



# **BACITRACINA-NEOMICINA**

## **UNGÜENTO**

Antibiótico

### **FORMA FARMACÉUTICA Y FORMULACIÓN: BACITRACINA-NEOMICINA Ungüento**

Cada gramo contiene:

Bacitracina Zinc equivalente a Bacitracina base.....500 UI  
Neomicina Sulfato equivalente a Neomicina base.....5 mg  
Excipientes.....c.s.

**INDICACIONES TERAPÉUTICAS:** Profilaxis y tratamiento local de infecciones por gérmenes gram positivos y/o gram negativos, localizadas en piel y mucosas, tales como: Piodermitis, impétigo, foliculitis, eccemas infectados, furunculosis, acné vulgar y necrotizante, úlceras por decúbito, quemaduras leves, heridas traumáticas y quirúrgicas leves, úlceras varicosas, furúnculos y abscesos abiertos.

**CONTRAINDICACIONES:** Hipersensibilidad a los componentes de la fórmula. No se debe aplicar en lesiones de la piel producidas por hongos, varicela o vacunas.

**PRECAUCIONES:** No usar sobre lesiones exudativas o superficies extensas por períodos prolongados, sin autorización médica.

**USO DURANTE EL EMBARAZO O LA LACTANCIA:** El uso de este producto durante el embarazo queda bajo criterio del médico tratante, una vez que haya evaluado el factor riesgo-beneficio.

**REACCIONES SECUNDARIAS Y ADVERSAS:** Las reacciones de hipersensibilidad como resultado de la aplicación tópica de bacitracina son infrecuentes. Pueden presentarse reacciones de hipersensibilidad, en especial erupciones cutáneas, en 6 a 8% de los pacientes que utilizan aplicaciones tópicas de neomicina. Tal como ocurre con otros antibióticos, su uso prolongado puede ocasionar el crecimiento de organismos no susceptibles, incluyendo hongos.

**INTERACCIONES MEDICAMENTOSAS Y DE OTRO GÉNERO:** Los esteroides disminuyen la acción de los antibióticos. Pueden ocurrir reacciones cruzadas con otros antibióticos aminoglucósidos.

**VÍA DE ADMINISTRACIÓN:** Tópica.

**DOSIS:** Previo aseo del área afectada, aplicar una capa delgada de BACITRACINA-NEOMICINA UNGÜENTO dos a cuatro veces al día. Lavar bien las manos antes y después de cada aplicación. Administrar solamente por vía tópica-dérmica

**SOBREDOSIFICACIÓN O INGESTA ACCIDENTAL: MANIFESTACIONES Y MANEJO (ANTÍDOTOS):** No existe información disponible sobre la ingesta accidental de BACITRACINA-NEOMICINA Ungüento.

**CONDICIONES DE ALMACENAMIENTO:** Conservar en lugar fresco y seco a no más de 30 °C.

**LEYENDAS DE PROTECCIÓN:** Venta libre. Mantener alejado de los niños. No usar después de su fecha de vencimiento. Recurrir al médico si los síntomas persisten o empeoran.

**ADVERTENCIAS:** No administrar a niños menores de 6 años sin indicación médica.

**Este medicamento es:  
Sin Alcohol.**

**NOTIFICACIÓN DE SOSPECHAS DE REACCIONES ADVERSAS:** Es importante notificar posibles problemas con el medicamento. Para notificar reacciones adversas comunicarse con el Departamento de Farmacovigilancia de Laboratorios IFA S.A.: Línea Gratuita 800-100-119. Mediante la comunicación de reacciones adversas usted puede contribuir a proporcionar más información sobre la seguridad de este medicamento.

**PRESENTACIÓN:** BACITRACINA-NEOMICINA Caja con tubo x 10 g ungüento.



Fabricado en Bolivia por LABORATORIOS IFA S.A.® Km. 8 1/2 carretera al Norte • Santa Cruz • Bolivia  
Director Técnico Dra. Yovanna Copare M. Reg. N° C-352