

Fórmula Cualicuantitativa

Cada gramo de ungüento contiene:

Bacitracina 500 U/g.
Excipientes c.s.p. 1,00 g.

Vía de administración: Tópica (cutánea).

Indicaciones

Prevención y tratamiento de infecciones bacterianas superficiales de la piel causadas por microorganismos sensibles. Tratamiento coadyuvante en pequeñas heridas, abrasiones, raspaduras, quemaduras leves y cortes superficiales propensos a la contaminación bacteriana primaria o secundaria.

Posología

Dosis (Adultos, niños y adolescentes): Aplicar una cantidad pequeña sobre el área afectada de una a tres veces al día, según la evolución clínica o el criterio médico.

Modo de empleo: Previo a la aplicación, se debe limpiar minuciosamente y secar la zona afectada. Extender una capa delgada de ungüento que cubra la lesión. El área tratada puede dejarse descubierta o cubrirse con una gasa o vendaje estéril si es necesario. No se recomienda prolongar el tratamiento por más de siete días sin una reevaluación médica.

Contraindicaciones

Hipersensibilidad conocida a la bacitracina o a cualquiera de los componentes de la base del ungüento. No debe aplicarse en los ojos (vía oftálmica) ni en membranas mucosas. Contraindicado para el uso en áreas corporales extensas, heridas profundas, picaduras de animales o quemaduras graves de segundo y tercer grado, debido al riesgo potencial de absorción sistémica y toxicidad.

Advertencias y Precauciones

Producto de uso delicado que debe ser administrado bajo estricta vigilancia médica. Su uso en superficies corporales extensas o en piel gravemente dañada puede propiciar la absorción sistémica de bacitracina, incrementando el riesgo de nefrotoxicidad y ototoxicidad. Si se presenta irritación local, enrojecimiento, inflamación, erupción cutánea o cualquier signo de hipersensibilidad durante el tratamiento, se debe suspender su uso de inmediato.

El uso prolongado o indiscriminado de este producto puede favorecer el crecimiento excesivo de microorganismos no susceptibles, incluyendo hongos. Evitar el contacto con los ojos y los canales auditivos.

Embarazo: No se ha establecido la seguridad de su uso durante el embarazo. Su administración debe reservarse únicamente para casos donde el beneficio potencial justifique los posibles riesgos para el feto, evitando la aplicación en áreas extensas de la piel por periodos prolongados.

Lactancia: Se desconoce si la bacitracina aplicada por vía tópica se distribuye en la leche materna. Se debe tener precaución al administrar este medicamento a mujeres en período de lactancia. En caso de ser necesaria su aplicación, no se debe aplicar en el área de los senos para evitar la ingestión accidental por parte del lactante.

Reacciones Adversas

Frecuencia no conocida: Reacciones de hipersensibilidad cutánea locales que incluyen dermatitis de contacto, prurito, eritema, edema en el sitio de aplicación o sensación de ardor. Raramente se han reportado reacciones anafilácticas sistémicas tras la aplicación tópica de bacitracina en heridas abiertas.

Interacciones Medicamentosas

No se han documentado interacciones significativas con el uso tópico local de bacitracina en áreas limitadas de la piel. Sin embargo, la coadministración sistémica o concomitante con otros antibióticos nefrotóxicos u ototóxicos (como los aminoglucósidos) podría potenciar dichos efectos adversos si ocurre una absorción sistémica significativa del fármaco a través de la piel lesionada.

Manténgase fuera del alcance de los niños. Consérvese a temperatura inferior a 30°C, en un lugar fresco, seco y protegido de la luz. Presentación: Tubo colapsible contentivo de 15 g. Ungüento. Farmacéutico Patrocinante: Maria Luisa Guillen Rojas. Registro en el MPPS bajo el **E.F.G. 28.213. VENTA CON PRESCRIPCIÓN FACULTATIVA.** Elaborado por **LABORATORIO PIFANO**. RIF: J-08503256-8. San Felipe estado Yaracuy. Propietario: **PRODUCTOS LISTER FENIX C.A.** RIF: J-30603709-8 Barquisimeto estado Lara. Venezuela.