

**Histórico de Revisão:**  
Alteração do texto feito pelo Assuntos Regulatórios.

**NEOMICON**  
Reg. M.S. - 1.1560.0049  
Medidas: 100x130mm  
Bula Nº: 0300595/R4

## APROVADO

( ) com alteração  
( ) sem alteração

assinatura

assinatura

# NEOMICON

**sulfato de neomicina - DCB: 06284**

**FORMA FARMACÊUTICA E APRESENTAÇÕES**

Pomada dermatológica - Embalagem com 1 bisnaga com 10 g.

**USO TÓPICO**

**USO ADULTO E PEDIÁTRICO**

**COMPOSIÇÃO**

Cada grama de NEOMICON contém:

sulfato de neomicina (equivalente a 3,5 mg de neomicina) .....5 mg  
Excipientes q.s.p .....1 g  
(metilparabeno, propilparabeno, petrolato líquido, álcool etílico, lanolina anidra e petrolato branco).

**INFORMAÇÕES AO PACIENTE**

**Como este medicamento funciona?**

NEOMICON age de maneira a combater as principais e mais comuns infecções da pele.

**Por que este medicamento foi indicado?**

NEOMICON está indicado para o tratamento e profilaxia das infecções da pele de qualquer natureza, inclusive traumática ou feridas cirúrgicas.

**Quando não devo usar este medicamento?**

NEOMICON é contraindicado a pacientes com histórico de reações de sensibilidade a qualquer um dos componentes da fórmula.

**Este medicamento não deve ser aplicado sobre os olhos.**

Outros antibióticos aminoglicosídeos podem apresentar reação de sensibilidade cruzada com a neomicina.

Este medicamento não deve ser aplicado sobre queimaduras graves, feridas profundas ou extensas áreas, exceto sob prescrição médica.

Pacientes que possuem sensibilidade conhecida aos componentes da formulação, poderão desenvolver reação do tipo alérgica, portanto, não devem utilizar este medicamento.

**Informe ao seu médico ou cirurgião-dentista a ocorrência de gravidez na vigência do tratamento ou após seu término. Informe também se está amamentando.**

**Não há contraindicação relativa a faixas etárias.**

**Informe ao médico ou cirurgião-dentista o aparecimento de reações indesejáveis.**

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

**Como devo usar este medicamento?**

NEOMICON é de uso tópico, com aspecto homogêneo, incolor, untuoso ao tato e odor característico.

Primeiramente lavar a região afetada com água e sabão apropriado e secar cuidadosamente o local. Aplicar três vezes ao dia sobre a área lesada. Pode-se cobrir ou não com gaze estéril a região onde foi aplicada a pomada.

**Siga corretamente o modo de usar. Não desaparecendo os sintomas, procure orientação médica ou de seu cirurgião-dentista.**

**Não use o medicamento com prazo de validade vencido. Antes de usar observe o aspecto do medicamento.**

**Quais os males que este medicamento pode causar?**

As reações desagradáveis mais comuns que podem ocorrer com o uso de NEOMICON são: vermelhidão, "rash" cutâneo, coceira e inchaço no local de aplicação, irritação local que não exista antes do uso do produto e ainda diminuição da audição.

**O que fazer se alguém usar grande quantidade deste medicamento de uma só vez?**

Devem-se adotar os procedimentos gerais da conduta no controle de intoxicações exógenas. Adotar medidas habituais de apoio e controle das funções vitais.

**Onde e como devo guardar este medicamento?**

Este medicamento deve ser armazenado em sua embalagem original. Evitar calor excessivo (temperatura superior a 40° C), proteger da luz e da umidade (evite armazená-lo no banheiro). Nestas condições o prazo de validade é de 24 meses a partir da data de fabricação.

**TODO MEDICAMENTO DEVE SER MANTIDO FORA DO ALCANCE DAS CRIANÇAS.**

**INFORMAÇÕES TÉCNICAS**

**CARACTERÍSTICAS FARMACOLÓGICAS**

A neomicina é um antibiótico de amplo espectro, um dos mais importantes antibióticos para uso tópico conhecido, e



seu mecanismo de ação se baseia na interferência na síntese protéica do microrganismo. Este medicamento pertence à família dos aminoglicosídeos, que é particularmente eficaz contra germes gram-negativos e, também, contra alguns germes gram-positivos, como o estafilococos.

**INDICAÇÕES**  
NEOMICON é indicado para tratamento e profilaxia das infecções da pele de qualquer natureza, inclusive feridas traumáticas ou cirúrgicas. Deste modo, também é indicado para o tratamento de infecções da pele causadas por microrganismos sensíveis ao antibiótico como: eczemas infectados, piodermites, furúnculos, abscessos e úlceras cutâneas.

**CONTRAINDICAÇÕES**

NEOMICON é contraindicado a pacientes com histórico de reações de sensibilidade a qualquer um dos componentes da fórmula e não está indicado para uso oftálmico.

**MODO DE USAR E CUIDADOS DE CONSERVAÇÃO DEPOIS DE ABERTO**

NEOMICON deve ser aplicado sobre a área lesada. Antes de aplicar o medicamento, deve-se lavar o local com água e sabão apropriado e secar bem. Pode-se utilizar ou não uma gaze estéril oclusiva sobre o local. Este medicamento deve ser armazenado em sua embalagem original. Evitar calor excessivo (temperatura superior a 40° C), proteger da luz e da umidade.

**POSOLOGIA**

O medicamento deve ser aplicado três vezes ao dia sobre a área lesada. Pode-se utilizar ou não uma gaze estéril oclusiva sobre o local.

**ADVERTÊNCIAS**

O uso em grandes extensões de queimaduras ou em feridas profundas pode originar absorção sistêmica, por isso o risco deve ser avaliado pelo médico. A absorção sistêmica pode ser significativa e originar risco de ototoxicidade ou nefrototoxicidade.

**USO EM IDOSOS**

Pacientes idosos devem ser orientados por seu médico na implantação do tratamento, e as orientações quanto às doses e a duração do tratamento devem ser rigorosamente seguidas. Lembrando que pode ser necessária a utilização de doses menores que a usual.

**INTERAÇÕES MEDICAMENTOSAS**

Podem ocorrer reações de hipersensibilidade com maior frequência quando se faz o uso concomitante com outros antibióticos aminoglicosídeos por via sistêmica.

**REAÇÕES ADVERSAS A MEDICAMENTOS**

As reações adversas mais comuns que podem ocorrer são: vermelhidão, "rash" cutâneo, coceira e inchaço no local de aplicação.

**SUPERDOSE**

Devem-se adotar os procedimentos gerais da conduta no controle de intoxicações exógenas. Adotar medidas habituais de apoio e controle das funções vitais.

**ARMAZENAGEM**

Este medicamento deve ser armazenado em sua embalagem original. Evitar calor excessivo (temperatura superior a 40° C), proteger da luz e da umidade (evite armazená-lo no banheiro). Nestas condições o prazo de validade é de 24 meses a partir da data de fabricação.

**SIGA CORRETAMENTE O MODO DE USAR. NÃO DESAPARECENDO OS SINTOMAS, PROCURE ORIENTAÇÃO MÉDICA.**

**NÚMERO DO LOTE, DATA DE FABRICAÇÃO E PRAZO DE VALIDADE: VIDE CARTUCHO.**

Farm. Resp.: Dr<sup>º</sup>. Michele Caldeira Landim \* CRF/GO: 5122

Reg MS: 1.1560.0049



CIFARMA - Científica Farmacêutica Ltda.  
CNPJ: 17.562.075/0001-69 - Indústria Brasileira  
Rod. BR 153, Km 5,5 - CEP: 74675-090 - Goiânia / GO

