

# Furadantina MC

## Nitrofurantoína 100 mg

Cápsulas

Industria Argentina  
EXPENDIO BAJO RECETA ARCHIVADA



### INFORMACIÓN PARA EL PACIENTE

Lea todo el prospecto detenidamente antes de empezar a usar este medicamento, porque contiene información importante para usted.

- Conserve este prospecto, ya que puede tener que volver a leerlo.
- Si tiene alguna duda, consulte a su médico.
- Este medicamento se le ha recetado a usted y no debe dárselo a otras personas, aunque tengan los mismos síntomas, ya que puede perjudicarlas.
- Si experimenta efectos adversos consulte a su médico, incluso si se trata de efectos adversos que no aparecen en este prospecto.

Contenido del prospecto

1. QUÉ ES FURADANTINA MC CÁPSULAS Y PARA QUÉ SE UTILIZA
2. QUÉ NECESITA SABER ANTES DE EMPEZAR A TOMAR FURADANTINA MC CÁPSULAS
3. CÓMO TOMAR FURADANTINA MC CÁPSULAS
4. POSIBLES EFECTOS ADVERSOS
5. CONSERVACIÓN DE FURADANTINA MC CÁPSULAS
6. CONTENIDO DEL ENVASE E INFORMACIÓN ADICIONAL

#### 1. QUÉ ES FURADANTINA MC CÁPSULAS Y PARA QUÉ SE UTILIZA

Es un antibiótico específico de las vías urinarias, que se utiliza para tratar las infecciones urinarias bajas (cistitis) y para prevenir las infecciones urinarias recurrentes causadas por gérmenes sensibles a este antibiótico.

#### 2. QUÉ NECESITA SABER ANTES DE EMPEZAR A TOMAR FURADANTINA MC CÁPSULAS

No tome Furadantina MC Cápsulas

- Si es alérgico (hipersensible) a Nitrofurantoína o a cualquiera de los demás componentes del medicamento.
- Si padece alteración moderada a severa de la función de los riñones.
- Si se encuentra en la última etapa del embarazo (en las semanas 38 a 42), durante el trabajo de parto y el parto.
- No administrar a niños menores a un mes de vida.

Tenga especial cuidado con Furadantina MC Cápsulas

- Si presenta déficit o carencia de una enzima llamada glucosa-6-fosfato deshidrogenasa, lo cual provoca que sus glóbulos rojos sean dañados más fácilmente.
- Si presenta alguna enfermedad pulmonar, insuficiencia en la función del hígado, alteraciones neurológicas, anemia, diabetes mellitus, desequilibrio en los electrolitos de la sangre (sodio, potasio, calcio, fósforo), deficiencia de vitamina B o predisposición a sufrir reacciones alérgicas.
- Si durante el tratamiento aparece algún síntoma que podría corresponder a alguna enfermedad de los pulmones, del hígado o de los nervios periféricos, suspenda el tratamiento y consulte de inmediato a su médico. En caso de que necesite consumir Nitrofurantoína por tiempo prolongado, su médico le controlará regularmente la función de su hígado y de sus pulmones así como la eventual aparición de síntomas neurológicos.

Información importante sobre los componentes de Furadantina MC

Furadantina MC contiene Tartrazina como colorante.

Este medicamento contiene lactosa (azúcar de la leche). Si conoce que padece intolerancia a ciertos azúcares, consulte con su médico antes de tomar Furadantina MC.

Uso de otros medicamentos

Informe a su médico si está utilizando o ha utilizado recientemente otros medicamentos, incluso los adquiridos sin receta.

En particular, informe a su médico si está tomando alguno de los siguientes medicamentos:

- Medicamentos para el tratamiento de la presión elevada dentro de los ojos como los llamados inhibidores de la enzima anhidrasa carbónica por ejemplo la acetazolamida.
- Medicamentos para la gota, por ejemplo probenecid y sulfpirazona.
- Antibióticos del grupo de las quinolonas.
- Un medicamento antiácido (para disminuir la acidez del estómago), el trisilicato de magnesio.

Embarazo y lactancia

Furadantina MC Cápsulas no debe utilizarse durante el embarazo a menos que sea claramente necesario.

No debe utilizarse durante el trabajo de parto y el parto.

Registro de embarazo

A fin de contribuir al monitoreo de la seguridad de medicamentos, tanto los profesionales de la salud como las pacientes embarazadas pueden comunicar el inicio y la evolución del tratamiento en casos de embarazo a:

Correo electrónico: [farmacovigilancia@bago.com.ar](mailto:farmacovigilancia@bago.com.ar)

Teléfono: 011-4344-2216.

No se recomienda su utilización durante el período de lactancia; si está amamantando y su uso es de suma importancia, su médico le indicará la interrupción de la lactancia.

#### 3. CÓMO TOMAR FURADANTINA MC CÁPSULAS

Siga exactamente las instrucciones de administración de Furadantina MC Cápsulas indicadas por su médico. Consulte a su médico si tiene dudas.

**Adultos:** 1 cápsula de Furadantina MC, 4 veces por día, con las principales comidas.

Toma de Furadantina MC Cápsulas con alimentos y bebidas

Si usted toma Furadantina MC Cápsulas con los alimentos o con leche puede mejorar su absorción y la tolerancia digestiva.

#### Si toma más Furadantina MC Cápsulas del que debiera

Los signos de sobredosis con Nitrofurantoína incluyen náuseas, vómitos y dolor en la zona alta del abdomen.

Ante la eventualidad de haber tomado una dosis mayor a la que debiera de Furadantina MC Cápsulas contacte a su médico o concorra al Hospital más cercano o comuníquese con un Centro de Toxicología en especial:

- Hospital de Niños Ricardo Gutiérrez. Tel.: (011) 4662-6688 / 2247.
- Hospital Pedro de Elizalde (ex Casa Cuna). Tel.: (011) 4300-2115.
- Hospital Nacional Prof. Dr. Alejandro Posadas. Tel.: (011) 4654-6648 / 4658-7777.

#### Si olvidó tomar Furadantina MC Cápsulas

Si olvida tomar una dosis, tómela tan pronto como lo recuerde. No obstante, si es casi la hora de la dosis siguiente, omita la dosis olvidada. No tome una dosis doble para compensar las dosis olvidadas.

#### 4. POSIBLES EFECTOS ADVERSOS

Al igual que todos los medicamentos, Furadantina MC Cápsulas puede producir efectos adversos, aunque no todas las personas los sufran.

**Efectos en el sistema respiratorio:** las reacciones pulmonares pueden ser crónicas (cuando el medicamento se utiliza por seis meses o más) y se manifiestan como malestar general, tos, sensación de falta de aire y alteración de la función pulmonar; pueden no mejorar aún con la suspensión del fármaco.

Las reacciones agudas (aparecen durante la primera semana de la toma) se presentan como fiebre, chuchos de frío, dolor en el pecho, falta de aire, alteraciones en la placa de tórax y en los análisis de sangre (aumenta el recuento de un tipo de glóbulos blancos llamados eosinófilos); mejoran al suspender el tratamiento.

Las reacciones subagudas (se presentan con semanas a pocos meses de uso del medicamento) se manifiestan con fiebre y aumento de los eosinófilos y si no se interrumpe el tratamiento las mismas pueden agravarse.

**Efectos en el sistema digestivo:** náuseas, vómitos, pérdida del apetito, diarrea, dolor abdominal. Pueden haber reacciones hepáticas como coloración amarilla de la piel y los ojos y hepatitis.

**Efectos en el sistema nervioso:** afectación de nervios periféricos, mareos, dolor de cabeza, somnolencia, vértigo, ánimo depresivo, sentirse confundido.

**Efectos en la piel:** pérdida transitoria de cabello, inflamación y descamación de la piel.

**Efectos en la sangre:** disminución de los glóbulos rojos (anemia), del recuento total de glóbulos blancos, de las plaquetas y de un tipo de glóbulos blancos llamados neutrófilos.

**Reacciones alérgicas:** picazón, urticaria, dolores musculares y de las articulaciones, fiebre, erupciones en la piel, edema de origen vascular.

#### 5. CONSERVACIÓN DE FURADANTINA MC CÁPSULAS

Conservar el producto a una temperatura no mayor de 25 °C. Mantener en su envase original.

No utilice estos medicamentos después de la fecha de vencimiento que aparece en el envase.

#### 6. CONTENIDO DEL ENVASE E INFORMACIÓN ADICIONAL

El principio activo es Nitrofurantoína Macrocristales 100 mg. Los demás componentes son: Almidón de Maíz; Talco; Lactosa; Gelatina; Tartrazina; Dióxido de Titanio.

**Aspecto del producto y contenido del envase**

Las cápsulas son oblongas, de color amarillo y se presentan en envases conteniendo 36 Cápsulas.

Para Información adicional del producto comunicarse con Laboratorios Bagó – Información de Productos, Dirección Médica: [infoproducto@bago.com.ar](mailto:infoproducto@bago.com.ar) – 011-4344-2216.

AL IGUAL QUE TODO MEDICAMENTO, FURADANTINA MC DEBE SER MANTENIDO FUERA DEL ALCANCE DE LOS NIÑOS.

Este medicamento debe ser usado exclusivamente bajo prescripción y vigilancia médica y no puede repetirse sin nueva receta médica.

Especialidad Medicinal autorizado por el Ministerio de Salud. Certificado Nro. 57.271.

Información para el paciente autorizado por la A.N.M.A.T. Disp. Nro. 10220/15.

Ante cualquier inconveniente con el producto, puede llenar la ficha en la Página Web de A.N.M.A.T.: <http://www.anmat.gov.ar/farmacovigilancia/Notificar.asp> o llamar a A.N.M.A.T. Responde 0800-333-1234.



Ética al servicio de la salud

Administración: Bernardo de Irigoyen Nro. 248 (C1072AAF). Ciudad Autónoma de Buenos Aires. Tel.: (011) 4344-2000/19.

Director Técnico: Juan Manuel Apella. Farmacéutico.

Calle 4 Nro. 1429 (B1904CIA). La Plata. Pcia. de Buenos Aires. Tel.: (0221) 425-9550/54.