

Bipacksedel: Information till användaren

Bactroban Nasal 2 % nässalva

mupirocin

Läs noga igenom denna bipacksedel innan du börjar använda detta läkemedel. Den innehåller information som är viktig för dig.

- Spara denna information, du kan behöva läsa den igen.
- Om du har ytterligare frågor vänd dig till läkare eller apotekspersonal.
- Detta läkemedel har ordinerats enbart åt dig. Ge det inte till andra. Det kan skada dem, även om de uppvisar sjukdomstecken som liknar dina.
- Om du får biverkningar, tala med läkare eller apotekspersonal. Detta gäller även eventuella biverkningar som inte nämns i denna information. Se avsnitt 4.

I denna bipacksedel finns information om följande:

1. Vad Bactroban Nasal är och vad det används för
2. Vad du behöver veta innan du använder Bactroban Nasal
3. Hur du använder Bactroban Nasal
4. Eventuella biverkningar
5. Hur Bactroban Nasal ska förvaras
6. Förpackningens innehåll och övriga upplysningar

1. Vad Bactroban Nasal är och vad det används för

Bactroban Nasal är en antibiotikumsalva. Det minskar antalet bakterier som förekommer i näsan.

2. Vad du behöver veta innan du använder Bactroban Nasal

Använd inte Bactroban Nasal

- om du är allergisk mot mupirocin eller något annat innehållsämne i detta läkemedel (anges i avsnitt 6.).

→ Om du tror att det gäller dig, rådfråga läkare innan du använder Bactroban Nasal nässalva.

Varningar och försiktighet

Tala med läkare eller apotekspersonal innan du använder Bactroban Nasal.

Bactroban Nasal kan förorsaka hudirritation och allergiska reaktioner.

Se ”Tillstånd som du behöver iaktta” i avsnitt 4.

Undvik att få salvan i ögonen.

→ Om salvan råkar hamna i ögonen, skölj noggrant med vatten.

Andra läkemedel och Bactroban Nasal

Tala om för läkare eller apotekspersonal om du använder, nyligen har använt eller kan tänkas använda andra läkemedel. Detta gäller även receptfria läkemedel.

Graviditet och amning

Det finns begränsad erfarenhet av användning under graviditet. Om du är gravid eller ammar, tror att du kan vara gravid eller planerar att skaffa barn, rådfråga läkare eller apotekspersonal innan du använder detta läkemedel.

Uppgift saknas om Bactroban Nasal nässalva passerar över i modersmjölk.

3. Hur du använder Bactroban Nasal

Använd alltid detta läkemedel enligt läkarens anvisningar. Rådfråga läkare eller apotekspersonal om du är osäker.

Hur används nässalvan

- Placera en liten mängd av Bactroban Nasal nässalva, motsvarande ungefär ett tändstickhuvuds storlek, på en bomullssticka (eller på toppen av ett engångsprovör - om du har ett). Nässalvan ska appliceras på främre insidan av bägge näsborrarna.
- Pressa näsborrarnas sidor ihop. Gnid lätt dem mellan ditt framfinger och din tumme. Detta sprider salvan inuti näsborrarna.
- Tvätta händerna innan och efter du applicerat Bactroban Nasal.
- Använda Bactroban Nasal två gånger dagligen fem till tio dagar.
- Blanda inte salvan med andra läkemedel för kutan användning eftersom detta kan späda ut och minska effekten av Bactroban Nasal.

Då behandlingen är slutförd ska oanvänt läkemedel kasseras.

Om du har använt för stor mängd av Bactroban Nasal

Styrk noga bort överflödiga salva. Det är osannolikt att detta läkemedel ger problem vid överdosering.

Om du fått i dig för stor mängd läkemedel eller om t.ex. ett barn fått i sig läkemedlet av misstag kontakta läkare, sjukhus eller Giftinformationscentralen (tel. 09 471 977) för bedömning av risken samt rådgivning.

Om du har glömt att använda Bactroban Nasal

Om du glömmer att stryka på nässalvan, så gör det så snart du kommer ihåg det. Fortsätt sedan som förut.

Sluta inte använda Bactroban Nasal tidigare än förskrivet.

Det är viktigt att du tar hela kuren Bactroban Nasal. Avsluta inte kuren i förtid emedan det inte är säkert att mängden bakterier i näsan har minskat.

Om du har ytterligare frågor om detta läkemedel, kontakta läkare eller apotekspersonal.

4. Eventuella biverkningar

Liksom alla läkemedel kan detta läkemedel orsaka biverkningar, men alla användare behöver inte få dem.

Tillstånd som du behöver iaktta

Svåra generella allergiska reaktioner

Dessa är mycket sällsynta hos patienter som använder Bactroban Nasal nässalva:

- upphöjda och kliande utslag (nässelfeber)
 - svullnad, ibland i ansiktet eller munnen, som försvårar andningen.
- ➔ Ta genast kontakt med läkare om du får något av dessa symtom. Sluta använda Bactroban Nasal nässalva.

Bactroban Nasal kan förorsaka hudirritation och allergiska reaktioner.

- ➔ Om du får hudreaktion, ska du sluta upp att använda Bactroban Nasal. Torka bort salvan från näsan och kontakta läkare så fort så möjligt.

I vissa sällsynta fall kan läkemedel såsom Bactroban Nasal förorsaka tjocktarmsinflammation. Detta orsakar diarré (som vanligen är blodig och slemmig), magont och feber (pseudomembranös kolit). ➔ Berätta för läkaren så snart som möjligt, om du får något av dessa symtom.

Mindre vanliga biverkningar

Dessa kan visa sig hos högst en person av hundra:

- rinnande näsa
- klåda, rodnad, sveda, stickning och/eller kittling i näsan.

Mycket sällsynta biverkningar

Dessa kan visa sig hos högst en person på tiotusen:

- klåda, rodnad och stickning på huden.

Rapportering av biverkningar

Om du får biverkningar, tala med läkare eller apotekspersonal. Detta gäller även biverkningar som inte nämns i denna information. Du kan också rapportera biverkningar direkt (se detaljer nedan). Genom att rapportera biverkningar kan du bidra till att öka informationen om läkemedels säkerhet.

webbplats: www.fimea.fi

Säkerhets- och utvecklingscentret för läkemedelsområdet Fimea

Biverkningsregistret

PB 55

00034 FIMEA

5. Hur Bactroban Nasal ska förvaras

Förvara detta läkemedel utom syn- och räckhåll för barn.

Förvaras vid rumstemperatur (under 25 °C).

Används före utgångsdatum som anges på kartongen. Utgångsdatumet är den sista dagen i angiven månad.

Läkemedel ska inte kastas i avloppet eller bland hushållsavfall. Fråga apotekspersonalen hur man kastar läkemedel som inte längre används. Dessa åtgärder är till för att skydda miljön.

6. Förpackningens innehåll och övriga upplysningar

Innehållsdeklaration

- Den aktiva substansen är mupirocin 20 mg per ett gram salva.
- Övriga innehållsämnen är vitt vaselin och Softisan 649 (en blandning av glycerinestrar av naturliga fettsyror, isostearinsyra och adipinsyra).

Läkemedlets utseende och förpackningsstorlek

Genomskinlig nässalva.
3 g i aluminiumtub.

Innehavare av godkännande för försäljning och tillverkare

Innehavare av godkännande för försäljning
SmithKline Beecham Ltd
980 Great West Road
Brentford
Middlesex TW8 9GS
Storbritannien

Tillverkare
Glaxo Operations UK Limited
(Trading as Glaxo Wellcome Operations)
Barnard Castle
Co Durham DL12 8DT
Storbritannien

Kontakta ombudet för innehavaren av godkännandet för försäljning om du vill veta mer om detta läkemedel:

GlaxoSmithKline Oy
PB 24
02231 Esbo tel.
010 303 030
Finland.tuoteinf0@gsk.com

Denna bipacksedel ändrades senast 17.3.2015