

**FOLLETO DE INFORMACIÓN AL PACIENTE
MUPIROCINA UNGÜENTO TÓPICO 2%**

FOLLETO DE INFORMACIÓN AL PACIENTE

MUPIROCINA
UNGÜENTO ~~DÉRMICO~~ TÓPICO 2%

Lea cuidadosamente este folleto antes de la administración de este medicamento. Este contiene información importante acerca de su tratamiento. Si tiene cualquier duda o no está seguro de algo pregunte a su médico o farmacéutico. Lea este folleto cada vez que renueve su receta, por si acaso se ha agregado información nueva. Recuerde que este folleto no reemplaza discusiones cuidadosas con su médico.

❖ ¿Qué es Mupirocina ungüento tópico 2% y para qué se utiliza?

Este ~~fármaco~~ **medicamento** es un antibiótico capaz de detener el crecimiento de ciertos microorganismos. **La sustancia activa del medicamento es la Mupirocina.**

Mupirocina se utiliza para tratar infecciones superficiales de la piel tales como impétigo, foliculitis y forunculosis, así como ciertas enfermedades de la piel (dermatitis atópica, dermatitis eczematosa y dermatitis de contacto) y lesiones traumáticas que se pueden sobreinfectar, siempre que su extensión sea limitada.

❖ ~~Forma farmacéutica y~~ **Fórmula y** composición:

Cada gramo de ungüento contiene ~~20 mg~~ **2 gramos** de Mupirocina

Excipientes c.s. : Macrogol 3350, Macrogol 400

❖ Forma farmacéutica.

Ungüento

❖ Antes de USAR

No USAR si usted es alérgico (hipersensible) al principio activo o cualquiera de los demás componentes de este medicamento.

❖ Tenga especial cuidado si:

- si usted padece insuficiencia renal moderada o grave, ya que este medicamento contiene un componente llamado polietilenglicol que al aplicarlo en la piel dañada puede ser absorbido por el organismo, sobre todo en el caso de lesiones extensas o heridas abiertas, empeorando la función renal.

- si durante el tratamiento desarrolla una reacción alérgica o si nota quemazón, picor, enrojecimiento, sequedad o sensibilidad en la zona de aplicación de este medicamento. En este caso, suspenda el tratamiento, elimine la crema aplicada y acuda a su médico.

**FOLLETO DE INFORMACIÓN AL PACIENTE
MUIROCINA UNGÜENTO TÓPICO 2%**

- no utilice este medicamento en los ojos o las fosas nasales, ni junto con cánulas, ni en el lugar de inserción de un catéter venoso central. Si la pomada se introduce en los ojos de forma accidental, debe lavarlos cuidadosamente con agua hasta eliminar los restos de pomada.

- si prolonga el tratamiento durante más de 10 días, ya que ello podría dar lugar a la aparición de microorganismos resistentes.

❖ Uso de otros medicamentos

Por favor, dígame a su médico si está tomando o ha tomado recientemente cualquier otro medicamento, incluso los adquiridos sin prescripción.

No debe usar este medicamento simultáneamente con otros productos destinados al tratamiento de la misma zona de aplicación.

❖ Embarazo y lactancia

Pregunte a su médico antes de tomar cualquier medicamento.

Embarazo

Categoría B1. No se dispone de datos adecuados sobre el uso de mupirocina en mujeres embarazadas. Los estudios en animales no muestran efectos perjudiciales directos o indirectos sobre el embarazo, desarrollo embrionario y fetal, parto o desarrollo postnatal. Este medicamento debería prescribirse con precaución a mujeres embarazadas.

Fertilidad

No hay datos sobre efectos de mupirocina sobre la fertilidad humana. Estudios en ratas no han mostrado efectos sobre la fertilidad.

Lactancia

No se dispone de información suficiente sobre la excreción de mupirocina por la leche materna. Dado que no se puede descartar la exposición del lactante a este antibiótico, especialmente cuando el riesgo de absorción sistémica sea mayor, el uso de mupirocina debe basarse en la relación beneficio-riesgo tanto para la madre como para el lactante.

No usar este medicamento durante la lactancia a menos que su médico lo indique. Si se usa para tratar grietas en el pezón, éste debe lavarse bien antes de dar el pecho.

Conducción y uso de máquinas

No se han observado efectos que pudieran alterar la capacidad de conducir y utilizar maquinaria.

**FOLLETO DE INFORMACIÓN AL PACIENTE
MUPIROCINA UNGÜENTO TÓPICO 2%**

❖ Cómo USAR Mupirocina

- *Dosis*

El médico debe indicar la posología y el tiempo de tratamiento apropiados a su caso particular, no obstante, la dosis usual recomendada para adultos y niños es:

Una aplicación dos o tres veces al día durante 5 a 10 días.

- *Vía de administración*

Uso **tópico dérmico** (*cutáneo*), mediante la aplicación de una pequeña cantidad de pomada sobre la zona afectada **de la piel**. En caso necesario puede cubrirse la zona tratada con un vendaje oclusivo o de gasa. La zona a tratar debe lavarse y secarse cuidadosamente antes de la administración.

Mupirocina no es adecuado para administración nasal.

- *Consejo de cómo administrarlo*

Siga exactamente las instrucciones de administración indicadas por su médico. Consulte a su médico o químico farmacéutico si tiene dudas.

Antes de la aplicación lávese cuidadosamente las manos y la zona a tratar. Aplique una pequeña cantidad de medicamento sobre la zona afectada. Puede cubrir la zona con un vendaje o gasa.

Este medicamento es únicamente para uso externo (sobre la piel).

La dosis para pacientes mayores de 65 años es la misma que para adultos a menos que tengan insuficiencia renal moderada o grave.

Si luego de tres días de tratamiento no nota mejoría acuda a su médico o químico farmacéutico.

- *Si usted usa Mupirocina más de lo debido*

Si usted ha usado más medicamento de lo debido, consulte a su médico o químico farmacéutico.

- *¿Qué hacer en caso de olvidar la dosis?*

Si olvida administrar una dosis, aplique la siguiente lo antes posible y continúe la administración como fue prescrita por su médico. No administre una dosis doble para compensar las dosis olvidadas.

**FOLLETO DE INFORMACIÓN AL PACIENTE
MUPIROCINA UNGÜENTO TÓPICO 2%**

No suspenda el tratamiento antes de lo indicado por su médico aun cuando se encuentre mejor. Si lo hace la infección podría reaparecer.

- *Si deja de USAR Mupirocina*

Si tiene cualquier otra duda sobre el uso de este producto, pregunte a su médico o farmacéutico.

❖ Interacciones medicamentosas

No se han realizado estudios de interacción con otros medicamentos. Sin embargo, no se recomienda el uso simultáneo con otras preparaciones de uso cutáneo.

❖ Posibles efectos adversos

Como todos los medicamentos, Mupirocina puede producir efectos adversos, aunque no todas las personas los sufren.

Los efectos secundarios frecuentes descritos en más de 1 de cada 100 pacientes son:

- *Quemazón localizada en el área de aplicación.*

Los efectos secundarios poco frecuentes descritos en más de 1 de cada 1000 pacientes son:

- *Picor, enrojecimiento, escozor y sequedad localizados en el área de aplicación.*
- *Reacciones alérgicas cutáneas.*

Los efectos secundarios muy raros descritos en menos de 1 de cada 10.000 pacientes son:

- *Reacciones alérgicas sistémicas (que afectan a todo el organismo)*

Si alguno de los efectos adversos que sufre es grave o si nota cualquier efecto adverso no mencionado en este folleto, informe a su médico o químico farmacéutico.

Muy rara vez se podría presentar rash cutáneo, urticaria intensa o hinchazón de la cara. De presentarse estos síntomas, traslade al paciente a un centro asistencial de urgencia más cercano.

❖ Conservación

Mantener lejos del alcance de los niños, mantener en su envase original, protegido del calor, luz, humedad, Almacenar a la temperatura indicada en el envase.

No utilice mupirocina después de la fecha de caducidad que aparece en el ~~envase~~ **pomo y en el estuche.**

Mantenga fuera del alcance de los niños.

**FOLLETO DE INFORMACIÓN AL PACIENTE
MUPIROCINA UNGÜENTO TÓPICO 2%**

❖ **Información adicional**

Fabricado por Mepro Pharmaceuticals Private Limited, Unidad II,Q Road, Phase IV, G.I.D.C, Wadhwan City, 363 035, Gujarat, India.

Importado por Ascend Laboratories S.p.a., Av. Apoquindo N°4700 Oficina 1701, Las Condes, Santiago.

No usar este producto después de la fecha de vencimiento indicada en el envase.
No repita el tratamiento sin consultar antes con el médico.
No recomiende este medicamento a otra persona.