

Bipacksedel: Information till användaren

Fusidinsyra/Betametason Ebb 20 mg/g + 1 mg/g kräm

fusidinsyra/betametason

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

1. Vad Fusidinsyra/Betametason Ebb är och vad det används för

Fusidinsyra/Betametason Ebb innehåller två olika typer av läkemedel. Ett antibiotikum (fusidinsyra) och en kortikosteroid (betametasonvalerat (kortison)). Fusidinsyra hämmar bakterietillväxten och betametason minskar inflammation och klåda i huden. Fusidinsyra/Betametason Ebb används vid behandling av hudsjukdomar där infektioner orsakas av bakterier som är känsliga för fusidinsyra.

Använd alltid detta läkemedel enligt läkarens anvisningar.

Du måste tala med läkare om du inte mår bättre eller om du mår sämre efter behandlingen.

2. Vad du behöver veta innan du använder Fusidinsyra/Betametason Ebb

Använd inte Fusidinsyra/Betametason Ebb:

- om du är allergisk mot fusidinsyra, betametason eller något annat innehållsämne i detta läkemedel (anges i avsnitt 6).
- på barn under ett års ålder eller under blöjor.

Använd inte Fusidinsyra/Betametason Ebb för att behandla:

- Svampinfektioner som påverkar hela kroppen (djupa infektioner orsakade av svamp)
- Hudåkommor orsakade av en svamp, bakterie eller virus
- Rosacea (svår rodnad, särskilt i mitten av ditt ansikte)
- Eksem runt munnen
- Tuberkulos (TB)
- Akne

Varningar och försiktighet

Tala med läkare eller apotekspersonal innan du använder Fusidinsyra/Betametason Ebb.

Använd inte Fusidinsyra/Betametason Ebb längre än nödvändigt, och inte längre än din läkare angivit. Du bör inte använda Fusidinsyra/Betametason Ebb längre än två veckor.

Undvik att få Fusidinsyra/Betametason Ebb i ögonen, i öppna sår eller på slemhinnor (känsliga hudområden, t.ex. i munnen eller näsborrarna).

Kontakta läkare om du upplever dimsyn eller andra synrubbingar.

Fusidinsyra/Betametason Ebb kan dölja eventuella symtom på infektion.

Fusidinsyra/Betametason Ebb kan öka risken för infektionssjukdomar, förvärra befintliga infektioner eller återaktivera vilande infektioner.

Barn och ungdomar

Fusidinsyra/Betametason Ebb ska användas med försiktighet hos barn. Undvik stora mängder, att använda täckande förband eller bandage (ocklusion) och långtidsbehandling.

Andra läkemedel och Fusidinsyra/Betametason Ebb

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

Fusidinsyra/Betametason Ebb kan användas tillsammans med andra läkemedel.

Graviditet och amning

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.

Graviditet

Du ska enbart använda Fusidinsyra/Betametason Ebb enligt instruktionerna från din läkare.

Amning

Du kan använda Fusidinsyra/Betametason Ebb under en kort period om du ammar. Fråga din läkare om råd.

Du får inte använda Fusidinsyra/Betametason Ebb på dina bröst om du ammar.

Körförmåga och användning av maskiner

Fusidinsyra/Betametason Ebb påverkar inte körförmåga eller användning av maskiner.

Fusidinsyra/Betametason Ebb innehåller metylparahydroxibensoat (E218), propylparahydroxibensoat (E216) (konserveringsmedel), cetostearylalkohol och kaliumsorbat

Innehållet av metylparahydroxibensoat (E218) och propylparahydroxibensoat (E216) kan leda till allergiska reaktioner (eventuellt fördröjda). Cetostearylalkohol och kaliumsorbat kan leda till lokala hudreaktioner.

Detta kan inträffa när som helst efter att du använder ditt läkemedel. Läs avsnitt 4 så att du kan upptäcka eventuella tecken på om detta händer dig.

3. Hur du använder Fusidinsyra/Betametason Ebb

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

Dosering

Vuxna och barn: Smörj ett tunt lager 2 - 3 gånger dagligen under högst 2 veckor.

Bruksanvisning

Använd endast Fusidinsyra/Betametason Ebb på inflammerad hud.

Tvätta händerna varje gång du har använt Fusidinsyra/Betametason Ebb om du inte behandlar huden på händerna.

Om du använt för stor mängd av Fusidinsyra/Betametason Ebb

Om du har 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 Fusidinsyra/Betametason Ebb

Om du har glömt att använda Fusidinsyra/Betametason Ebb bör du använda den så snart du kommer ihåg och fortsatt sedan att använda Fusidinsyra/Betametason Ebb som förut.

4. Eventuella biverkningar

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

Mindre vanliga biverkningar, kan förekomma hos upp till 1 av 100 användare:

- Allergisk reaktion
- Rodnad eller utslag
- Brännande känsla i huden
- Klåda
- Torr hud
- Smärta vid behandlingsstället
- Irritation vid behandlingsstället

Sällsynta biverkningar, kan förekomma hos upp till 1 av 1000 användare:

- Hudrodnad
- Näselfeber
- Utslag
- Svullnad vid behandlingsstället
- Blåsor vid behandlingsstället

Har rapporterats (förekommer hos ett okänt antal användare):

- Dimsyn

Biverkningar orsakade av behandling med kortikosteroider, såsom betametason är:

- Förtunning av huden
- Eksem
- Eksem runt munnen
- Bristningar i huden
- Små vener nära huden blir synliga
- Ihållande rodnad i huden
- Rodnad av huden
- Ljusare hudfärg
- Ökad hårväxt på kroppen
- Överdriven svettning
- Blödning i huden kan uppstå vid långvarig användning

Biverkningar som påverkar hela kroppen orsakade av behandling med starka kortikosteroider, såsom betametason är:

- Binjurarna kan sluta fungera ordentligt, speciellt vid långvarig användning
- Komplikationer om krämen används för nära ögonen (t.ex. ökat tryck i ögonen och grön starr)

Rapportering av biverkningar

Om du får biverkningar, tala med läkare, 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

Webbplats: www.lakemedelsverket.se

5. Hur Fusidinsyra/Betametason Ebb ska förvaras

Förvaras vid högst 30 °C.

Används inom 3 månader efter första öppnandet.

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

Förvara detta läkemedel utom syn- och räckhåll för barn.

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

- De aktiva substanserna är:
fusidinsyra 20 mg/g och betametason (som valerat) 1 mg/g.
- Övriga innehållsämnen är:
makrogolstearyleter, vitt vaselin, cetostearylalkohol, flytande paraffin, hypromellos, citronsyramonohydrat, kaliumsorbat, renat vatten och konserveringsmedel: metylparahydroxibensoat (E218), propylparahydroxibensoat (E216), all-*rac*- α -tokoferol

Läkemedlets utseende

Fusidinsyra/Betametason Ebb är en vit kräm i tub med 30 g.

Parallellimportör

Ebb Medical AB, Box 114, 371 22 Karlskrona

Ompackare

UAB Actiofarma, Kaunas, Litauen

Tillverkare

Vianex S.A., Aten, Grekland eller LEO Laboratories Ltd., Dublin, Irland

Denna bipacksedel ändrades senast

2026-02-20