



# PALDAR

## MUPIROCINA



**Uso externo**  
Ungüento

### FORMULA

Cada 100 g de ungüento contiene: **Mupirocina** 2g;  
Excipientes: Polietilenglicol 400; Polietilenglicol 3350.

### ACCION TERAPEUTICA

Antibiótico tópico.

### INDICACIONES

Está indicado para infecciones cutáneas bacterianas, como impétigo, foliculitis y forunculosis.

### DESCRIPCION

Es un novedoso antibiótico tópico de amplio espectro para el tratamiento de las infecciones bacterianas de la piel. Contiene Mupirocina al 2% en un ungüento blanco, translúcido, soluble en agua, a base de Polietilenglicol.

### CARACTERISTICAS FARMACOLOGICAS

Acción farmacológica: es un agente antibacteriano tópico, activo contra los organismos responsables de la mayoría de las infecciones cutáneas como *Staphylococcus aureus*, incluyendo cepas resistentes a la Metilicina, otros estafilococos y estreptococos. También es activo contra organismos patógenos gram-negativos como *Escherichia coli* y *Haemophilus Influenzae*. Farmacocinética: absorción y excreción: La Mupirocina penetra en la piel humana intacta, pero su tasa de absorción sistémica es baja. Una vez absorbido sistémicamente, la Mupirocina es metabolizada a Acido mónico (metabolito inactivo) y excretado rápidamente a través de los riñones.

### POSOLOGIA Y ADMINISTRACION

Adultos y niños: debe aplicarse en el área afectada 3 veces por día, durante un período de hasta 10 días.

El área tratada puede ser ocluida o cubierta con una compresa, según criterio médico. No se posee experiencia a largo plazo de **Paldar** en humanos.

### CONTRAINDICACIONES

Hipersensibilidad a la Mupirocina y/o a cualquiera de sus componentes.

### ADVERTENCIAS

Cuando **Paldar** es aplicado en la cara, deben tomarse recaudos para evitar el contacto con los ojos.

El Polietilenglicol puede ser absorbido a partir de heridas abiertas y piel dañada, siendo excretado por los riñones. Al igual que otros ungüentos a base de Polietilenglicol, debe ser utilizado con precaución si existe evidencia de insuficiencia renal moderada o severa.

### PRECAUCIONES

Este medicamento no es adecuado para uso oftálmico o intranasal. Embarazo y lactancia: Estudios experimentales con animales evidenciaron que la Mupirocina no posee efectos teratogénicos. No obstante, los datos de seguridad no son suficientes para recomendar su uso durante el embarazo. No se encuentran disponibles datos adecuados en humanos y animales del uso durante la lactancia.

Este medicamento no debe ser usado durante el embarazo ni la lactancia.

### REACCIONES ADVERSAS

Durante ensayos clínicos, se observaron algunos efectos adversos menores localizados en el área de aplicación como ardor, picazón y prurito.

Raramente se han reportado reacciones de sensibilización cutánea: requieren atención médica solamente si persisten o son molestos.

Incidencia menos frecuente (menor al 1% de los pacientes): piel seca, rash cutáneo, enrojecimiento, hinchazón, sensación urente, prurito, escozor o dolor, náuseas, eritema, sensibilización, dermatitis por contacto.

## **SOBREDOSIFICACION**

Ante la eventualidad de una sobredosificación, concurrir al hospital más cercano o comunicarse con los centros de Toxicología:

Hospital de Pediatría Ricardo Gutiérrez: (011) 4962-6666 / 2247,  
Hospital A. Posadas: (011) 4654-6648 / 4658-7777.

## **INFORMACION PARA EL PACIENTE**

Consulte a su médico antes de usar este medicamento.

Tener en cuenta: Sensibilidad a la Mupirocina o cualquiera de sus componentes.

Embarazo y lactancia: No se recomienda su uso, consulte a su médico.

Uso adecuado de este medicamento: No utilizar después de la fecha de vencimiento. Cumplir el ciclo completo de tratamiento. Este medicamento no es adecuado para uso oftálmico o intranasal.

Precauciones en el uso de este medicamento

Es importante no usar más cantidad que la prescripta.

No tocar ninguna superficie con el extremo del pomo y mantener el envase con el cierre ajustado.

## **RECORDATORIO**

Este medicamento ha sido prescripto para su problema médico actual.

No lo recomiende a otras personas.

**Precauciones durante el uso de este medicamento**

No aplique dosis superiores o inferiores a las indicadas por su médico.

No se aplique medicamentos en presencia de niños, de esta manera evitará que ellos traten de imitarlo.

## **PRESENTACION**

Envase conteniendo 15 g de ungüento.

**CONSERVAR A TEMPERATURA INFERIOR A 25°C**

**EL UNGÜENTO SOBRANTE AL TERMINO DEL TRATAMIENTO DEBE SER DESECHADO**

**MANTENER FUERA DEL ALCANCE DE LOS NIÑOS**

Industria Argentina.

Venta bajo receta.

Especialidad medicinal autorizada por el Ministerio de Salud. Certificado N° 49.403.

Directora Técnica: Viviana Silvia Rivas, Farmacéutica y Bioquímica.

Fecha de última revisión: Enero de 2001.

Elaborado en: Coronel Mendez 440, B1875DQJ,  
Wilde, Pcia de Buenos Aires.

**Investi Farma S.A.**

Lisandro de la Torre 2160,

C1440ECW Ciudad Autónoma de Buenos Aires.



**Información al Consumidor 4346-9910 / 0810-333-5431**

# INVESTI

B 124170184Z  
IN1849 0517