

uma vez que podem ocorrer reações de hipersensibilidade com maior frequência.

REAÇÕES ADVERSAS/COLATERAIS

As reações adversas mais frequentes são: sensação de queimação, dermatite de contato, vermelhidão da pele, inchaço e outros sinais de irritação não existentes antes da terapia.

Reações mais raras: ototoxicidade e nefrotoxicidade.

POSOLOGIA

Limpar cuidadosamente o local afetado e aplicar uma pequena quantidade da pomada no local, na forma de camada fina, 2 a 3 vezes ao dia, dependendo da severidade da infecção ou conforme orientação médica.

Pode-se utilizar ou não uma gaze estéril oclusiva sobre o local.

Evitar aplicação vigorosa.

CONDUTA NA SUPERDOSAGEM

O tratamento da superdosagem deve seguir os princípios gerais da conduta no controle de intoxicações exógenas. Adotar medidas habituais de apoio ao controle das funções vitais.

PACIENTES IDOSOS

Observar as reações adversas, contraindicações e advertências.

“Siga corretamente o modo de usar. Não desaparecendo os sintomas, procure orientação médica”.

Número de Lote, Data de Fabricação e Prazo de Validade: vide bisnaga e cartucho.
Reg. MS Nº 1.0504.0015
Farm. Resp.: Maria Angelina Nardy Mattos – CRF-MG 10437



OSÓRIO DE MORAES

LABORATÓRIOS OSÓRIO DE MORAES LTDA.
Av. Cardeal Eugênio Pacelli, n.º 2281 – CEP.: 32.210-001
Cidade Industrial – Contagem – MG
CNPJ: 19.791.813/0001-75
Indústria Brasileira

Atendimento ao Consumidor - DDG: 0800 031 0844

ME 3697

LOMICINA®

sulfato de neomicina



OSÓRIO DE MORAES

Forma Farmacêutica e de Apresentação:

Pomada - bisnaga de alumínio contendo 10 g

USO EXTERNO - ADULTO E PEDIÁTRICO

Fórmula de Composição:

Pomada

Cada grama da pomada contém:

Sulfato de Neomicina.....5 mg*

Excipientes**.....1 g

*5,0 mg de sulfato de neomicina equivale a 3,5 mg de neomicina base.

**Excipientes: cloreto de benzalcônio, parafina, vaselina líquida, vaselina sólida e álcool cetosteárilico.

INFORMAÇÕES AO PACIENTE

Ação esperada: Combater infecções bacterianas da pele e mucosas.

Cuidados de conservação: Conservar em temperatura ambiente (ambiente entre 15 e 30 °C). Proteger da luz e umidade.

Prazo de validade: vide bisnaga e cartucho. **Não use medicamento com o prazo de validade vencido;** além de não obter o efeito desejado, você estará prejudicando a sua saúde.

Gravidez e lactação: Durante o período de gravidez e de lactação deve ser avaliado o risco/benefício na utilização do produto. Informe seu médico a ocorrência de gravidez na vigência do tratamento ou após o seu término. Informe também se está amamentando.

Cuidados de administração: siga a orientação do seu médico, respeitando sempre os horários, as doses e a duração do tratamento.

Antes de aplicar, lavar a região afetada com água e sabão, e secar cuidadosamente.

Interrupção do tratamento: O tratamento não deve ser interrompido sem o conhecimento do seu médico.



Contraindicações e Precauções: Não aplicar sobre ferimentos profundos ou com eliminação de pus, queimaduras graves ou em áreas extensas, exceto sob orientação médica.

Tratamento a longo prazo deve ser evitado, não importando a idade do paciente. Se não houver melhora no decorrer de uma semana, o tratamento com o produto deve ser interrompido e o médico consultado.

Reações adversas: Informe ao seu médico o aparecimento de reações desagradáveis tais como coceira, vermelhidão, inchaço ou qualquer irritação local que não existia antes do uso do produto.

Não usar por via oftálmica. Medicamento para uso externo.

NÃO TOME MEDICAMENTO SEM O CONHECIMENTO DO SEU MÉDICO, PODE SER PREJUDICIAL PARA A SUA SAÚDE.

TUDO MEDICAMENTO DEVE SER MANTIDO FORA DO ALCANCE DAS CRIANÇAS.

INFORMAÇÕES TÉCNICAS

A Neomicina é um antibiótico do grupo dos aminoglicosídeos que atravessa a membrana celular bacteriana mediante transporte ativo; se une a um receptor específico protéico na subunidade 30S dos ribossomos bacterianos e interfere com um complexo de iniciação entre o RNAm (RNA mensageiro) e a subunidade 30S, que inibe a síntese de proteínas. Pode proporcionar leitura incorreta de DNA e de certa forma são produzidas proteínas não funcionais; os poliribossomos se separam e não são capazes de sintetizar proteínas. A Neomicina age como bactericida contra numerosos germes gram-negativos e também, contra alguns germes gram-positivos. Pode ocorrer absorção significativa se o tecido estiver lesado e se for aplicada em áreas extensas.

INDICAÇÕES

Lomicina® (sulfato de neomicina) é indicada no tratamento de infecções bacterianas da pele e mucosas e na profilaxia de infecções cutâneo-mucosas decorrentes de cortes (inclusive de origem cirúrgica), impetigo, piodermite, ferimentos, abscessos, queimaduras pouco extensas e úlceras cutâneas causadas por microorganismos sensíveis a neomicina.

CONTRAINDICAÇÕES

Lomicina® (sulfato de neomicina) é contraindicado a pacientes com antecedentes de hipersensibilidade a Neomicina e demais componentes da fórmula.

Não deve ser utilizada em ferimentos profundos e queimaduras extensas, exceto sob orientação médica.

PRECAUÇÕES E ADVERTÊNCIAS

Lomicina® não é para uso oftálmico, portanto não deve ser utilizado perto dos olhos, de modo a evitar contato com a conjuntiva.

Tratamento a longo prazo com neomicina deve ser evitado, não importando a idade do paciente. Se não houver melhora no decorrer de uma semana, o tratamento deve ser descontinuado. Durante o uso prolongado há risco adicional de superinfecção por indução de microorganismos resistentes.

Casos de nefrotoxicidade, devido a absorção sistêmica de neomicina, ocorrem em pacientes com história de disfunção renal, tratados por períodos prolongados.

Os sintomas neurotóxicos como a diminuição da acuidade auditiva ocorreram em pacientes portadores de lesões sérias da pele, quando tratados por períodos longos e geralmente em dosagens acima das recomendações.

INTERAÇÕES MEDICAMENTOSAS

Não é recomendado o uso simultâneo tópico ou sistêmico de **Lomicina®** (sulfato de neomicina) ou de fármacos relacionados com outros aminoglicosídeos,