

**ЛИСТОВКА**

ИЗПЪЛНИТЕЛНА АГЕНЦИЯ ПО ЛЕКАРСТВАТА  
лист 1/1 Приложение 2  
20000277  
08-10-2025  
70176  
BG/MA/MP  
Освободителен №

**Листовка: информация за потребителя**

**Фуситалмик® 10 mg/g капки за очи, суспензия**  
**Fucithalmic® 10 mg/g eye drops, suspension**  
фузидова киселина (fusidic acid) -

**Прочетете внимателно цялата листовка преди да започнете да приемате това лекарство, тъй като тя съдържа важна за Вас информация.**

- Запазете тази листовка. Може да се наложи да я прочетете отново.
- Ако имате някакви допълнителни въпроси, попитайте Вашия лекар или фармацевт.
- Това лекарство е предписано лично на Вас. Не го преотстъпвайте на други хора. То може да им навреди, независимо че признаците на тяхното заболяване са същите като Вашите.
- Ако някоя от нежеланите лекарствени реакции стане сериозна, или забележите други, неописани в тази листовка нежелани реакции, моля уведомете Вашия лекар или фармацевт.

**Какво съдържа тази листовка:**

1. Какво представлява Фуситалмик® и за какво се използва?
2. Какво трябва да знаете, преди да използвате Фуситалмик®
3. Как да използвате Фуситалмик®
4. Възможни нежелани реакции
5. Как да съхранявате Фуситалмик®
6. Съдържание на опаковката и допълнителна информация

**1. Какво представлява Фуситалмик® и за какво се използва**

Фуситалмик® се отнася към група лекарства, наречени антибиотици. Действа като унищожават бактериите, причиняващи очни инфекции. Продуктът с удължено освобождаване, Фуситалмик®, осигурява продължителен контакт с конюнктивата на окото. Приложението 2 пъти дневно осигурява достатъчни концентрации във всички тъкани на окото. Фуситалмик® преминава добре във вътреочната течност.

**За какво се използва Фуситалмик®**

Бактериални инфекции на очите, причинени от чувствителни микроорганизми при конюнктивит (възпаление на конюнктивата).

**2. Какво трябва да знаете, преди да използвате Фуситалмик®**

**Не използвайте Фуситалмик®**

- Ако сте алергични към фузидова киселина или към някоя от останалите съставки на това лекарство (изброени в точка 6).

**Предупреждения и предпазни мерки**

Говорете с Вашия лекар, фармацевт или медицинска сестра, преди да използвате Фуситалмик®.

Не трябва да се носят контактни лещи, когато се използва Фуситалмик®, тъй като суспензията съдържа микрокристали. Контактни лещи могат да бъдат използвани 12 часа след приключване курса на лечение.

**Други лекарства и Фуситалмик®**



Трябва да кажете на Вашия лекар или фармацевт, ако наскоро сте приемали или е възможно да приемате други лекарства, включително лекарства без лекарско предписание.

#### **Бременност, кърмене и фертилитет**

Ако сте бременна или кърмите, смятате, че може да сте бременна или планирате бременност, посъветвайте се с Вашия лекар или фармацевт преди употребата на това лекарство.

#### **Шофиране и работа с машини**

Възможно е непосредствено след прилагане да настъпи краткотрайно замъгляване на зрението. Изчакайте зрението ви да се проясни преди да шофирате или работите с машини.

#### **Фуситалмик® съдържа бензалкониев хлорид**

Фуситалмик® съдържа бензалкониев хлорид, който може също да причини дразнене на очите, особено ако имате „сухо око“ или нарушение на роговицата (прозрачния слой в предната част на окото). Ако имате необичайно усещане в окото, като парене или болка в окото след употребата на това лекарство, говорете с Вашия лекар.

Бензалкониевият хлорид може да обезцвети меките контактни лещи.

### **3. Как да използвате Фуситалмик®**

Винаги използвайте това лекарство точно както Ви е казал Вашият лекар. Ако не сте сигурни в нещо, попитайте Вашия лекар или фармацевт.

#### **Дозировка**

Една капка се поставя в окото 2 пъти дневно.

Лечението трябва да продължи поне два дни след възстановяване нормалното състояние на окото.

Ако имате някакви допълнителни въпроси, свързани с употребата на това лекарство, моля попитайте Вашия лекар или фармацевт.

### **4. Възможни нежелани реакции**

Както всички лекарства, Фуситалмик® може да причини нежелани лекарствени реакции, въпреки че не всеки ги получава.

Най-често наблюдаваните нежелани реакции са различни реакции в мястото на приложение, като болка, сърбеж, дискомфорт/раздразнение в/около очите или преходно замъгляване на зрението. Наблюдавани са също така и уртикария, обрив и алергични реакции.

#### **Чести нежелани реакции (засягат по-малко от 1 на 10 души)**

- Преходно замъгляване на зрението
- Болка в мястото на приложение (включително парене и смъдене на окото)
- Сърбеж в мястото на приложение
- Дискомфорт в мястото на приложение/раздразнение

#### **Нечести нежелани реакции (засягат по-малко от 1 на 100 души)**

- Алергична реакция
- Оток на клепача



- Повишено сълзене на очите
- Оток на лицето, езика и/или ларинкса
- Обрив

**Редки нежелани реакции (засягат по-малко от 1 на 1000 души)**

- Влошаване на конюнктивита
- Уртикария

**Съобщаване на нежелани реакции**

Ако получите някакви нежелани лекарствени реакции, уведомете Вашия лекар или фармацевт. Това включва всички възможни неописани в тази листовка нежелани реакции. Можете също да съобщите нежелани реакции директно чрез националната система за съобщаване

Изпълнителна агенция по лекарствата

ул. „Дамян Груев” № 8,

1303 София,

тел.: +359 2 8903417

уебсайт: [www.bda.bg](http://www.bda.bg)

Като съобщавате нежелани реакции, можете да дадете своя принос за получаване на повече информация относно безопасността на това лекарство.

**5. Как да съхранявате Фуситалмик®**

Да се съхранява на място, недостъпно за деца.

Да се съхранява при под 30°C.

Не използвайте това лекарство след срока на годност, отбелязан върху опаковката.

Срок на годност след първо отваряне: 28 дни.

Не изхвърляйте лекарствата в канализацията или в контейнера за домашни отпадъци. Попитайте Вашия фармацевт как да изхвърляте лекарствата, които вече не използвате. Тези мерки ще спомогнат за опазване на околната среда.

**6. Съдържание на опаковката и допълнителна информация**

**Какво съдържа Фуситалмик®**

Фуситалмик® е стерилна 1% водна суспензия с удължено освобождаване на фузидова киселина, стабилизирана с бензалкониев хлорид.

**Активно вещество:**

Фузидова киселина

Един грам суспензия съдържа 10 mg фузидова киселина (като хемихидрат).

**Други съставки:**

Бензалкониев хлорид

Натриев едетат дихидрат

Манитол

Карбомер

Натриев хидроксид

Вода за инжекции



**Как изглежда Фуситалмик® и какво съдържа опаковката**  
Туби по 5 g.

**Притежател на разрешението за употреба:**

Amdipharm Limited  
Unit 17, Northwood House  
Northwood Crescent, Northwood  
Dublin 9, D09 V504, Ирландия

**Производител:**

LEO Laboratories Ltd. (LEO Pharma)  
285 Cashel Road  
Dublin 12  
Ирландия

**Дата на последно преразглеждане на листовката: 09/2025 г.**

