato a su médico o al centro asistencial más cercano, llevando el envase del medicamento.

- Otros efectos

Pueden presentarse otros efectos que habitualmente no necesitan atención médica, los cuales pueden desaparecer durante el tratamiento, a medida que su cuerpo se adapta al medicamento. Sin embargo consulte a su médico si cualquiera de estos efectos persisten o se intensifican: dolor abdominal, diarrea, náuseas, vómitos, pérdida del apetito.

Las reacciones crónicas que se presentan con tratamientos de más de 6 meses de duración son la neumonitis intersticial difusa y/o fibrosis pulmonar, por lo que se recomienda el monitoreo de la función pulmonar.

Sobredosis:

Los síntomas de sobredosis corresponden a una intensificación de los efectos adversos descritos, tales como: náuseas severas, vómitos, diarrea, pérdida del apetito. Debe recurrir a un centro asistencial para evaluar la gravedad de la intoxicación y tratarla adecuadamente. Debe llevar el envase del medicamento que se ha tomado.

Condiciones de almacenamiento:

Mantener en su envase original, en lugar protegido del calor y fuera del alcance de los niños. No usar este producto después de la fecha de vencimiento indicada en el envase.

No repita el tratamiento sin consultar antes con el médico.

No recomiende este medicamento a otra persona.