

FURITEX
Furazolidona 100 mg
Tableta

COMPOSICIÓN:

Cada tableta contiene:
Furazolidona 100mg
Excipientes c. s. p. 1 tableta

INDICACIONES:

Tratamiento de diarrea bacteriana causada por organismos susceptibles. Tratamiento de Giardiasis. Tratamiento de cólera. Úlcera péptica causada por *Helicobacter pylori*

Específico: son sensibles, *Giardia lamblia*, *Staphylococcus*, *Enterococcus*, *E. coli*, *Salmonella sp*, *Shigella sp.* y *Vibrio cholerae*. **No sensibles:** cepas de *Proteus vulgaris*, *Pseudomonas aeruginosa*.

DOSIS Y VÍA DE ADMINISTRACIÓN:

Adultos:

Dosis usual: 100 mg VO c/6 h.
Diarreas bacteriana: 100 mg VO c/6 h por 2 a 5 días.
Giardiasis: 100 mg VO c/6 h por 7 a 10 días.

Niños:

Dosis usual: 1,25 mg/Kg VO C/6 h. Dosis máxima: 8,8 mg/Kg/día.
Diarrea bacteriana: 1,25 mg/Kg VO c/6 h por 2 a 5 días. Dosis máxima: 8,8 mg/Kg/día.
Giardiasis: 6 mg/Kg/día VO en cuatro dosis por 7 a 10 días.

ACCIÓN FARMACOLÓGICA:

Farmacocinética:

Se absorbe escasamente en el TGI, sin embargo presenta efectos adversos sistémicos. Se ha propuesto que sufre un rápido y extenso metabolismo, posiblemente en el intestino. Del 5 al 65 % de la dosis se excreta en la orina como fármaco activo y metabolismo.

PRECAUCIONES:

Embarazo: no se han realizado estudios adecuados que garanticen su seguridad, no hay evidencia de teratogenicidad en animales, no se ha reportado en humanos.

Lactancia: se desconoce si se distribuye en leche materna, sin embargo no se recomienda en lactantes menores de un mes de edad.

Pediatría: no se recomienda antes del mes de edad por el posible riesgo de anemia hemolítica.

Geriatría: no se han realizado estudios adecuados que demuestren problemas

Insuficiencia renal y hepática: no se han realizado estudios adecuados que permitan realizar recomendaciones.

Deficiencia de la glucosa-6-fosfato deshidrogenasa: riesgo de anemia hemolítica.

REACCIONES ADVERSAS:

Frecuentes: Gastrointestinales (dolor abdominal, diarrea, náuseas, vómito); coloración oscura de la orina atribuida a metabolitos, sin significado clínico.

Poco frecuentes: cefalea, vértigo, somnolencia, fiebre, urticaria, reacciones alérgicas, infiltrados pulmonares, urticaria, hipotensión hipoglucemia,

Raras: leucopenia, agranulocitosis, polineuropatía, anemia hemolítica (deficiencia de G6PD), reacción con alcohol tipo Disulfiram.

Si experimenta cualquier tipo de efecto adverso, consulte a su médico o farmacéutico, incluso si se trata de posibles efectos adversos que no aparecen en este prospecto.

CONTRAINDICACIONES:

Hipersensibilidad a Furazolidona, lactantes menores de 1 mes (inmadurez del sistema enzimático). Ingesta de alcohol (hasta cuatro días de finalizado el tratamiento). Uso concomitante de fármacos IMAO, aminas simpaticomiméticas y alimentos ricos en tiramina.

TRATAMIENTO EN CASO DE SOBREDOSIS:

Medidas generales

INTERACCIONES MEDICAMENTOSAS:

Alcohol

Reacción similar a la del Disulfiram

IMAO, Aminas simpaticomiméticas de acción directa

(Anfetaminas, Fenfuramina, Efedrina, Pseudoefedrina, Epinefrina, Fenilefrina, Fenoterol, Dopamina, Dobutamina).

Amitriptilina

Psicosis tóxica.

Meperidina

Inestabilidad cardíaca, hiperpirexia, coma o muerte.

Alimentos o bebidas que contengan tiramina

(Queso envejecido o curado, carne o extractos de levaduras, alimentos ahumados, vainas de habas, vino, cerveza); pueden producir crisis hipertensivas, hasta 2 semanas después suspendida la Furazolidona.

Ateraciones de pruebas de laboratorio

Glucosuria falso positivo

ADVERTENCIAS

Debe evitarse la ingestión de alcohol durante el tratamiento con furazolidona hasta 4 días después de suspender la Furazolidona. Evitar alimentos y bebidas con alto contenido de tiramina, fármacos supresores del apetito, sintomáticos para el resfrío común hasta 2 semanas suspendida la furazolidona. Pueden ser administradas con alimentos para disminuir los trastornos gástricos.

El riesgo de Furazolidona de producir crisis hipertensas es bajo, si el tratamiento se limita a un periodo de 5 días.

Las tabletas no deben exponerse al calor excesivo. Las tabletas pueden triturarse y darse en una cucharada de jarabe de maíz.

Este medicamento contiene lactosa. Los pacientes con intolerancia hereditaria a la galactosa, deficiencia de lactasa de Laap (insuficiencia observada en ciertas poblaciones de Laponia) o malabsorción de glucosa-galactosa no deben tomar este medicamento.

INCOMPATIBILIDADES:

No se ha reportado.

LISTA DE EXCIPIENTES:

Cada tableta de **FURITEX** tableta contiene: Furazolidona 100 mg

Excipientes: Celulosa microcristalina, Povidona, Lactosa monohidratada, Almidón glicolato de sodio, Estearato de Magnesio.

ALMACENAMIENTO Y CONSERVACIÓN:

No utilice **FURITEX** tableta después de la fecha de caducidad que aparece en el envase. La fecha de caducidad es el último día del mes que se indica. Evitar usar si el empaque está dañado o deteriorado.

Los medicamentos no se deben tirar por los desagües ni a la basura.

Almacenar a una temperatura no mayor de 30 °C, en envase hermético.

Mantener fuera del alcance y de la vista de los niños.

VENTA CON RECETA MÉDICA

Fabricado por:

LABORATORIOS PHARMED CORPORATION S.A.C.

