

**Lomicina<sup>®</sup>**



**OSÓRIO DE MORAES**

Laboratórios Osório de Moraes Ltda.

Pomada Dermatológica

5 mg/g

**MODELO DE BULA COM INFORMAÇÕES TÉCNICAS AOS  
PROFISSIONAIS DE SAÚDE**



# **LOMICINA®**

**sulfato de neomicina**

---

## **I – IDENTIFICAÇÃO DO MEDICAMENTO**

**LOMICINA®**  
sulfato de neomicina

## **MEDICAMENTO SIMILAR EQUIVALENTE AO MEDICAMENTO DE REFERÊNCIA**

### **APRESENTAÇÕES**

Pomada Dermatológica 5 mg/g:  
- Cartucho contendo 1 bisnaga com 10 g.

### **USO DERMATOLÓGICO USO ADULTO E PEDIÁTRICO**

### **COMPOSIÇÃO**

Cada grama da pomada dermatológica contém:  
sulfato de neomicina .....5mg  
(equivalente a 3,5 mg de neomicina base)  
Excipiente q.s.p ..... 1g  
Excipientes: cloreto de benzalcônio, parafina, petrolato líquido, petrolato branco e álcool cetosteárilico.

## **II - INFORMAÇÕES TÉCNICAS AOS PROFISSIONAIS DE SAÚDE**

### **1. INDICAÇÕES**

Este medicamento é destinado ao tratamento de infecções bacterianas da pele e mucosas e na profilaxia de infecções cutaneomucosas decorrentes de cortes (inclusive de origem cirúrgica), impetigo, piodermite, ferimentos, abscessos, queimaduras pouco extensas e úlceras cutâneas causadas por microorganismos sensíveis a neomicina.

### **2. RESULTADOS DE EFICÁCIA**

Este medicamento pertence a família dos aminoglicosídeos, que é particularmente eficaz contra germes gram-negativos e, também, contra alguns germes gram-positivos como os estafilococos.

### **3. CARACTERÍSTICAS FARMACOLÓGICAS**

A neomicina é um antibiótico da classe dos aminoglicosídeos que atravessa a membrana celular bacteriana mediante transporte ativo. Ao se unir a um receptor específico proteico na subunidade 30S dos ribossomas bacterianos, interfere em um complexo de iniciação entre o RNAm (RNA mensageiro) e a subunidade 30S, que inibe a síntese de proteínas. Pode proporcionar leitura incorreta de DNA e de certa forma são produzidas proteínas não funcionais. Os poliribossomos se separam e não são capazes de sintetizar proteínas. A neomicina age como bactericida contra numerosas bactérias gram-negativas e também, contra algumas bactérias gram-positivas. Pode ocorrer absorção significativa se o tecido estiver lesado e se for aplicada em áreas extensas.

#### **4. CONTRA-INDICAÇÕES**

Este medicamento é contraindicado em pacientes com histórico de hipersensibilidade conhecida a neomicina e aos demais componentes da fórmula. Não deve ser utilizado em ferimentos profundos e queimaduras extensas, exceto sob orientação médica.

**Categoria de risco na gravidez: C.**

**Este medicamento não deve ser utilizado por mulheres grávidas sem orientação médica ou do cirurgião-dentista.**

#### **5. ADVERTÊNCIAS E PRECAUÇÕES**

Este medicamento não é indicado para uso oftálmico. Este medicamento não deve ser aplicado sobre queimaduras graves, feridas profundas ou extensas áreas, exceto sob prescrição médica. O uso em grandes extensões de queimaduras ou feridas profundas pode originar absorção sistêmica, por isso o risco deve ser avaliado pelo médico. A absorção sistêmica pode ser significativa e originar risco de ototoxicidade ou nefrotoxicidade. Pacientes que possuem sensibilidade conhecida aos componentes da formulação poderão desenvolver reações alérgicas.

**Categoria de risco na gravidez: C.**

**Este medicamento não deve ser utilizado por mulheres grávidas sem orientação médica ou do cirurgião-dentista.**

#### **6. INTERAÇÕES MEDICAMENTOSAS**

Podem ocorrer reações de hipersensibilidade com maior frequência quando se faz o uso concomitante com outros antibióticos aminoglicosídeos por via sistêmica.

#### **7. CUIDADOS DE ARMAZENAMENTO DO MEDICAMENTO**

Armazenar em temperatura ambiente (de 15°C a 30°C). Proteger da luz e umidade.

Desde que respeitados os cuidados de armazenamento, o medicamento apresenta um prazo de validade de 24 meses a contar da data de sua fabricação.

**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 de coloração branca.

**Antes de usar, observe o aspecto do medicamento.**

**Todo medicamento deve ser mantido fora do alcance das crianças.**

#### **8. POSOLOGIA E MODO DE USAR**

##### **Como aplicar:**

Lavar a área afetada, com água e sabão e secar cuidadosamente a região antes da aplicação. Aplicar uma pequena quantidade da pomada no local, na forma de camada fina, duas a três vezes ao dia, dependendo da severidade da infecção ou conforme orientação médica. Pode-se utilizar ou não uma gaze estéril sobre o local em que a pomada foi aplicada. Evitar aplicação vigorosa.

#### **9. REAÇÕES ADVERSAS**

As reações adversas mais comuns são: sensação de queimação, dermatite de contato, vermelhidão da pele, inchaço e outros sinais de irritação não existentes antes da terapia. As reações mais raras são: ototoxicidade e nefrotoxicidade.

**Em casos de eventos adversos, notifique pelo Sistema VigiMed, disponível no Portal da Anvisa.**

#### **10. SUPERDOSE**

O tratamento da superdosagem deve seguir os princípios gerais da conduta no controle de intoxicações exógenas. Adotar medidas habituais de apoio ao controle das funções vitais.

**Em caso de intoxicação ligue para 0800 722 6001, se você precisar de mais orientações.**

### III) DIZERES LEGAIS

Registro: 1.0504.0015

Farmacêutica Responsável: Maria Angelina Nardy Mattos - CRF-MG nº 10.437

---



OSÓRIO DE MORAES

Registrado e produzido por:

**LABORATÓRIOS OSÓRIO DE MORAES LTDA.**

Av. Cardeal Eugênio Pacelli, nº 2281

CEP: 32.210-001

Cidade Industrial – Contagem – MG

CNPJ: 19.791.813/0001-75

Indústria Brasileira

**Serviço de Atendimento ao Consumidor: 0800 031 0844 (Ligação Gratuita).**



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

**VENDA PROIBIDA AO COMÉRCIO.**

**Esta bula foi aprovada pela ANVISA em 20/02/2026.**

## HISTÓRICO DE ALTERAÇÕES DE BULA

Dados da submissão eletrônica			Dados da petição / notificação que altera a bula				Dados das alterações de bulas		
Data do expediente	Nº. do expediente	Assunto	Data do expediente	Nº do expediente	Assunto	Data de Aprovação	Itens da Bula	Versões (VP/VPS)	Apresentações relacionadas
20/02/2026	NA, gerado no momento do peticionamento.	10450 - SIMILAR – Notificação de Alteração de Texto de Bula - publicação no Bulário RDC 60/12	20/02/2026	NA, gerado no momento do peticionamento.	10450 - SIMILAR – Notificação de Alteração de Texto de Bula - publicação no Bulário RDC 60/12	20/02/2026	Formatação de todos os itens sem alteração de dizeres técnicos.	VP/VPS	5 MG/G POM DERM CT BG AL X 10 G