

Příbalová informace: informace pro pacienta

**Fucidin
20 mg/g
mast**

natrii fusidas

Přečtěte si pozorně celou příbalovou informaci dříve, než začnete tento přípravek používat, protože obsahuje pro Vás důležité údaje.

- Ponechte si příbalovou informaci pro případ, že si ji budete potřebovat přečíst znovu.
- Máte-li jakékoli další otázky, zeptejte se svého lékaře.
- Tento přípravek byl předepsán výhradně Vám. Nedávejte jej žádné další osobě. Mohl by jí ublížit, a to i tehdy, má-li stejné známky onemocnění jako Vy.
- Pokud se u Vás vyskytne kterýkoli z nežádoucích účinků, sdělte to svému lékaři. Stejně postupujte v případě jakýchkoli nežádoucích účinků, které nejsou uvedeny v této příbalové informaci. Viz bod 4.

Co naleznete v této příbalové informaci

1. Co je přípravek Fucidin a k čemu se používá
2. Čemu musíte věnovat pozornost, než začnete přípravek Fucidin používat
3. Jak se přípravek Fucidin používá
4. Možné nežádoucí účinky
5. Jak přípravek Fucidin uchovávat
6. Obsah balení a další informace

1. Co je přípravek Fucidin a k čemu se používá

Přípravek Fucidin je mast, která se používá k léčbě povrchových kožních infekcí vyvolaných bakteriemi. Patří sem hlavně hnisavý zánět kůže (impetigo), hnisavý zánět vlasového míšku (folikulitida), plísní podobné cihlově červené skvrny v podpaží, tříslech a na vnitřní straně stehien (erytrasma), drobná infikovaná kožní poranění – říznutí a odřeniny.

Přípravek Fucidin obsahuje sodnou sůl kyseliny fusidové (natrium-fusidát). Natrium-fusidát je antibiotikum, které zastavuje růst a množení mnohých bakterií.

2. Čemu musíte věnovat pozornost, než začnete přípravek Fucidin používat

Nepoužívejte přípravek Fucidin:

- jestliže jste alergický(á) na natrium-fusidát nebo na kteroukoli další složku tohoto přípravku (uvedenou v bodě 6).

Upozornění a opatření

Před použitím přípravku Fucidin se porad'te se svým lékařem.

Při dlouhodobé nebo opakované léčbě může dojít ke snížení účinku proti bakteriím (bakteriální rezistence).

Je-li přípravek Fucidin používán v obličejí, je nezbytné vyhnout se kontaktu s očima, protože může způsobit přechodné podráždění.

Další léčivé přípravky a přípravek Fucidin

Informujte svého lékaře o všech lécích, které používáte, které jste v nedávné době používal(a) nebo které možná budete používat.

Žádné vzájemné působení přípravku Fucidin s dalšími léčivými přípravky není známé, přesto bez porady s lékařem nenanášejte na stejná místa jiné místně působící přípravky.

Těhotenství, kojení a plodnost

Pokud jste těhotná nebo kojíte, domníváte se, že můžete být těhotná, nebo plánujete otěhotnět, poraďte se se svým lékařem dříve, než začnete tento přípravek používat. Pokud kojíte, vyhněte se nanášení přípravku přímo na bradavky a do jejich těsného okolí.

Řízení dopravních prostředků a obsluha strojů

Přípravek Fucidin nemá žádný nebo má zanedbatelný vliv na schopnost řídit nebo obsluhovat stroje.

Přípravek Fucidin obsahuje cetylalkohol a tuk z ovčí vlny. Tyto pomocné látky mohou způsobit místní kožní reakce (např. kontaktní dermatitidu). **Přípravek Fucidin obsahuje butylhydroxytoluen (E321),** který může způsobit místní kožní reakce (např. kontaktní dermatitidu) nebo podráždění očí a sliznic.

3. Jak se přípravek Fucidin používá

Vždy používejte tento přípravek přesně podle pokynů svého lékaře. Pokud si nejste jistý(á), poraďte se se svým lékařem.

Přípravek Fucidin nanášejte na postižená místa 2–3x denně, obvykle po dobu 7 dní. Přípravek mohou používat dospělí, dospívající i děti.

Jestliže jste použil(a) více přípravku Fucidin, než jste měl(a)

Při předávkování nebo náhodném požití přípravku dítětem se poraďte s lékařem.

Jestliže jste zapomněl(a) použít přípravek Fucidin

Nezdvojnásobujte následující dávku, abyste nahradil(a) vynechanou dávku.

Máte-li jakékoli další otázky, týkající se používání tohoto přípravku, zeptejte se svého lékaře.

4. Možné nežádoucí účinky

Podobně jako všechny léky může mít i tento přípravek nežádoucí účinky, které se ale nemusí vyskytnout u každého.

U přípravku Fucidin byly zaznamenány následující nežádoucí účinky:

Méně časté (postihují méně než 1 ze 100 pacientů):

- různé typy vyrážek
- podráždění kůže v místě použití (zahrnující pocity bolesti, pálení a bodání)
- svědění
- zčervenání kůže (erytém)
- zánět kůže (kontaktní dermatitida)

Vzácné (postihují méně než 1 z 1 000 pacientů):

- kopřivka
- nadměrný alergický otok kůže (angioedém)
- tvorba puchýřů
- zánět spojivek
- alergické reakce

Nežádoucí účinky u dětí:

U dětí byly pozorovány podobné nežádoucí účinky jako u dospělých.

Hlášení nežádoucích účinků

Pokud se u Vás vyskytne kterýkoli z nežádoucích účinků, sdělte to svému lékaři. Stejně postupujte v případě jakýchkoli nežádoucích účinků, které nejsou uvedeny v této příbalové informaci. Nežádoucí účinky můžete hlásit také přímo na adresu:

Státní ústav pro kontrolu léčiv

Šrobárova 48 100

41 Praha 10

webové stránky: www.sukl.cz/nahlasit-nezadouci-ucinek

Nahlášením nežádoucích účinků můžete přispět k získání více informací o bezpečnosti tohoto přípravku.

5. Jak přípravek Fucidin uchovávat

Uchovávejte tento přípravek mimo dohled a dosah dětí.

Tento léčivý přípravek nevyžaduje žádné zvláštní podmínky uchování. Po prvním otevření spotřebujte do 90 dní.

Nepoužívejte tento přípravek po uplynutí doby použitelnosti, uvedené na krabičce a tubě za „EXP“. Doba použitelnosti se vztahuje k poslednímu dni uvedeného měsíce.

Nevyhazujte žádné léčivé přípravky do odpadních vod nebo domácího odpadu. Zeptejte se svého lékárníka, jak naložit s přípravky, které již nepoužíváte. Tato opatření pomáhají chránit životní prostředí.

6. Obsah balení a další informace**Co přípravek Fucidin obsahuje**

- Léčivou látkou je natrii fusidas, jeden gram masti obsahuje natrii fusidas 20 mg.
- Dalšími složkami jsou tuk z ovčí vlny (obsahuje butylhydroxytoluen E321), cetylalkohol, tekutý parafin (obsahuje tokoferol-alfa), bílá vazelína (obsahuje tokoferol-alfa).

Jak přípravek Fucidin vypadá a co obsahuje toto balení

Fucidin je průzračná až nažloutle bílá mast. Je balena v zatavené hliníkové tubě s vnitřní epoxyfenolovou vrstvou a s polyethylenovým šroubovacím uzávěrem a v krabičce. Velikost balení: 1 x 15 g, 1 x 30 g.

Na trhu nemusí být všechny velikosti balení.

Držitel rozhodnutí o registraci

LEO Pharma A/S, Industriparken 55, 2750 Ballerup, Dánsko

Výrobce

LEO Laboratories Ltd., Cashel Road, Dublin 12, Irsko

nebo

LEO Pharma Manufacturing Italy S.r.l., Via E. Schering 21, 20054 Segrate (Milán), Itálie

Tato příbalová informace byla naposledy revidována 26. 4. 2022