

FURAZOLIDONA 100 mg
Tabletas



FURAZOLIDONA 100 mg

TABLETAS

COMPOSICION:

Cada tableta contiene :

Furazolidona.....100.00 mg

Excipientes c.s.p..... 1 tableta

INDICACIONES Y USOS:

Furazolidona es un antibacteriano y antiprotozoario de amplio espectro con actividad contra la mayoría de patógenos del tracto gastrointestinal siendo indicada como agente secundario para el tratamiento de :

- Cólera causado por *Vibrio cholerae* (*V. comma*)

- Diarrea bacteriana causada por organismos susceptibles. Furazolidona es activa in vitro contra *Campylobacter jejuni*, *Enterobacter aerogenes*, *Escherichia coli*, diversas especies de: *Proteus*, *Salmonella*, *Shigella*, y estafilococos.

- Giardiasis causada por *Giardia lamblia*

No todas las especies o cepas de un organismo particular puede ser susceptible a Furazolidona.

CONTRAINDICACIONES:

El riesgo/beneficio deben ser considerados cuando los siguientes problemas médicos existen:

-Deficiencia de la glucosa-6-fosfato dehidrogenasa(G6PD) (Puede ocurrir anemia hemolítica reversible suave)

-Hipersensibilidad a furazolidona u otros nitrofuranos

ACCION FARMACOLOGICA:

Furazolidona actúa como microbicida, interfiriendo con algunos sistemas enzimáticos bacterianos. No altera la flora intestinal normal ni produce sobrecrecimiento fungal.

INTERACCIONES MEDICAMENTOSAS:

-Alcohol: Su uso concurrente con Furazolidona raramente puede dar lugar a una reacción parecida a la del Disulfiram, caracterizado por rubor facial, dificultad para respirar, fiebre ligera, y opresión en el pecho, estos efectos usualmente desaparecen dentro de las 24 horas; los pacientes deben ser comunicados de no consumir bebidas alcohólicas mientras tomen Furazolidona y por 4 días después de discontinuarla.

-Antidepresivos tricíclicos, inhibidores de la Monoamino oxidasa (MAO), o Simpaticomiméticos de acción directa o indirecta (tales como anfetamina, efedrina o fenilefrina); o Alimentos o Bebidas que contengan Tiramina u otra amina hipertensora (tales como quesos madurados, cerveza, vino o cerveza (libre o con bajo contenido de alcohol); vino blanco o tinto; jerez; licores; levadura o extractos de proteínas; vainas de habas o frejol; alimentos, aves o pescados ahumados o encurtidos; salsas fermentadas (bologna, pepperoni, salami) u otros alimentos fermentados ; y frutas muy maduras : el uso concurrente de estos medicamentos, alimentos y bebidas con Furazolidona pueden precipitar en severas y súbitas reacciones hipertensivas debido a las propiedades inhibitorias de la MAO de Furazolidona, por lo que estas restricciones dietarias deben continuar 2 semanas después de que Furazolidona haya sido discontinuada. Otros alimentos que contienen Tiramina o aminas hipertensoras, tales como yogurt, crema agria, queso crema, queso cottage, chocolate y salsa de soya (soyau), si se consumen frescos y con moderación, se considera improbable que causen problemas serios.

PRECAUCIONES:

- Sensibilidad cruzada y problemas relacionados: Pacientes hipersensibles a otros nitrofuranos pueden ser sensibles también a este medicamento.

Carcinogenicidad / Tumorigenicidad: Varios estudios en roedores, realizados con Furazolidona en altas dosis (via oral), han demostrado que esta medicación es tumorigénica. Se ha demostrado que Furazolidona es causante de neoplasia mamaria en 2 cepas de ratas y de tumores pulmonares en ratones.

Embarazo/Reproducción: No se han realizado estudios en humanos; sin embargo, efectos teratogénicos sobre fetos o recién nacidos no han sido reportados.

En Estudios con animales no se ha demostrado que Furazolidona, en dosis mayores a las recomendadas a humanos por largos períodos de tiempo, causa efectos adversos sobre el feto.

Lactancia: Se desconoce si Furazolidona se distribuye en la leche materna. Sin embargo no se recomienda la lactancia en infantes lactantes menores de 1 mes de edad por la posibilidad de anemia hemolítica debido a la inestabilidad de glutatión en el período neonatal temprano.

Uso Pediátrico: Uso de Furazolidona no se recomienda en infantes menores de 1 mes por la posibilidad de anemia hemolítica debido a los sistemas enzimáticos inmaduros (inestabilidad de glutatión) en el período neonatal temprano.

Uso Geriátrico: No se dispone de Información en relación a los efectos con la edad de la Furazolidona en pacientes geriátricos.

ADVERTENCIAS :

- Evitar bebidas alcohólicas u otras preparaciones conteniendo alcohol durante el tratamiento con Furazolidona y hasta 4 días después de discontinuar su uso.
- Evitar alimentos y bebidas que contengan tiramina u otras aminos hipertensoras, supresores del apetito, medicamentos para la tos y resfrio, y otros medicamentos no prescritos por el médico (OTC), hasta 2 semanas después de discontinuar Furazolidona.

INCOMPATIBILIDADES:

No se reporta.

REACCIONES ADVERSAS:

Furazolidona puede causar anemia hemolítica reversible suave en pacientes G6PD-deficientes, debiendo ser discontinuada si esto ocurre.
De incidencia rara : Reacciones de hipersensibilidad (fiebre, picazón, dolor de huesos, rash o enrojecimiento cutáneo) ; leucopenia
De incidencia menos frecuente: Disturbios gastrointestinales (dolor abdominal, diarreas, náuseas, vómitos) ; Dolor de cabeza.
De incidencia más frecuente: Coloración amarilla oscura a marrón de la orina.

TRATAMIENTO EN CASO DE SOBREDOSIS:

No se reporta.

TRATAMIENTO EN CASO DE EFECTOS ADVERSOS:

- Administrar agentes vasopresores de acción directa (p.ejm. norepinefrina) para contrarrestar episodios hipotensivos. Evitar agentes vasopresores de acción indirecta.
- Administrar fentolamina o clorpromazina parenteral para contrarrestar crisis hipertensivas.

DOSIS Y VIAS DE ADMINISTRACION:

Dosis para adultos y adolescentes :

Cólera o diarrea bacteriana: Oral, 100 mg (1 tableta), 4 veces al día por 5 a 7 días.

Giardiasis: Oral, 100 mg (1 tableta), 4 veces al día por 7 a 10 días

Dosis pediátrica:

*Infantes menores de 1 mes de edad: no se recomienda su uso por la posibilidad de anemia hemolítica debido a sistemas enzimáticos inmaduros (inestabilidad de glutatión) en estos infantes

*Niños e Infantes de 1 mes de edad a más:

Cólera o diarrea bacteriana: Oral, 1.25 mg/kg de peso corporal 4 veces al día por 5 a 7 días.

Giardiasis: Oral, 1.25 a 2 mg/kg de peso corporal 4 veces al día por 7 a 10 días

FORMAS DE PRESENTACION:

Caja por 20 50, 100, 500 y 1000 tabletas

CONDICIONES DE ALMACENAMIENTO:

Almacénese por debajo de los 40° C, en envase cerrado y resistente a la luz.

LABORATORIOS INDUQUIMICA S.A.
Calle Santa Lucila N° 152-154 Urb. Villa Marina - Chorrillos
Telfs. 617-6000
Lima- Perú

