

PRESIDERM®

PRESIDERM UNG. X 15 G

					1
н	M	rı	n	11	เล

Cada 100 g de Unguento contiene Mupirocina 2,0 g

Clasificación

Medicamento

Almacenamiento

Mantener fuera del alcance de los niños. Conservar a temperatura no mayor de 25°C.

Registro Invima:

INVIMA 2021M-0004649-R2

Fecha vencimiento Invima:

2026-09-14 00:00:00.000000

C U M:

19952603-01

Vida Util:

730

Indicaciones:

Infecciones bacterianas localizadas de la piel, producidas por gérmenes gram positivo aerobios p.ej., impétigo, foliculitis y furunculosis.

Dosis y Administracion:

SEGúN PRESCRIPCIÓN MÉDICA

Precauciones:

PEN EL CASO INFRECUENTE DE UNA POSIBLE REACCIÓN DE SENSIBILIZACIÓN O IRRITACIÓN LOCAL GRAVE CON EL USO DEL PRODUCTO. SE DEBERÁ INTERRUMPIR EL TRATAMIENTO, RETIRAR EL PRODUCTO E INSTITUIR EL TRATAMIENTO ALTERNATIVO ADECUADO PARA LA INFECCIÓN. COMO CON OTROS PRODUCTOS ANTIBACTERIANOS, EL USO PROLONGADO PUEDE PROVOCAR UNA PROLIFERACIÓN DE ORGANISMOS INSENSIBLES. SE HA PRESENTADO COLITIS SEUDOMEMBRANOSA CON EL USO DE ANTIBIÓTICOS, Y SU GRAVEDAD PUEDE IR DE LEVE A POTENCIALMENTE MORTAL. POR LO TANTO, ES IMPORTANTE CONSIDERAR SU DIAGNÓSTICO EN PACIENTES QUE PADEZCAN DIARREA DURANTE O DESPUÉS DEL USO DE ANTIBIÓTICOS. SI BIEN ES POCO PROBABLE QUE ESTO OCURRA CON MUPIROCINA DE APLICACIÓN TÓPICA, EN CASO DE DIARREA PROLONGADA O SIGNIFICATIVA, O DE QUE EL PACIENTE EXPERIMENTE CALAMBRES ABDOMINALES, SE DEBERÁ INTERRUMPIR DE INMEDIATO EL TRATAMIENTO Y EXAMINAR MÁS AL PACIENTE. ESTA FORMULACIÓN DEL UNGÜENTO MUPIROCINA NO ES APROPIADA PARA: USO OFTÁLMICO, USO INTRANASAL, USO JUNTO CON CÁNULA Y EN EL LUGAR DE LA CANULACIÓN VENOSA CENTRAL, EVITE EL CONTACTO CON LOS OJOS. EN CASO DE CONTAMINACIÓN, SE DEBEN LAVAR LOS OJOS CON MUCHA AGUA HASTA QUE SE HAYAN QUITADO LOS RESTOS DEL UNGÜENTO. CUANDO MUPIROCINA SE UTILIZA SOBRE LA CARA, SE DEBE TENER CUIDADO DE EVITAR EL CONTACTO CON LOS OJOS. INSUFICIENCIA RENAL: EL POLIETILENGLICOL PUEDE ABSORBERSE EN LAS HERIDAS ABIERTAS Y EN LA PIEL LESIONADA Y ES ELIMINADO POR LOS RIÑONES. AL IGUAL QUE CON CUALQUIER OTRO UNGÜENTO QUE TIENE COMO BASE POLIETILENGLICOL, MUPIROCINA NO SE DEBE UTILIZAR CUANDO HAYA EVIDENCIA DE INSUFICIENCIA RENAL MODERADA O GRAVE. MBARAZO Y LACTANCIA: FERTILIDAD. NO EXISTEN DATOS DE LOS EFECTOS DE LA MUPIROCINA EN LA FERTILIDAD DE SERES HUMANOS. ESTUDIOS REALIZADOS EN RATAS NO REVELARON EFECTOS EN LA FERTILIDAD. EMBARAZO: NO EXISTEN DATOS ADECUADOS EN SERES HUMANOS SOBRE EL USO DURANTE EL EMBARAZO. ESTUDIOS REALIZADOS EN ANIMALES NO INDICAN TOXICIDAD REPRODUCTIVA. LACTANCIA: NO SE ENCUENTE DISPONIBLES DATOS ADECUADOS DEL USO DURANTE LA LACTANCIA EN SERES HUMANOS Y ANIMALES. SI SE VA A TRATAR UN DEBE LAVARSE MINUCIOSAMENTE ANTES DE AMAMANTAR.

+(031) 6461700

Calle 106 # 18 a - 45. Bogotá, Colombia 💡



Contraindicaciones:

Hipersensibilidad a mupirocina u otros ungüentos que contengan polietilenglicol, o cualquiera de sus elementos constitutivos.

Reacciones Adversas:

Quemadura, dolor, prurito y rash han ocurrido en 1 - 3% de los pacientes, eritema y aumento del exudado han ocurrido en menos del 1% de los pacientes usando Mupirocina tópica. Algunos de estos eventos adversos pueden ser causados por el polietilenglicol, más que por la Mupirocina. La Mupirocina parece tener mínimo potencial para inducir reacciones alérgicas tras la aplicación tópica. Sin embargo, dermatitis por contacto ha sido reportado en 3 pacientes recibiendo el tratamiento. Otras: Cefalea.

Descripcion ATC:

MUPIROCINA

Codigo ATC:

D06AX09

Almacenamiento:

Mantener fuera del alcance de los niños. Conservar a temperatura no mayor de 25°C.

Laboratorio Fabricante:

Arbofarma S.A.S.