

BIPACKSEDEL: INFORMATION TILL ANVÄNDAREN

Bactroban 2 % kräm mupirocinkalcium

Läs noga igenom denna bipacksedel 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, hälsovårdare 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, apotekspersonal eller sjuksköterska. Detta gäller även eventuella biverkningar som inte nämns i denna information. Se avsnitt 4.

I denna bipacksedel finns information om följande:

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

1. VAD BACTROBAN KRÄM ÄR OCH VAD DET ANVÄNDS FÖR

Det aktiva innehållsämnet i Bactroban 2 % kräm (kallas för Bactroban i den här bipacksedeln) är mupirocinkalcium. Bactroban är en antibiotikakräm.

Bactroban används för:

- behandling av infekterade sår, skrubbsår och skråmor
- att förstöra bakterier ”*Staphylococcus aureus*” och ”*Streptococcus pyogenes*” som orsakar hudinfektioner.

2. VAD DU BEHÖVER VETA INNAN DU ANVÄNDER BACTROBAN KRÄM

Använd inte Bactroban

- om du är allergisk (överkänslig) mot mupirocinkalcium, mupirocin eller mot något av de övriga innehållsämnen i detta läkemedel (se anges listan i avsnitt 6).
- till barn under 1 år.

Om du är osäker om något av ovanstående gäller dig, använd inte denna medicin. Tala med läkare, sjuksköterska eller apotekspersonal innan du använder Bactroban.

Varningar och försiktighet

Bactroban kan förorsaka en allvarlig hudreaktion eller en allergisk reaktion. Se in avsnitt 4 ”Tillstånd att akta sig för”.

Om Bactroban används länge kan kandidos (jästsvampinfektion) utvecklas. På huden bildas då klarröda fläckar som kan vara mycket kliande. Ibland kan små varfyllda blåsor bildas i

mitten av fläckarna. Diskutera med läkare, sjuksköterska eller apotekspersonal om du får dessa symtom.

Undvik att få kräm i ögonen.

➔ Om du av misstag råkar få krämen i ögonen, skölj noggrant med vatten.

Det finns ett annat mupirocin-preparat som används för att hindra och behandla av infektion inne i näsan.

Andra läkemedel och Bactroban

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

Graviditet och amning

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. Om en sårig bröstvärta måste behandlas ska krämen tvättas noggrant före amning.

Bactroban innehåller cetyl- och stearylalkohol

Dessa substanser kan framkalla hudreaktioner (t.ex. kontaktdermatit) på det behandlade området. Se även avsnitt 4.

3. HUR DU ANVÄNDER BACTROBAN KRÄM

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

Användning av medicin

Blanda inte Bactroban kräm med andra medicinska krämer eller salvor för utvärtes bruk på den infekterade huden eftersom detta kan minska effekten av Bactroban.

Bactroban stryks vanligen på huden 3 gånger dagligen.

1. Tvätta och torka dina händer.
2. Placera en liten mängd Bactroban på en ren bomullstuss eller gasväv.
3. Stryka krämen på det infekterade hudområdet.
4. Det behandlade hudområdet kan täckas med ett förband eller en lämplig kompress, om inte läkaren rekommenderat annat.
5. Skruva tillbaka locket på tuben och tvätta händerna.

Hur länge ska Bactroban användas?

Använd Bactroban så länge som läkaren rekommenderat. Rådfråga läkare, sjuksköterska eller apotekspersonal om du är osäker. Bakterier försvinner normalt från huden inom 10 dagar efter påbörjad behandling. Använd inte preparatet längre än 10 dagar. Kasta bort alla kräm som är kvar. Om det inte sker någon förbättring inom 3-5 dagar bör du kontakta läkaren.

Om du har svält eller använt för stor mängd av Bactroban kräm

- Rådfråga läkaren, sjuksköterska eller apotekspersonalen, om du har använt för stor mängd Bactroban
- Om du har råkat svälja av krämen, kontakta genast läkare och tala om vad och hur stor mängd du har svält.

Om du har glömt att använda Bactroban

- Om du glömmer att stryka på krämen, så gör det så snart du kommer ihåg det.
- Om följande dos ska tas inom en timme, ska du inte ta den bortglömda dosen.
- Ta inte dubbel dos för att kompensera en glömd dos.

Om du slutar att använda Bactroban

Om du slutar att använda Bactroban för tidigt kan bakterier överleva och fortsätta föröka sig. Rådfråga läkare, sjuksköterska eller apotekspersonal om när behandling ska avslutas.

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

4. EVENTUELLA BIVERKNINGAR

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

Tillstånd att akta sig för

Allvarliga hudreaktioner eller allergi

Dessa är mycket sällsynta hos människor som använder Bactroban. Tecken är:

- upphöjda och kliande utslag
- svullnad, ibland av ansikte eller mun som försvårar andningen.

➔ **Kontakta läkaren omedelbart** om du får något av dessa symtom. Sluta att ta Bactroban.

➔ Om du fått en allvarlig hudreaktion eller en allergisk reaktion:

- stryk bort krämen
- avsluta användningen och
- kontakta din läkare snarast möjligt.

I sällsynta fall kan läkemedel som Bactroban orsaka inflammation i tjocktarmen. Detta orsakar diarré, vanligtvis med blod och slem, magsmärta, feber (*pseudomembranös tjocktarmsinflammation*).

➔ **Tala om för läkaren** så snart som möjligt om du får något av dessa symtom.

Följande biverkningar kan förekomma vid användning av denna medicin:

Vanliga biverkningar (hos fler än 1 patient av 100)

- Klåda, rodnad, brännande känsla, utslag, svullnad eller smärta i hudområdet som behandlats med Bactroban.

Torr hud och hudrodnad kan förekomma även på andra delar av kroppen.

Rapportering av biverkningar

Om du får biverkningar, tala med läkare eller apotekspersonal. Detta gäller även 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
FL00034 Fimea

5. HUR BACTROBAN KRÄM SKA FÖRVARAS

- Förvaras utom syn- och räckhåll för barn.
- Förvaras vid högst 25 °C. Får ej frysas.
- Används före utgångsdatum som anges på förpackningen. Utgångsdatumet är den sista dagen i angiven månad.
- Använd inte Bactroban om du märker synliga förändringar
- 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. ÖVRIGA UPPLYSNINGAR

Innehållsdeklaration

- Ett gram av kräm innehåller 21,5 mg mupirocinkalcium motsvarande 20 mg mupirocin.
- Övriga innehållsämnen är xantangummi, flytande paraffin, cetomakrogol 1000, stearylalkohol, cetylalkohol, fenoxietanol, bensylalkohol och renat vatten. Se även avsnitt 2.

Läkemedlets utseende och

förpackningsstorlekar - Bactroban är en mjuk, vit kräm.

- Bactroban tillhandahålls i tub som innehåller 15 g kräm. Tuben är förpackad i en ytterkartong.

Innehavare av godkännande för försäljning och tillverkare

Innehavare av godkännande för försäljning
SmithKline Beecham Ltd, Brentford, Storbritannien

Tillverkare

SmithKline Beecham plc (Trading as SmithKline Beecham Pharmaceuticals), Crawley,
Storbritannien
eller
Glaxo Operations UK Limited (Trading as Glaxo Wellcome Operations), Barnard Castle,
Storbritannien

För ytterligare upplysningar om detta läkemedel, kontakta ombudet för innehavaren av godkännandet för försäljning: GlaxoSmithKline Oy
PB 24
02231 Esbo
tel. 010
303030
Finland.tuoteinfo@gsk.com

Denna bipacksedel ändrades senast 28.11.2014