

ЛИСТОВКА

Листовка: информация за потребителя

Фуситалмик® 10 mg/g капки за очи, суспензия
Fucithalmic® 10 mg/g eye drops, suspension
фузидова киселина (fusidic acid)

2000277
B61MMMB-57219
04. 01. 2022

Прочетете внимателно цялата листовка преди да започнете да приемате това лекарство, тъй като тя съдържа важна за Вас информация.

- Запазете тази листовка. Може да се наложи да я прочетете отново.
- Ако имате някакви допълнителни въпроси, попитайте Вашия лекар или фармацевт.
- Това лекарство е предписано лично на Вас. Не го преотстъпвайте на други хора. То може да им навреди, независимо че признаците на тяхното заболяване са същите като Вашите.
- Ако някоя от нежеланите лекарствени реакции стане сериозна, или забележите други, неописани в тази листовка нежелани реакции, моля уведомете Вашия лекар или фармацевт.

Какво съдържа тази листовка:

1. Какво представлява Фуситалмик® и за какво се използва?
2. Какво трябва да знаете, преди да използвате Фуситалмик®
3. Как да използвате Фуситалмик®
4. Възможни нежелани реакции
5. Как да съхранявате Фуситалмик®
6. Съдържание на опаковката и допълнителна информация

1. Какво представлява Фуситалмик® и за какво се използва

Фуситалмик® се отнася към група лекарства наречени антибиотици. Действа като унищожават бактериите, причиняващи очни инфекции. Продуктът с удължено освобождаване, Фуситалмик®, осигурява продължителен контакт с конюнктивата на окото. Приложението 2 пъти дневно осигурява достатъчни концентрации във всички тъкани на окото. Фуситалмик® преминава добре във вътреочната течност.

За какво се използва Фуситалмик®

Бактериални инфекции на очите причинени от чувствителни микроорганизми при конюнктивит (възпаление на конюнктивата).

2. Какво трябва да знаете, преди да използвате Фуситалмик®

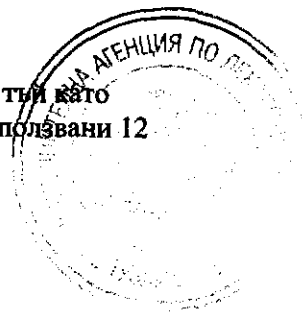
Не използвайте Фуситалмик®

- Ако сте алергични към фузидова киселина или към някоя от останалите съставки на това лекарство (изброени в точка 6).

Предупреждения и предпазни мерки

Говорете с Вашия лекар, фармацевт или медицинска сестра, преди да използвате Фуситалмик®.

Не трябва да се носят контактни лещи, когато се използва Фуситалмик®, тъй като суспензията съдържа микрокристали. Контактни лещи могат да бъдат използвани 12 часа след приключване курса на лечение.



Други лекарства и Фуситалмик®

Трябва да кажете на Вашия лекар или фармацевт, ако наскоро сте приемали или е възможно да приемате други лекарства, включително лекарства без лекарско предписание.

Бременност, кърмене и фертилитет

Ако сте бременна или кърмите, смятате, че може да сте бременна или планирате бременност, *посъветвайте се с Вашия лекар или фармацевт преди употребата на това лекарство.*

Шофиране и работа с машини

Възможно е непосредствено след прилагане да настъпи краткотрайно замъгляване на зрението. Изчакайте зрението ви да се проясни преди да шофирате или работите с машини.

Фуситалмик® съдържа бензалкониевият хлорид

Фуситалмик® съдържа бензалкониев хлорид, който може също да причини дразнене на очите, особено ако имате „сухо око“ или нарушение на роговицата (прозрачния слой в предната част на окото). Ако имате необичайно усещане в окото, като парене или болка в окото след употребата на това лекарство, говорете с Вашия лекар.

Бензалкониевият хлорид може да обезцвети меките контактни лещи.

3. Как да използвате Фуситалмик®

Винаги използвайте това лекарство точно както Ви е казал Вашият лекар. Ако не сте сигурни в нещо, попитайте Вашия лекар или фармацевт.

Дозировка

Една капка се поставя в окото 2 пъти дневно.

Лечението трябва да продължи поне два дни след възстановяване нормалното състояние на окото.

Ако имате някакви допълнителни въпроси, свързани с употребата на това лекарство, моля попитайте Вашия лекар или фармацевт.

4. Възможни нежелани реакции

Както всички лекарства, Фуситалмик® може да причини нежелани лекарствени реакции, въпреки че не всеки ги получава.

Най-често наблюдаваните нежелани реакции са различни реакции в мястото на прилагане, като болка, сърбеж, дискомфорт/раздразнение в/около очите или преходно замъгляване на зрението. Наблюдавани са също така и уртикария, обрив и алергични реакции.

Чести нежелани реакции (засягат по-малко от 1 на 10 души)

- Преходно замъгляване на зрението
- Болка в мястото на прилагане /включително парене и смъдене на окото
- Сърбеж в мястото на прилагане
- Дискомфорт в мястото на прилагане/раздразнение



Нечести нежелани реакции (засягат по-малко от 1 на 100 души)

- Алергична реакция
- Оток на клепача
- Повишено сълзене на очите
- Оток на лицето, езика и/или ларинкса
- Обрив

Редки нежелани реакции (засягат по-малко от 1 на 1000 души)

- Влошаване на конюнктивита
- Уртикария

Съобщаване на нежелани реакции

Ако получите някакви нежелани лекарствени реакции, уведомете Вашия лекар или фармацевт. Това включва всички възможни неописани в тази листовка нежелани реакции. Можете също да съобщите нежелани реакции директно чрез националната система за съобщаване в:

Изпълнителна агенция по лекарствата
ул. „Дамян Груев“ № 8,
1303 София,
тел.: + 35928903417
уебсайт: www.bda.bg

Като съобщавате нежелани реакции, можете да дадете своя принос за получаване на повече информация относно безопасността на това лекарство.

5. Как да съхранявате Фузиталмик®

Да се съхранява на място, недостъпно за деца.

Да се съхранява при под 30°C.

Не използвайте това лекарство след срока на годност, отбелязан върху опаковката.

Срок на годност след първо отваряне: 28 дни.

Не изхвърляйте лекарствата в канализацията или в контейнера за домашни отпадъци. Попитайте Вашия фармацевт как да изхвърляте лекарствата, които вече не използвате. Тези мерки ще спомогнат за опазване на околната среда.

6. Съдържание на опаковката и допълнителна информация

Какво съдържа Фузиталмик®

Фузиталмик® е стерилна 1% водна суспензия с удължено освобождаване на фузидова киселина, стабилизирана с бензалкониев хлорид.

Активно вещество:

Фузидова киселина

Един грам суспензия съдържа 10 mg фузидова киселина (като хемихидрат)

Други съставки:

Бензалкониев хлорид



Натриев едетат дихидрат
Манитол
Карбомер
Натриев хидроксид
Вода за инжекции

Как изглежда Фуситалмик® и какво съдържа опаковката
Туби по 5 g.

Притежател на разрешението за употреба:
Amdipharm Limited
Temple Chambers
3 Burlington Road
Dublin 4
Ирландия

Производител:
LEO Laboratories Ltd. (LEO Pharma)
285 Cashel Road
Dublin 12
Ирландия

Дата на последно преразглеждане на листовката

