

Mupirox®Mupirocinum 20 mg/g
maść**Należy zapoznać się z treścią ulotki przed zastosowaniem leku.**

- Należy zachować tę ulotkę, aby w razie potrzeby móc ją ponownie przeczytać.
- Należy zwrócić się do lekarza lub farmaceuty, gdy potrzebna jest rada lub dodatkowa informacja.
- Lek ten został przepisany ściśle określonej osobie i nie należy go przekazywać innym, gdyż może im zaszkodzić, nawet jeśli objawy ich choroby są takie same.

Skład:

- 1 g maści zawiera:
- substancję czynną mupirocynę 20 mg,
- substancje pomocnicze: polietylenoglikol 3350 i polietylenoglikol 400.

Dostępne opakowanie:

Tuba zawierająca 8 g; 15 g lub 30 g maści.

Podmiot odpowiedzialny:ICN Polfa Rzeszów S.A.
ul. Przemysłowa 2
35-959 Rzeszów**Wytwórca:**EMO-FARM Sp. z o.o.
ul. Łódzka 52
95-054 Ksawerów**Spis treści ulotki:**

1. Co to jest lek Mupirox® i w jakim celu się go stosuje
2. Zanim zastosuje się lek Mupirox®
3. Jak stosować lek Mupirox®
4. Możliwe działania niepożądane
5. Przechowywanie leku Mupirox®
6. Inne konieczne informacje dotyczące leku Mupirox®

1. Co to jest lek Mupirox® i w jakim celu się go stosuje
Lek Mupirox® ma postać maści, jest przeznaczony do stosowania na skórę. Substancją czynną leku jest antybiotyk mupirocyna.

Wskazania

Lek Mupirox® wskazany jest w miejscowym leczeniu bakteryjnych zakażeń skóry wywołanych wrażliwymi na antybiotyk mupirocynę szczepami *Staphylococcus aureus*, w tym szczepami metycylinoopornymi, oraz przez pozostałe gronkowce oraz paciorkowce.

Lek Mupirox® jest stosowany:

- w miejscowym leczeniu liszajca, zapalenia mieszków włosowych oraz czyraków, wywołanych przez *Staphylococcus aureus*, pozostałe gronkowce oraz paciorkowce,
- w miejscowym leczeniu wtórnych zakażeń skóry.

2. Zanim zastosuje się lek Mupirox®**Nie należy stosować leku:**

- w nadwrażliwości na mupirocynę lub na którąkolwiek z substancji pomocniczych,
- do nosa i do oczu.

Należy zachować szczególną ostrożność podczas stosowania leku Mupirox®:

Chronić oczy i błony śluzowe przed kontaktem z lekiem. W przypadku dostania się maści do oka, należy przemywać je wodą, aż do usunięcia pozostałości maści. W razie wystąpienia reakcji uczuleniowej lub ciężkiego miejscowego podrażnienia, należy zaprzestać leczenia lekiem i niezwłocznie skontaktować się z lekarzem. Tak jak w przypadku stosowania innych leków przeciwbakteryjnych, przedłużanie terapii powyżej okresu zalecanego przez lekarza, może spowodować powstawanie drobnoustrojów opornych na lek.

Zawarta w leku substancja pomocnicza – glikol polietylenowy może być wchłaniany przez otwarte rany lub uszkodzoną skórę, a następnie wydalany przez nerki. Leku Mupirox® nie należy używać razem z innymi lekami zawierającymi glikol polietylenowy, ze względu na ryzyko wchłaniania się jego dużych ilości, zwłaszcza u osób z zaburzeniami czynności nerek.

Ciąża i karmienie piersią:**Ciąża**

Przed zastosowaniem leku należy poradzić się lekarza. Nie należy stosować leku w okresie ciąży. Brak danych odnośnie wpływu leku na płód ludzki.

Karmienie piersią

Przed zastosowaniem leku należy poradzić się lekarza. Nie należy stosować leku w okresie karmienia piersią. Nie ma dostępnych informacji dotyczących przenikania mupirocyny do mleka matki.

Prowadzenie pojazdów i obsługa maszyn:

Mupirox® nie wywiera wpływu na zdolność prowadzenia pojazdów mechanicznych lub obsługiwanie urządzeń mechanicznych w ruchu.

Stosowanie u dzieci:

Mupirox® może być stosowany u dzieci.

3. Jak stosować lek Mupirox®

Lek Mupirox® należy zawsze stosować zgodnie z zaleceniami lekarza. W przypadku wątpliwości należy ponownie skontaktować się z lekarzem. Lek jest przeznaczony do stosowania miejscowego na skórę.

Dorośli i dzieci:

Lek Mupirox® zwykle jest stosowany na zmienioną chorobowo skórę trzy razy na dobę przez okres do 10 dni. Na leczone miejsce można zastosować opatrunek. Nie należy mieszać maści z innymi lekami, ponieważ może to spowodować rozcieńczenie leku, prowadzące do zmniejszenia jego działania przeciwbakteryjnego oraz możliwą utratę stabilności mupirocyny w maści. Niezużyty lek należy wyrzucić.

Pacjenci z zaburzeniami czynności nerek:

Stosować ostrożnie u pacjentów z umiarkowaną lub ciężką niewydolnością nerek.

W przypadku wrażenia, że działanie leku jest za mocne lub za słabe, należy zwrócić się do lekarza

Zastosowanie większej niż zalecana dawki leku Mupirox®

W przypadku przedawkowania leku lub w razie spożycia leku, należy zwrócić się do lekarza.

Pominięcie zastosowania leku Mupirox®

Nie należy stosować dawki podwójnej w celu uzupełnienia pominiętej dawki.

4. Możliwe działania niepożądane

Jak każdy lek, Mupirox® może powodować działania niepożądane, chociaż nie u każdego one wystąpią.

Podczas stosowania leku mogą wystąpić wymienione poniżej działania niepożądane.

Często (u 1 na 100 pacjentów):

- pieczenie, swędzenie, wysypka.

Niezbyt często (u mniej niż u 1 na 100 pacjentów):

- sucha skóra, wrażliwość na dotyk, kontaktowe zapalenia skóry, zwiększony wysięk.

Bardzo rzadko (u mniej niż u 1 na 10 000 pacjentów):

- ogólne reakcje nadwrażliwości.

Jeśli nasili się którykolwiek z objawów niepożądanych lub wystąpią jakiegokolwiek objawy niepożądane nie wymienione w ulotce, należy powiadomić lekarza lub farmaceutę.

5. Przechowywanie leku Mupirox®

Lek należy przechowywać w miejscu niedostępnym i niewidocznym dla dzieci.

Lek przechowywać w temperaturze poniżej 25°C.

Przechowywać szczelnie zamknięty w oryginalnym opakowaniu.

Nie należy stosować leku Mupirox® po upływie terminu ważności podanego na opakowaniu.

6. Inne konieczne informacje dotyczące leku Mupirox®

W celu uzyskania bardziej szczegółowych informacji należy zwrócić się do przedstawiciela podmiotu odpowiedzialnego:

Nazwa: ICN Polfa Rzeszów S.A.
Adres: ul. Przemysłowa 2
35-959 Rzeszów, Polska

Data zatwierdzenia ulotki: 14.04.2011

MU/8/U/1.10
MU/15/U/1.10