

PROSPECT: INFORMAȚII PENTRU UTILIZATOR

Futaron 10 mg/g picături oftalmice, suspensie Acid fusidic

Citiți cu atenție și în întregime acest prospect înainte de a începe să luați acest medicament, deoarece conține informații importante pentru dumneavoastră.

- Păstrați acest prospect. S-ar putea să fie necesar să-l recitiți.
- Dacă aveți orice întrebări suplimentare, adresați-vă medicului dumneavoastră sau farmacistului.
- Acest medicament a fost prescris numai pentru dumneavoastră. Nu trebuie să-l dați altor persoane. Le poate face rău, chiar dacă au aceleași semne de boală ca dumneavoastră.
- Dacă manifestați orice reacții adverse, adresați-vă medicului dumneavoastră sau farmacistului. Acestea includ orice posibile reacții adverse nemenționate în acest prospect. Vezi pct. 4.

Ce găsiți în acest prospect:

1. Ce este Futaron și pentru ce se utilizează
2. Ce trebuie să știți înainte să luați **Futaron**
3. Cum să luați **Futaron**
4. Reacții adverse posibile
5. Cum se păstrează **Futaron**
6. Conținutul ambalajului și alte informații

1. Ce este Futaron și pentru ce se utilizează

Futaron face parte dintr-un grup de medicamente denumite antibiotice. Acidul fusidic, substanța activă din compoziția **Futaron**, acționează prin distrugerea bacteriilor care pot determina infecții la nivelul ochiului.

Medicul dumneavoastră v-a prescris aceste picături oftalmice pentru tratamentul conjunctivitei bacteriene.

2. Ce trebuie să știți înainte să luați Futaron

Nu utilizați Futaron

- dacă sunteți alergic (hipersensibil) la acid fusidic sau la oricare dintre celelalte componente ale acestui medicament (enumerat la pct. 6).

Atenții și precauții

- dacă purtați lentile de contact, deoarece nu trebuie să le utilizați în timpul tratamentului cu acest medicament. Microcristalele de acid fusidic pot zgâria lentilele de contact sau corneea.

Utilizarea frecventă sau de lungă durată a preparatului poate determina creșterea riscului de dezvoltare a rezistenței la antibiotice.

Utilizarea altor medicamente

Vă rugăm să spuneți medicului dumneavoastră sau farmacistului dacă luați sau ați luat recent orice alte medicamente, inclusiv dintre cele eliberate fără prescripție medicală.

Sarcina și alăptarea

Adresați-vă medicului dumneavoastră sau farmacistului pentru recomandări înainte de a lua orice medicament.

Înainte de a utiliza **Futaron**, dacă sunteți gravidă sau credeți că sunteți gravidă, adresați-vă medicului dumneavoastră pentru recomandări.

Futaron poate fi utilizat în timpul alăptării.

Conducerea vehiculelor și folosirea utilajelor

Vederea se poate încețoșa pentru scurt timp după administrarea de **Futaron**.

Nu conduceți vehicule și nu folosiți utilaje până când vederea nu revine la normal.

Informații importante privind unele componente ale Futaron

Acest medicament conține clorură de benzalconiu. Clorura de benzalconiu poate provoca iritație oculară.

Evitați contactul cu lentilele de contact moi. Îndepărtați lentilele de contact înainte de administrare și așteptați cel puțin 15 minute înainte de a le pune la loc. Se cunoaște faptul că poate produce decolorarea lentilelor de contact moi.

3. Cum să utilizați Futaron

Utilizați întotdeauna **Futaron** exact așa cum v-a spus medicul dumneavoastră.

Trebuie să discutați cu medicul dumneavoastră sau cu farmacistul dacă nu sunteți sigur.

În continuare, este prezentat modul de administrare:

- În primul rând, spălați-vă pe mâini.
- Stați jos confortabil sau în picioare și țineți capul aplecat pe spate.
- Trageți pleoapa inferioară în jos, cu blândețe.
- Țineți flaconul deasupra ochiului și priviți în sus.
- Strângeți flaconul și aplicați O PICĂTURĂ de **Futaron** pe pleoapa de jos. Nu atingeți canula aplicatoare de ochi, pleoape, suprafețele învecinate sau alte suprafețe. Aceasta ar putea infecta picuratorul. Puteți să folosiți o oglindă.
- Dacă picăturile sunt prescrise pentru un copil, puteți să le administrați în timp ce stă întins sau doarme.

Când flaconul, care conține **Futaron**, este apăsat apare o picătură vâscoasă. Picătura devine rapid lichidă, la nivelul ochiului dumneavoastră.

Flaconul trebuie păstrat închis între administrări.

Adulți, vârstnici și copii

Doza uzuală este de o picătură, de două ori pe zi, dimineața și seara.

Dacă utilizați și alte medicamente pentru ochi, așteptați cincisprezece minute între administrarea **Futaron** și a celuilalt medicament.

Continuați tratamentul atât timp cât v-a recomandat medicul dumneavoastră. De obicei, trebuie să continuați administrarea medicamentului pentru o perioadă de cel puțin două zile, după ce aspectul ochiului revine la normal.

La ce vă puteți aștepta când utilizați Futaron

Trebuie să observați o îmbunătățire a stării ochiului afectat, după doar câteva zile de folosire a medicamentului.

Dacă sunteți îngrijorat că simptomele afecțiunii nu se ameliorează, spuneți-i medicului dumneavoastră.

Se poate să observați o pudră albă fină în jurul ochiului care este determinată de uscarea picăturilor. Aceasta este normală și nu este periculoasă. Poate fi îndepărtată cu o compresă din bumbac.

Dacă utilizați mai mult decât trebuie din Futaron

Dacă ați utilizat o doză mai mare decât cea recomandată, vă rugăm să vă adresați medicului dumneavoastră.

Dacă uitați să utilizați Futaron

Dacă ați uitat să utilizați **Futaron** la ora obișnuită, administrați-l cât mai repede posibil, după ce vă amintiți. După aceea, continuați administrarea, conform orarului obișnuit.

Nu utilizați o doză dublă pentru a compensa doza uitată.

Dacă încetați să utilizați Futaron

Respectați recomandările medicului dumneavoastră, cu privire la durata tratamentului. Nu întrerupeți administrarea medicamentului fără să vă adresați, în prealabil, medicului dumneavoastră.

Dacă aveți orice întrebări suplimentare cu privire la acest produs, adresați-vă medicului dumneavoastră sau farmacistului.

4. Reacții adverse posibile

Ca toate medicamentele, **Futaron** poate provoca reacții adverse, cu toate că nu apar la toate persoanele.

Pot să apară următoarele reacții adverse:

Trebuie să vă adresați imediat medicului dumneavoastră sau să mergeți la cel mai apropiat spital dacă aveți una sau mai multe dintre următoarele manifestări (este posibil să aveți o reacție alergică gravă, denumită edem angioneurotic):

- Senzație de lipsă de aer;
- Umflarea feței, buzelor, limbii sau a gâtului;
- Erupție marcată la nivelul pielii.
- Aveți senzație de arsură sau înțepătură la nivelul ochiului.

Frecvente, apar de la 1 până la 10 din 100 de utilizatori

- vedere încețoșată trecătoare,
- senzație de arsură și înțepătură la nivelul ochiului;
- mâncărime și disconfort/iritație la nivelul ochiului;

Mai puțin frecvente, apar de la 1 până la 10 din 1000 de utilizatori

- hipersensibilitate;
- umflarea pleoapelor, lăcrimare;
- eczemă, edem angioneurotic;

Rare, apar de la 1 până la 10 din 10000 de utilizatori

- agravarea conjunctivitei (infecția de la nivelul ochiului dumneavoastră);
- urticarie.

Spuneți-i medicului dumneavoastră dacă aceste reacții adverse devin supărătoare sau dacă aspectul ochiului dumneavoastră nu se îmbunătățește.

Dacă vreuna dintre reacțiile adverse devine gravă sau dacă observați orice reacție adversă nemenționată în acest prospect, vă rugăm să spuneți medicului dumneavoastră sau farmacistului.

Raportarea reacțiilor adverse suspectate

Dacă manifestați orice reacții adverse, adresați-vă medicului dumneavoastră sau farmacistului.

Acestea includ orice posibile reacții adverse nemenționate în acest prospect. De asemenea, puteți

raporta reacțiile adverse direct prin intermediul sistemului național de raportare, ale cărui detalii sunt publicate pe web-site-ul Agenției Medicamentului și Dispozitivelor Medicale: <http://www.amdm.gov.md> sau email: farmacovigilenta@amdm.gov.md
Raportând reacțiile adverse, puteți contribui la furnizarea de informații suplimentare privind siguranța acestui medicament.

5. Cum se păstrează Futaron

Nu lăsați acest medicament la vederea și îndemâna copiilor!

A se păstra la temperaturi sub 25°C, în ambalajul original.

Nu utilizați **Futaron** după data de expirare înscrisă pe cutie și tub (după VALABIL:). Data de expirare se referă la ultima zi a lunii respective.

Aruncați medicamentul rămas nefolosit după 28 zile de la prima deschidere a flaconului.

Medicamentele nu trebuie aruncate pe calea apei menajere sau a reziduurilor menajere. Întrebați farmacistul cum să eliminați medicamentele care nu vă mai sunt necesare. Aceste măsuri vor ajuta la protejarea mediului.

6. Cum arată Futaron și conținutul ambalajului

Ce conține Futaron

- *Substanța activă* este acidul fusidic. Un gram conține acid fusidic 10 mg (sub formă de hemihidratat).
- *Celelalte componente sunt:* edetat disodic, manitol, carbomer 940, trometamol, clorură de benzalconiu, apă pentru preparate injectabile.

Cum arată Futaron și conținutul ambalajului

Futaron se prezintă sub formă de suspensie omogenă de culoare albă sau aproape albă.

Ambalaj

Câte 5 g în flacon-picurător din PEJD, închis cu un capac din PEJD și înzestrat cu un inel de siguranță. Câte 1 flacon împreună cu prospectul pentru pacient în cutie de carton.

Deținătorul certificatului de înregistrare și fabricantul

Deținătorul certificatului de înregistrare

WORLD MEDICINE OPHTHALMICS LIMITED, MAREA BRITANIE
Ground Floor, Gadd House Arcadia Avenue, Finchley, London N3 2JU.

Fabricantul

World Medicine Ilaç San. Ve Tic. A.Ş., Turcia
15 Temmuz Mah. Cami Yolu Cad. No.:50 Güneşli/Bağcılar, Istanbul

Acest prospect a fost aprobat în noiembrie 2019

Informații detaliate privind acest medicament sunt disponibile pe site-ul Agenției Medicamentului și Dispozitivelor Medicale (AMDM) <http://nomenclator.amdm.gov.md>