

FUSIFAR 2%

Ácido fusídico 2 g/100 g

Crema
Antibiótico tópico
V.a.: Tópica Dérmica

FÓRMULA

Cada 100 g contiene:

Ácido fusídico..... 2 g
Excipientes..... c.s.

ACCIÓN TERAPÉUTICA

El **Ácido fusídico** es un antibiótico de espectro limitado con una estructura esteróidica aislado a partir de filtrados de cultivos de *Fusidium coccineum*. El mecanismo de acción se basa en la inhibición de la biosíntesis de proteínas bacterianas. Es activo frente a un número limitado de microorganismos en particular Gram (+). La aplicación tópica de **Ácido fusídico** es eficaz frente a las cepas de *Staphylococcus aureus*, incluyendo las cepas resistentes a las penicilinasas, los estreptococos, *Corynebacterium*, *Neisseria* y algunos *Clostridium*. El **Ácido fusídico** no es eficaz contra la mayoría de las bacterias Gram (-) ni contra los hongos.

En forma tópica se absorbe entre el 2 y el 10% de la dosis administrada, el volumen de distribución del **Ácido fusídico** y sus sales es de 20 L y se une a las proteínas plasmáticas entre un 98 y 99%. Atraviesa la placenta y se secreta en escasa cantidad en la leche materna; es metabolizado en el hígado y se elimina por vía biliar. Los metabolitos principales solo poseen una escasa actividad antimicrobiana. La eliminación se hace casi completamente por vía extrarrenal, el periodo de eliminación es de 10 a 12 horas. El **Ácido fusídico** inhibe la replicación bacteriana siendo su propiedad principal la de ser bacteriostático.

INDICACIONES

Fusifar 2% crema está indicado en el tratamiento de infecciones cutáneas como: impétigo, forunculosis, quemaduras, ántrax, hidrosandenitis, paroniquias, eritrasma y sicosis de la barba, producidas por estafilococos, estreptococos y otros microorganismos patógenos sensibles al principio activo. **Fusifar 2% crema** está especialmente indicado en caso de infecciones de la cara o el cuero cabelludo, dado que es evanescente y no mancha. Si el examen bacteriológico revela *Staphylococcus aureus* resistente no es apropiado el uso de **Ácido Fusídico** como monoterapia, requiriéndose la combinación con otro antibiótico antiestafilococico.

POSOLOGÍA

Salvo mejor criterio médico:

Adultos y niños: Aplicación local con o sin apósito en la zona afectada 2 a 3 veces al día, por un periodo de 7 a 14 días.

Pacientes de edad avanzada: La experiencia clínica disponible en pacientes de edad avanzada no sugiere la necesidad de precauciones adicionales o ajustes de dosis.

Modo de Uso:

Uso cutáneo, mediante la aplicación de una fina capa de crema sobre la zona afectada. La zona a tratar debe limpiarse cuidadosamente antes de la aplicación.

CONTRAINDICACIONES

Fusifar 2% crema está contraindicado en pacientes con hipersensibilidad a cualquiera de sus componentes. Las infecciones por gérmenes Gram (-) en particular las producidas por *Pseudomonas aeruginosa* no responden al **Ácido fusídico**. Infecciones cutáneas ocasionadas por virus u hongos.

REACCIONES ADVERSAS

Las reacciones adversas notificadas con mayor frecuencia durante el tratamiento son diversas reacciones cutáneas como prurito y erupción (rash), dermatitis (incluyendo dermatitis de contacto, eccema) y eritema, a continuación, reacciones en el lugar de aplicación como dolor (incluyendo sensación de quemazón en la piel) e irritación. Se han comunicado casos de hipersensibilidad angioedema, urticaria y vesículas.

Población Pediátrica: Es de prever que la frecuencia, tipo y gravedad de las reacciones adversas en niños sea la misma que en adultos.

PRECAUCIONES Y ADVERTENCIAS

Se ha comunicado la aparición de cepas de *Staphylococcus aureus* resistentes al ácido fusídico por vía tópica. Como sucede con todos los antibióticos, el uso generalizado o repetido puede aumentar el riesgo de que se produzca una resistencia al antibiótico.

Debe aplicarse con precaución en prematuros y neonatos con ictericia o acidosis.

En caso de ser utilizado en lesiones faciales, se debe evitar que el medicamento penetre a los ojos, debido a que puede causar irritación ocular.

Se debe evitar la reabsorción y paso a vía sistémica del antibiótico en caso de lesiones epidérmicas extensas y úlceras en las piernas. La sensibilización por vía tópica puede poner en peligro el uso posterior por vía sistémica del mismo antibiótico.

Debido a la absorción percutánea del producto, el tratamiento no debería exceder una semana y no debería aplicarse sobre superficies extensas, en particular, en lactantes (debido a la inmadurez de la función renal), puesto que la posibilidad de efectos adversos hepáticos no se puede excluir completamente.

No se recomienda el uso concomitante de estatinas. Debido a la presencia de Butilhidroxianisol en la formulación, este medicamento puede causar reacciones locales en la piel (por ejemplo, dermatitis de contacto) o irritación en los ojos y membranas mucosas.

La influencia de FUSIFAR 2% administrado tópicamente sobre la capacidad para conducir y utilizar máquinas es nula o insignificante.

INTERACCIONES

Las interacciones con medicamentos de administración sistémica se consideran mínimas ya que la absorción sistémica de Fusifar 2% por vía tópica es insignificante.

SOBREDOSIS

No existen datos de sobredosificación.

TRATAMIENTO

El tratamiento debería limitarse al tratamiento sintomático y de soporte.

RESTRICCIONES DE USO

Embarazo: No hay datos relativos al uso de Ácido Fusídico en mujeres embarazadas. Los estudios realizados en animales no han mostrado toxicidad para la reproducción. Teniendo en cuenta la absorción sistémica limitada cuando se utiliza de forma cutánea, el Ácido Fusídico se puede utilizar durante el embarazo por un corto periodo de tiempo y en zonas pequeñas de piel. Si se utiliza durante periodos de tiempo más largos o en zonas más extensas de piel, el Ácido Fusídico no se debería utilizar durante el embarazo debido a la falta de datos.

Lactancia: Se desconoce si el Ácido Fusídico se excreta en la leche materna después de un uso tópico. El Ácido Fusídico se puede utilizar durante la lactancia por un corto periodo de tiempo y en zonas pequeñas. Si se utiliza durante periodos de tiempo más largos o en zonas más extensas o en infecciones mamarias, es recomendable interrumpir la lactancia.

CONSERVACIÓN

Conservar a temperatura ambiente no mayor a 30 °C.

PRESENTACIONES

Caja conteniendo pomo x 15 g. de Crema

Caja conteniendo pomo x 20 g. de Crema

Caja conteniendo pomo x 40 g. de Crema

Manténgase fuera del alcance de los niños
Venta Bajo Receta

"En caso de Intoxicación o sobredosis recurrir al Centro Nacional de Toxicología del Centro de Emergencias Médicas, sito en Avenida Gral. Santos entre las calles Herminio Giménez y Teodoro S. Mongelós. Teléfono: 220-418".



Regente: Quím. Farm.

Dr. Humberto Simón - Reg. N° 535

Fabricado por:

INDUFAR CISA

Planta Industrial y distribución;

Calle Anahí e/ Zaavedra y

Bella Vista - Fndo. de la Mora

Zona Norte - Paraguay

E-mail: indufar@indufar.com.py

P. web: www.indufar.com.py

Teléfonos: 682 510 al 13