

Mupirin®

Mupirocina 2%
UNGÜENTO

Vía tópica dérmica
ANTIBIÓTICO

Fórmula:

Mupirocina: 2 g
Excipientes c.s.p. 100 g

Mupirin®

Mupirocina 2%
CREMA

Fórmula:

Mupirocina cálcica dihidrato equivalente a 2 g de
Mupirocina : 2,15 g;
p-Hidroxibenzoato de metilo: 0,06 g; p-Hidroxibenzoato de
propilo: 0,04 g; Excipientes c.s.p. 100 g

Acción terapéutica:

Antibiótico de uso tópico de amplio espectro para el tratamiento de la gran mayoría de las infecciones bacterianas de la piel. Es activo contra *Stafilococos*, *Estreptococos*, *Escherichia coli* y *Haemophilus influenzae*. Es especialmente activo contra *Staphylococcus aureus* incluyendo cepas resistentes a la metilicina y productoras de betalactamasas, *Streptococcus beta-hemolítico*.

Indicaciones:

Mupirin® Ungüento está indicado como agente primario en el tratamiento tópico del impétigo causado por *Staphylococcus aureus* y por *Streptococcus beta-hemolítico*, incluyendo *S. pyogenes*.

Mupirin® Crema está indicada en lesiones cutáneas traumáticas con infección secundaria (de menos de 10 cm de largo o 100 cm² de área) debido a cepas susceptibles de *Staphylococcus aureus* y *Streptococcus pyogenes*.

Ambas preparaciones pueden ser utilizadas en adultos y niños para:

- infecciones primarias como: impétigo, folliculitis, forunculosis y ectima.
- infecciones secundarias como: dermatitis atópica, dermatitis eczematosa, dermatitis de contacto sobreinfectadas y lesiones traumáticas infectadas, siempre que su extensión sea limitada.

Posología y modo de empleo:

Si fuera necesario, realizar un lavado previo de la zona con agua y jabón y secar completamente.

En el caso de adultos, adolescentes y niños a partir de los 2 meses en el caso del ungüento, y de los 3 meses en el caso de la crema:

Aplicar una pequeña cantidad del producto en el área afectada masajeando suavemente, 3 veces al día durante 10 días. Si se desea puede cubrirse con una gasa. Cumplir con el tratamiento completo indicado y en caso de omitir una dosis aplicarla lo antes posible, salvo que la dosis siguiente esté muy próxima. Si en un período de 3 a 5 días no se observa mejoría, consultar nuevamente al médico.

En el caso de niños menores a 2 meses no se ha establecido la seguridad y eficacia en la utilización de ungüentos de Mupirocina, y en el caso de niños menores de 3 meses de cremas de Mupirocina.

Reacciones adversas:

- Frecuentes (afecta a más de 1 persona de cada 10): sensación de ardor en el área de aplicación.
- Poco frecuentes (afecta a menos de 1 persona de cada 100, pero más de 1 persona cada 1.000): picazón, eritema, escozor y sequedad de piel en la zona de aplicación; reacciones de sensibilidad cutánea.
- Muy raras (afectan a más de 1 persona de cada 10.000): reacciones alérgicas sistémicas, incluyendo anafilaxia, erupción generalizada, urticaria y angioedema.

Sobredosis:

La toxicidad de la Mupirocina es muy baja, siendo limitada la experiencia en casos de sobredosis. En el caso

de ingestión accidental, instaurar un tratamiento sintomático. No existe un tratamiento específico.

En el caso de ingerir grandes cantidades se debe monitorear la función renal en pacientes que tengan insuficiencia renal.

Precauciones:

Si durante el empleo se produjera sensibilización o irritación local grave se debe interrumpir el tratamiento, retirar el producto con agua y jabón y concurrir nuevamente al médico para buscar una terapia alternativa.

No se recomienda el uso simultáneo con otras preparaciones de uso cutáneo.

Así como con todas las preparaciones conteniendo antibióticos el uso prolongado puede favorecer el crecimiento de microorganismos no susceptibles incluyendo hongos.

Asociado al empleo de antibióticos, han sido reportados casos de colitis pseudomembranosa, con gravedad variable entre leve a potencialmente mortal. Es importante considerar el diagnóstico de la colitis pseudomembranosa en pacientes que presenten diarrea durante o después del uso de antibióticos. Si bien es poco probable que esto ocurra con el empleo tópico, en caso de diarrea prolongada o significativa, o si existen calambres abdominales, se debe suspender el tratamiento inmediatamente y hacer una revisión completa del paciente.

Mupirin® Ungüento no debe ser aplicado en mucosas, heridas abiertas o quemaduras extensas ya que al igual que otros ungüentos contiene en su formulación Polietilenglicol, por lo que no se debe utilizar en condiciones en las que sea posible la absorción de grandes cantidades de Polietilenglicol, especialmente si hay evidencia de insuficiencia renal moderada o grave.

En este caso se debe utilizar **Mupirin® Crema**.

En el caso de utilizar el producto en la cara evitar el contacto con los ojos.

Embarazo y lactancia:

En embarazo y lactancia no existen estudios adecuados en humanos, por lo que el médico tratante debe evaluar la relación riesgo-beneficio para su indicación. Si finalmente se utilizara este medicamento para tratar las grietas del pezón, debe lavarse bien el pecho antes de realizar la lactancia para eliminar restos del producto.

Contraindicaciones:

Hipersensibilidad a la Mupirocina o a algún componente de la formulación. Mupirin® Ungüento y Crema no son adecuados para uso oftálmico ni nasal. No utilizar con cánulas. No utilizar en el lugar de inserción de un catéter venoso central.

Advertencias:

Mantener el medicamento fuera del alcance de los niños. En caso de intoxicación recurrir al C.I.A.T. Tel: 1722.

Conservación:

Conservar el pomo bien tapado a temperatura ambiente entre 15°C y 25°C.

Mupirin® Ungüento no puede utilizarse después de 10 días de abierto el pomo.

Presentaciones:

Mupirin® Ungüento: Envase conteniendo un pomo de 15 g.

Mupirin® Crema: Envase conteniendo un pomo de 15 g.

EEA Laboratorios

Estero Bellaco 2782 - Montevideo
Industria Uruguaya

Contacto: 24872450 - atencionalcliente@efa.com.uy - www.efalaboratorios.com.uy

MUPIRIN UC/CR



130826