

PROYECTO DE INFORMACION PARA EL PACIENTE

MUPAX®

MUPIROCINA 2%

Crema

Ungüento dérmico

Ungüento nasal

Venta bajo receta - Industria Argentina

Lea todo el prospecto detenidamente antes de empezar a usar este medicamento, porque contiene información importante para usted.

Conserve este prospecto, ya que puede tener que volver a leerlo. Si tiene alguna duda, consulte a su médico o farmacéutico. Este medicamento se le ha recetado solamente a usted, y no debe dárselo a otras personas aunque tengan los mismos síntomas que usted, ya que puede perjudicarles. Si experimenta efectos adversos, consulte a su médico o farmacéutico, incluso si se trata de efectos adversos que no aparecen en este prospecto. Ver sección 4.

Contenido del prospecto

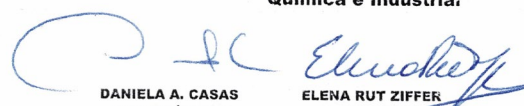
1. Qué es MUPAX® y para qué se utiliza
2. Qué necesita saber antes de empezar a usar MUPAX®
3. Cómo usar MUPAX®
4. Posibles efectos adversos
5. Conservación de MUPAX®
6. Contenido del envase e información adicional

1. Qué es MUPAX® y para qué se utiliza

MUPAX® contiene mupirocina, un antibiótico que actúa eliminando las bacterias que causan infecciones.

Los antibióticos se utilizan para tratar infecciones bacterianas y no sirven para tratar infecciones víricas como la gripe o el catarro.

Dr. LAZAR y Cia. S.A.
Química e Industria



DANIELA A. CASAS
FARMACÉUTICA
DIRECTORA TÉCNICA

ELENA RUT ZIFFER
APODERADA

RE-2026-15947210-APN-DTD#JGM

Es importante que siga las instrucciones relativas a la dosis, el intervalo de administración y la duración del tratamiento indicadas por su médico.

No guarde ni reutilice este medicamento. Si una vez finalizado el tratamiento le sobra antibiótico, devuélvalo a la farmacia para su correcta eliminación. No debe tirar los medicamentos por el desagüe ni a la basura.

Crema y ungüento dérmico MUPAX® se utiliza para tratar infecciones superficiales de la piel siempre que su extensión sea limitada.

MUPAX® ungüento nasal se utiliza para el tratamiento de infecciones bacterianas de la nariz y para la eliminación de estafilococos, incluyendo *Staphylococcus aureus* resistente a meticilina (SARM), en portadores nasales.

2. Qué necesita saber antes de empezar a usar MUPAX®

No use MUPAX®:

– si es alérgico a la mupirocina o a alguno de los demás componentes de este medicamento (incluidos en la sección 6).

Crema y ungüento dérmico – no utilice este medicamento por vía intranasal u oftálmica. – no utilice con cánulas ni cerca de catéteres intravenosos.

Ungüento nasal – no utilice este medicamento en los ojos ni sobre la piel.

Advertencias y precauciones

Consulte a su médico o farmacéutico antes de empezar a usar este medicamento.

MUPAX® puede causar irritación de la piel o reacciones alérgicas. Ver sección 4.

Evite el contacto con los ojos. Si el medicamento entra accidentalmente en contacto con los ojos, lávelos abundantemente con agua.

El ungüento dérmico MUPAX® contiene un componente llamado polietilenglicol que, cuando se aplica sobre piel dañada, lesiones extensas o heridas abiertas, puede ser absorbido por el organismo y empeorar la función renal, especialmente en personas con problemas renales.

En raras ocasiones, los antibióticos pueden causar inflamación del colon (intestino grueso), provocando diarrea, generalmente con sangre y mucosidad, dolor de estómago y fiebre (colitis pseudomembranosa).

Si presenta alguno de estos síntomas, suspenda el tratamiento y consulte a su médico lo antes posible.

Dr. LAZAR y Cia. S.A.
Química e Industria!


DANIELA A. CASAS
FARMACÉUTICA
DIRECTORA TÉCNICA


ELENA RUT ZIFFER
APODERADA

RE-2026-15947210-APN-DTD#JGM

Uso de MUPAX® con otros medicamentos

Informe a su médico o farmacéutico si está utilizando, ha utilizado recientemente o pudiera tener que utilizar cualquier otro medicamento, incluso los adquiridos sin receta.

No debe usar este medicamento simultáneamente con otros productos destinados al tratamiento de la misma zona de aplicación.

Embarazo y lactancia

Si está embarazada o en periodo de lactancia, cree que podría estar embarazada o tiene intención de quedarse embarazada, consulte a su médico o farmacéutico antes de utilizar este medicamento.

La información sobre la seguridad de mupirocina en mujeres embarazadas es limitada, por lo que sólo debe utilizarse si el beneficio esperado supera los posibles riesgos.

Se desconoce si mupirocina pasa a la leche materna. Si está dando el pecho, consulte a su médico antes de usar este medicamento.

Si se utiliza este medicamento para tratar grietas en el pezón, debe lavarse bien el pecho antes de la lactancia para eliminar restos del producto.

Conducción y uso de máquinas

Este medicamento no afecta a la capacidad para conducir o utilizar máquinas.

3. Cómo usar MUPAX®

Siga exactamente las instrucciones de administración indicadas por su médico. En caso de duda, consulte de nuevo a su médico o farmacéutico.

Crema y ungüento dérmico Uso cutáneo. Exclusivamente para uso externo.

Adultos y niños Aplicar una pequeña cantidad del medicamento sobre la zona afectada 2 a 3 veces al día, durante un máximo de 10 días. Su médico evaluará el tratamiento a los 5 días para comprobar su evolución.

Modo de empleo: – Lávese las manos y la zona a tratar antes de la aplicación. – Aplique una pequeña cantidad de medicamento con ayuda de un algodón o torunda sobre toda la zona afectada. – Puede cubrir la zona tratada con una gasa o vendaje, salvo indicación contraria de su médico.

Si tras cinco días de tratamiento no nota mejoría, consulte a su médico.

Pacientes con insuficiencia renal: Su médico valorará el uso de este medicamento si existe riesgo de absorción de polietilenglicol.

Dr. LAZAR y Cia. S.A.
Química e Industria!


DANIELA A. CASAS
FARMACÉUTICA
DIRECTORA TÉCNICA


ELENA RUT ZIFFER
APODERADA

RE-2026-15947210-APN-DTD#JGM

Pacientes de edad avanzada: No suele ser necesario ajustar la dosis salvo que exista insuficiencia renal moderada o grave.

Ungüento nasal: Uso por vía nasal.

Adultos, niños y adolescentes: Aplicar una pequeña cantidad del ungüento en cada fosa nasal 2 a 3 veces al día durante 5 a 7 días.

Modo de empleo: – Lávese las manos antes y después de aplicar el medicamento. – Con el dedo meñique o un aplicador de algodón, aplique una pequeña cantidad de pomada (del tamaño de la cabeza de una cerilla) en cada fosa nasal. – Presione suavemente ambos lados de la nariz para distribuir la pomada.

Si usa más MUPAX® del que debe:

Si ha aplicado más cantidad de la necesaria, retire el exceso cuidadosamente.

Si ingiere accidentalmente este medicamento, consulte a su médico o farmacéutico.

En caso de sobredosis o ingestión accidental, consulte inmediatamente a su médico o farmacéutico o llame a un centro de toxicología.

Si olvidó usar MUPAX®:

No administre una dosis doble para compensar las dosis olvidadas.

Aplique la siguiente dosis lo antes posible y continúe el tratamiento como estaba indicado.

No suspenda el tratamiento antes de lo indicado por su médico aunque se encuentre mejor, ya que la infección podría reaparecer.

4. Posibles efectos adversos

Al igual que todos los medicamentos, MUPAX® puede producir efectos adversos, aunque no todas las personas los sufran.

Situaciones que necesita vigilar:

Reacciones alérgicas graves (muy raras) Los signos incluyen: – erupción cutánea con picor – hinchazón de la cara, labios o boca, que puede causar dificultad para respirar – colapso o pérdida del conocimiento

Si presenta alguno de estos síntomas, deje de usar el medicamento y contacte inmediatamente con su médico.

Dr. LAZAR y Cia. S.A.
Química e Industria


DANIELA A. CASAS
FARMACÉUTICA
DIRECTORA TÉCNICA


ELENA RUT ZIFFER
APODERADA

RE-2026-15947210-APN-DTD#JGM

Irritación local: Si nota irritación importante en la piel o en la nariz, suspenda el tratamiento y consulte a su médico.

En raras ocasiones, los antibióticos pueden causar colitis pseudomembranosa. Si presenta diarrea persistente, con sangre o mucosidad, dolor abdominal o fiebre, consulte a su médico.

Efectos adversos frecuentes: Pueden afectar hasta a 1 de cada 10 personas: – sensación de ardor en el lugar de aplicación.

Efectos adversos poco frecuentes: Pueden afectar hasta a 1 de cada 100 personas: – picazón, enrojecimiento, escozor y/o sequedad en el área de aplicación. – En el caso del ungüento nasal: moqueo, cosquilleo o escozor nasal.

Efectos adversos muy raros: Pueden afectar hasta a 1 de cada 10.000 personas: – reacciones alérgicas.

Comunicación de efectos adversos

Si se produce cualquier tipo de efecto adverso, incluso si se trata de posibles efectos adversos que no aparecen en este prospecto, consulte a su médico.

Ante cualquier inconveniente con el medicamento el paciente puede llenar la ficha disponible en la Página Web de la ANMAT:

<http://www.anmat.gov.ar/farmacovigilancia/Notificar.asp>

o llamar a ANMAT responde: 0800-333-1234

o Laboratorio Dr. Lazar

011-5550-2900

www.lazar.com.ar

5. Conservación de MUPAX®

Mantener este medicamento fuera de la vista y del alcance de los niños.

Mantener lejos del calor y la luz solar directa.

Conservar a una temperatura entre 15 y 30 °C.

No utilice este medicamento después de la fecha de caducidad que aparece en el envase.

Dr. LAZAR y Cia. S.A.
Química e Industria


DANIELA A. CASAS
FARMACÉUTICA
DIRECTORA TÉCNICA


ELENA RUT ZIFFER
APODERADA

RE-2026-15947210-APN-DTD#JGM

6. Contenido del envase e información adicional

Composición de MUPAX®

El principio activo es mupirocina. Cada gramo de crema, ungüento dérmico o ungüento nasal contiene 20 mg de mupirocina.

Los demás componentes son: – Crema: goma xanthan, vaselina líquida, cetomacrogol 1000, alcohol estearílico, alcohol cetílico, fenoxietanol, alcohol bencílico y agua purificada. – Ungüento dérmico: polietilenglicol 400 y polietilenglicol 3350. – Ungüento nasal: parafina blanca blanda y Softisan 649.

Sobredosificación:

La toxicidad de la mupirocina es muy baja y la experiencia en sobredosis es limitada. Ante una eventual sobredosificación o ingestión accidental, instaurar tratamiento sintomático y de soporte. En caso de grandes cantidades, especialmente en pacientes con insuficiencia renal, se recomienda monitorizar la función renal.

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

Presentación:

Ungüento dérmico: Pomos conteniendo 7,5 g, 10 g, 15 g, 20 g, 30 g, 40 g, 50 g, 60 g, y 100 g.

Crema: Pomos conteniendo 10 g, 15 g, 20 g, 30 g, 40 g, 50 g, 60 g, y 100 g.

Ungüento Nasal: Pomos conteniendo 3 g, 5 g, 10g, 15 g, 20 g, 30 g, 40 g, 50 g, 60 g, y 100 g.

MANTENER FUERA DEL ALCANCE DE LOS NIÑOS

Especialidad Medicinal autorizada por
el Ministerio de Salud. Certificado Nº 48.440.

Dr. Lazar y Cía. S.A.Q. e I.

Av. Vélez Sarsfield 5853/5855

B1605EPI Munro, Pcia. de Buenos Aires

Directora Técnica:

Daniela A. Casas, Farm. y Bioq.

Fecha última revisión del prospecto:

Dr. LAZAR y Cía. S.A.
Química e Industria


DANIELA A. CASAS
FARMACÉUTICA
DIRECTORA TÉCNICA


ELENA RUT ZIFFER
APODERADA

RE-2026-15947210-APN-DTD#JGM



República Argentina - Poder Ejecutivo Nacional
Año de la Grandeza Argentina

Hoja Adicional de Firmas
Anexo

Número:

Referencia: EX-2026-02214889- -APN-DGA#ANMAT

El documento fue importado por el sistema GEDO con un total de 6 pagina/s.