

FURACIN®
nitrofural

FORMAS FARMACÊUTICAS/APRESENTAÇÕES

FURACIN Pomada apresenta-se em bisnagas com 30 g.

FURACIN Solução apresenta-se em frascos com 30 ml.

USO ADULTO E PEDIÁTRICO

Uso tópico.

Cada g de FURACIN Pomada contém 2 mg de nitrofural em base de polietilenoglicol.
Componentes inativos: polietilenoglicol.

Cada ml de FURACIN Solução contém 2 mg de nitrofural em veículo de polietilenoglicol.
Componentes inativos: polietilenoglicol e água purificada.

INFORMAÇÃO AO PACIENTE

FURACIN tem atividade contra a maioria dos patógenos causadores de infecções superficiais.

Conservar em temperatura entre 2°C e 30°C, protegido da luz.

O prazo de validade de FURACIN encontra-se gravado na embalagem externa. Em caso de vencimento, inutilize o produto.

Informe ao seu médico a ocorrência de gravidez durante o tratamento ou após o seu término.
Informe ao médico se está amamentando.

Antes do uso, bata levemente a bisnaga em superfície plana com a tampa virada para cima, para que o conteúdo do produto esteja na parte inferior da bisnaga e não ocorra desperdício ao se retirar a tampa.

Siga a orientação do seu médico, respeitando sempre os horários, as doses e a duração do tratamento.

Não interromper o tratamento sem o conhecimento do seu médico.

Informe ao seu médico o aparecimento de reações desagradáveis.

TODO MEDICAMENTO DEVE SER MANTIDO FORA DO ALCANCE DAS CRIANÇAS.

Informe ao seu médico sobre qualquer medicamento que esteja usando, antes do início ou durante o tratamento.

NÃO USE MEDICAMENTO SEM O CONHECIMENTO DO SEU MÉDICO, PODE SER PERIGOSO PARA SUA SAÚDE. INFORMAÇÕES TÉCNICAS

O nitrofural, princípio ativo de FURACIN, é um derivado dos nitrofuranos com atividade bactericida contra a maioria dos patógenos causadores de infecções superficiais, incluindo *Staphylococcus aureus*, *Streptococcus spp*, *Escherichia coli*, *Clostridium perfringens*, *Aerobacter aerogenes* e *Proteus spp*.

FURACIN inibe um número de enzimas bacterianas, especialmente as envolvidas na degradação aeróbica e anaeróbica da glicose e do piruvato. Apesar de FURACIN inibir uma variedade de enzimas, não é considerado um inativador enzimático.

INDICAÇÕES

FURACIN é indicado no tratamento de infecções cutâneas primárias como impetigo, furúnculo e piodermites em geral, após traumatismos e manipulações como na remoção de pêlos encravados, pós-depilação, remoção de farpas, manipulação de cravos e espinhas, unhas encravadas, feridas e úlceras de pele em geral e após picadas de insetos.

FURACIN também é indicado na terapia complementar de pacientes com queimaduras de 2° e 3° graus, quando existe resistência bacteriana real ou potencial a outros agentes. FURACIN também é indicado nos transplantes de pele, onde a contaminação bacteriana pode causar rejeição do transplante e/ou infecção no doador, particularmente em hospitais com histórico de resistências bacterianas epidêmicas.

CONTRA-INDICAÇÕES

FURACIN é contra-indicado em pacientes com histórico de reações de hipersensibilidade a qualquer dos componentes de sua fórmula.

PRECAUÇÕES E ADVERTÊNCIAS

O uso de FURACIN ocasionalmente permite o supercrescimento de organismos não-sensíveis inclusive fungos e *Pseudomonas*. Caso isto ocorra, ou se desenvolvam irritação, hipersensibilidade ou superinfecção, o tratamento com o produto deverá ser descontinuado e terapia apropriada deverá ser instituída.

Absorção excessiva de polietilenoglicol tem sido relatada, resultando em disfunção renal progressiva.

Além disso, deve-se ter cautela no tratamento de paciente com função renal comprometida, conhecida ou suspeita, que requeira grande quantidade de medicamento a ser aplicado em áreas extensas do corpo. FURACIN não deve ser aplicado em áreas adjacentes a extensos leitos vasculares.

O nitrofurural pode produzir tumores mamários, quando administrado por via oral em altas doses a ratas Sprague-Dawley. A relevância deste achado no uso tópico em humanos é desconhecida.

Uso durante a gravidez e a lactação - Não existem estudos adequados e controlados em mulheres grávidas. Portanto, FURACIN deve ser usado durante a gravidez somente se o benefício justificar o risco potencial para o feto.

Não está estabelecido se a droga é excretada no leite materno. Como várias drogas são excretadas no leite materno, deve-se decidir sobre a interrupção do aleitamento ou da medicação.

INTERAÇÕES MEDICAMENTOSAS

Até o momento, não se observou a existência de interações medicamentosas com o uso de FURACIN.

REAÇÕES ADVERSAS

Raramente reações cutâneas têm sido relatadas em pacientes tratados com o medicamento. Os sintomas surgem como diferentes graus de dermatite de contato e

incluem erupções, prurido e edema local. Reações alérgicas ao produto devem ser tratadas sintomaticamente.

POSOLOGIA

Aplicar uma fina camada do produto sobre a região afetada, de preferência com o auxílio de uma gaze estéril, de 1 a 3 vezes por dia, de acordo com o número de trocas dos curativos, durante 7 a 10 dias ou a critério médico.

MS 1.0093.0137

Farm. Resp.: Lucia Lago Hammes CRF-RJ 2804

MANTECORP INDÚSTRIA QUÍMICA E FARMACÊUTICA LTDA

Estrada dos Bandeirantes, 3.091 – Rio de Janeiro – RJ

CNPJ 33.060.740/0001-72

Produzido e embalado por:

Nycomed Pharma Ltda.

Rodovia SP 340 S/N, Km 133,5 - Jaguariúna – SP

Indústria Brasileira - ® Marca Registrada

VENDA SOB PRESCRIÇÃO MÉDICA

Logo

Central de atendimento

08000 117788

cx. postal 18388 cep: 04626-970

atendimento@mantecorp.com

O número do lote, a data de fabricação e o término do prazo de validade estão gravados na embalagem externa deste produto.

fur11f2/ago/07