

Acifusín®

Ácido Fusídico 2%

Andrómaco

Venta bajo receta
Industria Argentina

crema

USO EXTERNO

Fórmula:

Cada 100 g contiene:

Ácido Fusídico 2,000 g; Excipientes (Alcohol Cetílico 11,100 g;

BHA 0,004 g; Glicerina 9,437 g; Sorbato de Potasio 0,270 g;

Polisorbato 60 5,600 g; Vaselina Sólida 5,600 g; Vaselina

Líquida 11,100 g; Ácido Clorhídrico c.s.p. pH 4,5 - 6,0; Agua

Purificada c.s.p. 100,000 g).

Acción terapéutica:

El Acifusín es un antibiótico tóxico que posee una actividad altamente eficaz en las infecciones estafilocócicas de la piel. La marcada penetración del Acifusín permite que las concentraciones tóxicas alcanzadas sean también eficaces sobre estreptococos y otros agentes responsables de las infecciones dérmicas habituales.

Indicaciones:

El Acifusín está indicado en las infecciones primarias y secundarias de la piel ocasionadas por cepas sensibles de *Staphylococcus aureus*, *Streptococcus spp* y *Corynebacterium minutissimum*. Las infecciones primarias que responden al tratamiento son: impétigo, eritrasma y heridas y quemaduras secundariamente infectadas.

Características farmacológicas / Propiedades:

Acción farmacológica: El Ácido Fusídico es un antibiótico cuyo mecanismo de acción se basa en la inhibición de la biosíntesis proteica bacteriana y que, de acuerdo a su concentración, puede ejercer una acción bacteriostática o una acción bactericida.

Farmacodinámica: El Ácido Fusídico penetra la piel humana intacta en una concentración similar a la de los glucocorticoides, y se distribuye ampliamente por zonas vascularizadas. Se metaboliza a nivel hepático.

Tasa de absorción: Luego de la aplicación tópica, la tasa de absorción es del 2%.

Unión a proteínas plasmáticas: Posee un elevado grado de unión a las proteínas plasmáticas.

Vida media de eliminación: Es aproximadamente de 5 a 6 horas.

Cmáx: Por su elevada capacidad de penetración, alcanza altas concentraciones en las zonas de localización bacteriana. Se acumula en la piel y la concentración aumenta rápidamente con el tratamiento diario. Se demostró que puede detectarse a una profundidad de 2,4 mm después de una sola aplicación. En el caso de una lesión de la capa córnea, la concentración alcanzó entre 100 y 150 µg/ml, o sea un valor más de 1.000 veces superior al valor CIM para cepas típicas de *Staphylococcus aureus*. En el caso de la capa córnea intacta, la concentración alcanza 0,8 µg/ml, a una profundidad de 2,4 mm, después de una aplicación, o sea, un valor considerablemente superior al valor CIM para estafilococos típicos patógenos.

Eliminación: Es excretado en especial por la bilis, con muy escasa eliminación renal.

Eliminación por diálisis: No se elimina en valores significativos al realizar diálisis.

Posología:

Modo de empleo: 2 a 3 aplicaciones diarias, generalmente durante un período de 7 días. En algunas afecciones (ej.: acné vulgaris, úlceras varicosas, etc.) la duración del tratamiento puede prolongarse, cuando la lesión requiera ser ocluida el producto puede emplearse con menor frecuencia (1 ó 2 aplicaciones diarias).

Contraindicaciones:

Hipersensibilidad: Las reacciones de hipersensibilidad son de muy baja incidencia.

Advertencias:

Debe evitarse el contacto con los ojos.

Precauciones:

El empleo de antibióticos tópicos ocasionalmente favorece el sobrecrecimiento de organismos no susceptibles. Si ello ocurriera, o si se presentara irritación o sensibilización, el tratamiento con Acifusín debería discontinuarse e instituirse la terapia adecuada.

Embarazo: Categoría B. No se ha establecido la seguridad del uso de este producto durante el embarazo. De ser necesario, podría emplearse solamente, si el posible beneficio justificara el riesgo potencial para el feto. Atraviesa la barrera placentaria por lo cual, su uso durante el embarazo, queda sujeto a criterio médico.

Lactancia: No se ha establecido la seguridad del empleo de Ácido Fusídico en el tratamiento de mujeres que amamantan.

Pasaje de la droga a leche materna: Puede detectarse en la leche materna.

Empleo en insuficiencia hepática y renal: Como es de excreción fundamentalmente biliar, resulta conveniente realizar controles periódicos en los pacientes con disfunción hepática.

Reacciones adversas:

Rara vez se ha reportado hipersensibilidad.

Sobredosificación:

Ante la eventualidad de una sobredosificación concurrir al hospital más cercano o comunicarse con el Centro Toxicológico del Hospital de Pediatría Ricardo Gutiérrez, Tel. (011) 4962-6666 / 2247; Hospital A. Posadas, Tel. (011) 4654-6648 ó 4658-7777.

Presentación:

Envases con 15 g.

Condiciones de conservación y almacenamiento:

Conservar a temperatura ambiente menor de 25°C.

“Mantener este y cualquier otro medicamento fuera del alcance de los niños”.

Especialidad Medicinal Autorizada por el Ministerio de Salud.
Certificado N° 53.840

Director Técnico: Eduardo R. Nasuti, Farmacéutico.

Fecha de última actualización del prospecto: 06/07.

En Paraguay: Importado por IADELPA S.A.I.C.E.C.A. Tte. Rojas Silva N° 1043 esq. Manuel Ortiz Guerrero, 1er. Piso, Asunción. Aut. por D.N.V.S. del M.S.P. y B.S. Cert. N° 15954-01-EF. Q.F. Marta Chagra de Boesmi, Reg. Prof. N° 2428. Tel. (595 21) 233 600/1 Fax (595 21) 233 850. E-mail: piel@andromaco.com.py

Ante alguna eventualidad concurrir al Centro Nacional de Toxicología: Teodoro S. Mongelós y Gral. Santos, Asunción.
Tel. 204 800, 204 908, 203 113.



Andrómaco

Laboratorios Andrómaco S.A.I.C.I.
Av. Ing. Huergo 1145 - C1107AOL - Bs. As.

Servicio de Atención al Consumidor:
0810-666-PIEL (7435)
E-mail: piel@andromaco.com.ar
www.andromaco.com
