



MULTIDERMIN®

GENTAMICINA - NISTATINA - DEXAMETASONA

CREMA DERMICA

Antiinflamatorio – Antibiótico - Antimicótico

FORMA FARMACÉUTICA Y FORMULACIÓN:

MULTIDERMIN® Crema dérmica

Cada 1 g contiene:

Gentamicina sulfato.....	1,6 mg
Nistatina.....	100.000 U.I.
Dexametasona.....	0,05 mg
Excipientes.....	C.S.

INDICACIONES TERAPÉUTICAS: MULTIDERMIN® está indicado para el tratamiento local de infecciones bacterianas asociadas a micosis. Alivia las manifestaciones inflamatorias, micóticas y bacterianas de la piel causadas por organismos sensibles a los componentes de esta formulación.

CONTRAINDICACIONES: Hipersensibilidad a los principios activos, a otros corticosteroides, a otros antibióticos aminoglucósidos o a alguno de los excipientes incluidos en la formulación. Presencia de procesos tuberculosos o sifilíticos, infecciones víricas (por ejemplo, herpes o varicela). Rosácea, dermatitis perioral, enfermedades atróficas de la piel y reacciones vacunales cutáneas en el área a tratar. Este medicamento no debe emplearse en los ojos ni en heridas profundas.

PRECAUCIONES: Si aparece hipersensibilidad con el uso de este medicamento, debe interrumpirse el tratamiento e instaurarse la terapia apropiada. Cuando se utiliza en áreas extensas o por periodos prolongados pueden ocurrir algunos efectos sistémicos, irritación local. Uso durante el embarazo y lactancia: No existen datos suficientes sobre la utilización de estos ingredientes activos tópicos en mujeres embarazadas. El uso de la crema dérmica generalmente conlleva menos riesgo que los sistémicos. Las mujeres en periodo de lactancia no deben tratarse las mamas con el preparado.

REACCIONES SECUNDARIAS Y ADVERSAS: Las reacciones adversas reportadas con el uso de este medicamento, muy raramente, son: reacciones de hipersensibilidad, rash y decoloración de la piel.

INTERACCIONES MEDICAMENTOSAS Y DE OTRO GÉNERO: No se conocen. Los tratamientos de áreas extensas de la piel o los de larga duración con corticosteroides podrían dar lugar a interacciones similares a las que se producen con el tratamiento sistémico, como consecuencia de la absorción.

DOSIS: Deberá aplicarse una capa delgada de MULTIDERMIN® crema hasta cubrir completamente el área afectada y la piel circundante una a tres veces al día. La duración del tratamiento varía y depende de la extensión y localización de la enfermedad, como también de la respuesta clínica del enfermo.

VÍA DE ADMINISTRACIÓN: Tópica.

SOBREDOSIFICACIÓN O INGESTA ACCIDENTAL: MANIFESTACIONES Y MANEJO (ANTÍDOTOS): El riesgo de intoxicación aguda o sobredosis es poco probable que ocurra después de una sola administración tópica o la ingestión oral inadvertida, según proceda. Una ingestión accidental puede provocar molestias gastrointestinales y/o vómitos. No existe un antídoto específico. Una administración accidental en los ojos puede causar quemazón e irritación ocular sin gravedad, en ese caso enjuagar los ojos con abundante cantidad de agua.

RECOMENDACIONES PARA ALMACENAMIENTO: Conservar en lugar fresco y seco, a no más de 30°C.

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

ADVERTENCIAS: Por contener butil hidroxitolueno como excipiente puede ser irritante de ojos, piel y mucosas.

PRESENTACIÓN:

MULTIDERMIN® Crema dérmica: Caja x tubo con 20 g.

Registro Sanitario N° NN-24452/2018



Fabricado en Bolivia por:

LABORATORIOS IFA S.A.

Km. 8 1/2 carr. al Norte Santa Cruz - Bolivia



Director Técnico Dra. Yovanna Copare M. Reg. N° C-352