

Uso Externo

Baciderma[®]

Pomada

BACIDERMA sendo uma associação de antibióticos de largo espectro tem efeito benéfico a nível da cicatrização e de determinadas infecções cutâneas.

COMPOSIÇÃO QUALITATIVA E QUANTITATIVA POR g DE POMADA

Sulfato de Neomicina	3500 U.I.
Bacitracina de Zinco	250 U.I.
Excipiente q.b.	

FORMA FARMACÊUTICA

BACIDERMA apresenta-se em bisnagas de 10 g de pomada.

CATEGORIA FÁRMACO-TERAPÊUTICA

Medicamento de aplicação tópica na pele (etiотrópico).

NOME E SEDE DO RESPONSÁVEL PELA A.I.M.

CONFAR – Consórcio Farmacêutico, Lda.
Rua Sebastião e Silva, 25 2745-838 Queluz
Tel:214387480 Fax:214387489
Email: medicamentos@confar.pt

INDICAÇÕES TERAPÊUTICAS

Dermatites infectadas e de difícil cicatrização; foliculites; furúnculos e abscessos.

CONTRA-INDICAÇÕES E EFEITOS SECUNDÁRIOS MAIS FREQUENTES

Alergia à bacitracina e à neomicina.

BACIDERMA pode desencadear reacções alérgicas, prurido, “rash” e irritação cutânea.

Nos casos em que se dê agravamento ou persistência dos sintomas deve consultar o médico.

INTERACÇÕES MEDICAMENTOSAS E OUTRAS

Não estão descritas.

PRECAUÇÕES ESPECIAIS DE UTILIZAÇÃO

Não utilizar a pomada sobre lesões abertas, sobre as dobras da pele e em superfícies extensas.

EFEITOS EM GRÁVIDAS, LACTENTES, CRIANÇAS, IDOSOS E DOENTES COM PATOLOGIAS ESPECIAIS

Não é de excluir a absorção dos antibióticos pelo que não se recomenda o seu uso principalmente no caso de recém-nascidos.

BACIDERMA está contra-indicada em infecções mamárias durante o aleitamento devido ao risco de ingestão do produto por parte do recém-nascido.

EFEITOS SOBRE A CAPACIDADE DE CONDUÇÃO DE VEÍCULOS E UTILIZAÇÃO DE MÁQUINAS

Não se aplica.

EXCIPIENTES

L-cistina, DL-treonina, glicina, álcool cetílico e estearílico, Lanette, parafina, propilenoglicol, metilparabeno e água purificada.

POSOLOGIA USUAL

Aplicar uma camada de pomada sobre a lesão, duas a três vezes ao dia.

MODO E VIA DE ADMINISTRAÇÃO

BACIDERMA destina-se exclusivamente para aplicação tópica na pele.

MOMENTO MAIS FAVORÁVEL À ADMINISTRAÇÃO DO MEDICAMENTO

Sem indicação especial.

DURAÇÃO DO TRATAMENTO MÉDIO

Sem indicação especial.

ATITUDE A TOMAR QUANDO FOR OMITIDA UMA OU MAIS DOSES

Reiniciar o tratamento da forma habitual.

MEDIDAS A ADOPTAR EM CASO DE SOBREDOSAGEM E/OU INTOXICAÇÃO

Não estão relatados casos de sobredosagem e/ou intoxicação com BACIDERMA.

CASO SE OBSERVEM EFEITOS INDESEJÁVEIS NÃO INDICADOS NESTE FOLHETO, ESTES DEVEM SER COMUNICADOS AO SEU MÉDICO E/OU AO SEU FARMACÊUTICO.

VERIFIQUE O PRAZO DE VALIDADE INSCRITO NA EMBALAGEM

CONSERVAR EM LOCAL FRESCO

DATA DA REVISÃO DESTES FOLHETOS: abril 2015