

Efatracina®

Bacitracina: 500 UI/g

Ungüento

ANTIBIÓTICO

Vía tópica dérmica

Acción terapéutica:

La Bacitracina es un antibiótico de uso tópico activo contra:

- Muchas bacterias gram positivas responsables de procesos infecciosos en piel, en particular piodermitis, como ser:
 - *Staphylococcus aureus* y en particular el meticilino – resistente,
 - *Streptococcus*, particularmente del grupo A,
 - Cocos anaerobios,
 - *Corinebacterias* y clostridia,
- Algunas bacterias gram negativas como ser *Neisseria* y *Haemophilus*.

Indicaciones:

Su empleo está indicado en el tratamiento de infecciones superficiales de la piel producidas por bacterias sensibles a la Bacitracina, y como tratamiento en combinación con otros antibióticos en ecemas sobreinfectados.

Posología y modo de empleo:

Colocar sobre la zona afectada 1 o 2 cm de ungüento, extendiéndolo en una fina película, si fuera posible masajear suavemente para una mejor penetración.

Se puede cubrir la zona con una gasa estéril. Realizar las aplicaciones 2 veces por día o según prescripción médica. Si fuera necesario realizar un lavado previo y desinfectado con soluciones antisépticas.

No utilice **Efatracina®** por más de 7 días consecutivos, si luego de 7 días de tratamiento sus síntomas no mejoran o si desarrolla un sarpullido en la piel consulte a su médico.

Reacciones adversas:

Las reacciones de hipersensibilidad a la Bacitracina son pocos frecuentes. Si tiene síntomas de una reacción alérgica: ronchas, dificultad para respirar, hinchazón de la cara, labios, lengua o garganta; consulte inmediatamente a su médico.

Precauciones:

Así como con todas las preparaciones que contienen antibióticos su uso prolongado puede favorecer el crecimiento de microorganismos no sensibles, incluyendo hongos.

La aplicación en zonas extensas puede producir absorción sistémica de Bacitracina.

El producto contiene lanolina, lo cual puede provocar reacciones locales en la piel (como dermatitis de contacto).

Embarazo:

Categoría C. Estudios en animales han demostrado daño fetal pero no existen estudios adecuados realizados en humanos. El médico tratante deberá evaluar la relación riesgo/beneficio.

Lactancia:

No se conoce si la Bacitracina pasa a la leche materna. El médico tratante deberá evaluar la relación riesgo/beneficio. No se recomienda su empleo durante la lactancia.

Contraindicaciones:

Hipersensibilidad a la Bacitracina o a algún componente de la formulación.

La utilización en ciertos procesos patológicos producidos por hongos.

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.

Composición y presentación:

Composición Efatracina®:

-El principio activo es Bacitracina: Cada 100 g de ungüento contiene 50.000 UI de Bacitracina.

-Los demás componentes son: Vaselina sólida, vaselina líquida, alcoholes de lanolina, p-Hidroxibenzoato de metilo.

Presentación: Envases conteniendo un pomo de 14 g.

EFA Laboratorios
Antía, Moll & Cía. S.A.

Estero Bellico 2782 - Montevideo
Industria uruguaya

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