

## **La AEMPS informa nuevas restricciones de uso de la nitrofurantoína (Furantoína®)**

La Agencia Española de Medicamentos y Productos Sanitarios (AEMPS), alerta sobre los efectos secundarios a largo plazo de la nitrofurantoína (Furantoína®), tras varias notificaciones de reacciones adversas graves, especialmente pulmonares (fibrosis, neumonitis intersticial) o hepáticas (hepatitis citolítica, hepatitis colestásica, hepatitis crónica y cirrosis); en tratamientos profilácticos prolongados o intermitentes de meses o años de duración de las infecciones del tracto urinario recurrentes.

La nitrofurantoína es un antibacteriano que actúa inhibiendo varios sistemas enzimáticos en bacterias Gram-negativas (como la *Escherichia coli*) y Gram-positivas como *Enterococcus faecalis*, *Staphylococcus saprophyticus*, *Streptococcus agalactiae* (estreptococos grupo B).

La AEMPS ha revisado las condiciones de uso autorizadas para la Furantoína® y ha actualizado la ficha técnica y el prospecto de este medicamento. Con esta actualización se recomienda utilizarlo exclusivamente en el tratamiento de la cistitis aguda, no como profilaxis y se ha restringido la duración del tratamiento a un máximo de 7 días en mujeres a partir de los 3 meses de edad.

Disponible en:

[https://www.aemps.gob.es/informa/notasInformativas/medicamentosUsoHumano/seguridad/2016/NI-MUH\\_FV\\_16-nitrofurantoina.htm](https://www.aemps.gob.es/informa/notasInformativas/medicamentosUsoHumano/seguridad/2016/NI-MUH_FV_16-nitrofurantoina.htm)

**La Habana, 3 de agosto de 2016**