

POMICINA

sulfato de neomicina

Belfar Ltda.

Pomada

5.0 mg/g



IDENTIFICAÇÃO DO MEDICAMENTO

POMICINA

sulfato de neomicina

APRESENTAÇÕES

Pomada 5,0 mg/g Embalagem contendo 1 bisnaga de 20 g.

USO DERMATOLÓGICO USO ADULTO E PEDIÁTRICO

COMPOSIÇÃO

Cada g da pomada contém:	
sulfato de neomicina (equivalente a 3,5 mg de neomicina) 5 mg
veículo* q.s.p	1 g

INFORMAÇÕES AO PACIENTE

1. PARA QUE ESTE MEDICAMENTO É INDICADO?

Pomicina é indicada para o tratamento de uma ampla variedade de infecções da pele e das membranas mucosas causadas por microrganismos sensíveis a esse antimicrobiano. Estas incluem infecções associadas a queimaduras, feridas, úlceras e dermatoses.

2. COMO ESTE MEDICAMENTO FUNCIONA?

Pomicina é um anti-infeccioso tópico para uso externo e não ocular. Combate uma ampla variedade de infecções da pele causadas por microrganismos sensíveis a esse antimicrobiano.

3. QUANDO NÃO DEVO USAR ESTE MEDICAMENTO?

Este medicamento não deve ser usado por pacientes que tenham alergia à neomicina, aos antibióticos aminoglicosídeos e a outros componentes da fórmula. Também não deve ser usado nos casos de perda da função dos rins (insuficiência renal grave) e quando o paciente já teve ou tem problemas de audição ou de equilíbrio (sistema labiríntico).

Este medicamento é contraindicado para bebês prematuros, recém-nascidos e lactentes.

4. O QUE DEVO SABER ANTES DE USAR ESTE MEDICAMENTO?

Advertências e precauções: não utilize Pomicina para uso oftálmico.

O uso em feridas profundas ou grandes extensões de queimaduras pode originar uma maior absorção da neomicina para o sangue, por isso o risco deve ser avaliado pelo médico. Nos casos em que esta absorção é muito grande, e principalmente se o paciente já tem problemas na função dos rins, ou quando ele usa outros medicamentos que podem alterar a função dos rins ou a audição, podem ocorrer eventualmente problemas nestes órgãos.

Pacientes que já usaram antibióticos aminoglicosídeos (por exemplo, a canamicina e/ou estreptomicina) e aqueles que usam ao mesmo tempo Pomicina e outros antibióticos aminoglicosídeos, devem ser acompanhados pelo médico, pois pode haver uma maior chance de aparecerem efeitos colaterais.

Pacientes idosos: não há restrições ou recomendações especiais com relação ao uso deste produto por pacientes idosos.

Este medicamento não deve ser utilizado por mulheres grávidas sem orientação médica.

Informe imediatamente seu médico em caso de suspeita de gravidez.

Este medicamento está contraindicado para bebês prematuros, recém-nascidos e lactentes.

Informe seu médico a ocorrência de gravidez na vigência do tratamento ou após o seu término.

Interações medicamentosas: reações de hipersensibilidade podem ocorrer com maior frequência com o uso

Bula do Paciente Página 1 de 4

^{*} vaselina sólida, lanolina, parafina, petrolato líquido, metilparabeno, propilparabeno.



concomitante de outros antibióticos aminoglicosídeos por via sistêmica.

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

5. ONDE, COMO E POR QUANTO TEMPO POSSO GUARDAR ESTE MEDICAMENTO?

Pomicina deve ser mantido em temperatura ambiente (de 15 °C a 30 °C). Proteger da luz.

Prazo de validade: 24 meses.

Número de lote e datas de fabricação e validade: vide embalagem.

Não use medicamento com o prazo de validade vencido. Guarde-o em sua embalagem original.

Características físicas e organolépticas: pomada homogênea, branca a amarelo claro.

Antes de usar, observe o aspecto do medicamento. Caso ele esteja no prazo de validade e você observe alguma mudança no aspecto, consulte o farmacêutico para saber se poderá utilizá-lo.

Todo medicamento deve ser mantido fora do alcance das crianças.

6. COMO DEVO USAR ESTE MEDICAMENTO?

Modo de usar

Primeiramente lavar a região afetada com água e sabão, e secar cuidadosamente o local. Uso dermatológico. Não utilize Pomicina para uso oftálmico.

Posologia

Aplicar sobre a região afetada uma fina camada da pomada, 1 a 3 vezes ao dia, ou a critério médico. Depois da aplicação pode-se proteger a região tratada com gaze.

Siga corretamente o modo de usar. Em caso de dúvidas sobre este medicamento, procure orientação do farmacêutico. Não desaparecendo os sintomas, procure orientação de seu médico ou cirurgião-dentista.

7. O QUE DEVO FAZER QUANDO EU ME ESQUECER DE USAR ESTE MEDICAMENTO?

Caso você tenha se esquecido de aplicar uma dose, aplique o medicamento assim que possível. Se estiver muito perto do horário da próxima dose, aguarde e aplique somente uma única dose. Não aplique duas doses ao mesmo tempo ou uma dose extra para compensar a dose perdida.

Em caso de dúvidas, procure orientação do farmacêutico ou de seu médico, ou cirurgião-dentista.

8. QUAIS OS MALES QUE ESTE MEDICAMENTO PODE ME CAUSAR?

As reações desagradáveis mais comuns que podem ocorrer são: vermelhidão, *rash* cutâneo, coceira no local e inchaço no local de aplicação, irritação local que não existia antes do uso do produto e ainda diminuição na audição.

Informe ao seu médico, cirurgião-dentista ou farmacêutico o aparecimento de reações indesejáveis pelo uso do medicamento. Informe também à empresa através do seu serviço de atendimento.

9. O QUE FAZER SE ALGUÉM USAR UMA QUANTIDADE MAIOR DO QUE A INDICADA DESTE MEDICAMENTO?

Deve-se adotar os procedimentos gerais da conduta no controle de intoxicações exógenas.

Adotar medidas habituais de apoio e controle das funções vitais.

Em caso de uso de grande quantidade deste medicamento, procure rapidamente socorro médico e leve a embalagem ou bula do medicamento, se possível. Ligue para 0800 722 6001, se você precisar de mais orientações.

Siga corretamente o modo de usar, não desaparecendo os sintomas procure orientação de um profissional de saúde.

DIZERES LEGAIS

Registro 1.0571.0040 Registrado e produzido por: Belfar Ltda. CNPJ: 18.324.343/0001-77

Bula do Paciente Página 2 de 4



Rua Alair Marques Rodrigues, nº 516, Belo Horizonte (MG) – CEP 31560-220 SAC: 0800 031 0055



Bula do Paciente Página 3 de 4



Anexo B Histórico de alteração para a bula

Dados da submissão eletrônica			Dados da petição/notificação que altera bula			Dados das alterações de bulas			
Data do expediente	N° expediente	Assunto	Data do expediente	N° do expediente	Assunto	Data de aprovação	Itens de bula	Versões (VP/VPS)	Apresentações relacionadas
31/01/2025	Gerado no momento do peticionamento.	10457 — SIMILAR — Inclusão Inicial de Texto de Bula — publicação no Bulário RDC 60/12	Não se aplica	Não se aplica	Não se aplica	Não se aplica	DIZERES LEGAIS	VP	5,0 MG/G POM DERM CT TB AL X 20 G

Bula do Paciente Página 4 de 4