

Pakkausselostetiedot

Fucithalmic 10 mg/g silmätipat, suspensio

fusidiinihappo

Lue tämä pakkausselostetiedot huolellisesti ennen kuin aloitat tämän lääkkeen käyttämisen, sillä se sisältää sinulle tärkeitä tiedot.

- Säilytä tämä pakkausseloste. Voit tarvita sitä myöhemmin.
- Jos sinulla on kysyttävästä, käännny lääkärin, apteekkienkilökunnan tai sairaanhoitajan puoleen.
- Tämä lääke on määritetty vain sinulle eikä sitä pidä antaa muiden käyttöön. Se voi aiheuttaa haittaa muille, vaikka heillä olisikin samanlaiset oireet kuin sinulla.
- Jos havaitset haittavaikutuksia, kerro niistä lääkärille tai apteekkienkilökunnalle. Tämä koskee myös sellaisia mahdollisia haittavaikutuksia, joita ei ole mainittu tässä pakkausselostetiedossa. Ks. kohta 4.

Tässä pakkausselostetiedotessa kerrotaan:

1. Mitä Fucithalmic on ja mihin sitä käytetään
2. Mitä sinun on tiedettävä, ennen kuin käytät Fucithalmic-silmätippoa
3. Miten Fucithalmic-silmätippojen käytetään
4. Mahdolliset haittavaikutukset
5. Fucithalmic-silmätippojen säilyttäminen
6. Pakkauksen sisältö ja muuta tietoa

1. Mitä Fucithalmic on ja mihin sitä käytetään

Fusidiinihappoa, jota Fucithalmic sisältää, voidaan joskus käyttää myös muiden kuin tässä pakkausselostetiedossa mainittujen sairauksien hoitoon. Kysy neuvoa lääkäriltä, apteekkienkilökunnalta tai muulta terveydenhuollon ammattilaiselta tarvittaessa ja noudata aina heiltä saamiasi ohjeita.

Fusidiinihappo on antibiootti, jolla on baktereita tappava vaikutus. Fucithalmic-silmätippojen käytetään fusidiinihappolle herkkien bakteerien aiheuttamien silmätulehdusten hoitoon. Jos lääkäri on antanut valmisten käytöstä muita ohjeita, noudatetaan niitä.

2. Mitä sinun on tiedettävä, ennen kuin käytät Fucithalmic-silmätippoa

Älä käytä Fucithalmic-silmätippoa

- jos olet allerginen fusidiinihappolle tai tämän lääkkeen jollekin muulle aineelle (lueteltu kohdassa 6).

Varoitukset ja varotoimet

Keskustele lääkärin, apteekkienkilökunnan tai sairaanhoitajan kanssa ennen kuin käytät Fucithalmic-silmätippoa.

- Jos käytät Fucithalmic-valmistetta liian usein, bakterit voivat tulla sille vastustuskykyisiksi.
- Älä käytä minkäänlaisia piilolinssejä Fucithalmic-hoidon aikana. Fucithalmic-silmätipoissa on mikrokiteitä, jotka voivat naarmuttaa piilolinssejä ja sarveiskalvoa. Piilolinssejä voi käyttää 12 tuntia hoitokuurin päättymisen jälkeen.

Muut lääkevalmisteet ja Fucithalmic

Kerro lääkärille tai apteekkienkilökunnalle, jos parhaillaan käytät tai olet äskettäin käyttänyt tai saatat käyttää muita lääkkeitä, myös lääkkeitä, joita lääkäri ei ole määränyt.

Raskaus, imetyks ja hedelmällisyys:

Jos olet raskaana tai imetät, epäilet olevasi raskaana tai jos suunnittelet lapsen hankkimista, kysy lääkäriltä tai apteekista neuvoa ennen tämän lääkkeen käyttöä.

Raskaus

Koska Fucithalmic-valmisten imeytymisen elimistöön on merkityksettömän vähäistä, raskaudenaikeisia vaiktuksia ei ole odotettavissa. Fucithalmic-valmistetta voi käyttää raskauden aikana.

Imetyks

Koska Fucithalmic-valmisten imeytymisen elimistöön on merkityksettömän vähäistä, vastasyntyneeseen/imeväiseen kohdistuvia vaiktuksia ei ole odotettavissa. Fucithalmic-valmistetta voi käyttää imetyksen aikana.

Hedelmällisyys

Koska Fucithalmic-valmisten imeytymisen elimistöön on merkityksettömän vähäistä, naisen hedelmällisyyteen kohdistuvia vaiktuksia ei ole odotettavissa.

Ajamineen ja koneiden käyttö

Fucithalmic-valmisteella ei ole haitallista vaikutusta ajokykyyn ja kykyyn käyttää koneita. Fucithalmic voi aiheuttaa näön samentumista tippojen annostelun jälkeen.

Lääke voi heikentää kykyä kuljettaa moottoriajoneuvoa tai tehdä tarkkaa keskittymistä vaativia tehtäviä. On omalla vastuullasi arvioda, pystykö näihin tehtäviin lääkehoidon aikana. Lääkkeen vaiktuksia ja haittavaiktuksia on kuvattu muissa kappaleissa. Lue koko pakkausseloste opastuksesesi. Keskustele lääkärin tai apteekkienkilökunnan kanssa, jos olet epävarma.

Fucithalmic sisältää bentsalkoniumkloridia

Tämä lääkevalmiste sisältää bentsalkoniumkloridia 0,55 mg per 5 g:n putki, mikä vastaa 0,11 mg:aa/g.

Bentsalkoniumkloridi voi imeytyä pehmeisiin piilolinsseihin ja aiheuttaa niiden vääräytymistä. Piilolinssejä ei pidä käyttää Fucithalmic-hoidon aikana, ks. kohta Varoitukset ja varotoimet.

Bentsalkoniumkloridi voi myös aiheuttaa silmäärsytystä, etenkin jos sinulla on kuivat silmät tai sarveiskalvon (silmän etuosan läpinäkyvän kerroksen) sairaus. Jos huomaat silmässä epätavallisia tuntemuksia, poltelua tai kipua tämän lääkkeen käytön jälkeen, ota yhteyttä lääkäriin.

3. Miten Fucithalmic-silmätippoja käytetään

Käytä tätä lääkettä juuri siten kuin lääkäri on määränyt tai apteekkienkilökunta on neuvonut. Tarkista ohjeet lääkäriltä tai apteekista, jos olet epävarma.

Annos

Suositeltu annos on 1 tippaa 2 kertaa vuorokaudessa. Hoidon alussa valmistetta voidaan annostella useammin, ja lisäksi on huolehdittava silmän toistuvasta puhdistamisesta. Hoitoa jatketaan vähintään kaksi päivää oireiden häviämisen jälkeen uusiutumisen ehkäisemiseksi.

Käyttöohje

Fucithalmic-silmätipat ovat paksuhkoja, mutta joutuessaan kosketuksiin kyynelnesteen kanssa tipat muuttuvat kirkkaiksi ja juokseviksi.

Pese aina kätesi ennen kuin käytät Fucithalmic-silmätippuja

1. Poista tuubin korkki. Älä käytä, jos tuubin sinetti on rikki.
2. Asetu Fucithalmic-silmätippojen annostelua varten mukavaan asentoon seisomaan tai istumaan ja taivuta päätäsi taaksepäin. Pidä tuubia silmän yläpuolella.
3. Vedä alempaa silmälouomea varovasti alaspäin ja tiputa yksi tippa tuubista alemman silmälouomen sisäpuolelle, kuten kuvassa näytetään.
4. Varo koskettamasta tuubin kärjellä silmää tai muita pintoja, jotta tuubin sisään ei pääse epäpuhtauksia.



Silmän ympärillä voi näkyä valkoista jauhetta lääkkeen käytön jälkeen. Näin voi käydä, kun tipat kuvuvat. Tämä on aivan normaalista eikä siitä tarvitse huolestua. Voit pyyhkiä jauheen pois pumpulitupolla.

Käyttö lapsille ja nuorille

Jos lääke on tarkoitettu lapselle, voit tiputtaa silmätipat lapsen nukkuessa tai ollessa makuuasennossa, jos se on helpompaa.

Jos käytät enemmän Fucithalmic-silmätippuja kuin sinun pitäisi

Jos olet ottanut liian suuren lääkeannoksen tai vaikkapa lapsi on ottanut lääkettä vahingossa, ota aina yhteyttä lääkäriin, sairaalaan tai Myrkytystietokeskukseen (puh. 0800 147 111) riskien arvioimiseksi ja lisähjeiden saamiseksi.

Jos unohtat käyttää Fucithalmic-silmätippuja

Jos unohtat käyttää lääkettä, käytä sitä niin pian kuin muistat. Käytä sitä sitten seuraavan kerran tavalliseen tapaan. Älä ota kaksinkertaista annosta korvataksesi unohtamasi kerta-annoksen.

Jos lopetat Fucithalmic-valmisteen käytön

Noudata lääkärin neuvoa hoidon kestosta. Älä keskeytä hoitoa keskustelematta ensin lääkärin kanssa.

Jos sinulla on kysymyksiä tämän lääkkeen käytöstä, käänny lääkärin tai apteekkikenkilökunnan puoleen.

4. Mahdolliset haittavaikutukset

Kuten kaikki lääkeet, tämäkin lääke voi aiheuttaa haittavaikutuksia. Kaikki eivät kuitenkaan niitä saa.

Yleinen (saattaa esiintyä enintään 1 käyttäjällä 10:stä)

- näön hämärtyminen (ohimenevä)
- antopaikan kipu (mukaan lukien silmien polte ja kirvelly)
- silmien kutina

- ärsytyys / epämukava tunne silmässä.

Melko harvinainen (saattaa esiintyä enintään 1 käyttäjällä 100:sta)

- allergiset reaktiot (ylipherkkyys)
- silmäluomen turvotus (edeema)
- silmien vetistäminen
- kasvojen, hulten, kielen tai kurkun turpoaminen, johon voi liittyä hengenahdistusta tai nielemisvaikeuksia (angioedeema)
- ihottuma.

Harvinainen (saattaa esiintyä enintään 1 käyttäjällä 1 000:sta)

- sidekalvotulehdusen pahaneminen
- nokkosihottuma.

Muut haittavaikutukset lapsilla ja nuorilla

Lapsilla esiintyvien haittojen oletetaan olevan samankaltaisia kuin aikuisilla.

Haittavaikutuksista ilmoittaminen

Jos havaitset haittavaikutuksia, kerro niistä lääkärille, apteekkihenkilökunnalle tai sairaanhoitajalle. Tämä koskee myös sellaisia mahdollisia haittavaikutuksia, joita ei ole mainittu tässä pakkausselosteessa. Voit ilmoittaa haittavaikutuksista myös suoraan (ks. yhteystiedot alla). Ilmoittamalla haittavaikutuksista voit auttaa saamaan enemmän tietoa tämän lääkevalmisten turvallisuudesta.

www-sivusto: www.fimea.fi
Lääkealan turvallisuus- ja kehittämiskeskus Fimea
Lääkkeiden haittavaikutusrekisteri
PL 55
00034 FIMEA

5. Fucithalmic-silmätippojen säilyttäminen

Ei lasten ulottuville eikä näkyville.

Säilytä alle 25 °C.

Älä käytä tätä lääkettä pahvikoteloon merkityn viimeisen käyttöpäivämäärän (Käyt. viim.) jälkeen. Viimeinen käyttöpäivämäärä tarkoittaa kuukauden viimeistä päivää.

Avaamisen jälkeen Fucithalmic on käytettävä 28 vuorokauden kuluessa.

Lääkkeitä ei pidä heittää viemäriin eikä hävittää talousjätteiden mukana. Kysy käyttämättömien lääkkeiden hävittämisestä apteekista. Nämä menetellen suojelet luontoa.

6. Pakkauksen sisältö ja muuta tietoa

Mitä Fucithalmic sisältää

- Vaikuttava aine on fusidiinihappo 10 mg/g (1 %)
- Muut aineet ovat bentsalkoniumkloridi, karbomeeri, mannitoli, natriumhydroksidi, dinatriumedetaatti, injektionesteisiin käytettävä vesi.

Tämä lääkevalmisten sisältää 0,01 % bentsalkoniumkloridia, mikä vastaa 0,11 mg:aa bentsalkoniumkloridia yhdessä grammassa Fucithalmic-silmätippojen (ks. myös kohta 2, ”Fucithalmic sisältää bentsalkoniumkloridia”).

Lääkevalmisten kuvaus ja pakkauskoko (-koot)

Viskoosi, valkoinen tai kellertävä vesisuspensio.
5 g tuubi.

Myyntiluvan haltija:

Amdipharm Limited
Temple Chambers
3 Burlington Road
Dublin 4
Irlanti

Valmistaja:

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

Ja

Cenexi HSC (LOC 100025930),
2 Rue Louis Pasteur,
Herouville St Clair, 14200,
Ranska

Tämä pakkausselosteksi on tarkistettu viimeksi
20.02.2023

Bipacksedel: Information till användaren

Fucithalmic 10 mg/g ögondroppar, suspension

Fusidinsyra

Läs noga igenom denna bipackse del 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, apotekspersonal eller sjuksköterska.
- 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 bipackse del finns information om följande:

1. Vad Fucithalmic är och vad det används för
2. Vad du behöver veta innan du använder Fucithalmic
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 som finns i Fucithalmic kan också vara godkänd för att behandla andra sjukdomar som inte nämns i denna produktinformation. Fråga läkare, apotek eller annan hälsovårdspersonal om du har ytterligare frågor och följ alltid deras instruktion.

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

Använd inte Fucithalmic

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

Varningar och försiktighet

Tala med läkare, apotekspersonal eller sjuksköterska innan du använder Fucithalmic.

- Om du använder Fucithalmic för ofta kan bakterierna utveckla resistens.
- Använd inte någon form av kontaktlinser medan du använder detta läkemedel. Fucithalmic innehåller mikrokristaller som kan repa kontaktlinser och hornhinnan. Kontaktlinser kan användas 12 timmar efter behandlingskurens slut.

Andra läkemedel och Fucithalmic

Tala om för läkare eller apotekspersonal om du använder, nyligen har använt eller kan tänkas använda andra läkemedel, inklusive receptfria sådana.

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.

Graviditet

Inga effekter förväntas under graviditet eftersom den systemiska absorptionen är obetydlig. Fucithalmic kan användas under graviditet.

Amning

Inga effekter förväntas på ammade nyfödda/spädbarn eftersom den systemiska absorptionen är obetydlig. Fucithalmic kan användas under amning.

Fertilitet

Inga effekter förväntas på kvinnor i fertil ålder eftersom den systemiska absorptionen är obetydlig.

Körförmåga och användning av maskiner

Fucithalmic har ingen eller försumbar påverkan på förmågan att köra bil eller använda maskiner. Efter applikation kan Fucithalmic orsaka dimsyn.

Du är själv ansvarig för att bedöma om du är i kondition att framföra motorfordon eller utföra arbeten som kräver skärpt uppmärksamhet. En av faktorerna som kan påverka din förmåga i dessa avseenden är användning av läkemedel på grund av deras effekter och/eller biverkningar. Beskrivning av dessa effekter och biverkningar finns i andra avsnitt. Läs därför all information i denna bipacksedel för vägledning. Diskutera med din läkare eller apotekspersonal om du är osäker.

Fucithalmic innehåller bensalkoniumklorid

Detta läkemedel innehåller 0,55 mg bensalkoniumklorid per 5 g tub motsvarande 0,11 mg/g.

Bensalkoniumklorid kan tas upp av mjuka kontaktlinser och kan missfärga kontaktlinserna. Kontaktlinser ska inte användas under behandling med Fucithalmic, se avsnitt "Varningar och försiktighet".

Bensalkoniumklorid kan också vara irriterande för ögon, särskilt om du har torra ögon eller problem med hornhinnan (den klara hinnan längst fram i ögat). Om du känner irritation, stickningar eller smärta i ögat efter att ha använt läkemedlet, kontakta läkare.

3. Hur du använder Fucithalmic

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

Dos

Rekommenderad dos är 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 ska fortsätta under åtminstone två dagar efter att symtomen har försvunnit för att förebygga återfall.

Bruksanvisning

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

Tvätta alltid händerna före du använder Fucithalmic.

1. Ta bort locket från tuben. Använd inte om tubens förseglings är sönder.
2. För att administrera Fucithalmic, stå eller sitt bekvämt och luta huvudet bakåt. Håll tuben ovanför ögat.
3. Dra försiktigt ned det undre ögonlocket och tryck ut en droppe från tuben i det undre ögonlocket så som bilden visar.
4. För att undvika att tubens innehåll kontamineras, var försiktig så att tubens ända inte vidrör ögat eller andra ytor.



Efter att du använt läkemedlet kan du se ett vitt pulver runt ögat. Detta kan inträffa då dropparna torkar. Detta är helt normalt och inget att oroa sig över. Du kan torka bort pulvret med en bomullstuss.

Användning för barn och ungdomar

Om detta läkemedel är för ett barn kan du droppa dropparna i barnet öga medan barnet sover eller ligger ned om det är lättare.

Om du har använt för stor mängd av Fucithalmic

Om du fått i dig för stor mängd läkemedel eller om t.ex. ett barn fått i sig läkemedlet av misstag kontakta läkare, sjukhus eller Giftinformationscentralen (tel. 0800 147 111 i Finland, 112 i Sverige) för bedömning av risken samt rådgivning.

Om du har glömt att använda Fucithalmic

Om du glömt att använda läkemedlet, använd det så fort du kommer ihåg. Använd därefter läkemedlet vid den vanliga tidpunkten. Ta inte dubbel dos för att kompensera för glömd dos.

Om du slutar att använda Fucithalmic

Följ läkarens anvisningar om behandlingstidens längd. Avbryt inte behandlingen utan att först rådfråga läkare.

Om du har ytterligare frågor om detta läkemedel, kontakta läkare eller apotekspersonal.

4. Eventuella biverkningar

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

Vanliga (kan påverka upp till 1 av 10 personer)

- dimsyn (övergående)
- smärta på applikationsstället (inklusive bränande och stickande känsla i ögat)
- klåda i ögat
- irritation / obehagskänsla i ögat.

Mindre vanliga (kan påverka upp till 1 av 100 personer)

- allergiska reaktioner (överkänslighet)
- svullnad av ögonlock (ödem)
- rinnande ögon
- svullnad av ansikte, läppar, tunga eller svalg, ibland med andnöd eller svårigheter att svälja (angioödem)
- hudutslag.

Sällsynta (kan påverka upp till 1 000 personer)

- förvärrad bindhinneinflammation
- nässelutslag.

Ytterligare biverkningar hos barn och ungdomar

Biverkningar hos barn antas vara likadana som hos vuxna.

Rapportering av biverkningar

Om du får biverkningar, tala med läkare, apotekspersonal eller sjuksköterska. Detta gäller även eventuella 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.

webbplats: www.fimea.fi

Säkerhets- och utvecklingscentret för läkemedelsområdet Fimea

Biverkningsregistret

PB 55

00034 FIMEA

5. Hur Fucithalmic ska förvaras

Förvara detta läkemedel utom syn- och räckhåll för barn.

Förvaras vid högst 25 °C.

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

Efter öppnandet ska Fucithalmic användas inom 28 dagar.

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

- 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 eller gulaktig vattnig suspension.

Tub med 5 g.

Innehavare av godkännande för försäljning:

Amdipharm Limited
Temple Chambers
3 Burlington Road
Dublin 4
Irland

Tillverkare:

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

Och

Cenexi HSC (LOC 100025930),
2 Rue Louis Pasteur,
Herouville St Clair, 14200,
Frankrike

Denne bipacksedel ändrades senast

20.02.2023