



Bacitracina Zinc | Neomicina | Polimixina B | Pramoxina

Ungüento / Polvo

Antibacteriano Tópico / Cicatrizante / Anestésico

COMPOSICIÓN:

CURADERM® Ungüento:

Cada gramo contiene:

Bacitracina Zinc.....500 U.I.
Neomicina base (como sulfato).. 3.5 mg
Polimixina B Sulfato..... 10,000 U.I.
Pramoxina, HCl..... 10 mg
Excipientes: c.s.p.

CURADERM® Polvo:

Cada gramo contiene:

Bacitracina Zinc.....500 U.I.
Neomicina base (como sulfato).. 3.5 mg
Polimixina B Sulfato..... 10,000 U.I.
Pramoxina, HCl..... 10 mg
Excipientes, c.s.p.....1 gramo

INDICACIONES

Tanto CURADERM® Ungüento como CURADERM® Polvo: están indicados para la profilaxis y tratamiento de infecciones de pequeñas heridas, suturas, escoriaciones, quemaduras leves, impétigos y cualquier afección dermatológica infectada o con potencialidad a ello, y donde además de las acciones terapéuticas antes citadas se desee efecto analgésico local.

PRECAUCIONES GENERALES

No se recomienda el uso concomitante de otros aminoglucósidos cuando, a través de una aplicación tópica, puede producirse absorción del sulfato de neomicina, especialmente en niños, debido al riesgo de acciones sistémicas por mayor proporcionalidad de superficie corporal.

El uso prolongado de los antibacterianos pueden causar crecimiento de microorganismos no susceptibles o de infecciones micóticas resistentes a los tratamientos. Debe observarse especial cuidado con los pacientes con insuficiencia renal.

CONTRAINDICACIONES

Pacientes sensibles a cualquiera de los componentes de la fórmula y tratamiento concomitante con aminoglucósidos por vía sistémica.

RESTRICCIONES DE USO DURANTE EL EMBARAZO Y LA LACTANCIA

No se recomienda su uso durante el embarazo y la lactancia.

REACCIONES SECUNDARIAS Y ADVERSAS

La incidencia de hipersensibilidad alérgica a la neomicina es baja. Las manifestaciones de hipersensibilidad a la neomicina aplicada en forma tópica son: enrojecimiento y descamación del área afectada, exacerbación eczematosa de la lesión o retraso en la cicatrización. Existen reportes aislados de hipersensibilidad a la polimixina B y a la bacitracina.

VÍA DE ADMINISTRACIÓN

Exclusivo uso tópico.

MODO DE USO:

CURADERM® Ungüento:

Se recomienda aplicar una capa delgada de ungüento sobre la zona afectada, 1 a 2 veces al día, o según ordene el médico tratante.

CURADERM® Polvo:

Polvoree una pequeña cantidad sobre la zona a tratar 1 a 2 veces por día, o según ordene el médico tratante.

PRESENTACIONES:

CURADERM® Ungüento: Tubo con 5g.

CURADERM® Polvo: Frasco con 5 g.

LEYENDAS DE PROTECCIÓN:

Producto medicinal.

MANTENGA ÉSTE Y TODOS LOS MEDICAMENTOS FUERA DEL ALCANCE DE LOS NIÑOS.

Conserve en un lugar fresco (no más de 25o C), seco y protegido de la luz.

Venta bajo prescripción médica.

INFORMACIONES ADICIONALES:

Consulte la Dirección Médica de LABORATORIOS SUED, S.R.L.

Tel.: (809) 686-1150 / Fax.: (809) 686-1010

E. Mail: dir.medica@suedfarma.com

Elaborado por:



Laboratorios Sued, S.R.L.

Santo Domingo,
República Dominicana.
www.labsued.com

®Marca registrada.

Rev. 10/04/15