



Bacrocín®

mupirocína

FORMA FARMACÊUTICA E APRESENTAÇÃO

Pomada com 2% de mupirocína (20 mg/g): Embalagem com uma bisnaga de 15 g

USO TÓPICO

USO ADULTO E PEDIÁTRICO

COMPOSIÇÃO

Cada grama de **Bacrocín® pomada dermatológica** contém:

mupirocína 20 mg
excipientes: macrogol (polietilenoglicol).

INFORMAÇÕES AO PACIENTE

1. PARA QUE ESTE MEDICAMENTO É INDICADO?

Bacrocín® pomada é um medicamento indicado para o tratamento tópico de infecções de pele (como impetigo, foliculite e furunculose) causadas por microrganismos sensíveis à mupirocína

2. COMO ESTE MEDICAMENTO FUNCIONA?

Bacrocín® pomada contém o antibiótico mupirocína. Como antibiótico tópico (ou seja, para ser aplicado diretamente na pele), elimina germes contaminantes, agindo contra os microrganismos responsáveis pela maior parte das infecções de pele. **Bacrocín® pomada** começa a fazer efeito assim que você passa a pomada na pele. Consulte seu médico caso não observe melhora dentro de 3 a 5 dias após o início do tratamento.

3. QUANDO NÃO DEVO USAR ESTE MEDICAMENTO? (Contraindicações)

Não use **Bacrocín® pomada** caso você já tenha tido uma reação alérgica à substância ativa (mupirocína) ou a qualquer componente deste medicamento ou a outras pomadas que contenham esses mesmos componentes.

Não existem contraindicações relativas a faixas etárias.

4. O QUE DEVO SABER ANTES DE USAR ESTE MEDICAMENTO? (Advertências, Precauções e Interações)

Bacrocín® pomada não é indicado para uso nos olhos ou no interior do nariz e nem em áreas da pele onde foram inseridos tubos para inclusão ou retirada de líquidos do corpo, como por exemplo cateteres, cânulas. Se precisar usá-lo no rosto, tenha cuidado para que não entre nos olhos. Caso a pomada caia acidentalmente em seus olhos, lave-os com bastante água até que todo o medicamento seja retirado dos seus olhos. Assim como outras pomadas à base de polietilenoglicol, **Bacrocín® pomada** deve ser usado com precaução em pacientes que apresentam problemas nos rins.

Em casos de irritação na pele com uso deste produto, o tratamento deve ser interrompido e o médico deve ser comunicado imediatamente.

Como os demais antibióticos, o uso prolongado de **Bacrocín® pomada** pode resultar no aparecimento de microrganismos não sensíveis (resistentes) ao tratamento.

Em situações muito raras, medicamentos como **Bacrocín® pomada** podem causar inflamação do cólon (intestino grosso), causando diarreia, geralmente com sangue e muco, dor estomacal e febre. Caso você apresente esses sintomas, procure o seu médico imediatamente.

Em pacientes idosos que apresentam problemas nos rins, **Bacrocín® pomada** deve ser usado com precaução.

Efeitos sobre a capacidade de dirigir veículos e operar máquinas
Não se observou nenhum efeito prejudicial sobre essas atividades com o uso deste medicamento.

Gravidez e lactação

Não há informações sobre o uso de **Bacrocín® pomada** na gravidez.

O uso de **Bacrocín® pomada** não é recomendado durante a gravidez ou em mulheres que estejam amamentando. Se ocorrer gravidez durante ou logo após o tratamento com **Bacrocín® pomada**, o uso deve ser interrompido e o médico comunicado imediatamente.

Não há informações sobre a excreção de **Bacrocín® pomada** pelo leite materno. Portanto, se um mamilo rachado tiver que ser tratado com este medicamento, deve ser cuidadosamente lavado antes da amamentação.

Este medicamento não deve ser usado por mulheres grávidas sem orientação médica ou do cirurgião-dentista.

Interações medicamentosas

Não há relatos sobre interações com medicamentos, alimentos ou exames laboratoriais.

Informe ao seu médico ou cirurgião-dentista se você está fazendo uso de algum outro medicamento.

Não use medicamento sem o conhecimento do seu médico. Pode ser perigoso para a sua saúde.

5. ONDE, COMO E POR QUANTO TEMPO POSSO GUARDAR ESTE MEDICAMENTO? (Cuidados de conservação)

Cuidados de armazenamento: Conservar a bisnaga fechada, manter à temperatura ambiente (15 a 30°C) e proteger da luz.

Aspectos físicos / Características organolépticas: pomada de cor branca

Ao fim do tratamento, descarte o que restou do produto.

Número de lote e datas de fabricação e validade: vide embalagem.





Não use medicamento com o prazo de validade vencido. Guarde-o em sua embalagem original.

Antes de usar, observe o aspecto do medicamento. Caso ele esteja no prazo de validade e você observe alguma mudança no aspecto, consulte o farmacêutico para saber se poderá utilizá-lo.

Todo medicamento deve ser mantido fora do alcance das crianças.

6. COMO DEVO USAR ESTE MEDICAMENTO?

Modo de uso:

Bacrocín® pomada deve ser aplicado na região afetada, que pode ser coberta com um curativo que permita a passagem de ar ou não, conforme orientação de seu médico.

Posologia

Aplicar uma fina camada de **Bacrocín® pomada** sobre a área afetada três vezes ao dia durante um período máximo de 10 dias.

Siga a orientação de seu médico, respeitando sempre os horários, as doses e a duração do tratamento. Não interrompa o tratamento sem o conhecimento do seu médico

7. O QUE DEVO FAZER QUANDO EU ME ESQUECER DE USAR ESTE MEDICAMENTO?

Se você se esquecer de aplicar sua pomada, aplique-a assim que se lembrar. Depois, continue o tratamento como anteriormente.

Em caso de dúvidas, procure orientação do farmacêutico ou de seu médico ou cirurgião-dentista.

8. QUAIS OS MALES QUE ESTE MEDICAMENTO PODE ME CAUSAR?

Reação comum (ocorre entre 1% e 10% dos pacientes que utilizam este medicamento): ardência na área de aplicação

Reações incomuns (ocorrem entre 0,1% e 1% dos pacientes que utilizam este medicamento): coceira, vermelhidão, sensação de agulhadas e ressecamento na área de aplicação; reações de sensibilização na pele à mupirocina ou a base da pomada.

Dados pós-comercialização

Reações muito raras (ocorrem em menos de 0,01% dos pacientes que utilizam este medicamento): reações alérgicas generalizadas a componentes da pomada como rash generalizado (erupções cutâneas), urticárias (placas e coceiras na pele) e angioedema (inchaço sob a pele).

Informe ao seu médico, cirurgião-dentista ou farmacêutico o aparecimento de reações indesejáveis pelo uso do medicamento. Informe também à empresa através do seu serviço de atendimento.

9. O QUE FAZER SE ALGUÉM USAR UMA QUANTIDADE MAIOR DO QUE A INDICADA DESTE MEDICAMENTO? (Superdose)

Não são conhecidos casos de superdosagem durante o tratamento com **Bacrocín® pomada**.

Em caso de uso de grande quantidade deste medicamento, procure rapidamente socorro médico e leve a embalagem ou bula do medicamento, se possível. Ligue para 0800 722 6001, se você precisar de mais orientações.

VENDA SOB PRESCRIÇÃO MÉDICA - SÓ PODE SER VENDIDO COM RETENÇÃO DA RECEITA.

® Marca Registrada

Nº do lote, data de fabricação e prazo de validade: vide embalagem.
M.S. 1.0575.0057.001-8 - Cartucho contendo 1 bisnaga com 15 g
Resp. Técnica: Edilene A. Campos - CRF-SP nº 17625

Registrado por: **Valeant Farmacêutica do Brasil Ltda.**

R. Mário Junqueira da Silva, 736/766 - Campinas - SP

CNPJ 61.186.136/0001-22 - Indústria Brasileira

Uma empresa do grupo

Valeant Pharmaceuticals International - USA

Fabricado por: Instituto Terapêutico Delta Ltda.

Estrada do Capovilla, 129 - Indaiatuba - SP



Esta bula foi atualizada conforme Bula Padrão aprovada pela ANVISA em 07/10/2013.

4000013541 VA627/A



Embalagem reciclável

VALEANT



Bula: Bacrocin
arquivo: 4000013541_VA627A_bu
medida: 120 x 400 mm
cor de impressão: preto
código: **4000013541 | VA627/A**

(CM-2013-0110 V e CM-2013-0171 V)

APROVAÇÃO DE ARTE FINAL		
ÁREA	DATA	VISTO
<i>Farmacêutico Responsável</i>		
<i>Produção</i>		
<i>Garantia da Qualidade</i>		
<i>Controle de Qualidade</i>		
<i>SAC</i>		
<i>P&D</i>		
<i>Área Regulatória</i>		
<i>Marketing</i>		