

# Fucidin-Hydrocortison

20 mg/g+10 mg/g kräm

## Läs noga igenom denna bipacksedel innan du börjar använda detta läkemedel. Den innehåller information som är viktig för dig.

- Spara denna bipacksedel, du kan behöva läsa den igen.
- Om du har ytterligare frågor vänd dig till läkare eller apotekspersonal.
- 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 bipacksedel finner du information om:

1. Vad Fucidin-Hydrocortison är och vad det används för
2. Vad du behöver veta innan du använder Fucidin-Hydrocortison
3. Hur du använder Fucidin-Hydrocortison
4. Eventuella biverkningar
5. Hur Fucidin-Hydrocortison ska förvaras
6. Förpackningens innehåll och övriga upplysningar

## 1. Vad Fucidin-Hydrocortison är och vad det används för

Fucidin-Hydrocortison är ett kombinationspreparat, som förenar ett antibiotikum (fusidinsyra) med ett mildt kortison (hydrokortison). Därmed uppnås en bakteriedödande effekt (antibiotisk) samtidigt med en klådstillande och inflammationshämmande effekt (kortisonet).

Fucidin-Hydrocortison används vid olika typer av infekterade eksem.

## 2. Vad du behöver veta innan du använder Fucidin-Hydrocortison

### Använd inte Fucidin-Hydrocortison

- om du är allergisk mot aktiva substanser eller något annat innehållsämne i detta läkemedel (anges i avsnitt 6)
- om du har några hudinfektioner som primärt förorsakats av bakterier, parasiter, virus eller svamp.

### Varningar och försiktighet

Tala med läkare, apotekspersonal eller sjuksköterska innan du använder Fucidin-Hydrocortison.

- om du ska använda krämen i ögonregionen.
- Krämen ska inte användas under lång tid, på stora kroppsytor eller till små barn annat än på strikt ordination av läkare.

### Andra läkemedel och Fucidin-Hydrocortison

Tala om för läkare eller apotekspersonal om du tar, nyligen har tagit eller kan tänkas ta andra läkemedel, även receptfria sådana.

## Graviditet och amning

Inga ogynnsamma effekter har påvisats vid **utvärtes** användning av **hydrokortison** eller fusidinsyra under graviditet.

Fusidinsyra och **hydrokortison** passerar över i modersmjölk men påverkar troligen inte barn som ammas vid **utvärtes** användning.

Rådfråga läkare eller apotekspersonal innan du använder något läkemedel.

## Körförmåga och användning av maskiner

Fucidin-Hydrocortison påverkar inte förmågan att framföra fordon eller sköta maskiner.

## Fucidin-Hydrocortison innehåller hjälpämnen

Detta läkemedel innehåller butylhydroxianisol, cetylalkohol, kaliumsorbat och polysorbat som kan ge lokala hudreaktioner (t.ex. kontakteksem).

*Butylhydroxianisol* kan även vara irriterande för ögon och slemhinnor.

## 3. Hur du använder Fucidin-Hydrocortison

Använd alltid Fucidin-Hydrocortison **kräm** enligt läkarens anvisningar.

Rådfråga läkare eller apotekspersonal om du är osäker.

Vanlig **dos** för vuxna och barn är:

Hudförändringar utan täckförband: **Krämen** stryks försiktigt på i ett tunt lager 2–3 gånger dagligen. Ofta räcker 2 veckors behandlingstid.

Observera att läkaren kan ha ordinerat läkemedlet för annat användningsområde och/eller med annan **dosering** än angivet i bipacksedeln.

Om händerna inte ska behandlas, tvättas de efter användning.

## Om du använt för stor mängd av Fucidin-Hydrocortison

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

## Om du har glömt att använda Fucidin-Hydrocortison

Ta inte dubbel **dos** för att kompensera för glömd **dos**.

## 4. Eventuella biverkningar

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

Vanliga (kan förekomma hos upp till 1 av 10 användare): hudreaktioner på applikationsstället, hudirritation, sveda och stickningar, **klåda**

Mindre vanliga (kan förekomma hos upp till 1 av 100 användare): **allergisk reaktion**, förvärrat **eksem**, utslag.

Andra **biverkningar** som har rapporterats för produkter innehållande kortison: Hudförtunning, framträdande **kärl** under huden och strimmor i huden (speciellt vid långvarig användning), förlust av pigment, **inflammation** i hårsäckar, ökad hårväxt, hudinflammation kring munnen och hämning av binjurebarkfunktionen.

### Rapportering av biverkningar

Om du får biverkningar, tala med läkare, apotekspersonal eller sjuksköterska. Detta gäller även biverkningar som inte nämns i denna information. Du kan också rapportera biverkningar direkt till Läke-medelsverket, [www.lakemedelsverket.se](http://www.lakemedelsverket.se). Genom att rapportera biverkningar kan du bidra till att öka informationen om läkemedels säkerhet. *Postadress*

## 5. Hur Fucidin-Hydrocortison ska förvaras

Förvara detta läkemedel utom syn- och räckhåll för barn.  
Förvaras vid högst 30 °C.

Används före utgångsdatum som anges på kartongen efter Utg.dat (Utgångsdatum).  
Utgångsdatumet är den sista dagen i angiven månad.  
Tuben ska kasseras 3 månader efter att den öppnats första gången.

Läkemedlet 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

*De aktiva substanserna är:*

Fusidinsyra, hydrokortisonacetat

Ett gram kräm innehåller 20 mg fusidinsyra och 10 mg hydrokortisonacetat.

*Övriga innehållsämnen är:*

Butylhydroxianisol (E320),

cetylalkohol,

glycerol 85%,

flytande paraffin,

kaliumsorbit (E202),

polysorbit 60,

vitt vaselin,

all-rac- $\alpha$ -tokoferol,

renat vatten,

utspädd saltsyra.

### Läkemedlets utseende och förpackningsstorlekar

Vit homogen kräm.

Aluminiumtub med 30 g kräm.

### Innehavare av godkännande för försäljning och tillverkare

LEO Pharma AB

Box 404

201 24 Malmö

Tel. 040-35 22 00

Denna bipacksedel ändrades senast 2014-08-25