

Bipacksedel: Information till användaren

Fucidine 2% salva natriumfusidat

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

1. Vad Fucidine är och vad det används för

Fucidine är ett antibiotikum med effekt mot vissa bakterier.

Fucidine används vid hudinfektioner infekterade av bakterier känsliga för fusidinsyra, t ex *Staphylococcus aureus*.

2. Vad du behöver veta innan du använder Fucidine

Använd inte Fucidine salva

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

Varningar och försiktighet

Tala med läkare eller apotekspersonal innan du använder Fucidine salva.

Fucidine salva innehåller ämnen som kan irritera hud, ögon och slemhinnor. Fucidine salva bör inte användas i ögonregionen.

Fucidine salva bör ej användas på rena sår eller på hud med allvarliga sårskador, t.ex. brännskador

Sluta att använda Fucidine och kontakta omedelbart läkare om du får något av följande symtom (angioödem):

- svullnad av ansikte, tunga eller svalg
- svårigheter att svälja
- nässelutslag och andningssvårigheter

Andra läkemedel och Fucidine

Tala om för läkare eller apotekspersonal om du tar, nyligen har tagit eller kan tänkas ta andra läkemedel.

Graviditet och amning

Inga kända risker vid användning under graviditet.

Fucidine *salva* bör inte användas på bröstvårtan vid amning.

Körförmåga och användning av maskiner

Ingen påverkan på körförmåga och användning av maskiner.

Fucidine salva innehåller butylhydroxitoluen, ullfett och cetylalkohol.

Butylhydroxitoluen: Kan ge lokala hudreaktioner (t.ex. kontakteksem) eller vara irriterande för ögon och slemhinnor.

Ullfett och cetylalkohol: Kan ge lokala hudreaktioner (t ex kontakteksem).

3. Hur du använder Fucidine

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

Appliceras 2-3 ggr dagligen på det infekterade hudområdet i minst 7 dagar. Om ett skyddande förband används är en applicering dagligen tillräcklig. Smörjes på huden i ett tunt lager.

Om du har använt för stor mängd av Fucidine

Om du använt för stor mängd läkemedel eller om t ex ett barn fått i sig läkemedlet av misstag, kontakta läkare, sjukhus eller Giftinformationscentralen (tel. 112) för bedömning av risken samt rådgivning.

Om du har glömt att använda Fucidine

Använd 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.

De vanligast rapporterade biverkningarna är olika slag av hudreaktioner. Allergiska reaktioner har rapporterats.

Mindre vanliga (förekommer hos färre än 1 av 100 användare): klåda, hudrodnad, hudirritation (inkl. eksem och kontaktallergi), utslag (ev. inflammerade, fläckiga blemmor, varfyllda blåsor och utslag över hela kroppen). Smärta vid administreringsstället (inkl. brännande känsla i huden).

Sällsynta (förekommer hos färre än 1 av 1000 användare): allergisk reaktion, irritation av ögats bindhinna, nässelutslag, angioödem (svullnad av ansikte, läppar, tunga eller svalg, ibland med andnöd eller sväljsvårigheter), svullnad kring ögonen.

Rapportering av biverkningar

Om du får biverkningar, tala med läkare eller, apotekspersonal eller sjuksköterska. 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.

Läkemedelsverket
Box 26
751 03 Uppsala
www.lakemedelsverket.se

5. Hur Fucidine ska förvaras

Förvara detta läkemedel utom syn- och räckhåll för barn.
Inga särskilda förvaringsanvisningar.

Används före utgångsdatum som anges på kartongen och tuben efter Utg.dat.
Utgångsdatumet är den sista dagen i angiven månad.

Fucidine salva ska kasseras 3 månader efter att den öppnats första gången.

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

Fucidine salva:

Den aktiva substansen är: natriumfusidat 20 mg

Övriga innehållsämnen är: cetylalkohol, ullfett, flytande paraffin, vitt vaselin, all-*rac*- α tokoferol och butylhydroxitoluen (E321).

Läkemedlets utseende och förpackningsstorlekar

Fucidine salva är en benvit tjockflytande salva.

Aluminiumtub: 15 g, 30g eller 30 g (2x15).

Importör:

2care4 ApS,
6710 Esbjerg V,
Danmark

Ompackare:

2care4 ApS,
6710 Esbjerg V,
Danmark

Tillverkare:

LEO Pharma Manufacturing Italy S.r.l,
Segrate,
Italien

Denna bipacksedel ändrades senast 2023-06-29