

DERMABIOTICO SAVAL

Polimixina B-Bacitracina

Antiséptico de uso externo

- Ungüento caja x 1 pomo x 15 gr.

COMPOSICIÓN

Cada gramo de ungüento contiene:

Polimixina B (como sulfato):.....10.000 U.I.
Bacitracina (como Bacitracina Zinc):.....500 U.I.
Excipientes c.s.

Cada 100 gramos de ungüento contienen:

Polimixina B (como sulfato):.....1.000.000 U.I.
Bacitracina (como Bacitracina Zinc):.....50.000 U.I.
Excipientes c.s.

PROPIEDADES FARMACOLÓGICAS DERMABIOTICO

Es una asociación de antibióticos destinada a la terapia local de las infecciones dérmicas. La asociación está compuesta por bacitracina, que es una mezcla de polipéptidos derivados de *Bacillus subtilis* y polimixina B un antibiótico estructural y farmacológicamente relacionados a la colistina.

INDICACIONES DERMABIOTICO

Esta indicado para el tratamiento de las infecciones superficiales de la piel causadas por organismos sensibles.

Indicado como tratamiento preventivo contra las infecciones que puedan causar organismos sensibles en cortes, abrasiones, rasguños y quemaduras menores.

POSOLOGÍA Y ADMINISTRACIÓN

Vía tópica

Dosis: según prescripción médica.

Dosis usual adultos:

- Aplicar directamente sobre la zona afectada de 1 a 5 veces al día, la zona afectada debe encontrarse limpia al momento de la aplicación. Cubra con gasa estéril si fuese necesario.

CONTRAINDICACIONES

Contraindicado en pacientes con hipersensibilidad a bacitracina, a polimixina B o a cualquier otro componente de la fórmula.

PRECAUCIONES Y ADVERTENCIAS

El uso de antibióticos podría causar la proliferación de organismos no susceptibles, como hongos, especialmente candida. En caso de que se produzca

la proliferación de microorganismos no sensibles se deberá suspender el tratamiento y se deberá instaurar el tratamiento adecuado a la sobreinfección.

Si la condición clínica del paciente se presenta como una infección profunda, la terapia con antibióticos sistémicos deben considerarse.

El uso concomitante de anti-infecciosos tópicos con corticosteroides tópicos, puede enmascarar los signos clínicos de una infección por bacterias, hongos o infecciones virales. Esta concomitancia también puede suprimir los signos de las reacciones de hipersensibilidad a los antibióticos u otros ingredientes de la fórmula.

Adminístrese con precaución a pacientes con sensibilidad a los aminoglucósidos.

Si el paciente llega a experimentar comezón, ardor, inflamación, u otros signos de sensibilidad a los principios activos durante la terapia, el tratamiento debe ser discontinuado.

Información para los pacientes:

Los pacientes deben ser informados de que los antibióticos tópicos están destinados sólo para uso externo y no deben ser usados en los ojos, tampoco se deben aplicar sobre grandes áreas del cuerpo.

Los pacientes, antes de automedicarse con un antibiótico tópico para el tratamiento de profundas heridas punzantes, mordeduras de animales o quemaduras graves deben ser advertidos de que deben consultar a un médico.

Los pacientes que utilizan antibióticos tópicos para la prevención de infecciones de lesiones menores de la piel (como, cortes, raspaduras, quemaduras) deben ser advertidos de suspender la administración del producto y acudir al médico si la afección persiste o empeora.

Preparados tópicos que contienen bacitracina no deben ser usados por más de 1 semana a menos que el médico así lo indique.

EMBARAZO Y LACTANCIA

Embarazo: No existe información sobre la seguridad de administrar polimixina B o bacitracina a mujeres embarazadas. Debido a que los principios activos de DERMABIOTICO no se absorben y el riesgo de complicaciones para el feto es menor tras la aplicación de medicamentos tópicos, en comparación a la administración oral o IV, este medicamento puede usarse con precaución durante el embarazo.

Lactancia: No existe información

sobre la seguridad de administrar polimixina B o bacitracina a mujeres que dan de mamar. DERMABIOTICO puede usarse durante la lactancia con precaución.

INTERACCIONES

No se han descrito interacciones medicamentosas tras la administración tópica de Bacitracina o Polimixina B.

SOBREDOSIFICACIONES

No se ha registrado casos de sobredosificación, por la aplicación tópica excesiva de polimixina B o bacitracina. Si se llega a producir la ingesta accidental del preparado, es poco probable que cause efectos adversos debido a su baja absorción desde el tracto gastrointestinal.

En caso de ocurrir la sobredosificación o la ingesta accidental se recomienda mantener al paciente en observación. Si se llegan a producir efectos adversos atribuibles a la sobredosificación, se deben implementar los cuidados generales para revertir los síntomas.

ALMACENAJE

Almacenar a no más de 30°C, protegido de la luz.

PRESENTACIÓN

Caja conteniendo 1 pomo x 15 gr.