

# INFORMACIÓN PARA EL PACIENTE

## KLOFURAZONA

### NITROFURAL 0,2%

Pomada dérmica  
Venta bajo receta

Industria Argentina

K-362/B

#### FÓRMULA:

Nitrofurural ..... 0,2 g  
Excipientes: Polietilenglicol 400 68,62 g, polietilenglicol 4000 26 g, agua purificada c.s.p. 100 g.

El nitrofurural, principio activo de este medicamento, es un derivado de nitrofurano con actividad antiséptica y desinfectante, con acción antibacteriana para la mayor parte de los gérmenes patógenos que normalmente causan infecciones en la superficie de la piel. Si tiene alguna duda consulte con su médico o con su farmacéutico.

#### USO EXTERNO ÚNICAMENTE

#### ANTES DE USAR ESTE MEDICAMENTO:

Si usted presenta alguno de los siguientes problemas de salud o situaciones CONSULTE ANTES CON SU MÉDICO:

- Reacción alérgica o inusual a nitrofurural, a otros antibióticos, alimentos, colorantes, polietilenglicoles o conservantes.
- Si padece alguna enfermedad renal, ya que los polietilenglicoles presentes como excipientes podrían absorberse y su acumulación producir aumento del riesgo de presentar reacciones adversas.
- Si está embarazada o buscando quedar embarazada.
- Si está amamantando.
- Si posee deficiencia de glucosa 6-fosfato deshidrogenasa por riesgo a hemólisis.

Lea todo el prospecto detenidamente ya que contiene información importante para usted. Conserve el prospecto ya que puede tener que volver a leerlo.

Si los síntomas empeoran o persisten después de 3 días de tratamiento, CONSULTE A SU MÉDICO.

Si considera que alguno de los efectos adversos que sufre es grave o si aprecia cualquier efecto adverso no mencionado en este prospecto, informe a su médico o farmacéutico.

#### USO APROPIADO DEL MEDICAMENTO

Este medicamento es sólo para uso externo. No lo ingiera por vía oral.

Lávese las manos antes y después de usarlo.

En heridas y quemaduras, úlceras varicosas y de decúbito, aplique una delgada capa de pomada sobre la lesión empleando una espátula o impregne previamente una gasa para luego cubrir con ella la lesión. Repita la aplicación desde una vez por día hasta una vez por semana, según técnica habitual. Para evitar que se produzcan adherencias a los tejidos, cubrir con una gasa impregnada con Klorfurazona pomada con papel encerado o con una gasa envaselinada.

En piодermias aplique varias veces por día, directamente sobre la lesión o impregnando previamente un apósito.

En abscesos o ántrax: utilícela una vez practicada la incisión o después de la ruptura espontánea.

Klorfurazona pomada es soluble en agua, por lo tanto sus manchas pueden eliminarse mediante un simple lavado.

Evite que el medicamento entre en contacto con sus ojos. Si esto ocurre, enjuáguelos con abundante agua fría de la canilla.

Utilícelo a intervalos regulares. No utilice este medicamento con una frecuencia mayor a la indicada.

Complete todo el ciclo de tratamiento con el medicamento según lo haya recetado su médico aún si considera que su problema ha mejorado. No deje de usarlo excepto si así lo indica su médico.

Consulte con su pediatra para informarse acerca del uso de este medicamento en niños.

Este medicamento es sólo para usted. No comparta este medicamento con nadie.

Si se olvida una dosis aplíquela lo antes posible. Si es casi la hora de la próxima dosis aplique sólo esa dosis. No use dosis adicionales o dobles.

Tenga en cuenta que la lectura de este prospecto no debe sustituir nunca a la consulta con el médico, farmacéutico o profesional de la salud sobre el tratamiento que va a seguir.

#### INDICACIONES

KLOFURAZONA POMADA es de aplicación local y está indicada en el tratamiento alternativo de quemaduras de segundo y tercer grado, infecciones de la piel, preparación de superficies en injertos de piel, donde la contaminación bacteriana puede causar rechazo del injerto o infección del trozo donante antes o después de la cirugía.

Es favorecedora de la cicatrización y se emplea también en el tratamiento de diversas lesiones cutáneas incluyendo heridas, quemaduras, úlceras e infecciones dérmicas.

#### MODO DE ADMINISTRACIÓN

Aplique una delgada capa de pomada en heridas y quemaduras, úlceras varicosas y de decúbito, sobre la lesión empleando una espátula o impregne previamente una gasa y luego cubra con ella la lesión. Repita la aplicación desde una vez por día hasta una vez por semana, según técnica habitual. Para evitar que se produzcan adherencias a los tejidos, cubra con una gasa impregnada con Klorfurazona pomada con papel encerado o con una gasa envaselinada.

En piодermias aplique varias veces por día, directamente sobre la lesión o impregnando previamente un apósito.

En abscesos o ántrax: utilícela una vez practicada la incisión o después de la ruptura espontánea.

#### MODO DE CONSERVACIÓN

Mantenga el medicamento fuera del alcance de los niños.

Consérvelo a temperatura entre 15 °C y 25 °C, en su envase original perfectamente cerrado. No lo congele. Proteger de la luz.

Deseche todo el medicamento que no haya utilizado, después de la fecha de vencimiento.

Mantenga el envase perfectamente cerrado para protegerlo de la luz solar directa y luz fluorescente intensa.

Una vez abierto, utilizar dentro de un periodo de 28 días.

#### EFFECTOS INDESEABLES

Al igual que todos los medicamentos, Nitrofurural pomada puede tener efectos adversos, aunque no todas las personas los sufran.

Reacciones adversas más frecuentes: se pueden presentar reacciones alérgicas como dermatitis de contacto, enrojecimiento, picor, erupción, hinchazón, etc.

Otras reacciones adversas: en pacientes con enfermedad renal pueden producirse síntomas de deterioro renal progresivo si se produce acumulación de los polietilenglicoles (excipientes), como aumento de nitrógeno ureico en sangre, desequilibrio aniónico y acidosis metabólica. Las reacciones alérgicas usualmente desaparecen al suspender el tratamiento. Las reacciones por lo general ocurren en pacientes alérgicos o con hipersensibilidad cutánea, como los casos de eccema o úlceras varicosas.

Si se produce una exacerbación de los síntomas cutáneos (irritación, edema, etc.), con respecto a los observados antes de iniciar el tratamiento, imputable al producto y no al proceso, se debe suspender la aplicación y lavar con solución fisiológica.

Puede suceder que esta lista no mencione todos los posibles efectos indeseables. Consulte con su médico por otros efectos secundarios.

|   |  |
|---|--|
| <b>De:</b> IMPREQUIL SRL                    | <b>Fecha:</b> 22-05-2017               |
| <b>Para:</b> KLONAL LAB. - Gerencia Técnica | <b>Medida:</b> 135 x 240 mm            |
| <b>Asunto:</b> Muestra para corrección      | <b>Color de impresión:</b> Pantone 341 |

**INTERACCIONES MEDICAMENTOSAS:**

No se han descripto interacciones tras su administración por vía tópica.

No utilice otros productos para la piel sin consultar a su médico o farmacéutico.

Puede ser que no estén mencionadas en este prospecto todas las posibles interacciones. Informe a su médico acerca de todos los productos a base de hierbas, medicamentos de venta libre o suplementos nutritivos que esté tomando. Si usted fuma, consume bebidas alcohólicas o si utiliza drogas ilegales, indíquese también a su profesional de salud.

**PRECAUCIONES A TOMAR DURANTE EL TIEMPO QUE SE UTILIZA EL MEDICAMENTO**

-Si su problema de piel no mejora o empeora después de 3 días de tratamiento, consulte con su médico.

-Uso en embarazo: no hay información concluyente sobre el uso de nitrofurazol en mujeres embarazadas, por lo tanto, no se recomienda su empleo durante el mismo. En caso de necesidad, el médico deberá evaluar si el posible beneficio terapéutico para la madre justifica el riesgo potencial para el feto. CONSULTE A SU MÉDICO.

-Lactancia: se desconoce si nitrofurazol se excreta en leche materna. El profesional debe determinar si se suspende el uso del producto durante el período de lactancia. ANTES DE AMAMANTAR CONSULTE A SU MÉDICO.

-Uso en pediatría: CONSULTE A SU MÉDICO

-Uso en pacientes de edad avanzada: CONSULTE A SU MÉDICO.

-Klofurazona pomada está contraindicada en pacientes con antecedentes de reacciones de hipersensibilidad a cualquiera de sus componentes.

-Las infecciones de piel producidas por *P. aeruginosa* no responden a nitrofurazol. No inhibe hongos ni virus. Si se desarrolla irritación, sensibilización o superinfección el tratamiento debe ser discontinuado.

**RECORDATORIO**

Este medicamento ha sido prescripto sólo para su problema médico actual. No lo recomiende a otras personas.

No utilice este medicamento después de la fecha de vencimiento.

**SOBREDOSIFICACIÓN**

Si su función renal es normal, aplicando el medicamento de uso cutáneo no es probable que se produzca sobredosis.

En caso de ingestión accidental tenga en cuenta que nitrofurazol es tóxico cuando se ingiere y los efectos adversos afectan a los nervios y en los pacientes con deficiencia de glucosa 6-fosfato deshidrogenasa puede aparecer hemólisis.

Contáctese inmediatamente con un centro toxicológico o una sala de urgencia si usted cree que ha utilizado demasiada cantidad de este medicamento o lo ha ingerido accidentalmente.

Hospital de Pediatría Ricardo Gutiérrez: (011) 4962-6666/2247.

Hospital A. Posadas: (011) 4654-6648/4658-7777.

Centro Nacional de Intoxicaciones: 0800-333-0160.

**PRESENTACIONES:**

Envases conteniendo 1 y 20 Pomos de 35 g, siendo la última presentación de uso hospitalario exclusivo.

IFA: Nitrofurazol.

**PARA USO EXTERNO SOLAMENTE.**

**ESTE MEDICAMENTO HA SIDO PRESCRIPTO SÓLO PARA SU PROBLEMA MÉDICO ACTUAL. NO LO RECOMIENDE A OTRAS PERSONAS.**

**MANTENER FUERA DEL ALCANCE DE LOS NIÑOS.**

**NO UTILIZAR DESPUÉS DE LA FECHA DE VENCIMIENTO.**

Especialidad medicinal autorizada por el Ministerio de Salud.

Certificado N°: 57.785.

Director técnico: Leonardo Iannello.  
Farmacéutico.

Fecha de última revisión: 09/2015