

Bipacksedel: Information till användaren

Fucithalmic 10 mg/g ögondroppar, suspension Fusidinsyra

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.

I denna bipacksedel finns information om följande:

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

1. Vad Fucithalmic är och vad det används för

Fusidinsyra är ett antibiotikum med bakteriedödande effekt. Fucithalmic används för ögoninfektioner förorsakade av bakterier känsliga för fusidinsyra. Om läkaren har angett ett annat användningsområde är det den anvisningen som skall följas.

2. Vad du behöver veta innan du använder Fucithalmic ögondroppar

Använd inte Fucithalmic

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

Varningar och försiktighet

Tala med läkare eller apotekspersonal innan du använder Fucithalmic ögondroppar.

Långvarig eller upprepad användning av Fucithalmic kan öka risk för antibiotresistens.

Du bör inte använda någon form av kontaktlinser under tiden du behandlas med Fucithalmic ögondroppar. Fucithalmic ögondroppar innehåller mikrokristaller, som kan repa kontaktlinser och hornhinnans yta.

Fucithalmic ögondroppar i tub innehåller bensalkoniumklorid som kan ge ögonirritation och missfärga mjuka kontaktlinser.

Kontaktlinser kan användas 12 timmar efter behandlingens slut.

Andra läkemedel och Fucithalmic ögondroppar

Tala med läkare eller apotekspersonal om du använder, nyligen har använt eller kan tänkas använda andra läkemedel.

Graviditet, amning och fertilitet

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. Eftersom den systemiska absorptionen från ögat till kroppen är obetydlig, kan preparatet användas vid graviditet och amning.

Inga effekter på fertilitet förväntas.

Körförmåga och användning av maskiner

Efter applikation kan Fucithalmic ögondroppar orsaka övergående synnedsättning. Efter att synförmågan har normaliserats, har Fucithalmic ögondroppar ingen påverkan på förmågan att köra bil eller hantera maskiner.

3. Hur du använder Fucithalmic

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

Dosering

1 droppe 2 gånger om dygnet. I början av behandlingen kan dosering ske oftare och dessutom bör man se till att ögat rengörs regelbundet. Behandlingen fortsätts två dagar efter att symptomen har försvunnit för att förebygga recidiv.

Bruksanvisning

Dra i det nedre ögonlocket så som visas i bilden. Droppa en droppe Fucithalmic på ögats bindehinna så, att spetsen ej vidrör ögat eller dess omnejd.

Fucithalmic ögondroppar är så tjockflytande, men får en klar och tunnflytande karaktär då de kommer i kontakt med tårvätska.



Om du har använt för stor mängd av Fucithalmic ögondroppar

Inte relevant.

Om du har glömt att använda Fucithalmic ögondroppar

Ta inte dubbel dos för att kompensera för glömd dos.

4. Eventuella biverkningar

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

Vanliga (förekommer hos fler än 1 av 100 användare): Sveda, klåda och irritation i ögat, smärta på applikationsstället, övergående synnedsättning efter applikation.

Mindre vanliga (förekommer hos färre än 1 av 100 användare): Överkänslighet, rinnande ögon, svullnad av ögonlock.

Sällsynta (förekommer hos färre än 1 av 1000 användare): Nässelfeber, förvärring av bindhinneinflammation, angioödem (svullnad på andra områden än kring ögat, t.ex. svullnad av ansikte, läppar, tunga eller svalg), hudutslag.

Ytterligare biverkningar hos barn

Biverkningar hos barn antas vara likadana som hos vuxna.

Om du får biverkningar, tala med läkare eller apotekspersonal. Detta gäller även biverkningar som inte nämns i denna information.

5. Hur Fucithalmic ska förvaras

Fucithalmic förvaras vid högst 25 °C.

Förvaras utom syn- och räckhåll för barn. Används före utgångsdatum som anges på förpackningen efter (Utg.dat.). Utgångsdatumet är den sista dagen i angiven månad. Hållbarheten för öppen tub är 28 dagar.

Medicinen ska inte kastas i avloppet eller bland hushållsavfall. Fråga apotekspersonalen hur man gör med mediciner som inte längre används. Dessa åtgärder är till för att skydda miljön.

6. Förpackningens innehåll och övriga upplysningar

Innehållsdeklaration

- Den aktiva substansen är fusidinsyra 10 mg/g (1 %)
- Övriga innehållsämnen är bensalkoniumklorid, karbomer, mannitol, natriumhydroxid, dinatriumedetat, vatten för injektionsvätskor.

Läkemedlets utseende och förpackningsstorlekar

Viskös, vit till off-white vattnig suspension.

Tub med 5 g.

Innehavare av godkännande för försäljning:

Amdipharm Limited
Temple Chambers
3 Burlington Road
Dublin 4
Irland

Tillverkare:

LEO Laboratories Ltd, 285 Cashel Road, Dublin 12, Irland

Denna bipacksedel ändrades senast

14.11.2013