

INFORMACIÓN PARA EL USUARIO: INFORMACIÓN PARA EL USUARIO

FUCIDIN 2%, Pomada (Natriumfusidat 20 mg/g),
FUCIDIN 2%, Crema (Ácido fusídico (anhidro) 20 mg/g),
FUCIDIN intertulle 2%, gasa impregnada (Natriumfusidat 20 mg/g)

Lea todo el prospecto detenidamente porque contiene información importante para usted. Este medicamento se puede obtener sin receta médica. Sin embargo, para lograr el mejor resultado posible del tratamiento, FUCIDIN debe usarse según las indicaciones.

Conserve el prospecto. Puede que desee leerlo nuevamente más tarde.

Consulte a su farmacéutico si necesita más información o consejo.

Si sus síntomas empeoran, debe consultar a un médico de inmediato.

Si alguno de los efectos secundarios enumerados le afecta gravemente o si nota efectos secundarios no mencionados en este prospecto, informe a su médico o farmacéutico.

Este prospecto contiene:

1. ¿Qué es FUCIDIN y para qué se utiliza?
2. ¿Qué debe tener en cuenta antes de usar FUCIDIN?
3. ¿Cómo se debe usar FUCIDIN?
4. ¿Qué efectos secundarios son posibles?
5. ¿Cómo se debe almacenar FUCIDIN?
6. Información adicional

1. ¿QUÉ ES FUCIDIN Y PARA QUÉ SE UTILIZA?

Antibiótico para uso local en la piel.

FUCIDIN 2%, pomada y FUCIDIN 2%, crema se utilizan en los siguientes casos:

- Infecciones de la piel por gérmenes sensibles al antibiótico que contiene el preparado, por ejemplo:
 - Impetigo
 - infecciones secundarias de lesiones cutáneas causadas por parásitos
 - Forúnculos e impétigo extenso (como tratamiento complementario a un antibiótico por vía general)
 - Forúnculos y furunculosis
 - Panadizo (inflamación en dedo o dedo del pie)
 - Infección de los folículos pilosos
 - Úlceras cutáneas superficiales
- Prevención de infecciones: en cirugía por traumatismo cutáneo, por ejemplo, quemaduras o heridas
- Eliminación de bacterias en las cavidades nasales de portadores sanos, especialmente si están en contacto con alimentos o pacientes con riesgo de infección.

FUCIDIN 2%, crema se utiliza especialmente en heridas supurantes y exudativas también en pliegues cutáneos; la crema es más adecuada estéticamente para uso facial que FUCIDIN 2%, pomada.

FUCIDIN Intertulle 2%, gasa impregnada:

Se utiliza en heridas superficiales infectadas e infecciones cutáneas superficiales, lesiones cutáneas superficiales por heridas o quemaduras o intervenciones quirúrgicas superficiales, quemaduras superficiales y profundas.

2. ¿QUÉ DEBE TENER EN CUENTA ANTES DE USAR FUCIDIN?

Fucidin no debe ser utilizado

Si es hipersensible (alérgico) a la ácido fusídico o a alguno de los componentes de Fucidin.

Si tiene una infección en el pecho y está amamantando. Existe el riesgo de que el producto sea absorbido por el lactante.

No aplique Fucidin en heridas supurantes, en pliegues de la piel o en piernas abiertas.

Se requiere especial precaución al usar Fucidin.

Si usa Fucidin durante mucho tiempo. La duración del tratamiento debe limitarse al período necesario para la curación de la lesión para reducir el riesgo de resistencia.

Si aplica Fucidin en un lactante. No aplicar en una gran superficie de la piel, ya que no se puede excluir completamente la posibilidad de efectos tóxicos generales (ictericia).

Si aplica Fucidin cerca de los ojos. La forma farmacéutica básica puede causar una sensación de ardor e irritación en los ojos. No aplicar en los ojos ni en la parte interna de los párpados; en caso de contacto accidental con los ojos, enjuagar abundantemente con agua.

Fucidin intertulle no debe usarse sobre la piel gravemente lesionada debido a la no esterilidad de la gasa impregnada.

Se ha informado la aparición de resistencia bacteriana con el uso de ácido fusídico. Como con todos los antibióticos, el uso prolongado o repetido puede aumentar el riesgo de desarrollar resistencia.

Consulte a su médico si alguna de las advertencias mencionadas se aplica a usted o se ha aplicado en el pasado.

Al usar Fucidin con otros medicamentos no se conocen interacciones.

Si es necesario, junto con FUCIDIN 2%, pomada, FUCIDIN 2%, crema o FUCIDIN intertulle 2%, gasa impregnada, se pueden usar otros medicamentos contra la infección por vía general.

Al usar Fucidin junto con alimentos y bebidas

No aplicable.

Embarazo y lactancia

Embarazo

Solo se dispone de información insuficiente sobre la seguridad de FUCIDIN 2%, pomada, FUCIDIN 2%, crema y FUCIDIN intertulle 2%, gasa impregnada durante el embarazo en humanos. Aunque nunca se han reportado efectos adversos con el uso de Fucidin durante el embarazo, se debe tener precaución durante los primeros tres meses de embarazo. Se debe evitar la aplicación en grandes superficies de la piel. Consulte a su médico o farmacéutico antes de tomar cualquier medicamento.

Lactancia

Durante la lactancia se debe evitar Fucidin.

Consulte a su médico o farmacéutico antes de tomar cualquier medicamento.

Capacidad para conducir y usar máquinas

El ácido fusídico no tiene o tiene una influencia insignificante en la capacidad para conducir y usar máquinas.

Información importante sobre ciertos excipientes de Fucidin

FUCIDIN 2% pomada y FUCIDIN Intertulle 2% gasa impregnada contienen alcohol cetílico y lanolina, que pueden causar irritaciones cutáneas locales (por ejemplo, dermatitis de contacto).

FUCIDIN 2% pomada y FUCIDIN Intertulle 2% gasa impregnada contienen Butilhidroxitolueno (E321), que puede causar irritaciones cutáneas locales (por ejemplo, dermatitis de contacto), irritaciones en los ojos y las mucosas.

FUCIDIN 2% crema contiene alcohol cetílico y sorbato de potasio, que pueden causar irritaciones cutáneas locales (por ejemplo, dermatitis de contacto).

FUCIDIN 2% crema contiene Butilhidroxianisol (E320), que puede causar irritaciones cutáneas locales (por ejemplo, dermatitis de contacto), irritaciones en los ojos y las mucosas.

3. ¿CÓMO SE DEBE USAR FUCIDIN?

Use Fucidin siempre exactamente como le indique su médico. Por favor, consulte a su médico o farmacéutico si no está seguro.

FUCIDIN 2%, pomada, FUCIDIN 2%, crema: Aplicar una o dos veces al día sobre las áreas afectadas después de limpiar la zona infectada; la pomada puede usarse con o sin vendaje.

FUCIDIN INTERTULLE 2%, gasa impregnada: Cubrir las áreas de piel infectadas.

En heridas supurantes, normalmente se debe cambiar la gasa una vez cada 24 horas. En otros casos, la gasa puede permanecer más tiempo.

Si ha usado más Fucidin de lo que debería

Si ha usado o ingerido demasiado Fucidin, debe contactar inmediatamente a su médico, farmacéutico o al centro de toxicología (070/245 245).

Aunque con un uso demasiado frecuente o abundante, especialmente en grandes áreas de piel, existe la posibilidad teórica de efectos secundarios generales (por ejemplo, ictericia), hasta la fecha no se ha descrito ningún caso de sobredosis.

Si olvidó aplicar Fucidin

En la próxima oportunidad, debe aplicar la cantidad habitual de Fucidin. No debe aplicar una cantidad doble.

Si interrumpe el uso de Fucidin

Después de finalizar el tratamiento, la enfermedad de la piel podría reaparecer.

4. ¿CUÁLES SON LOS POSIBLES EFECTOS SECUNDARIOS?

Al igual que todos los medicamentos, FUCIDIN puede tener efectos secundarios, pero no necesariamente ocurren en todos los casos. Informe a su médico o farmacéutico si alguno de los efectos secundarios le afecta significativamente o si nota efectos secundarios que no están indicados en este prospecto.

Los efectos secundarios más comunes son reacciones cutáneas y, en particular, reacciones en el lugar de aplicación. Se han reportado reacciones alérgicas.

Como con todos los antibióticos, existe un riesgo de infecciones secundarias por gérmenes no sensibles. Después de la aplicación de FUCIDIN intertulle 2%, gasa impregnada, la piel puede ser más sensible, sin que sea necesario interrumpir el tratamiento.

Enfermedades del sistema inmunológico

Reacción de hipersensibilidad

Enfermedades de la piel y del tejido subcutáneo

Picazón

Irritación de la piel

Sensación de ardor en la piel

Sensación de hormigueo en la piel

Piel seca

Erupción

Dermatitis de contacto

Eczema

Enrojecimiento de la piel (Eritema)

Urticaria

Edema pruriginoso de la piel y/o mucosas (Angioedema) Edema alrededor del ojo

5. ¿CÓMO DEBE ALMACENARSE FUCIDIN?

Mantener el medicamento fuera del alcance de los niños.

Conservar en el envase original, no almacenar a más de 25°C.

No debe usar el medicamento después de la fecha de caducidad indicada en el envase. La fecha de caducidad se refiere al último día del mes.

El medicamento no debe desecharse por el desagüe o con los residuos domésticos. Pregunte a su farmacéutico cómo desechar el medicamento cuando ya no lo necesite. Esta medida ayuda a proteger el medio ambiente.

6. MÁS INFORMACIÓN

Qué contiene Fucidin

Los principios activos son:

FUCIDIN Pomada 2%:	Fusidato de sodio 20 mg/g
FUCIDIN Crema 2%:	Ácido fusídico (anhidro) 20 mg/g
FUCIDIN INTERTULLE 2%, gasa impregnada:	Fusidato de sodio 20 mg/g

Los demás componentes son:

FUCIDIN 2%, Pomada / FUCIDIN intertulle 2%, gasa impregnada:
Alcohol cetílico - Lanolina - parafina líquida - vaselina - All-rac-alfa-tocoferol -
Butilhidroxitolueno (E321)

FUCIDIN 2%, CREMA:

Butilhidroxianisol (E320) - Alcohol cetílico - Glicerol - parafina líquida - sorbato de potasio -
polisorbato 60 - vaselina blanca - All-rac-alfa-tocoferol - ácido clorhídrico - agua estéril.

Cómo se ve Fucidin y contenido del paquete

FUCIDIN 2%, POMADA: Pomada para la piel en tubos de 15 g y 30 g.
FUCIDIN 2%, CREMA: Crema para la piel en tubos de 15 g y 30 g.
FUCIDIN INTERTULLE 2%, gasa impregnada: Compresas de 10 x 10 cm y 10 x 30 cm
impregnadas con 1,5 g de pomada FUCIDIN (por dm²), empaquetadas individualmente.

Titular farmacéutico y fabricante:

Titular del registro

LEO Pharma N.V./S.A.

Duwijkstraat 17

B-2500 Lier

Tel.: +32 (0)3 7407868

Fax: +32 (0)3 740 78 69

Email: leo-pharma.be@leo-pharma.com

Fabricante:

Crema Fucidin y Pomada Fucidin:

LEO laboratories Ltd

285 Cashel Road

Dublín 12 (Irlanda)

FUCIDIN intertulle 2%, gasa impregnada:

LEO Pharmaceutical Products

Industriparken 55

2750 Ballerup (Dinamarca)

Números de registro:

Fucidin 2% pomada: BE014682

Fucidin 2% crema: BE146465

FUCIDIN intertulle 2%, gasa impregnada: BE013641

Con receta médica.

Esta información del prospecto fue aprobada por última vez en 06/2011.

Transtoyou