

BUCOSAN

Neomicina sulfato 0,5%
Sulfanilamida 0,15%
Lidocaína clorhidrato 0,15%
Pump Spray
Solución tópica bucofaringea

FÓRMULA

Cada 100 mL de solución contiene:

Neomicina sulfato 500 mg;
Sulfanilamida 150 mg;
Lidocaína clorhidrato 150 mg;
Metilparabeno; Propilparabeno
Exc. C. S.

Lea todo el prospecto detenidamente antes de empezar a usar el medicamento

- Conserve este prospecto. Puede tener que volver a leerlo.

- Este medicamento se le ha indicado a usted personalmente y no debe recomendarlo a otras personas aún cuando sus síntomas sean los mismos que los suyos.

- Si tiene alguna duda, consulte a su médico.

¿QUÉ ES BUCOSAN Y PARA QUÉ SE UTILIZA?

BUCOSAN es un medicamento para uso local en la mucosa orofaríngea que asocia la acción antimicrobiana de la Neomicina y la Sulfanilamida, con un anestésico local como es la Lidocaína.

BUCOSAN está indicado en cuadros infecciosos de garganta y boca, causados por gérmenes sensibles a los antimicrobianos que lo componen. Además, la acción anestésica de la lidocaína produce alivio del ardor y dolor en boca o garganta.

Antes de usar **BUCOSAN**:

No utilice **BUCOSAN** si ha experimentado una reacción alérgica a alguno de sus componentes.

No utilice **BUCOSAN** sin consultar a su médico si tiene falla renal, hepática, o déficit de la enzima G-6-PD.

No utilice **BUCOSAN** si usted está embarazada. Tampoco utilice en recién nacidos o niños prematuros.

Si usted está amamantando, consulte a su médico antes de utilizar este u otro medicamento.

¿QUE NECESITA SABER ANTES DE EMPEZAR A USAR BUCOSAN?

No tome use **BUCOSAN**

- Si es alérgico (hipersensible) a los componentes de **BUCOSAN**

- Niños menores de 6 años no pueden tomar este medicamento.

TENGA PRECAUCIÓN SI

- Si no mejora después de 2 días de tratamiento o tiene fiebre alta, dolor de cabeza, náuseas o vómitos tiene que consultar al médico.

- No se debe utilizar este medicamento antes de las comidas o antes de beber.

- Dentro de los 45 minutos después de la aplicación debe tenerse precaución si se toman bebidas o alimentos

EMBARAZO Y LANTANCIA

No se recomienda su uso durante el embarazo o la lactancia. Ante cualquier duda consulte médico.

4562001840-18/05/18

BUCOSAN - 4562001840

1 tinta = Negro

CÓDIGO	FORMATO	ACTUALIZACIÓN	APROBACIÓN	SOPORTE	PLEGADO
4562001840	80x130	18/05/18	18/05/18	PAP	80 mm en 3

Diseño Gráfico hM Digital

Negro



USO DE BUCOSAN CON OTROS MEDICAMENTOS

La utilización simultánea o sucesiva de otros antisépticos se desaconseja. Aunque las dosis de lidocaína son pequeñas debido su contenido en BUCOSAN se tendrá en cuenta que:

- Los bloqueantes beta-adrenérgicos disminuyen el flujo sanguíneo hepático y por lo tanto la velocidad de metabolización de la lidocaína.
- La cimetidina puede inhibir el metabolismo hepático de la lidocaína aumentando el riesgo de toxicidad.
- Puede producir sensibilidad cruzada con otros anestésicos locales tipo amida.
- Anti arrítmicos de clase III (como mexiletina, procainamida), debido a las potenciales interacciones farmacocinéticas o farmacodinámicas.
- Fármacos como fluvoxamina, eritromicina e itraconazol pueden aumentar las concentraciones plasmáticas de lidocaína.

CÓMO USAR BUCOSAN

Siga estas instrucciones a menos que su médico le haya dado otras. Aplique spray de BUCOSAN en la mucosa de boca y garganta introduciendo la prolongación del aplicador y presionando el pulsador una o dos veces. Repita la aplicación tres o cuatro veces al día

POSIBLES EFECTOS ADVERSOS

BUCOSAN puede tener efectos adversos, aunque son raros con las dosis recomendadas dada la baja concentración y escasa absorción de sus componentes.

La lidocaína puede provocar sedación, somnolencia, temblores, palpitaciones, náuseas o picazón. La Neomicina no se absorbe, pero puede ocasionar alteraciones de la flora intestinal y trastornos del tránsito digestivo.

La Sulfanilamida puede ocasionar náuseas, vómitos y diarrea. Puede ocasionar reacciones de tipo alérgico, las más frecuentes cursan con erupciones en la piel, picazón y fiebre. A nivel de la sangre, puede provocar anemia hemolítica (sobre todo en personas que presentan un déficit enzimático de G-6-PD) y descenso de los glóbulos blancos y plaquetas.

PRESENTACIÓN

Envases conteniendo frasco atomizador de 20 mL.

Por mayor información remitirse a la monografía del fármaco, a disposición en nuestro laboratorio, para los profesionales de la salud.

Nota: Todo medicamento es potencialmente tóxico.

Si accidentalmente alguien toma el contenido de BUCOSAN, consulte inmediatamente a su médico o al C.I.A.T. Tel. 1722.

Producto medicinal. Manténgase fuera del alcance de los niños

Conservar a temperatura ambiente inferior a 30 °C

No utilice BUCOSAN después de la fecha de caducidad indicada en el envase

En caso de cualquier inconveniente con el uso de nuestro producto (falta de eficacia, efecto adverso, uso durante el embarazo, sospecha de falsificación o error en la dispensación), póngase en contacto con nosotros en nuestra página: www.cimlatam.com o envíenos un correo electrónico a contacto@cimlatam.com o comuníquese directamente al Centro Nacional de Farmacovigilancia de su país.

Toda la información enviada a través de este sitio respetará la confidencialidad según estándares internacionales y será evaluada minuciosamente por nuestros expertos.

Industria Uruguaya

Venta bajo receta profesional

Elaborado en ROEMMERS S.A. Cno. Maldonado 5634. Montevideo. Uruguay



Atención Personalizada a Profesionales y Usuarios
0800-3000 Lunes a Viernes de 9 a 17 hs.

www.roemmers.com.uy



ROEMMERS

4562001840-18/05/18

BUCOSAN - 4562001840

1 tinta = Negro

CÓDIGO	FORMATO	ACTUALIZACIÓN	APROBACIÓN	SOPORTE	PLEGADO
4562001840	80x130	18/05/18	18/05/18	PAP	80 mm en 3

Diseño Gráfico hM Digital

Negro

