

FUCIDIN HIDROCORTISONA 20 MG/G + 10 MG/G, crema

Ácido fusídico e hidrocortisona

Lea todo el prospecto detenidamente antes de empezar a usar este medicamento.

- Conserve este prospecto. Puede que necesite leerlo de nuevo más tarde.
- Si tiene más preguntas, consulte a su médico o farmacéutico.
- Este medicamento ha sido recetado solo para usted. No lo comparta con otras personas. Puede perjudicarles, incluso si tienen los mismos síntomas que usted.
- Si alguno de los efectos secundarios 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 Hidrocortisona 20 mg/g + 10 mg/g, crema y para qué se utiliza?
2. ¿Qué debe saber antes de usar Fucidin Hidrocortisona 20 mg/g + 10 mg/g, crema?
3. ¿Cómo usar Fucidin Hidrocortisona 20 mg/g + 10 mg/g, crema?
4. ¿Cuáles son los posibles efectos secundarios?
5. ¿Cómo conservar Fucidin Hidrocortisona 20 mg/g + 10 mg/g, crema?
6. Más información

1. ¿QUÉ ES FUCIDIN HIDROCORTISONA 20 MG/G + 10 MG/G, CREMA Y PARA QUÉ SE UTILIZA?

Crema con antibiótico (ácido fusídico) y una sustancia antiinflamatoria derivada del cortisona (acetato de hidrocortisona).

Fucidin Hidrocortisona está recomendado para el eccema y la inflamación de la piel, asociados con una infección bacteriana.

2. ¿QUÉ DEBE SABER ANTES DE USAR FUCIDIN HIDROCORTISONA 20 MG/G + 10 MG/G, CREMA?

No use Fucidin Hidrocortisona:

- Si es alérgico al ácido fusídico, hidrocortisona o a cualquiera de los otros componentes de Fucidin Hidrocortisona.
- Si tiene una enfermedad de la piel causada por virus (como herpes labial, varicela, herpes zóster), enfermedades fúngicas, tuberculosis cutánea o sífilis.
- En caso de inflamación de la piel alrededor de la boca.
- En caso de atrofia del tejido de la piel.
- En caso de acné normal o rojizo.
- En heridas o úlceras de la piel.

Se requiere especial precaución al usar Fucidin Hydrocortisone:

- Si aplica la crema en el área alrededor de los ojos. Fucidin Hydrocortisone no debe aplicarse en los párpados ni alrededor de los ojos.
- Si usa la crema durante mucho tiempo. El uso prolongado de derivados de cortisona debe evitarse en niños.

- Siga las indicaciones del médico. La duración del tratamiento debe limitarse al período necesario para la curación de la lesión, también para prevenir resistencias.
- Si ocurre irritación, el tratamiento debe interrumpirse.
- Cuando se aplican corticosteroides en grandes áreas de la piel, bajo vendaje oclusivo, en mucosas o en pliegues de la piel, pueden ocurrir efectos secundarios generales. Fucidin Hydrocortisone no debe aplicarse en mucosas ni en heridas abiertas.
- Los derivados de cortisona retrasan la cicatrización.
- Si tiene vasos sanguíneos superficiales frágiles o picazón en el ano o genitales.
- En estos casos, se debe evitar Fucidin Hydrocortisone.
- La aplicación debe limitarse a 2 semanas.

Es necesaria la terapia sistémica si la infección bacteriana persiste.

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

Uso de Fucidin Hydrocortisone con otros medicamentos.

Por favor, informe a su médico o farmacéutico si está usando o ha usado recientemente otros medicamentos, incluso si se trata de medicamentos sin receta.

Uso de Fucidin Hydrocortisone junto con alimentos y bebidas.

No aplicable.

Embarazo

No hay datos clínicos disponibles sobre el uso de ácido fusídico durante el embarazo. Los estudios en animales no indican efectos adversos directos o indirectos sobre el embarazo, el desarrollo embrionario/fetal, el parto o el desarrollo postnatal (1,2,3). La absorción de acetato de hidrocortisona tras la administración local es limitada y los datos sobre su uso durante el embarazo no indican consecuencias adversas para el feto/el recién nacido (4,5,6). Se debe tener precaución al prescribir a mujeres embarazadas.

Lactancia

No se esperan efectos en el lactante, ya que la exposición sistémica de la mujer lactante al ácido fusídico y al acetato de hidrocortisona tras la aplicación local (7, 8) es despreciable. Fucidin Hidrocortisona puede utilizarse durante la lactancia. Al aplicarlo en el pezón, se deben eliminar todos los restos de crema antes de amamantar.

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

Conducción y uso de máquinas

La crema Fucidin Hidrocortisona no tiene o tiene una influencia insignificante en la capacidad para conducir y utilizar máquinas.

Información importante sobre algunos de los componentes de Fucidin Hidrocortisona La crema Fucidin Hidrocortisona contiene butilhidroxianisol y alcohol cetílico, que pueden causar reacciones locales en la piel (por ejemplo, dermatitis de contacto). El butilhidroxianisol también puede causar irritación en los ojos y las membranas mucosas.

3. ¿CÓMO SE DEBE USAR FUCIDIN HIDROCORTISONA 20 MG/G + 10 MG/G, CREMA?

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

Aplique tres veces al día sobre la piel afectada previamente limpia. Al aplicar la crema, no dañe la piel frotando excesivamente.

Si ha usado más Fucidin Hidrocortisona de lo que debería:

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

Hasta la fecha, no se han descrito casos de sobredosis. En aplicaciones múltiples o excesivas, pueden ocurrir efectos secundarios generales.

Si olvidó aplicar Fucidin Hidrocortisona:

Aplique la cantidad habitual de crema Fucidin Hidrocortisona en cuanto sea posible. No debe aplicar el doble de la cantidad de crema.

Si interrumpe el uso de Fucidin Hidrocortisona:

Después de finalizar el tratamiento, es posible que la enfermedad de la piel reaparezca.

Si tiene más preguntas sobre el uso de este medicamento, consulte a su médico o farmacéutico.

4. ¿CUÁLES SON LOS POSIBLES EFECTOS SECUNDARIOS?

Como todos los medicamentos, FUCIDIN HYDROCORTISONE puede tener efectos secundarios, aunque no todas las personas los sufran.

- El efecto secundario más común es la irritación en el lugar de aplicación.
- Picazón
- Irritación de la piel
- Sensación de ardor o escozor temporal en la piel
- Erupción
- Empeoramiento del eccema
- Las reacciones alérgicas son extremadamente raras.

- Se han reportado los siguientes efectos secundarios de los corticosteroides de aplicación local, especialmente bajo vendajes oclusivos:
 - o Sensación de ardor, picazón, irritación, sequedad, inflamación de los folículos pilosos (foliculitis), crecimiento excesivo de vello (hipertrichosis), erupción similar al acné, decoloración de la piel, erupción alrededor de la boca, eccema de contacto, ablandamiento de la piel, infección adicional, adelgazamiento de la piel, estrías, pequeñas ampollas.

Como con todos los antibióticos, existe un riesgo de infección secundaria por gérmenes resistentes.

Si observa algún efecto secundario que no esté mencionado en este prospecto o que considere grave, debe informar a su médico o farmacéutico.

5. ¿CÓMO DEBE CONSERVARSE FUCIDIN HYDROCORTISONE 20 MG/G + 10 MG/G, CREMA?
Mantener fuera del alcance de los niños.

No almacenar a más de 25°C

No debe usar el medicamento después de la fecha de caducidad indicada en el envase junto a las letras EX. (mes/año). La abreviatura EX. significa que el medicamento caduca el último día del mes indicado. Esta fecha no debe superarse.

El medicamento no debe desecharse por el desagüe ni 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. INFORMACIÓN ADICIONAL

Qué contiene Fucidin Hydrocortisone

Los principios activos son ácido fusídico (anhidro) 20 mg/g + acetato de hidrocortisona 10 mg/g

Otros componentes (excipientes) son Butilhidroxianisol – Cetanol – Glicerol 85% - parafina líquida – sorbato de potasio – polisorbato 60 – vaselina blanca – All-rac- α -tocoferol - agua purificada

Agua

Cómo se presenta Fucidin Hydrocortisone y contenido del envase Crema, disponible en tubos de 15 g y 30 g.

Titular de la autorización de comercialización y fabricante

Titular del registro:

LEO Pharma nv/sa

Duwijckstraat 17

B - 2500 Lier

Tel: +32 (0)3 740 78 68

Fax: +32 (0)3 740 78 69

E-mail: leo-pharma.be@leo-pharma.com

Fabricante:

LEO laboratories Ltd

285 Cashel Road

Dublín 12 (Irlanda)

Número de registro: BE189612

Con receta médica.

Este prospecto fue aprobado por última vez el 28 de abril de 2011

Información detallada sobre este medicamento está disponible en el sitio web
www.faggafmpsbe

Transtoyou